

La storia della piccola Asia, raccontata dalla mamma Ylenia:

Ciao a tutti io sono Asia e sono nata a Torino. La mia storia è simile a quella di tanti amichetti speciali ma ve la racconto...

Io sono nata il 05 gennaio 2008 dopo che la mia mamma ha passato una meravigliosa gravidanza; Anche il parto è andato bene e forse è stato fin troppo veloce. I primi 5 mesi della mia vita sono passati in maniera tranquilla... io sorridevo, vocalizzavo e seguivo con lo sguardo le persone... Verso i 5 mesi la mia mamma però ha iniziato a sospettare che qualcosa non andava perchè a differenza dei miei coetanei io non reggevo la testa, non usavo le manine e non ero interessata ai giocchini che mi venivano fatti vedere... la pediatra sosteneva che fossi solo un po' pigra e che avevo bisogno di essere stimolata un pochino di più... allora la mia mamma iniziò a "stimolarmi", ma io non ne volevo sapere di prendere con la manina i giochi... stavo per compiere 6 mesi quando all'improvviso iniziai a fare degli strani movimenti, anche un po' buffi che facevano sorridere la mia mamma e il mio papà... loro ci scherzavano, ma allo stesso tempo mi portarono in ospedale per essere sicuri che non stesse succedendo niente... i medici rassicurarono i miei genitori e tornammo a casa felici e contenti... il giorno dopo questi strani movimenti ricomparvero seguiti da un forte pianto allora i miei genitori mi portarono in un altro ospedale dove si accorsero subito che la situazione era grave. Tramite eeg diagnosticarono le crisi epilettiche "sindrome di west" quindi venni ricoverata per 20 giorni nel quale mi fu somministrato il cortisone (ACTH)... e per fortuna da allora le crisi vennero fermate e per il momento non sono più ricomparse!!! Durante il ricovero feci la risonanza magnetica che diede l'ennesima mazzata ai miei cari... mi fu diagnosticata la LISSENCEFALIA quasi totale... e da lì il mio futuro secondo la neuropsichiatra era paragonabile ad un vegetale... quindi mi dimisero con il farmaco antiepilettico. Tornata a casa la mia mamma e il mio papà non si fecero prendere troppo dallo sconforto e andarono subito a conoscere di persona alcuni dei bambini che come me vivono con la lys... Questo diede loro una forza immensa... questi bimbi non erano affatto dei vegetali ma bensì erano bambini che attraverso tanta tanta riabilitazione sono riusciti a raggiungere piccoli o grandi traguardi quindi anche i miei genitori decisero di mettercela tutta... Da allora abbiamo provato e continuiamo a provare diversi metodi riabilitativi. Ovviamente la mia vita non è fatta solo di riabilitazione, frequento con piacere la scuola materna, "gioco con la mia sorellina" e vado a passeggio. Come già detto a livello di salute sto bene e anche per le crisi non mi lamento perchè prendendo il farmaco per il momento sono tenute sotto controllo... ma rimane un grave ritardo psico-motorio e una forte ipotonia. Infatti non sto ancora seduta, non cammino, non parlo... ma a piccoli piccoli miglioramenti andiamo avanti.

## Asia Lastella

Scritto da Administrator

---

Purtroppo le cure riabilitative hanno dei costi che noi da soli non riusciamo piu a sostenere quindi chiediamo aiuto a tutti voi... se sei con me e vuoi aiutarmi puoi farlo attraverso una donazione a questo numero di conto specificando nella causale "Asia Lastella". IBAN IT20 R030 6901 0761 0000 0019 723 BIC BCITITMM

se volete contattare la mia mamma potete farlo attraverso l email: [sulis\\_ylenia@libero.it](mailto:sulis_ylenia@libero.it) oppure tramite facebook alle seguenti pagine:

Sulis Ylenia oppure La piccola Asia Lastella.

