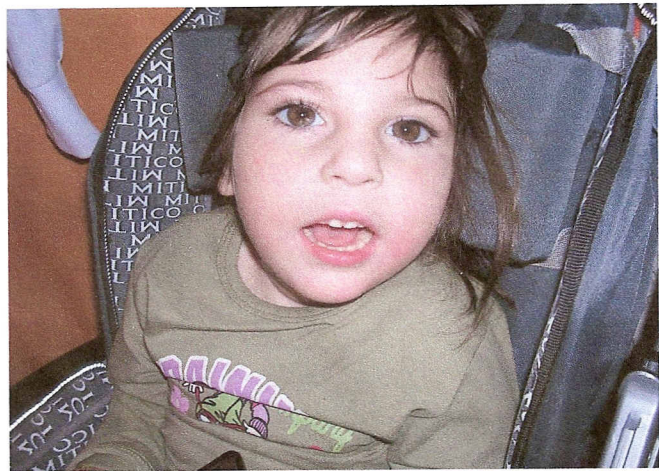


Camilla ha bisogno di te!



<<...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 Floridd" e negli U.S.A. hanno detto che "ha ottime possibilità di miglioramenti in seguito alla fisioterapia pediatrica intensiva e all'Ossigeno Terapid"...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.camillastellachebrilla.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"!!!**