

Stephany Nicol Illescas Quilca



Edad: 13 años.

Nacimiento y primeros años:

Cuando nació Stephany el doctor indicó que su tamaño era muy pequeño pero que era normal. El doctor de la posta les dijo a los padres que su hija tenía Síndrome de Down, pero que no tenían de qué preocuparse, ya que ella se desarrollaría de una manera normal. Estuvieron un año en Huancayo y después se fueron para Lima donde trabajaban en lo que podían: reciclar o vender fruta.

Al cumplir 3 años Stephany no crecía y parecía como una bebé de seis meses.

A partir de eso comenzó a enfermarse de todo: de fiebre, infección urinaria, etc. Los padres la llevaron al hospital del niño por emergencia donde se les dijo: “su hija va a morir, han llegado demasiado tarde”, mientras un montón de doctores la rodeaban.

Le diagnosticaron hipotirodismo congénito, que esa era la causa por la que no se desarrollaba y de haberles dado ese diagnóstico cuando nació Stephany hubiera seguido el tratamiento correspondiente ella y actualmente no tendría ninguna dificultad. Después de una difícil recuperación en el hospital ella comenzó a evolucionar y cuando la dieron de alta salió como una niña normal, “como si hubiese vuelto a nacer”. Ahí comenzamos con las terapias pero se les complicaba a los padres llevarla desde donde vivían hasta el Hospital por la distancia. Entonces buscaron un lugar donde le den terapias cerca de casa.

Estado Actual:

Todavía tiene ciertas limitaciones en el caso de su aseo personal, ambos padres deben de apoyarla. Además cuando permanece mucho tiempo en el mismo lugar se altera, por lo cual es difícil llevarla en el transporte público. El lenguaje también es un problema ya que ella no logra comunicarse adecuadamente.

Necesidades que requiere:

Stephany requiere apoyo médico para tiroides y para los nervios. Además de que pueda tener acceso a sus terapias, tanto de lenguaje como ocupacional.

Los padres no cuentan con apoyo en Lima, ya que toda la familia se encuentra en provincia. Esto complica más su situación porque no cuentan con alguien que lleve a Stephany a las terapias.

Como la ve en 5 años:

Es un sueño verla hablando para que pueda realizarse como persona y que tenga mayor independencia.

Mensaje de los padres:

A la persona que se interese en nuestro caso, yo le diría que nos ayude en que Stephany se pueda realizar sola, ella no habla no se moviliza por ella sola. Le agradecería de todo corazón que nos de esa ayuda. “Que le ayude a realizarse más que nada y pueda ser independiente”. Que no esté siempre esté dependiendo de nosotros. Nuestro temor es que como sabemos que no somos eternos o que nos puede llegar a pasar algo, ¿Con quién se va a quedar? Ese es el temor, que no haya quien le atienda. Que se valga por sí misma para que no tenga problemas con personas nuevas, queremos que mejore.

“Quiero que ella sea independiente, que sea ella misma”.