

L'association « où se parlent les parents »

les parents (d'autres enfants AO) sont la meilleure ressource des parents !

Sophie n'en peut plus d'attendre. Elle veut savoir ! Elle s'occupe mais son esprit revient toujours au même sujet. Alors, elle s'installe devant l'ordinateur encore une fois et elle écrit :

« Bonjour, c'est la première fois que je crée une discussion sur un forum parce que je sors de l'échographie du troisième trimestre et le médecin veut me revoir : l'estomac du bébé est à peine visible ! Il a tenté de me rassurer en me disant que c'était certainement parce qu'il n'avait pas avalé beaucoup de liquide ce matin-là mais qu'il fallait tout de même vérifier que ce ne soit pas une atrésie de l'œsophage ! Cela signifie dans ces cas-là que l'œsophage se termine en cul-de-sac au lieu de rejoindre l'estomac... Après quelques recherches sur Internet, j'ai compris que c'était une malformation fréquente et je suis très inquiète ! En avez-vous déjà entendu parler ? »
Presque aussitôt une internaute lui répond :
« Coucou, je n'y connais rien du tout, désolée. Signé Absolette ».

Mais en allant consulter à nouveau, quelques heures plus tard, elle trouve ce message :

« Je suis secrétaire en service de chirurgie pédiatrique, donc je connais un peu l'atrésie de l'œsophage. C'est une malformation relativement fréquente mais qui se soigne très bien grâce à une opération chirurgicale dans les premières heures de vie de l'enfant. Le chirurgien va raccorder les deux bouts pour que l'œsophage puisse aller jusqu'à l'estomac. Ensuite l'enfant restera en réanimation pédiatrique puis ira en service de néonatal. » Enfin, deux autres mamans lui répondront plus amplement en expliquant que leur enfant est né avec une AO et qu'elles sont adhérentes de l'AFAO...

Alors, Sophie répond gentiment :

« Merci les filles, J'ai cru comprendre lors de mes lectures que malgré l'opération, il pouvait rester des séquelles : que la partie de l'œsophage ainsi reconstituée n'a plus de « muscles », ce qui engendre des problèmes de déglutition, des « fausses routes »... Je serai fixée la semaine prochaine, lors de la prochaine écho ! »

Cette future maman à peine confrontée au problème avait déjà compris que tout était loin d'être aussi simple. Mais pour une fois, à peine quelques jours après :
« Coucou, j'ai eu mon écho de contrôle cet après-midi et mon bébé va bien ! On a bien vu l'estomac... me voilà rassurée... Bonne continuation à toutes ! »

C'est le dernier message qu'on a pu lire de Sophie. Et tant mieux ! Je suis tentée d'humoriser : merci de nous avoir « fait un petit coucou » ! Et... Sophie, puisque tu « l'as échappé belle », en sachant que tout de même cela concerne 200 naissances par an en France : pourrais-tu continuer, de temps en temps, à en parler autour de toi ? Oui, parce que nous, on va continuer, « tout(e)s... de notre côté » : celui des parents qui ont un enfant né avec une AO.

J'ai trouvé touchant que cette maman, à peine ayant eu connaissance de cette malformation, cherche rapidement à se mettre en contact avec d'autres parents concernés alors que son bébé n'était pas encore né. J'ai admiré son adaptation : aller voir les séquelles que ce genre d'intervention pouvait laisser... une belle présence d'esprit !

F. Messenger

**ALLEZ SOPHIE ! CE SERAIT SYMPA MAINTENANT QUE TU SAIS QUE TU « Y AS ÉCHAPPÉ » DE CONTINUER DE PARLER DE NOUS ET DE NOTRE ASSOCIATION !
MERCI D'AVANCE.**