



IL PIGIAMINO

quindicinale divertente...
ma non sempre



n° 122 - 22 dicembre 2015



X I PROTAGONISTI
DEL GASLINI
DA EUGENIA
QUARONE

UNA MAMMA SPORTIVA, APPASSIONATA DI BURRACO

Mi chiamo Lia e sono la mamma di Giovanni, tredicenne proveniente come me da Piana degli Albanesi (PA) che ha già subito due interventi in neurochirurgia, in attesa del terzo intervento, in questa che ormai è diventata la nostra seconda casa. In questi giorni ho conosciuto molte

persone stupende che ci sono state vicine e di grande aiuto. Ho conosciuto anche moltissimi piccoli eroi, come li chiamano qui in neurochirurgia, che con il loro sorriso ti fanno capire che anche nelle difficoltà è necessario "andare avanti". Tra loro non dimenticherò mai Rosa, una sedicenne con un sorriso particolare. Qui mi chiamano "super mamma sportiva" perché appena finisco di accudire il mio bambino sistemo la stanza e corro in piscina, dove riesco a scaricare tutta la tensione, per ritornare in reparto più forte e coraggiosa di prima. Quattro signore si recano in piscina tutti i giorni per giocare a burraco, un gioco che piace molto anche a me e mi hanno accolto per qualche partita con loro, magari mentre Giovanni fa i compiti insieme alle professoresse della scuola interna al Gaslini o in compagnia dei tanti volontari impegnati nell'accoglienza.

ALBERO DI NATALE

Ecco un albero di Natale che appare su Pigiardino 122 con qualche giorno di ritardo... perché fino a ieri è rimasto al suo posto, sul muro della Neurochirurgia. Questa inevitabile "rincorsa" può essere intesa come un inco-aggiamento per riuscite, nel 2016, a crescere ancora, insieme, per giungere a tanti altri amici della band e per entrare in altri Reparti del Gaslini.



SALVE

MI CHIAMO GIUSY, SONO MAMMA DI UN BAMBINO DI + 3 MESI.

E' DA UN PO' CHE VOLEVO SCRIVERE QUESTA LETTERA E FINALMENTE CE L'HO FATTA.

E' DA GIORNO 23 NOVEMBRE 2015 CHE SIAMO RICOVERATI E PASSEREMO QUI LE FESTE DI NATALE.

HO LASCIATO IN SICILIA UN ALTRA BAMBINA DI 8 ANNI CHE MI CHIEDE SPESSO QUANDO RITORNIAMO...

E' TRISTE QUESTA SITUAZIONE, MA NELLO STESSO TEMPO SONO FIDUCIOSA CHE QUI SI POSSA RISOLVERE TUTTO.

IL MIO BAMBINO E' NATO PREMATURO E PER 2 MESI E MEZZO E' STATO IN INCUBATRICE E SAREVATO CHE C'ERA QUEL PROBLEMMINO.. APPENA E' STATO DIMESSO PER LA PRIMA SETTIMANA TUTTO BENE, POI IO E MIO MARITO ABBIAMO NOTATO UN PARTICOLARE E CON MOLTA AGITAZIONE E SENSO SENSO ABBIAMO CONTATTATO NOI STESSI IL GASLINI.

IN 2 GIORNI ABBIAMO FATTO TUTTO ANCHE I BIGLIETTI PER L'AREO E ADESSO SIAMO QUI.

LA SITUAZIONE ORA PROCEDE BENE, PREGHIAMO SEMPRE, SIAMO UN PO' PIU' SERENI, IO DICO SEMPRE CHE ABBIAMO FATTO IL "VIAGGIO DELLA SPERANZA" VENENDO QUI.

IL MIO PICCOLO DA QUANDO E' NATO NON L'HO POTUTO GODERE A PIENO, IN TUTTO, SIA IO, CHE MIO MARITO E SOPRATTUTTO LA SORELLELLINA CHE L'HA VISTO SOLO QUELLE 2 SETTIMANE QUANDO L'ABBIAMO PORTATO A CASA.

SPERIAMO CHE SI RISOLVA TUTTO E INIZIAMO COSI' UN PO' A RESPIRARE E A GODERCI LA VITA.

STANDO QUI VEDO TANTE PERSONE CON SITUAZIONI E PROBLEMI DIVERSI E QUESTO MI RATTRISTA MOLTO, PERO' DA UN LATO SE CI SONO PROBLEMI CHE SI POSSONO RISOLVERE, RINGRAZIO DIO CHE C'E' UNA STRUTTURA COME QUESTA CON DEGLI ANGELI CHE LAVORANO PER I NOSTRI FIGLI, PERCHE' ANCHE LORO SONO GENITORI E QUINDI COMPRENDONO.

UN SALUTO CARO...

gusy mamma del piccolo Giamus



AUGURI A TUTTI I BIMBI
MAMME & PAPA' DEL GASLINI.

NATALE 2015

QUESTO E' IL PRIMO NATALE PER LA NOSTRA CAMILLA, UN NATALE PARTICOLARE PERCHÉ PASSATO ALL'INTERNO DEL ISTITUTO!

MA NON PER QUESTO SARA' UN BRUVO NATALE PERCHÉ QUA' CI SENTIAMO ACCOLTI IN UN AMBIENTE BELLO E IN QUALCHE MODO POSITIVO.

- LA PRIMA PAROLA CHE CI VIENE IN MENTE E' "GRAZIE"!

→ GRAZIE AL PERSONALE MEDICO E PARAMEDICO PER LA DISPONIBILITA' E LA COLLABORAZIONE E LA PAZIENTE SEMPRE DIMOSTRATA: UN SORRISO NON MANCA MAI

→ GRAZIE AI NUMEROSI VOLONTARI DI ASSOCIAZIONI CHE NEGRACHE CONOSCEVAMO CHE CI HANNO INFORMATO ALL'OSPEDALE DI GIRONO PER LO SCARTEFFI E CHE CI HANNO RALLEGRIATO TRAVOSTITI DA BABBI NATALE PORTANDO BELLISSIMI DONI ALLA NOSTRA CAMILLA

→ GRAZIE A TUTTI I GENITORI PIU' ESPERTI E VETERANI A NOI CHE CI HANNO AIUTATO NELLA NOSTRA PERMANENZA...

CAMILLA ROBERTA & GIANLUCA

MI CHIAMO STEFANIA È SONO LA EUGENIA DI SALVATORE, UN BAMBINO DI 27 MESI. RICOVERATO AL GASLINI DAL 23-NOVEMBRE 2015. PER UNA CISTE ARACNOIDEA.

NOI ABBIAMO SCOPERTO X PURO CASO, COSA AVESSO SALVATORE. VOGLIO RA CONTARVELO..

SALVATORE L'ABBIAMO PORTATO AL SAN FRANCESCO DI NUORO PERCHÈ AVEVA LE URTICEMIE INCARNATE. FORTUNATAMENTE LÌ C'ERA UN ANGELO DI MEDICO, DOTTOR PUKANO, CHE COME HA VISTO ENTRARE IL BAMBINO SI È SPAVENTATO PER LE DIMENSIONI DELLA TESTA. (COSA CHE LA SUA PEDIATRA CI DICEVA CHE ERA NORMALE, PERCHÈ ESSENDO IL BAMBINO GRANDE, ANCHE LA SUA TESTA DOVEVA ESSERE GRANDE.)

FORTUNATAMENTE HANNO FATTO TUTTI I CONTROLLI A NUORO, E ~~ERANO~~ ~~PERO~~ ~~PERO~~ ~~PERO~~ SI SONO RESSI SUBITO IN CONTATTO CON IL GASLINI. IN GIRO DI 2 GIORNI ABBIAMO AVUTO IL RICOVERO.

È STATO OPERATO, L'OPERAZIONE È ANDATA BENE. ANCHE SE LA RIABILITAZIONE È ANCORA MOLTO LUNGA. NOI VI DOBBIAMO TUTTO SALVATORE HA RISCHIATO MOLTO. MA GRAZIE A VOI SI STÀ RISOLVENDO

SIAMO GRATI. HA TUTTO IL REPARTO DI NEUROCHIRURGIA

DOTTORI, INFERMIERE, VOLONTARIE È A TUTTE LE FAMIGLIE DEI PICCOLI PAZIENTI. QUA SI DIVENTA UN'UNICA FAMIGLIA, OGNUNO CON LA SUA STORIA.

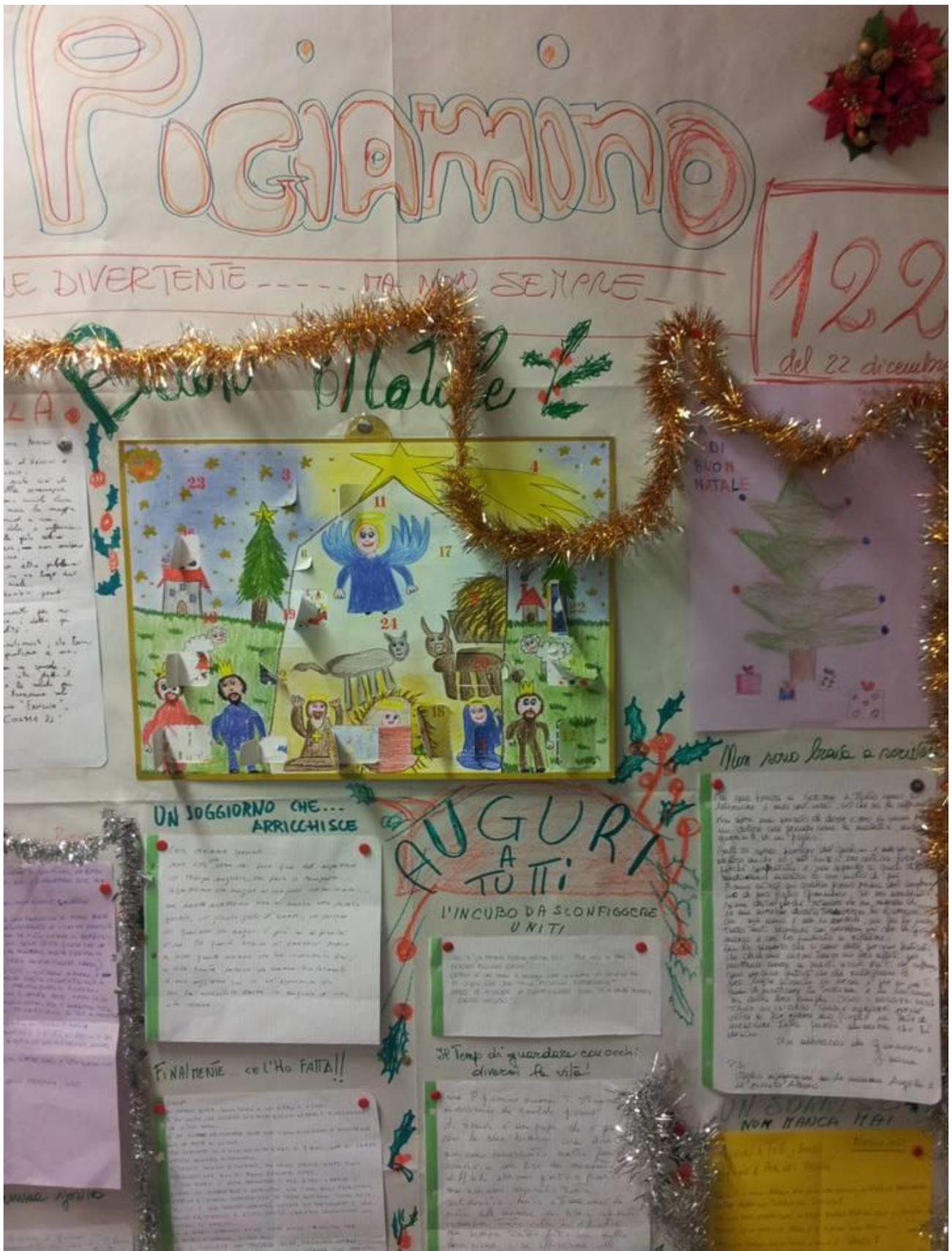
GRAZIE DI CUORE. VI SAREMO SEMPRE GRATI X TUTTO QUELLO CHE AVETE FATTO X NOI.

BUONE FESTE A TUTTI DALLA FAMIGLIA SALE

IL TEMPO DI GUARDARE LA VITA CON OCCHI DIVERSI

Caro Pigiardino,

ormai ti stiamo indossando da tempo e ci siamo accorti che sei uguale per tutti noi, per gli altri bambini ricoverati e per le loro famiglie, che non conoscevamo e con le quali stiamo vivendo momenti difficili, fra gioie e dolori, ma respirando sempre sincera e profonda solidarietà, che ora vorremmo esportare fuori del Gaslini, dove incontriamo sempre la solita gente distratta, che corre, quasi sempre senza motivo, mentre qui quella corsa si è ferma, offrendo un modo nuovo di guardare Tutto con occhi diversi, alla ricerca di altri occhi... che vedano ancor meglio.



Ecco come appariva Pigiardino 122 quando era ancora sul muro di Neurochirurgia, ove ora è 123 con i colori di carnevale, sperando che sia possibile, con l'aiuto di tutti, "esportarlo" negli altri Reparti del Gaslini.

NON SONO BRAVA A SCRIVERE

Non sono brava a scrivere ed ancor meno sono brava ad esternare i miei sentimenti: quindi sono ancor più in difficoltà ad esprimere ciò che mi fa soffrire. Non avevo mai immaginato di vivere in prima persona un dolore così grande, il dolore per la malattia di un figlio. Nel nostro caso sembra che Gian Marco guarirà, quindi il dolore può sembrare contenibile, ma non lo è ed è terribile pensare a ciò che provano i genitori di bambini con patologie ancor più gravi.

Ho sentito molte volte parlare del Gaslini ed ora sono io dentro al Gaslini ed all'inizio è stato molto difficile proprio perché la paura era tanta.

Gian Marco stava per festeggiare il quindicesimo compleanno, a casa, con i suoi amici... ed invece si è ritrovato a festeggiarlo qui, insieme a tanti bambini e ragazzi con problemi ancor maggiori del suo.

Abbiamo conosciuto persone fantastiche che rubano un po' di tempo ai



loro affetti e riescono a far dimenticare, almeno un poco, la tristezza e la lontananza da casa. Sono i ragazzi della tana degli orsi ed è molto bello che siano riusciti non solo ad organizzare attività. Ma anche ad offrire ospitalità ed aiuti concreti a molte persone in difficoltà.

Simona

Gëzuar Krishtliniet

Maestra Paola ha coinvolto i nostri amici per gli addobbi natalizi ed uno di loro, kosovaro, ha colorato babbo natale ed i doni (te gjith), intitolando però l'opera:

Gëzuar Krishtliniet

LA VITA È BELLA

Saluto tutte le mamme che, come me, hanno trascorso giorni al Gaslini, dove vivo da un anno, da quando sono venuta qui per partorire il mio piccolo, che subito dopo la nascita fu ricoverato in cardiocirurgia.

Fortunatamente aveva bisogno di molte attenzioni, ma non era affetto da patologie molto pericolose che ci erano state prospettate.

Purtroppo non tutti gli altri bambini miglioravano, giorno dopo giorno, come il mio: io piangevo insieme a loro e sentivo le loro sofferenze... sofferenze che raramente colpiscono chi davvero se le meriterebbe.

Ora sono qui in neurochirurgia per un altro problema, che spero non grave, ed ho ripreso a soffrire per le sofferenze degli altri, sperando che siano tutti rimandati presto a casa. Noi, qui al Gaslini, stiamo vivendo un vero miracolo e siamo ammirati per l'attenzione che tutti, non solo i dottori, ci dedicano. Mio figlio non è grave, chi lo guarda pensa che stia bene ed in realtà ha un bell'aspetto, per cui il mio coraggio aumenta e m'accorgo che la vita è bella, bella e non deve essere sprecata.

Salute e vita a tutti! Ed il resto non conta.

Cosma 81

UN INCUBO DA SCONFIGGERE UNITI

Ciao... è la prima esperienza qui, per noi e per il nostro "piccolo eroe".

Da un anno e mezzo viviamo di se e di ma, ma siamo convinti che qui sarà possibile sconfiggere l'incubo.

UN SOGGIORNO CHE ARRICCHISCE

Care mamme speciali, sono una come voi, qui ad aspettare un tempo migliore, ad aspettare che passi la tempesta, ad aspettare che magari si verifichi un miracolo, ma mentre aspettiamo non ci manca una parola gentile un piccolo gesto d'amore, un sorriso di qualcuno... che magari è ancor più in difficoltà di noi. In questo turbine di emozioni, dedico un augurio di vita serena a tutte le mamme che ho incontrato qui ed a tutte quelle persone che hanno saputo confortare il mio soggiorno, trasformandolo in un'esperienza che mi sta molto arricchendo.

hanno collaborato: Cosma, Camilla, Eugenia, Gian Luca, Gian Marco, Giovanni, Giusy, Lia, Mirko,



Roberta, Salvatore, Simona, Stefania e Violanda