

**C 'était a la fin d 'avril 1995.** Il faisait grand soleil dans le verger d'oliviers. Nous étions là pour ne penser a rien. Le bébé devait naître dans quelques jours. Les résultats de l'amniosynthèse n'étaient toujours pas connus... ils ne le seraient que la veille de la naissance.

Notre gynéco avait bien décelé une image anormale au début du 9ème mois de grossesse.

Les hypothèses étaient multiples, et déprimantes : trisomie, mucoviscidose, ou bien imperforation anale. Nous étions là sous le soleil du printemps, pour tout simplement éviter d 'y penser. Le temps était suspendu, et pesant.

Le bébé naîtra finalement par césarienne avec une imperforation anale forme haute, le 13 mai 1995. Nous l'appellerons ici Olivier pour raconter son histoire.

### **Aujourd'hui 13 mai 2011, Olivier a 16 ans...**

Joyeux anniversaire !

1m75, des biceps pleins les manches... comme aurait dit Nougaro. Il est en classe de seconde, fait du karaté, du tennis, du skate board, de la voile, du piano. Il a un tas de copains, et de copines aussi bien sûr. A 16 ans, c'est très important n'est-ce pas ? Olivier a une vie parfaitement normale.

Entre ces deux époques, un paquet d'aventures. La chirurgie, les stomies, les brûlures, les

pleurs, les exercices abdominaux. Mais aussi les rires et les joies de l'enfance. Et puis l'Afrique pendant 9 ans, la mer Rouge, le Sahel, les voyages, la brousse, les rencontres d'autres enfants, avec d'autres soucis.

Enfin, le retour en France. De nouvelles rencontres. La rééducation abdominale Le contrôle de son corps. L'équilibre sans doute.

...

**Il y a de nombreuses histoires dans cette histoire.** D'autres parents d'enfants malades pourraient vouloir les entendre. Nous sommes prêts à raconter les morceaux choisis parmi les plus durs, mais surtout les plus réconfortants. En fin de compte, nous ne retenons spontanément que les meilleurs.

Les membres du corps médical qui nous ont accompagnés dans cette aventure humaine autour d'Olivier, depuis sa naissance, et même avant, jusqu'à son adolescence maintenant, sont devenus des amis et ont souhaité également participer à diffuser l'information sur ce qui peut être fait pour aider la vie quotidienne des enfants touchés par le même type de malformation que notre fils, et sur l'encoprésie qui souvent en découle.

**C'est l'ambition de l'association Mélodie : aider, expliquer, informer, répondre... et encourager.**

**Merci de votre visite sur notre site, qui peut aussi devenir le vôtre.**

L. et P.

## **Editorial : L'histoire d'Olivier**

Écrit par Camille et Anna

Samedi, 18 Juin 2011 09:13 - Mis à jour Mercredi, 01 Février 2012 23:12

---

NB : Un glossaire bientôt disponible sur ce site explicite certains termes spécifiques.