

LO QUE DE VERDAD IMPORTA

El pasado 17 de octubre de 2018 asistimos con cuatro profesoras a Sevilla para reunirnos con la fundación: "Lo que de verdad importa" y con sus tres ponentes: Daniel Caverzaschi, Lucía Lantero y Pepe Romano.

A mí, la que más me gustó, fue Lucía Lantero; sí que es verdad, que con la edad que tenemos, lo más normal es que nos llame la atención Pepe Romano, pero en mi caso no fue así.

De Daniel me llamó la atención la capacidad de superación, en su caso debe de ser más aplaudido porque al nacer con discapacidades no debió de ser fácil y porque Lucía y Pepe decidieron lo que querían hacer; pero ser un discapacitado no se elige, aunque a día de hoy haya más avances para sus discapacidades que para el resto; es más difícil su caso de superación desde mi punto de vista. La frase que más me llamó la atención fue: "Todo el mundo tiene discapacidades, más visibles o menos, pero todos tenemos complejos y el mío es la pierna".

En el caso de Lucía, me gustó mucho su encanto y su brillo en los ojos, cada vez que se emocionaba al hablarnos de los niños y de sus anécdotas. A mí Lucía me transmitió mucha paz y me relajó mucho escucharla. De la ponencia suya salí con más ganas de vivir y de conseguir mis sueños, pese a que a ella "nadie" le apoyaba, ella quería seguir intentado sacar a aquellos niños de la calle y de la mala vida que estaban viviendo. Una anécdota que me llamó mucho la atención fue cuando dijo algo cómo: "A un niño le dije que estaba embarazada, él vino con un dibujo, se fue corriendo y tiempo más tarde vino con el mismo dibujo, pero con la diferencia de que ahora tenía toda la barriga llena de "hermanitos" puesto que todos aquellos niños querían tener un hermano blanco, así le decían a Lucía. Me parece muy admirable, por parte de los niños, el no perder la sonrisa y esa picardía que solo ellos tienen.

De parte de Pepe, me llevo esa fuerza de voluntad propia por querer salir de esa vida tan miserable, lo que yo no llevo a entender muy bien. Como él dijo, él sabía que no hacía bien desde el primer minuto en el que se montó en ese coche y se bebió la botella de tequila o probó los porros o las pastillas. Volviendo a lo que decía, no entiendo cómo sabiendo que no son buenas esas cosas, él quería seguir probándolas. Lo que más me llamó la atención de Pepe fue el conseguir salir de esa vida, no tiene que ser nada fácil, sin tener la confianza de nadie, ni siquiera la de tus seres queridos, que consigas salir de esa vida y también salir de eso, sabiendo que realmente nunca se va a recuperar de esa enfermedad.

De cada ponente estoy segura de que todos podemos sacar algo positivo y gracias a ellos nos hemos dado cuenta de que realmente todos nuestros problemas diarios son una mínima parte de los problemas que pueden llegar a tener Daniel con la silla al no poder entrar en muchos sitios(al no estar adaptados para ellos)o los niños al no tener ni si quiera una casa a la que acudir o un colchón en el que dormir.

Muchas gracias por llevarnos a lugares tan mágicos y tan llenos de vivencias y superación.

Raquel Liang Méndez Serrano. 1ºBachillerato-C.