

## L'histoire de Sarah

« Thomas et moi sommes heureux d'agir en tant qu'ambassadeurs de la Fondation en Cœur, une fondation incroyable qui nous a offert un soutien inestimable durant notre séjour à l'hôpital.

C'est à sa naissance en mai 2015 que nous avons découvert la malformation cardiaque congénitale de Thomas : une bicuspidie aortique (on a récemment détecté la même malformation chez moi) qui a, dans son cas, entraîné une sténose aortique sévère de son ventricule gauche. Dès son 4<sup>e</sup> jour de vie, nous avons été pris en charge par l'incroyable équipe en pédocardiologie du CHUL à Québec. Les suivis rapprochés des premières semaines annonçaient une situation stable de son état. Toutefois, lors d'un rendez-vous de suivi, alors que Thomas n'avait que 3 mois, on nous annonce que la situation a évolué très rapidement et qu'elle est maintenant critique.

Direction soins intensifs pour notre poupon : hospitalisation, cathétérisme et opération à cœur ouvert. C'est son cœur que l'on doit réparer, mais c'est le mien qui saigne. Un poignard en pleine poitrine puissance 1 000. Notre séjour a duré 32 jours; plus d'un mois loin de la maison durant lequel la Fondation en Cœur nous a épaulés, soutenus et rassurés quotidiennement. Un baume pour les nouveaux parents inquiets et désemparés que nous étions.

Aujourd'hui âgé de 6 ans, notre grand garçon se porte très bien, mais il devra subir d'autres opérations à cœur ouvert dans le futur afin de remplacer sa valve aortique. C'est rassurant de savoir que la Fondation en Cœur et ses extraordinaires bénévoles seront, à nouveau, là pour nous. »

