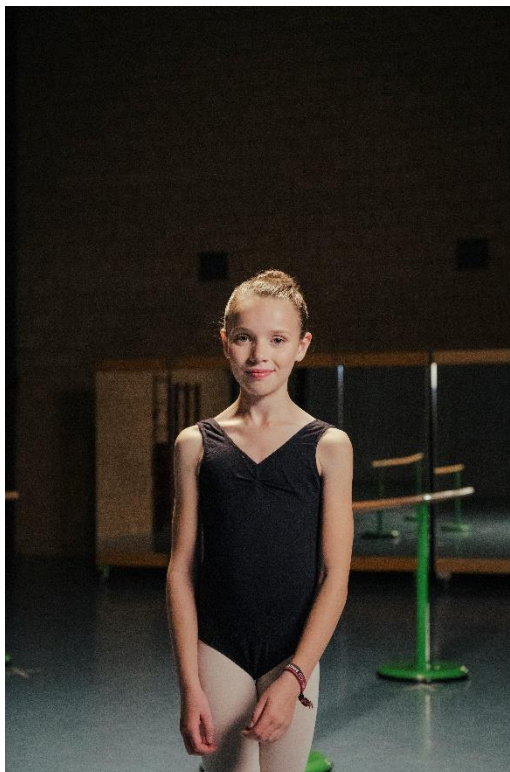


Lucie Van Dorst



"Lucie is zeer zelfbewust en beseft dat ze mucoviscidose heeft. Ondanks haar ziektebeeld, dat enorm veel tijd en energie vergt, wil ze net als alle andere kinderen genieten van het leven"

Naam: Lucie Van Dorst (mama: Kristin Van Uffel)

Leeftijd: 11 jaar (geboortedatum: 12/08/2009)

Woonplaats: Wilrijk, Antwerpen

Leven met muco

- Moet elke morgen & avond voor het slapengaan aerosollen
- Gaat 3x in de week naar kine
- Is nog maar vier keer opgenomen in het ziekenhuis
- Neemt 22-tal pillen per dag
- Neemt ook extra calorierijke drankjes

Activiteiten

Lucie is een sportieve meid. Ze gaat twee keer in de week naar de dansles. Hier kan ze haar twee uur lang uitleven in de wereld van het klassiek ballet en hedendaagse dans. Hiernaast volgt ze twee keer in de week atletieklessen. Lucie kan momenteel alle activiteiten doen die ze graag doet. Ze kan perfect mee met haar leeftijdsgenootjes.

Wij vroegen aan Kristin, mama van Lucie, wie haar dochter is en wat haar typeert. Haar antwoord:

Lucie is een energieke meid die niets wil missen in het leven. Ze heeft een oudere broer van 13, Stan. Hij is opgegroeid met een zusje met mucoviscidose maar vond dit allemaal normaal. Heeft nooit geklaagd over het feit dat zijn zus meer aandacht nodig had dan hem.

Lucie is altijd gelukkig en is een echt competitiebeest. Als ze thuis tekeningen maakt is ze ervan overtuigd dat zij de beste tekenaar is. Een eigenschap die wij als ouder zeker willen stimuleren.

Hoe hebben jullie mucoviscidose vastgesteld bij Lucie?

Lucie verloor bij haar geboorte aanzienlijk snel gewicht en kwam na drie maanden niet bij. Op 3 maanden oud kreeg Lucie luchtwegproblemen en begon ze te hoesten. Na raadpleging bij de huisarts werd de diagnose mucoviscidose gesteld bij Lucie (op dat moment 4 maanden oud).

Welke impact heeft een kindje met mucoviscidose op jullie leven?

Toen Lucie geboren werd en alsmaar meer gewicht verloor was dat een periode van twijfel, frustraties en angst. Toen de diagnose van 'mucoviscidose' viel, waren wij allemaal opgelucht dat we het 'beestje' een naam konden geven. Als ouder is het natuurlijk even slikken, wanneer je kind ziek is. Maar op dit moment stelt Lucie het goed. Wij hebben er ook bewust voor gekozen om Lucie & haar broer hetzelfde te behandelen. Je zal mij nooit horen zeggen: "*Mijn naam is Kristin, mama van Stan en Lucie, een meisje met mucoviscidose*".

"Lucie is een competitiebeest pur sang en heeft een stevige dosis zelfzekerheid. Iets wat wij als ouder enorm stimuleren"

Hoe gaat Lucie om met de ziekte?

Lucie beseft heel goed dat ze muco heeft. Maar op dit moment voelt ze zich goed en wil ze net als alle andere kinderen normaal behandeld worden. Ze accepteert het feit dat zij als mucopatiënte veel tijd moet investeren in kinetherapie, pilletjes nemen en ademhalingsoefeningen maar desondanks wil ze voluit gaan voor haar dromen en neemt ze alle verantwoordelijkheden erbij. Wij zijn énorm fier op onze sterke madam!

Spreekt jullie thuis veel over mucoviscidose?

Het gebeurt weleens dat onze kinderen vragen stellen over de ziekte. Maar ik wil haar niet onnodig ongerust maken over de toekomstvoorspellingen van mucopatiënten.

Heeft Lucie speciale toekomstplannen?

Later wil Lucie twee kinderen. Momenteel wil ze graag verschillende beroepen uitoefenen: laborant, leerkracht, immo-makelaar (interesse door o.a. Blind Gekocht, ...) en softwaredesigner.