

Il messaggio del papà di Alessandro:

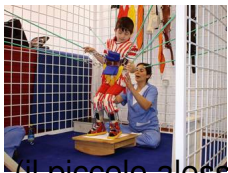
Io e mia moglie volevamo ringraziare l'associazione CAMILLALASTELLACHEBRILLA Onlus nella persona di Mariano e Anita genitori di Camilla ,per prima cosa per essere stati per noi di grande esempio trasmettendoci la vostra forza , grinta e amore ,seguire il difficile percorso riabilitativo di un figlio "speciale" richiede proprio questo, conoscervi per noi è stato molto importante, il nostro piccolo Alessandro affetto da una patologia rara,la Leucodistrofia, incurabile ,solo la fisioterapia è di grande supporto e come è ormai noto il nostro servizio sanitario riesce in piccola parte in questo se non totalmente assente.....ed ecco che tanti bambini sono costretti in carrozzina se non addirittura a letto perchè i loro genitori non riescono a coprire i costi delle terapie....con gravissime conseguenze.

Scoprimmo l'ormai famosissima terapia therasuit proprio con voi convincendoci sempre di piu' della sua efficacia su Alessandro,ma i costi erano per noi molto pesanti, proprio perchè bisognava fare piu' cicli ogni anno

Era chiaro che ci voleva un miracolo per aiutare nostro figlio,ma i miracoli iniziano anche con l'aiuto economico di persone sensibili proprio come gli amici dell'associazione Camilla la stella che brilla Onlus.

Vi saremo per sempre grati per la vostra attenzione e amicizia nei confronti nostri e del nostro piccolo Alessandro...

Raffaele Sapia



(il piccolo alessandro durante le terapie)