



Ludovick Pineault, 2 ans

Prématuré, né avec un rein unique, et atteint d'un syndrome polymalformatif osseux et d'une trachéobronchomalacie

ENFANT SOLEIL DE LA GASPÉSIE

«La cause d'Opération Enfant Soleil est très importante pour nous. Sans les dons qui ont permis l'achat d'équipements spécialisés, Ludovick ne serait plus avec nous aujourd'hui. Nous sommes touchés qu'autant de gens donnent pour nos enfants malades.»

Les mois qui précèdent la naissance d'un enfant sont riches en émotions pour les parents. On attend avec impatience le petit être qui se prépare, on rêve à demain, on scrute le moindre mouvement, le moindre soubresaut. À la 21^e semaine de grossesse, l'échographie vient bouleverser le cours des rêves des parents de Ludovick. On décèle une scoliose et l'absence d'un rein chez le petit. L'inquiétude et l'angoisse s'invitent dans leur quotidien. Treize semaines plus tard, Ludovick naît prématurément. Plusieurs préoccupations subsistent et de grands défis s'annoncent pour le poupon.

Hormis sa scoliose, Ludovick présente une dysplasie de la hanche droite, et sa cage thoracique est en forme de cloche. Le diagnostic du syndrome polymalformatif osseux est établi. Opéré à un mois pour une hernie, le bébé réagit mal à l'intubation et à l'extubation, ce qui lui cause une hémorragie pulmonaire. C'est à ce moment que les médecins détectent une trachéobronchomalacie: sa trachée et ses bronches n'assurent pas une oxygénation suffisante de ses poumons.

Ludovick passera quatre mois en néonatalogie, et on devra lui administrer de l'oxygène en continu pendant un an. La vie de famille s'organise au rythme des besoins

particuliers du petit. Les traitements et les suivis médicaux sont nombreux, tant à l'hôpital de Maria qu'au Centre mère-enfant Soleil du CHU de Québec. Ludovick ne peut aller dehors quand il fait trop chaud ou trop froid et doit être préservé des infections respiratoires. Il passe beaucoup de temps confiné à la maison avec maman pendant la saison des virus.

Du haut de ses deux ans seulement, Ludovick est une inspiration pour tous les gens qui le côtoient. Malgré toutes les épreuves qu'il a dû surmonter, il a toujours conservé sa bonne humeur et son sourire. Sans le savoir, il rappelle à son entourage que la vie est précieuse et qu'il faut s'arrêter pour la vivre pleinement...

Les parents de Ludovick vous remercient d'être là pour lui et pour tous les enfants malades du Québec!

Laurie Boudreau et Kevin D'Amours Pineault

Les petits miracles n'arrivent pas seuls

Visitez le 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