

Camilla ha bisogno di te!



<<...Signore, quando mai ti abbiamo visto affamato o assetato o forestiero o nudo o malato o in carcere e non ti abbiamo assistito? Ma Egli risponderà: In verità vi dico: ogni volta che non avete fatto queste cose a uno di questi miei fratelli più piccoli, non l'avete fatto a me.>> (Matteo, 25,44)

Camilla è una bambina di cinque anni che vive a Calvizzano (NA).

Ha due occhioni che, quando ti fissano, sembrano volerti dire: «Scusami se non riesco a parlarti, a darti la mano, a giocare e a correre con te, ma sono malata. Ho due cose strane; i medici le chiamano "**MICROCEFALIA CON IPOPLASIA PONTE CEREBELLARE e SINDROME DI WEST**". Boh?! Io so solo che le cellule del mio cervello proprio non vogliono saperne di funzionare bene, sembrano luci spente; per fortuna che ci sono il mio papà e la mia mamma, ma mi mancano tanto riuscire a giocare con un'amica del cuore, con la bambola preferita, coi cuginetti, i compagni di scuola, le maestre...».

Camilla ha bisogno di te.

I medici italiani hanno detto che ha bisogno di "**ossigenoterapia, eseguibile esclusivamente presso l'Ocean Hyperbaric Neurological Center in Florida**" e negli U.S.A. hanno detto che "**ha ottime possibilità di miglioramenti in seguito alla fisioterapia pediatrica intensiva e all'Ossigeno Terapia**"...ma, c'è un ma, come sempre...la terapia, da farsi quanto prima (dopo il 7° anno di età i tempi di recupero aumentano), costa **265.665,00 dollari per ogni anno**, oltre al costo per il soggiorno negli States dei genitori.....e la terapia dura TRE ANNI!!!

Tutto qui! Il papà di Camilla è un pompiere, uno di quelli che spengono il fuoco per gli altri e che si è trovato ben altro "fuoco" in casa; la mamma deve per forza fare la casalinga per poter fare la mamma di Camilla!

Camilla ti chiede una mano.

Chiede una mano a te e a tutti quelli che ti stanno intorno, che riuscirai a contattare, a coinvolgere in questa "**impresa del cuore**": permettere a Camilla di curarsi, di ridurre le frequenti crisi epilettiche e di non essere più totalmente immobile, ferma, statica, inerte... Dobbiamo fare in fretta. In estate Camilla deve riuscire ad andare in America per iniziare le cure. Ogni giorno che passa è un giorno in più di sofferenza, di malattia, ed è un giorno in meno di gioia, di speranza...

Camilla ti chiede AIUTO.

Puoi parlare con i suoi genitori, Mariano Luise (339.2099315) ed Anna Salatiello, (334.6975837).

Puoi contattare l'Associazione "**Camilla, la Stella che brilla**", sul sito www.camillalastellachebrilla.it

E puoi dare realmente una mano a Camilla versando quel che vuoi e quel che puoi e quel che riesci a ricevere da amici e parenti sul c/c 100000001231 intestato ad Anna Salatiello presso il Banco di Napoli-Filiale di Qualiano (NA), IBAN:IT69D0101040120100000001231

Camilla non può farlo con la sua voce, ma quegli occhioni ti dicono
"GRAZIE"!!!