

## **ALEIXO Y AGUSTÍN: dos luchadores**

### **Aleixo Paz Pérez**

¡Hola! Hace tiempo fui a un cumpleaños, no hacía mucho que había salido del hospital. El caso es que en aquel cumpleaños yo no sabía que había un bebé que tiene una enfermedad.

Este pequeño luchador tiene 2 años, es mas fuerte que yo, eso os lo aseguro. La enfermedad es una escoliosis congénita de 70°, es decir, su columna gira sobre sí misma. Con el tiempo le saldrá una joroba en el pecho en vez de la espalda. Debido a todo eso tiene, según me han descrito: el pulmón derecho displásico, una dilatación en el conducto medular y una lesión cerebral por la que tardará un poco más de lo habitual para el habla. También sufre problemas de riñón, tiene un funcionamiento del 33%. Se tiene que someter a un mínimo de cinco operaciones de espalda, fijar unas prótesis y estas cambiarlas cada vez que vaya creciendo. Su tratamiento post quirúrgico son corsés que cuestan 2857€, pero necesita más de uno al año ya que si crece o engorda hay que cambiarlo.

Su madre me explicó mucho más sobre esta enfermedad, pero no os lo voy a poner todo porque creo que leyendo una mini explicación ya os podéis imaginar lo difícil que es todo. Ahora os voy a escribir mi opinión, lo que yo pienso.

No sé porqué estas enfermedades siempre les tocan a las mejores personas que hay. Este pequeño es todo un luchador. Yo vencí a la muerte, pero él tiene que vencer en la lucha contra la vida. Cada vez que ayudo a todos los que puedo, me doy cuenta que son ellos los que me ayudan. Ayudar a las personas que me necesitan me hace feliz. Ponerme en su piel y pensar: yo pasé esto y voy a tener que pasar cosas peores, pero ¿ellos? ¿por qué? No lo entiendo. Si pudiera cogería todas las enfermedades que tienen todas estas personas -que son personas increíbles- y me las pondría en mí. Pero no puedo. Esa es la única cosa que me hace enfadar. Os explicaría más sobre esta enfermedad y este pequeño, pero la verdad no puedo, este niño me tiene pensativo. Su padre, su hermana, su familia... no los conozco, pero conociendo sólo a la madre, viendo cómo respondió cuando le pedí su permiso para poder escribir esta carta, viendo cómo estuvimos hablando, se ve de lejos que las peores cosas les toca a las mejores personas.

Pero os diré una cosa: gracias a esto aprendo cada vez más y este pequeño teniendo a la súper familia que tiene, cuando crezca será una de las mejores personas que podáis encontrar en este mundo. Tendrá que luchar, tendrá subidas y bajadas pero después del sufrimiento, de los malos días, de todo, llegará la felicidad, Solo hay que tener paciencia y no rendirse nunca.

Ya no sé que más escribir. La verdad: estoy bloqueado, este pequeñajo me ha hecho pensar hasta el punto de bloquear mi mente. Os pido por favor, si de verdad sois mis fans, os pido que si queréis colaborar o hacer alguna donación para el pequeño gran guerrero Agustín Junior, su madre ha creado una cuenta de Facebook a su nombre para contactar.

Para saber más sobre la escoliosis podéis hacerlo también a través de la web de la asociación ASMADES <http://www.escoliosis.org/>

¡Suerte!