

Una tuta spaziale per rinascere

Può far camminare Mauro, 5 anni, colpito da tetraparesi spastica distonica

Conegliano

C'è una città ricca e c'è un bimbo, Mauro, che non lo è. Nè di soldi e tantomeno di salute. Però come tutti i bambini di questo mondo ha il sacrosanto diritto di sorridere. E lui oggi sorride ben poco.

Ha 5 anni, abita a Susegana, ed è disabile dalla nascita. Nelle poche primavere della sua esistenza sulle piccole spalle gli è piovuto di tutto, soprattutto sofferenze; di bello in compenso ha l'amore sconfinato della mamma che ha rinunciato a tutto, compreso al lavoro, pur di aiutare questo bimbo nato alla 32. settimana di gravidanza perché la gestosi ed un nodo al cordone ombelicale gli impedivano di respirare e di nutrirsi: il suo cervello è stato però irrimediabilmente danneggiato nelle parti preposte al coordinamento motorio. Di conseguenza convive con una diagnosi spietata: tetraparesi spastica distonica. A 8 mesi quando fu ricoverato in ospedale per epilessia, il padre si ammalò e dopo 6 mesi morì per cancro al colon ed al fegato.

Attorno a Mauro ora c'è la mamma, una donna coraggiosa, ed un piccolo grande uomo di 16 anni. I tre sopravvivono grazie alla pensione di reversibilità del padre. La madre è inchiodata al fianco di Mauro perché il piccolo ha una salute perennemente a



Il piccolo Mauro

rischio e ha dovuto rinunciare al lavoro.

Mauro alla mattina, salute permettendo, frequenta l'istituto La Nostra Famiglia di Conegliano dove gli vengono praticati diversi trattamenti riabilitativi. Nonostante tutto non riesce a star seduto senza sostegno, non cammina, non sta in piedi, o parlare o mangiare da solo. Fa pure fatica a masticare ed è intollerante ad alcuni cibi e assomiglia poco.

È un bimbo economicamente costoso.

Ora per Mauro c'è un sogno a portata di mano. Fra Mauro ed il sogno però, c'è una barriera: i soldi. Presso il centro Adeli di Piest'any in Slovacchia, indos-

sando una speciale tuta come quella indossata dagli astronauti, ci sarà la possibilità di metterlo in piedi e di farlo camminare: i movimenti così eseguiti stimoleranno i muscoli, rivitalizzando così pure la parte sana del cervello che così li memorizzerà. I risultati così ottenuti si consolidano nel tempo e portano fin da subito dei grandi miglioramenti della qualità della vita. Questo metodo riesce ad ottenere risultati nel 98% dei casi.

Le cure sono costose: 5.800 euro per il ciclo di 2 settimane, da ripetere ogni 5/6 mesi. Un lusso proibito per la famiglia di Mauro.

Attorno a Mauro c'è una forte ondata di solidarietà ma ora per dare una speranza di vita ed un sorriso al piccolino c'è bisogno di tutti.

Si può restare indifferenti davanti ad un bambino così?

Versamenti, con la causale "Per Mauro" potranno essere effettuati presso Banca della Marca, filiale di S. Lucia cc 810472, ABI 07084, cab 62050, cin N. Il c/c è intestato all'Associazione Amici del Parco Bolda onlus di S. Lucia di Piave. È disponibile la ricevuta per deduzione nella dichiarazione dei redditi telefonando allo 348 0128042. Informazioni anche da Luciana, Caffetteria Goppion, Conegliano, 0438 24255.

Sergio Zanellato