

STORIA DI JACOPO

Firenze, 7 giugno 2010

Ciao a tutti,

con questo messaggio vorrei condividere con voi l'esperienza vissuta dalla mia famiglia.

Sono la mamma di Jacopo, 7 anni, un bellissimo angelo biondo. Tre anni fa nei primi giorni del mese di Aprile Jacopo iniziò ad avere forti mal di testa, improvvisi, violenti, ma che duravano pochi secondi 30 al massimo.

Un bambino (all'epoca aveva 4 anni) riesce con difficoltà a spiegare esattamente cosa prova in quei momenti, ma lui sosteneva di sentire come dei pizzicotti dentro le orecchie. A scuola però sempre in quel periodo aveva anche vomitato un paio di volte.

Il pediatra mi diceva di non preoccuparmi, che non aveva nulla, era semplicemente geloso della sorellina.....o forse andava malvolentieri all'asilo !?!?!

A noi genitori questa spiegazione non bastava e così, grazie ad un pediatra più scrupoloso, riuscimmo a prenotare una RMN con contrasto e il mondo ci crollò addosso! "Malformazione di Chiari di tipo 1 senza siringomielia con discesa delle tonsille cerebellari per 8 mm" E cos'è?

Nottate passate su internet alla ricerca di qualche informazione, ma le notizie non erano certo rassicuranti.

Inoltre il nostro "caro" ex-pediatra (quello della gelosia) ci disse che era una malformazione molto grave e non operabile in Italia; avremmo dovuto rivolgerci all'estero, ma le probabilità di successo erano molto scarse. Secondo lui il bimbo avrebbe sofferto di "spasticismo"

Non vi sto a raccontare come ci siamo sentiti..... Il nostro calvario era iniziato.....

Abbiamo girato i maggiori ospedali pediatrici Italiani, ma non eravamo convinti e poi..... la luce: il dr. Lorenzo Genitori ci spiegò, con molta chiarezza e semplicità, che lui la Chiari la conosceva molto bene e che Jacopo sarebbe tornato ad essere sano e uguale a tutti i suoi coetanei molto presto a patto di fare un intervento di sola decompressione senza plastica durale.

Ci siamo fidati di lui.....

Il 9 luglio 2007 è stato operato all'ospedale Meyer di Firenze con un intervento della durata di 30 minuti.

L'operazione è andata bene e Jacopo è stato dimesso dopo 2 giorni. Dopo una settimana, una volta caduti quasi tutti i punti di sutura, era già al mare non avendo avuto nessuna complicazione postoperatoria.

Successivamente una volta all'anno il bimbo ha dovuto fare una RMN dell'intera colonna vertebrale (escluso l'encefalo) dove si evidenziavano sempre dei notevoli miglioramenti.

Nell'ultima visita di controllo, il dr. Genitori ci ha detto che la prossima RMN la

deve fare fra due anni e se sarà "bella" come quelle fatte finora, non ci vuole più vedere, perchè per lui la patologia è completamente risolta!

Ora Jacopo sta bene, non ha più avuto mal di testa, è un bambino vivacissimo, gioca a calcio, nuota, salta, fa capriole, insomma fa tutte quelle cose che un bambino della sua età ha il diritto di fare.

Che dire? Siamo molto felici.

LICIA
MAMMA DI JACOPO