

Un segno sul muro

sabato, 1 maggio 2021

È stato molti, molti anni fa, non sapevo nulla sulla SM, davvero nulla. Avevo già la malattia in me, ma non lo sapevo... solo che poteva essere in qualche modo una malattia del sistema nervoso.

Ero nello Yemen per affari, si trattava di una delle missioni umanitarie che stavamo sostenendo con alcuni dei nostri aerei. Quindi non proprio una vacanza. Avvicinandoci ad Aden siamo finiti nel fuoco incrociato, hanno cercato di abbatterci. Abbiamo tre fori di proiettile come souvenir, uno in un motore - come risultato siamo rimasti bloccati lì per un paio di giorni.

Io, responsabile delle PR e delle crisi, in mezzo a tutto questo, ad Aden tra la gente, senza parlare arabo, solo inglese, ho cercato di ottenere foto e interviste, del governo e della gente. Essendo un nordeuropeo riconoscibile non passavo di certo inosservato, ma la gente mi ha trattato davvero in modo gentile.

Presso una famiglia, il cui padre era stato assassinato nel tumulto della guerra civile, ho parlato con la madre di tre figli, la quale si muoveva con fatica. Mi ha comunque servito tè e pasticcini. Ogni volta che cercavo di aiutarla, lei mi salutava... abbiamo parlato con grande fatica, in un inglese sconnesso e con l'uso di gesti, finché non mi ha fatto capire che aveva una malattia.

Non sapeva esattamente cosa fosse, ma conosceva il nome «SM». Poi, mentre ci siamo separati, sua figlia mi ha detto che la mia visita era la cosa migliore che le potesse accadere. Sua madre non era stata così vivace e attiva da molto tempo. Non aveva bisogno di un deambulatore, ma di cibo per l'anima. E io le avrei inconsapevolmente dato più forza di quanto qualsiasi bastone da passeggio avesse potuto mai fare...

Oliver R. Lattmann

Lattmann & Luana: LUI si è fatto da solo e ha diretto una flotta di jet d'affari come manager d'aviazione prima che la SM gli causasse un blocco temporaneo. LEI ha battuto Belinda Bencic sul campo da tennis, ora combatte la SM, che cerca di metterla in ginocchio ogni giorno. Oliver R. Lattmann (55) e Luana Montanaro (28) scrivono da prospettive completamente diverse su una cosa in comune: la loro SM. Come e dove incontrano comprensione e solidarietà nella vita quotidiana? E quali ostacoli e tabù incontrano (ancora) intorno alla SM nel mondo esterno? Lattmann & Luana: #insiemeSiaMopiùforti, con anche il nostro team di autori per la Giornata Mondiale della SM 2021.

Società svizzera sclerosi multipla, via S. Gottardo 50, CH-6900 Lugano-Massagno
Tel. 091 922 61 10 | info@sclerosimultipla.ch | www.sclerosimultipla.ch