

SOLO CON IL CUORE SI VEDE DAVVERO



CIAO SONO CAMILLA E VORREI RACCONTARTI LA MIA STORIA

Sono nata il 27/01/07 a Desenzano d.G (BS), pesavo poco più di 3kg e dopo i primi giorni di ricovero, mi hanno trattenuta in ospedale per un calo fisiologico superiore alla norma e l'encefalo piccolo. Dopo una serie di accertamenti, mi hanno lasciata andare a casa dicendomi che stavo benissimo! Ma a casa piangevo giorno e notte, mangiavo e crescevo pochissimo, allora i miei genitori hanno deciso di consultare alcuni pediatri per poi ricoverarmi. Anche qui mi hanno detto che erano semplici coliche e che probabilmente ero una bambina capricciosa, dovevano avere pazienza e aspettare che crescessi. A 5 mesi pesavo solo 4kg scarsi e a maggio,



e durante un week-end dai nonni con la mamma, a causa di una febricitattola venne portata da un nuovo pediatra, il quale nota che la mia crescita non è normale, che non ho una postura corretta, non afferro gli oggetti e non controllo la posizione della testa. Qualcosa non era come doveva essere. Una visita dall'ennesimo specialista mamma e papà apprendono la tragica

notizia: soffro di una rara patologia, un ritardo psico motorio chiamato tetra paresi spastica con ipertonico muscolare. Se non intervengono subito dovrò trascorre il resto della mia vita su di una sedia a rotelle. Dai medici italiani non ho avuto nessun risultato, nonostante sia stata sottoposta a innumerevoli e spesso dolorosi esami. Nessuno mi sa dire perché sono così, perché non ho la possibilità di essere una bambina come tante altre! Perché non posso vedere i mie genitori gioire nel vedermi muovere i primi passi e commuovere quando pronuncio il loro nome...

Oggi ho 18 mesi, peso solo 7 kg non sto seduta, non reggo il capo, non riesco ad afferrare gli oggetti e non cammino. Sono stanca e ho paura. L'unica speranza arriva dagli Stati Uniti e si chiama OCEAN HYPERBARIC NEUROLOGIC CENTER un centro specializzato in FLORIDA dove praticano l'OSSIGENO TERAPIA associata ad una cura PEDIATRICA INTENSIVA, che per più ore al giorno cercherà stimolare e risvegliare le cellule atrofizzate o addormentate. Il problema più grande è che questo tipo di cure costa tanti tanti soldi, circa 18.000 \$ al mese e il tempo della cura è indefinito.

Oggi trascorro le mie giornate senza potermi muovere, senza felicità né mia né dei miei genitori. Ti prego aiutatami affinché possa realizzare il mio sogno, essere una bambina come le altre, capace di rincorrere una palla, raccoglierla e donarti il mio sorriso.



Per aiutare Camilla, visita il sito www.aiutacamilla.it e fai una donazione, potrai essere partecipe del suo sorriso.

Donazione tramite Bonifico ad Associazione: AIUTA CAMILLA
Iban: IT 44P 08575 11201 000000182300
CAUSALE: Un Aiuto x Camilla da .. (tuo nome e cognome)..

**Un bacione grande e grazie di cuore
Camilla Iannaccone**