

Bulletin Le Children

Décembre 2023

la fondation
de l'hôpital
de montréal
pour enfants
the montreal
children's
hospital
foundation



« Il était si minuscule à sa naissance. Presque transparent. On pouvait voir le sang circuler dans ses petites veines. »

La force de vivre de Kana Austin

Le combat de Kana Austin a commencé très tôt, dès la 24^e semaine de grossesse. À sa naissance, il a été branché à toutes sortes d'appareils impressionnants. Tout cela était affolant, mais en même temps, on me rassurait. On m'expliquait ce qui se passait.

Notre bébé était entre bonnes mains, mais il n'était pas tiré d'affaire pour autant. Il s'est écoulé 285 jours entre le moment où notre petit bébé est entré à l'unité des soins intensifs néonataux du Children jusqu'au jour de son congé de l'Hôpital. Kana Austin a eu des infections à répétition et des complications graves. Dix mois de montagnes russes. Des heures d'angoisse, de découragement, de douleur, mais aussi de beaux moments remplis de joies intenses, d'espoir, de solidarité et de profonde humanité.

On a pu traverser tout cela grâce aux soins extraordinaires prodigués à Kana Austin par Le Children, et grâce à votre soutien.

Toutes ces montées d'adrénaline, les espoirs brisés, le stress financier, le va-et-vient entre l'Hôpital et la maison ont eu raison de notre énergie et aussi de notre moral. On nous a bien sûr offert du soutien psychologique, mais ce sont les petites attentions des médecins, des infirmières et aussi du personnel de soutien qui nous ont le plus touchés.

On était à son chevet tous les jours. Épuisés. Tout comme nos économies.

J'ai commencé par utiliser mes jours de vacances, mes journées mobiles et à la fin toutes nos économies y sont passées. Heureusement, vous étiez là. Grâce à vos dons, nous avons reçu des coupons-repas et des bons de stationnement. Vous avez offert à notre famille la tranquillité d'esprit et on a pu se concentrer sur le plus important : la santé de notre enfant. Merci de nous avoir soutenus.

Puis, un jour, l'équipe de soins nous a dit que la dernière option pour sauver la vie de Kana Austin était de lui faire une trachéotomie (soit créer une ouverture au niveau du larynx), car l'appareil lui permettant de respirer ne suffisait plus pour lui. L'opération était la chose à faire.

On ne sait pas ce que l'avenir lui réserve ni quels seront les autres impacts de sa grande prématurité sur son développement, mais on est infiniment reconnaissants. Vos dons permettent au Children d'offrir les meilleurs soins possibles aux jeunes patients dans un environnement qui prend soin à la fois du petit malade et de toute sa famille.

Grâce à votre appui, on ne s'est jamais sentis abandonnés. J'espère sincèrement que vous ferez à nouveau un don afin d'aider des familles comme la nôtre.

Marcial, papa de Kana Austin



MERCI D'ÊTRE LÀ QUAND ÇA COMPTE LE PLUS

Vous êtes comme moi. La santé des enfants vous tient à cœur et vous voulez qu'ils se sentent accompagnés, épaulés — et leur famille aussi — tandis qu'ils traversent des épreuves difficiles.

Depuis 2015, nous avons aidé plus de 70 000 familles. Comment vous dire à quel point, Le Children et moi, nous sommes reconnaissants de vous avoir à nos côtés? J'ai le privilège de voir les résultats de votre générosité. Et les témoignages de reconnaissance des familles ne tarissent pas : votre aide les reconforte, soulage leur fardeau et leur donne du courage.

En décembre, votre don compte double

En cette période de réjouissances, les jeunes patients du Children compte plus que jamais sur nous. Et cela tombe bien, car notre tradition des fêtes se poursuit. Cette année encore, ma fondation et moi doubleront votre don, si vous le faites avant le 31 décembre*.

Merci infiniment.

Je vous souhaite de très joyeuses fêtes!

* Jusqu'à concurrence de 250 000\$. Faites un don en ligne aujourd'hui à fondationduchildren.com

Faire un don →



J'ai eu le bonheur de tourner une annonce télé avec la pétillante petite Sienna. Vous avez sans doute vu aussi les panneaux publicitaires, nos messages sur le Web et peut-être entendu l'annonce à la radio. J'espère que vous éprouverez autant de plaisir que moi en regardant la publicité de la Fondation.



Voici 3 enfants que vous avez aidés



Alessandro

Alessandro n'avait que deux ans lorsqu'il est tombé du canapé et s'est frappé la tête. À l'hôpital local, les médecins ont dit qu'il avait une commotion cérébrale et l'ont renvoyé chez lui. De retour à la maison, ses parents ont su que quelque chose n'allait pas. Ils ont emmené leur fils au Children où les médecins ont confirmé qu'Alessandro souffrait d'une lésion cérébrale traumatique. Il a dû subir une opération d'urgence afin de drainer le liquide contenu dans son cerveau. Après quatre opérations, Alessandro est redevenu l'enfant actif qu'il était. Il adore les super-héros et il aime aussi jouer au soccer et au baseball, et a récemment pu commencer à jouer au hockey.



Florence

Extrême prématurée, Florence est née à 23 semaines. N'ayant que de 50 à 60% de chances de survie, les médecins ne savaient pas si elle survivrait : une nouvelle dévastatrice pour ses parents. Ses poumons n'étant pas complètement développés, elle a dû être intubée en alternance avec le ventilateur. En soins intensifs, elle a développé une rétinopathie de la prématurité et les médecins ont dû lui faire des injections dans les yeux pour éviter qu'elle ne devienne aveugle. Aujourd'hui, Florence se porte bien; elle mange, court, grimpe et continue à se développer. Rieuse et pleine d'énergie, elle essaie toujours de suivre sa grande sœur.



Rita

Rita, 9 ans, reçoit des soins complexes hautement spécialisés. Atteinte du syndrome de Pfeiffer, une maladie génétique rare, les os de son crâne ont fusionné dès le début de son développement. Rita est autiste et présente aussi un retard de développement. Pour respirer, elle a besoin d'un tube de trachéotomie et, pour se nourrir, d'un tube de gastrostomie relié à son estomac. Rita est une jeune fille courageuse qui a subi près d'une quarantaine d'interventions et frôlé la mort à plusieurs reprises. Rita adore chanter, prendre des photos de ses amis et de sa famille, et elle est aussi très douée pour l'orthographe.

Une vie en suspens

Justin terminait son secondaire, lorsque sa vie a basculé. En mars 2022, il a commencé à ressentir des symptômes plutôt anodins : constipation, vomissements et douleurs à l'estomac. C'était, en fait, un cancer du côlon de stade 4.

À 16 ans, la plupart des adolescents sont préoccupés par le bal des finissants et les examens du ministère. Justin, lui, luttait contre le cancer à coup de séances de radiothérapie. Il a subi quatre opérations et s'est soumis à 12 cycles de chimiothérapie. Composer avec les traitements et les émotions qu'engendre une maladie grave n'a pas été chose facile. Pas facile de manger quand on a la nausée : Justin ne pesait plus que 32 kilos (70 livres).

« Après ma deuxième opération, je n'arrivais plus à me lever, ni à marcher. Réapprendre à marcher est ce que j'ai trouvé le plus dur », confie Justin.

Une détermination à toute épreuve

Pas question pour Justin de manquer la remise des diplômes et le bal des finissants. Ses camarades de classe ont poussé des cris de joie lorsqu'il a traversé la scène pour recevoir son diplôme et un prix pour souligner sa persévérance.

En août 2023, le cancer est réapparu et Justin a dû entreprendre quatre autres cycles de chimiothérapie. Même s'il



s'inquiète un peu pour son avenir, Justin est prêt à relever les défis qui l'attendent et a hâte de reprendre le cours de sa vie.

Merci d'être toujours là pour les enfants et les adolescents atteints de cancer. Vos dons leur permettent de bénéficier du soutien dont ils ont besoin pour faire face aux effets physiques et psychologiques du cancer et de ses traitements.

ON FÊTE AUSSI AU CHILDREN!

Grâce à votre générosité, les jeunes patients peuvent aussi se mettre dans l'esprit des fêtes. Des petits et des grands lutins rivalisent d'adresse pour faire sourire les enfants et leur famille.

Merci d'égayer leur temps des fêtes!



1 000 cadeaux distribués aux enfants malades



12 joueurs des Canadiens pour apporter de la joie



2 lutins à l'emballage de cadeaux en hématologie



9 rennes sur le toit de l'Hôpital



1 500 boules dans le sapin de Noël de l'Atrium P.K. Subban



1 mini concert de Charlotte Cardin



1 500 heures de bénévolat en décembre



122 jeunes patients qui ne seront pas à la maison pour Noël



150 visites à l'urgence par jour dans le temps des fêtes



300 chocolats chauds servis lors du pyjama party



300 photos avec le Père Noël



1 visite de celui qui, habituellement, passe par la cheminée



LA MAGIE DE LA LUMINOTHÉRAPIE

Au cours de la dernière année, Laurence a subi quatre opérations. Alors qu'elle espérait aller mieux, Laurence s'est retrouvée à ne plus parler et à avoir de la difficulté à marcher, à écrire et à avaler. Une période difficile pour elle et sa famille où la luminothérapie a apporté une lueur de réconfort.

Laurence a reçu un diagnostic d'épilepsie sévère à six ans. Après deux opérations au cerveau, dont une avec complications, une gastrostomie a dû être pratiquée afin de permettre qu'elle soit alimentée par un tube relié à son estomac. Puis en mai dernier, Laurence a subi une callosotomie, une chirurgie très rare qui consiste à séparer le cortex cérébral afin de diminuer les crises d'épilepsie. Ça fait beaucoup quand on a 12 ans. Laurence déprimait...

Tout a changé quand une spécialiste du Milieu de vie pédiatrique est entrée dans sa chambre avec un appareil de luminothérapie. « Quand Laurence a compris qu'en actionnant des boutons, elle pouvait changer les couleurs et la musique, faire apparaître des vagues ou des nuages, son visage s'est illuminé » se rappelle avec émotion Catherine, sa maman.

« Elle pouvait enfin réussir quelque chose et ça la transformait. »

Laurence a bénéficié de séances de luminothérapie, un service offert dans le cadre du programme du Milieu de vie pédiatrique financé par des donateurs tels que vous. « Voir sourire ma grande, la voir retrouver sa joie de vivre, la sentir heureuse et détendue était, pour moi, extraordinaire » avoue Catherine.

Aujourd'hui, Laurence dit quelques mots et commence à manger de la purée, ce qui laisse entrevoir d'autres améliorations. Ses crises d'épilepsie sont moins fortes et moins fréquentes, et sa médication a diminué. Merci d'avoir aidé à mettre de la lumière dans les yeux de Laurence.

Merci! 



Les enfants veulent seulement s'amuser dans le temps des fêtes!

P.K. s'est fait des amis bien attachants au Children. Lyliã, 4 ans, (notre petit renne) a l'air particulièrement tannante et Mila, 8 ans, assise à droite de P.K. semble ravie. Florence, 2 ans, et Asher, 22 mois, nos angéliques complices ont pris beaucoup de plaisir à poser avec P.K.!

Au nom de toute l'équipe de La Fondation du Children, nous vous souhaitons de très joyeuses fêtes et une merveilleuse année 2024!

