



Olivia Chartier, 3 ans

Très grande prématurée

« Depuis sa naissance, Olivia a séjourné trois mois aux soins intensifs et un mois aux soins intermédiaires; un total de 126 jours d'hospitalisation. Nous y étions chaque jour, entourés de plusieurs appareils qui gardaient notre fille en vie et portaient le logo d'Opération Enfant Soleil. »



À 25 semaines de grossesse, le visage de Laurie-Ann est enflé, et sa tension artérielle est très élevée. Quelque chose ne va pas. À l'hôpital de sa région, on l'informe que son état est critique et que l'on doit la transférer d'urgence au Centre mère-enfant Soleil du CHU de Québec, où une batterie de tests permettra de déceler une prééclampsie sévère, condition dangereuse pour elle et l'enfant qu'elle porte. On espère alors minimalement atteindre la 28^e semaine de grossesse, où les chances de survie du bébé sont plus élevées, et les traitements, plus efficaces. Malheureusement, seulement quatre jours plus tard, la situation se dégrade, et le placenta ne peut plus subvenir aux besoins de Bébé. On doit rapidement procéder à une césarienne. Plus de 15 spécialistes sont mobilisés pour l'arrivée grandement prématurée de la petite Olivia, qui ne pèse que 590 grammes. Sa survie étant compromise, la petite est immédiatement transférée en néonatalogie avec Papa. L'immatunité de ses minuscules poumons force son intubation. Bébé souffre d'une pneumopathie très sévère et d'infections respiratoires. Pour assurer sa survie, elle doit demeurer intubée et être gavée.

Jérémi, le papa d'Olivia, remarque que des logos d'Opération Enfant Soleil figurent sur tous les appareils auxquels Olivia est branchée. Ce constat, qui le rassure, est d'ailleurs l'une des premières choses qu'il confie à Laurie-Ann lorsqu'il revient à son chevet.

Pendant un peu plus d'un mois, l'état de Bébé est critique: Olivia est constamment en baisse de saturation en oxygène et à deux reprises, ses parents sont confrontés à la possibilité de la perdre. Enfin, à 32 jours, on retire l'assistance respiratoire et ils peuvent enfin la tenir dans leurs bras.

Les différents traitements auxquels Olivia a été soumise pour aider ses poumons ont provoqué des effets indésirables sur ses yeux, comme c'est souvent le cas pour les grands prématurés. La vision de la petite est lourdement affectée. On planifie donc une intervention pour bruler par laser des vaisseaux qui exercent une pression sur sa rétine. C'est une opération risquée et délicate. Le jour prévu de l'intervention, une légère amélioration de sa vision convainc le médecin de reporter la chirurgie et d'effectuer un suivi serré pendant les semaines qui suivent. Enfin, au bout de quatre mois, la petite famille rentre à la maison en avion-ambulance avec un moniteur d'apnée et le nécessaire pour fournir de l'oxygène à Olivia, 24 heures sur 24.

Aujourd'hui, Olivia rayonne. À trois ans, elle ne garde aucune séquelle de sa prématurité. Sans votre générosité, l'histoire d'Olivia aurait été bien différente...

La famille d'Olivia vous remercie d'être là pour elle et pour tous les enfants malades du Québec!

Laurie-Ann Lepage, Jérémi Chartier et Laurent

Les petits miracles n'arrivent pas seuls

Visitez le operationenfantssoleil.ca pour découvrir le parcours de tous les Enfants Soleil de la province à travers leurs fiches et vidéos.

Vous souhaitez vous impliquer ? • Communiquez avec nous : 1 877 683-2325 • oes@operationenfantssoleil.ca