**EL PEQUEÑO MARCOS**

Mi nombre es Marcos, a día de hoy ya cuento con 18 meses de vida ( aunque todos los mayores que me rodean dicen que tengo 15 ( en edad corregida) y os voy a contar mi particular e increíble historia, desde los comienzos . .en ese salón tan confortable y calentito, donde la vida comienza, y allí estaba yo, tan plácidamente, desarrollándome con naturalidad, percibiendo mi mundo y a mis papás felices con la noticia de mi futuro nacimiento. Hasta este punto todo iba a la perfección, pero un día, los médicos le dijeron a mí Mama que sería conveniente practicar una prueba para descartar posibles malformaciones en mí, sé que mamá no estaba muy conforme con la idea, pero finalmente se dejó aconsejar por sus médicos y accedió a practicarse una biopsia de corión, que consistía en analizar un pellizco del cordón umbilical para sacar toda una retahíla de nombres rarísimos de posibles enfermedades y malformaciones genéticas. Aquí es cuando mis papas supieron que yo era un varón, y que además no tenían que preocuparse de nada más puesto que no tenía ningún problema de salud y todo marchaba bien. Después de esto, mi Mami y yo guardamos el reposo indicado y todo fue fenomenal, pero hay un detalle, con el que mis padres no contaban, y era ese pequeño porcentaje de complicaciones que pueden ocurrir al someterse a una prueba invasiva, pues ese pequeño agujerito en el saco amniótico , al paso de los días en vez de sellarse se quedó abierto y cada día se iba haciendo un poquito más grande, y aquí es donde empezó un autentico calvarío para mis Papis y yo dejé de estar confortable en mi salón, puesto que todo el liquido que me rodeaba se escapaba en grandes cantidades hasta el punto de quedarme sin nada de liquido Amniotico, vital para mi bienestar y sobre todo...muy importante para mí propia supervivencia. Para entonces corría la semana 18 de gestación ( yo era muy pequeñito por aquel entonces) no rozábamos siquiera la viabilidad y a mi mamá la dijeron que iban a perderme y que la situación para mí era extrema, parece ser que es muy difícil sobrevivir y desarrollarse sin nada de liquido , las complicaciones de seguir adelante era otro listado de nombres horribles que desalentaban a cualquier hijo de vecino, y con estas y un antibiótico, nos mandaron a casa sin ninguna esperanza, solo teníamos que volver al hospital si mama se empezaba a encontrar mal. Y allí estaba yo, dispuesto a sorprender al mundo con mi capacidad de lucha, así que estuvimos todo el mes de julio en casa muy tranquilos, aguantando el tipo eso sí...hasta que en el mes de agosto volvimos al hospital porque ya estábamos alcanzando la viabilidad y partir de aquí los médicos podían controlarnos y tratarnos, de esta manera ingresamos casi todo el mes de agosto, pero seguíamos sin nada de liquido y los médicos solo podían ofrecer a mis padres malas noticias respecto a mí. Milagrosamente yo seguía creciendo y desarrollándome , algo muy curioso para médicos y personal , porque cada vez que nos bajaban a realizar una eco para medir el pequeño charquito en el que estuve, la sala se llenaba de médicos curiosos que se mostraban incrédulos al comprobar que yo crecía a pesar de vivir en este medio invadido por la sequía. Pero pronto dejé de estar bien en el vientre de mi madre, y empezó la cosa a complicarse por momentos..y cuando me dí cuenta.. había llegado al mundo!!! DISPUESTO a enfrentarme a todo!! Nací el día 27 de agosto, cumpliendo solamente 27 semanas de gestación,con 1.170 KG de peso y contra todo pronóstico, muy malito eso sí, porque mis pulmones no pudieron desarrollarse lo suficiente y así fue como me colocaron en una tripita de plástico,(la incubadora) Todos los ” bichos” habidos y por haber en la uci de neonatos vinieron a mí, a recibirme, y a complicarme aun más la existencia, estuve intubado mucho tiempo y una vez más los neonatologos ,( que son unos SuperHéroes disfrazados de personas) daban malas noticias a mis padres. Pero como yo no me rendía , ellos mucho menos! Entre todas las miles de cositas que me pasaban las más graves eran la displasia bronco pulmonar grave, la hipertensión pulmonar severa y los derrames cerebrales que por mi gran prematuridad y malas condiciones en la gestación hicieron mella. También me tuvieron que operar de dos hernias inguinales y pasé por muchas infecciones en sangre, pulmonares ect…y luchando, luchando fui saliendo adelante, con mucho tesón y ganas de vivir. Mi madre dice que por mi naturaleza,y mi estrella, pero reconozco que me costó Dios y ayuda salir de aquel lio.

Después he estado ingresado miles de veces, por problemas respiratorios, y una de ellas, estuve muy grave en otra uci, esta vez la pediátrica, y esto es mejor que no os lo cuente porque tengo mal recuerdo de aquella etapa y por muy poquito no lo cuento. Pero una vez más lo pude superar, eso sí, salí de allí con muchas más complicaciones ,ante la total desesperación de mi familia ( tubos ,sondas, máquinas y bombas ) es decir, que dí varios pasos atrás, porque no sabían que yo aún tenía guardado un AS en la manga..y era un truco que aprendí de mis grandes amigos de neonatos (si, esos que van disfrazados)..y que solo se trataba de retroceder para coger mucha carrerilla e impulso.. y así pasaron los meses hasta que un día por fin llegué a mi Hogar, dulce hogar. Como estuve tanto tiempo encamado, intubado y prácticamente inmovilizado, mis papas pensaban que mi problema de movilidad venía por todo esto, pero hace muy poquito me han detectado una Tetraparesia Distonica y ya empecé tratamiento de Fisio, con una maravillosa profesional llamada Aurora, en el centro Bobath, que me está enseñando mucho y pronto voy a ir con ella “ al cole”.

Hasta el día de hoy, esta es mi historia,aun soy portador de oxigeno aunque esto, poco a poco me lo van retirando.

Lo mejor de todo: que mi mamá y yo podemos contarla y aunque sabemos que esto es una carrera de fondo, estamos dispuestos a pelear y ganarnos el Titulo de CAMPEONES, por que el de LUCHADOR ya presumo de él…

MARCOS VAS INGLÉS