

Mesdames, Messieurs,

Je m'appelle Laura Gigon, je suis née le 17 novembre 1989 en Suisse. J'ai quitté la Suisse à l'âge de 26 ans et je vis en France depuis 2016. Depuis que mon conjoint et moi sommes parents, nous avons posé nos bagages au 8 résidence le Petit Hac dans la petite commune de Saint-Juvat (22630) dans les Côtes d'Armor en Bretagne. Cuisinière de métier, je travaille à présent pour un grand groupe de restauration et je suis actuellement second de cuisine dans un Ephad se situant dans le village de Broons (Côtes d'Armor).

Les hôpitaux proches de mon domicile sont :

- CH de Dinan
- CH de ST-Malo
- CH de Saint-Brieuc
- CHU de Rennes – Hôpital Sud + Ponchaillou
- Clinique privée de St-Grégoire à Rennes

Je vous présente ma candidature pour une place de déléguée local pour la région Bretagne. Je suis joignable au 06 22 10 63 04 ou par mail à : laura_gigon@hotmail.com

Veuillez recevoir mes meilleures salutations.

Laura Gigon

Bonjour à toutes et à tous,

Tout d'abord, je tiens à remercier Madame Goupil qui se charge de me représenter à vous tous aujourd'hui car je suis malheureusement dans l'impossibilité de venir ce week-end.

Je m'appelle Laura Gigon, j'habite dans les Côtes d'Armor près de Dinan. J'ai 32 ans et je vis avec le père de mes enfants. Nous sommes très fières d'être les parents de deux superbes petits garçons. Marcel 4 ans et Louis 2 ans et demi.

Le 30 novembre 2019, je donne naissance à mon deuxième fils Louis. Bien que ce fût l'un des plus beaux jours de ma vie, il restera paradoxalement l'un des plus tristes. En effet, quelques minutes après ça venu au monde, nous apprenions qu'il souffrait d'une maladie congénitale rare, une atrésie de l'œsophage. Louis est né avec une AO de type 3 avec fistule. Il souffre également d'une trachéomalacie ainsi que deux fusions aux vertèbres (T10 + T11). Il a été opéré après quelques heures de vie au CHU de Rennes – Hôpital Sud. Cet Hôpital est doté d'une équipe de spécialistes connaissant très bien la maladie.

Pour beaucoup d'entre vous qui êtes présent à ce week-end, la suite vous la connaissez que trop bien j'imagine. Le parcours qui suit cette annonce est propre à chaque famille car comme nous le savons tous, chaque enfant atteint par cette pathologie est un cas complexe et à chaque fois unique. Les chemins et traitements sont donc pour tous du « sur mesure ».

Grace à l'AFAO, nous pouvons échanger, écouter et partager. Nous sommes tous d'horizons bien différents mais toutes les épreuves que chacun d'entre nous vivons au quotidien nous rassemblent. La rareté de la maladie fait que nous sommes peu, mais nous sommes forts et tous mobilisés dans ces combats et ceci pour la santé et le bien-être de nos enfants extraOrdinaires !

Je me présente aujourd'hui pour candidature à la place de déléguée local de la région Bretagne. Echanger, écouter, partager et accompagner les familles qui le souhaitent seront pour moi une tâche que j'accomplirai avec grand plaisir.

Je vous remercie et je vous souhaite à toutes et à tous un magnifique week-end des familles !

Laura Gigon