

La storia della piccola Ilaria raccontata da Rosa, la mamma.

Ilaria ha compiuto 13 anni lo scorso ottobre 2010.

Dopo la sua nascita, all'età di 7 mesi ci siamo accorti che aveva qualche problema, purtroppo non si trattava di un semplice problema ma di un grave handicap, microcefalia.

Handicap un termine che fa molta 'paura' e ognuno di noi spera sempre di non averci a che fare.

Invece mai dire mai ,la vita ci riserva delle sorprese e questa volta è 'toccato' ad Ilaria

Il suo mondo è diverso da quello che circonda tanti altri bambini, il suo stato non le permette di imparare a camminare, correre, saltare e giocare come qualsiasi altro bambino.

E' una stupenda farfalla che non riesce a lasciare il suo bozzolo.

Attualmente comunica con sguardi che esprimono gioia e tristezza ed emette suoni con la bocca cercando di farsi capire, unici modi per lanciarci richieste di attenzione dalla sua sedia a rotelle.

Da marzo 2010 Ilaria ha intrapreso cicli di terapia riabilitativa THERA SUITE insieme a camera iperbarica, logopedia e cranio sacrale.

A febbraio 2011 ha cominciato il primo ciclo di CROSYSTEM, un maggior aiuto per poter fare fisioterapia.

Si tratta di terapie lunghe e onerose da effettuare a cicli. Le spese sono sostenute da noi genitori, l'ASL della regione Lombardia non ci rimborsa neanche una minima parte .

Ilaria fino ad ora ha affrontato tante difficoltà subendo anche diversi interventi chirurgici ma non ha mai smesso insieme a noi di sperare in una vita migliore.

Aiutateci a far sì che questa speranza diventi realtà.

Grazie per avermi dedicato un po' del vostro tempo. Un sorriso a tutti voi Ilaria.

Ringraziamo l'associazione Camilla la stella che brilla Onlus che donandoci un suo contributo ci ha aiutati a sostenere i costi di un ciclo di fisioterapia.

Per chi vuole aiutare direttamente può contattare:

Rosa(mamma) 340-2652287

Carmine (papà)347-6867473

Abitazione:02-66301682

**Sito:** [www.futuroilaria.org](http://www.futuroilaria.org)

