

L'histoire d'Ella

En 2019, Ella avait cinq ans et commençait tout juste à découvrir le monde lorsqu'elle est tombée et s'est cassé la jambe. Jennifer, mère d'Ella et infirmière de formation, était alarmée! Elle savait bien que quelque chose n'allait pas, car il est presque impossible pour un nourrisson de se fracturer le fémur. Peu après, Ella a reçu un diagnostic d'ostéopétrose, une rare maladie génétique qui perturbe la formation des os. C'est à ce moment que les longs séjours à l'hôpital, les nombreux examens et les traitements invasifs ont commencé pour Ella. Environ 14 semaines après la fracture, elle a subi une greffe de moelle osseuse à la suite de traitements intensifs de chimiothérapie.

Depuis cette intervention, Ella se porte bien, même si son équipe médicale continue de la surveiller de près. Elle a maintenant quatre ans et adore montrer à tout le monde ce qu'elle peut faire! Son imagination débordante la transporte souvent dans des univers qu'elle crée de toutes pièces avec ses jouets. Si elle n'est pas plongée dans l'un de ses mondes imaginaires, elle est sûrement en train de se balader, le sourire aux lèvres, au terrain de jeux ou à la plage, ses deux endroits préférés!

Lorsque Ella et sa famille ont découvert qu'elle était admissible à un rêve, toute sa communauté les a surpris avec une fête chaleureuse. Tout y était : ballons, cris de joie et un meilleur ami pour Ella, ce doux lion en peluche qu'on connaît sous le nom de Rêveur. Alors qu'elle imagine les innombrables possibilités de rêve parmi lesquelles elle peut choisir, Ella serre Rêveur dans ses bras et trouve dans ces étreintes l'espoir de jours meilleurs.



*J'attends encore que
mon rêve soit réalisé*

Ella, 4 ans
rare maladie
génétique



les **rêves**
font des
merveilles