



Guide des maladies graves

Section maladies infantiles



Desjardins
Sécurité financière[™]

Conjuguer avoirs et êtres

Vie, santé, retraite

MALADIES INFANTILES

Voici la liste des maladies infantiles qui peuvent être couvertes en vertu de la protection Quiétude Nouvelle génération de Desjardins Sécurité financière, ainsi que leur définition respective.

Cette protection couvre les enfants à l'égard de ces maladies infantiles dès l'âge de 31 jours et jusqu'à 17 ans.

AUTISME

Le diagnostic d'une anomalie organique dans le développement du cerveau caractérisée par l'incapacité de développer un langage de communication ou autres formes de communication sociale.

Le diagnostic doit être confirmé avant le troisième anniversaire de naissance.

En d'autres mots...

L'autisme est un trouble majeur du développement caractérisé par un fonctionnement psychologique restreint ou anormal qui entraîne le repliement sur soi et limite la communication et l'interaction de l'enfant avec son entourage.

Les premiers signes de l'autisme se manifestent avant l'âge de trois ans.

Cette maladie est-elle fréquente ?

L'autisme touche 2 à 4 enfants sur 10 000. Trois fois sur quatre, il s'agit d'un garçon.

Comment se manifeste-t-elle ?

Le signe le plus évident de l'autisme est l'incapacité de l'enfant à interagir socialement. Le bébé, par exemple, ne réagira pas aux sourires, aux jeux, aux sons ni aux autres stimuli de son environnement. Il ne suivra pas les autres des yeux et n'établira aucun contact visuel. Il ne tissera pas non plus de liens affectifs ou sociaux.

Dans les cas graves, on peut observer des gestes répétitifs, des automutilations et de l'agressivité. Il s'agit malheureusement d'une maladie incurable.

DIABÈTE SUCRÉ DE TYPE 1

Le diagnostic du diabète sucré de type 1, caractérisé par une déficience absolue de sécrétion d'insuline et une dépendance continue à l'insuline exogène pour la survie. La preuve doit être faite qu'il y a dépendance à l'insuline depuis une période minimale de trois mois.

En d'autres mots...

Le diabète de type 1 découle de la destruction de certaines parties du pancréas qui ne produisent plus d'insuline. Une provision adéquate d'insuline est très importante puisqu'elle aide le corps à capter efficacement l'énergie des aliments que nous mangeons.

Cette maladie est-elle fréquente ?

Le diabète de type 1 touche 1 % de la population. Environ 10 % des personnes diabétiques sont atteintes du diabète de type 1.

Comment se manifeste-t-elle ?

Les symptômes suivants peuvent apparaître subitement ou progressivement :

- Fatigue et somnolence
- Augmentation du volume des urines
- Soif intense
- Faim exagérée
- Amaigrissement
- Vision embrouillée
- Picotements dans les doigts ou les pieds
- Changement du caractère

Qu'est-ce qui arrive ensuite ?

Le diabète ne se guérit pas, mais il se contrôle bien et permet à l'enfant qui en est atteint d'avoir une vie quasi normale.

DYSTROPHIE MUSCULAIRE

Le diagnostic définitif de dystrophie musculaire, caractérisé par des anomalies neurologiques bien définies, confirmées par une électromyographie et une biopsie musculaire.

En d'autres mots...

La dystrophie musculaire est une détérioration progressive des muscles du corps qui engendre une faiblesse et une invalidité musculaire au niveau des bras, des jambes et de la colonne vertébrale. Elle s'aggrave au fil du temps.

Cette maladie est-elle fréquente ?

Seuls les hommes peuvent être atteints de dystrophie musculaire, mais seules les femmes peuvent la transmettre. Environ 3 garçons sur 10 000 en sont atteints.

Comment se manifeste-t-elle ?

Les symptômes se manifestent le plus souvent avant l'âge de cinq ans. L'enfant sera généralement incapable de marcher ou de grimper les escaliers. Il aura également de la difficulté à soulever ses bras et souffrira d'un manque de coordination.

Qu'est-ce qui arrive ensuite ?

Lorsque l'enfant atteint l'adolescence, il doit se déplacer en fauteuil roulant. Certains développent une scoliose ou un léger retard mental ou, encore, souffrent d'insuffisance cardiaque.

FIBROSE KYSTIQUE

Le diagnostic définitif de fibrose kystique mis en évidence par une maladie pulmonaire chronique et une insuffisance pancréatique.

En d'autres mots...

La fibrose kystique est une maladie héréditaire. Elle entraîne la formation d'une quantité excessive de mucus qui obstrue les poumons, empêche la digestion des aliments et cause des dommages au système reproducteur.

En quantité normale, ce mucus est fluide et aide à garder les poumons clairs ainsi qu'à éliminer les microbes et les particules de poussière. Chez les personnes atteintes de fibrose kystique, il est plutôt épais et collant, obstrue les bronches et rend la respiration difficile. L'air se trouve ainsi emprisonné et les bactéries s'accumulent, causant des infections.

Cette maladie est-elle fréquente ?

Au Canada, environ 1 nouveau-né sur 2 500 en est atteint. Il s'agit de la maladie héréditaire la plus fréquente.

Comment se manifeste-t-elle ?

Ce sont généralement les parents qui donnent au médecin le premier indice que leur enfant est atteint de la fibrose kystique en lui indiquant le goût salé de sa peau. Parmi les autres symptômes, on retrouve une toux persistante, une respiration sifflante ainsi que des infections pulmonaires, comme des bronchites ou des pneumonies, à répétition.

Qu'est-ce qui arrive ensuite ?

Personne ne peut se débarrasser de la fibrose kystique. Néanmoins, les traitements de plus en plus perfectionnés et un bon suivi permettent à la plupart des enfants atteints de celle-ci de mener une vie quasi normale. Ils se rendent généralement à l'âge adulte et vivent en moyenne jusqu'à 31 ans. Au fur et à mesure de leur vieillissement, toutefois, la fibrose kystique peut entraîner l'apparition d'autres maladies, comme le diabète.

PARALYSIE CÉRÉBRALE

Le diagnostic définitif de paralysie cérébrale, révélé par des troubles neurologiques non évolutifs caractérisés par des spasmes et une incoordination des mouvements.

En d'autres mots...

La paralysie cérébrale est un état non évolutif et non héréditaire qui résulte de la destruction de certaines cellules du cerveau et qui perturbe la coordination et le contrôle des muscles. L'importance et la localisation des lésions déterminent la gravité du handicap.

Cette maladie est-elle fréquente ?

La paralysie cérébrale touche 1 à 2 nouveau-nés sur 1 000. Le risque d'en être atteint est 100 fois plus élevé chez les bébés dont le poids à la naissance est sous la normale.

Comment se manifeste-t-elle ?

Les parents remarquent les premiers symptômes suivants à partir de l'âge de six mois :

- Retard de croissance et incapacité de s'asseoir, de sourire ou de marcher
- Adoption de positions insolites, rigidité excessive et manque de tonus
- Convulsions
- Croissance lente et asymétrie
- Assouplissement des sens, surdité apparente et strabisme convergent

Qu'est-ce qui arrive ensuite ?

Comme il ne s'agit pas d'une maladie progressive, les symptômes ne s'aggravent généralement pas au fil du temps. Aux problèmes de coordination des membres supérieurs et inférieurs peuvent cependant s'ajouter des troubles d'élocution, de vision ou d'ouïe.

SYNDROME DE RETT

Le diagnostic d'une affection génétique touchant le système nerveux central, qui se caractérise par un ralentissement de la croissance céphalique après l'âge de six mois, la perte de l'utilisation des mains et des troubles de communication associés à un retard psychomoteur sévère.

Le diagnostic doit être confirmé avant le troisième anniversaire de naissance.

En d'autres mots...

Le syndrome de Rett est un trouble neurologique qui affecte presque exclusivement les filles. Cette affection est souvent confondue avec l'autisme, la paralysie cérébrale ou d'autres retards du développement.

Cette maladie est-elle fréquente ?

Bien que peu connue, cette maladie est une cause relativement fréquente de dysfonctionnements neurologiques chez les filles. Elle touche environ 1 fille sur 10 000.

Comment se manifeste-t-elle ?

Jusqu'à l'âge de 6 à 18 mois, selon le cas, l'enfant connaît un développement normal. Ensuite, petit à petit, le syndrome autistique se manifeste. L'enfant perd ses facultés communicationnelles, a des troubles de démarche, répète des gestes comme se frotter les mains, et subit le ralentissement de la croissance de son crâne.

Qu'est-ce qui arrive ensuite ?

D'autres symptômes peuvent survenir avec l'âge, comme des problèmes respiratoires, des symptômes épileptiques, des troubles du sommeil, de la rigidité musculaire, une scoliose, un retard de croissance, de l'irritabilité et de l'agitation. Il s'agit malheureusement d'une maladie incurable.

DESJARDINS SÉCURITÉ FINANCIÈRE, COMPAGNIE D'ASSURANCE VIE

Desjardins Sécurité financière est une composante du Mouvement Desjardins, le plus important groupe financier coopératif au Canada, fort d'un actif global de près de 160 milliards de dollars au 31 mars 2009. Desjardins Sécurité financière s'inscrit au 5^e rang des assureurs de personnes au Canada et au 1^{er} rang au Québec en ce qui a trait au volume de primes souscrites.

Desjardins Sécurité financière offre une vaste gamme de solutions de gestion du risque financier et de services par l'intermédiaire d'un réseau national de distributeurs dont Services financiers SFL. Notre portefeuille comprend des produits d'assurance vie, d'assurance santé, des produits de placement et d'épargne-retraite conçus pour répondre aux besoins financiers multiples des Canadiens en quête d'une protection financière.

desjardinssecuritefinanciere.com



Desjardins
Sécurité financière^{MD}

Conjuguer avoirs et êtres

^{MD} Marque de commerce propriété de Desjardins Sécurité financière

Engagé envers le développement durable, le Mouvement Desjardins privilégie l'utilisation de papier produit au Canada et fabriqué dans le respect de normes environnementales reconnues.

