



Logan Fortier, 7 ans

14 transfusions sanguines depuis sa naissance

« Sans ces machines financées par Opération Enfant Soleil, les enfants ne pourraient pas survivre ! »



Logan est un petit garçon dynamique qui adore chanter en voiture avec ses parents et jouer de la guitare. Sa maladie n'est pas très visible, malgré son teint pâle et son petit souffle court, qui l'oblige à réduire ses activités physiques et à utiliser des pompes au quotidien. Pour lui, la santé a été un défi dès le départ.

Dans sa première semaine de vie, Logan fait une jaunisse. Le personnel soignant ne s'explique pas pourquoi le taux de bilirubine dans son sang continue d'augmenter malgré le traitement de luminothérapie. Logan est alors transféré à l'Hôpital Fleurimont du CHUS de Sherbrooke, afin d'être vu par un hémato-oncologue, un spécialiste des maladies du sang et des cancers. Son état général se détériore. Pour les jeunes parents, l'inconnu est une immense source de stress. Logan reçoit une première transfusion sanguine pour l'aider à récupérer. Il rentre à la maison avec un BiliBed, un système de photothérapie utilisé pour le traitement de la jaunisse. Celle-ci s'estompe finalement après trois semaines.

Entre sa deuxième semaine de vie et son premier anniversaire, Logan subit cinq transfusions sanguines. Puis, le diagnostic tombe : sphérocytose héréditaire. Cette maladie génétique se caractérise par une anomalie des globules rouges. La rate ne reconnaît pas les globules anormaux, ce qui affaiblit le système immunitaire. Les microbes sont donc les premiers ennemis de Logan, et engendrent une inquiétude constante chez ses parents.

Alors qu'il a 2 ans, les parents de Logan apprennent que sa maladie est de niveau modéré à sévère. La moindre fièvre mène Logan à l'hôpital. On s'y assure qu'il n'a pas de bactérie et on lui administre une forte médication. La fragilité de Logan implique l'annulation d'anniversaires et d'autres occasions

sociales. Il faut absolument éviter qu'il soit exposé à des virus. Cette même année est ponctuée de défis : il combat une mononucléose ainsi qu'un Parvovirus, très contagieux, qui mène à l'arrêt de la production des globules rouges et à une chute anémique. Dans ces mois difficiles, Logan attrape également un virus respiratoire, une pneumonie et l'influenza. Toutes ces maladies rendent les visites à l'urgence fréquentes et inquiètent ses parents.

Aujourd'hui âgé de 7 ans, Logan est anémique, et sa maladie entraîne plusieurs complications. Ses parents ont bien cru le perdre. Mais la force de Logan a nourri celle de ses parents. Maintenant considéré comme un cas sévère, Logan a pu recevoir 14 transfusions sanguines grâce aux équipements financés par Opération Enfant Soleil. Elles n'étaient pas toujours faciles pour lui, mais il comprend aujourd'hui leur importance pour sa santé.

Au quotidien, Logan prend des médicaments afin de prévenir les virus et les microbes. Il continue d'être suivi par son hématalogue deux fois par année à l'Hôpital Fleurimont. Les médecins et la famille de Logan espèrent qu'une chirurgie pour extraire sa rate pourra éliminer son anémie, améliorer la condition de son système immunitaire et lui permettre de mener une meilleure vie. Logan devra quand même être vu à la seconde où il fera de la fièvre pour que soit décelée une bactérie qui pourrait être dangereuse pour lui.

« Même si on passe notre vie à l'hôpital, ce qu'on en retire, c'est un mal pour un bien. Il faut y croire, ne jamais abandonner, car il y a de la lumière au bout du tunnel. »

Stéphanie Mercier Jutras et Maxime Fortier

## Les petits miracles n'arrivent pas seuls

Visitez le [operationenfantsoleil.ca](http://operationenfantsoleil.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@operationenfantsoleil.ca](mailto:oes@operationenfantsoleil.ca)