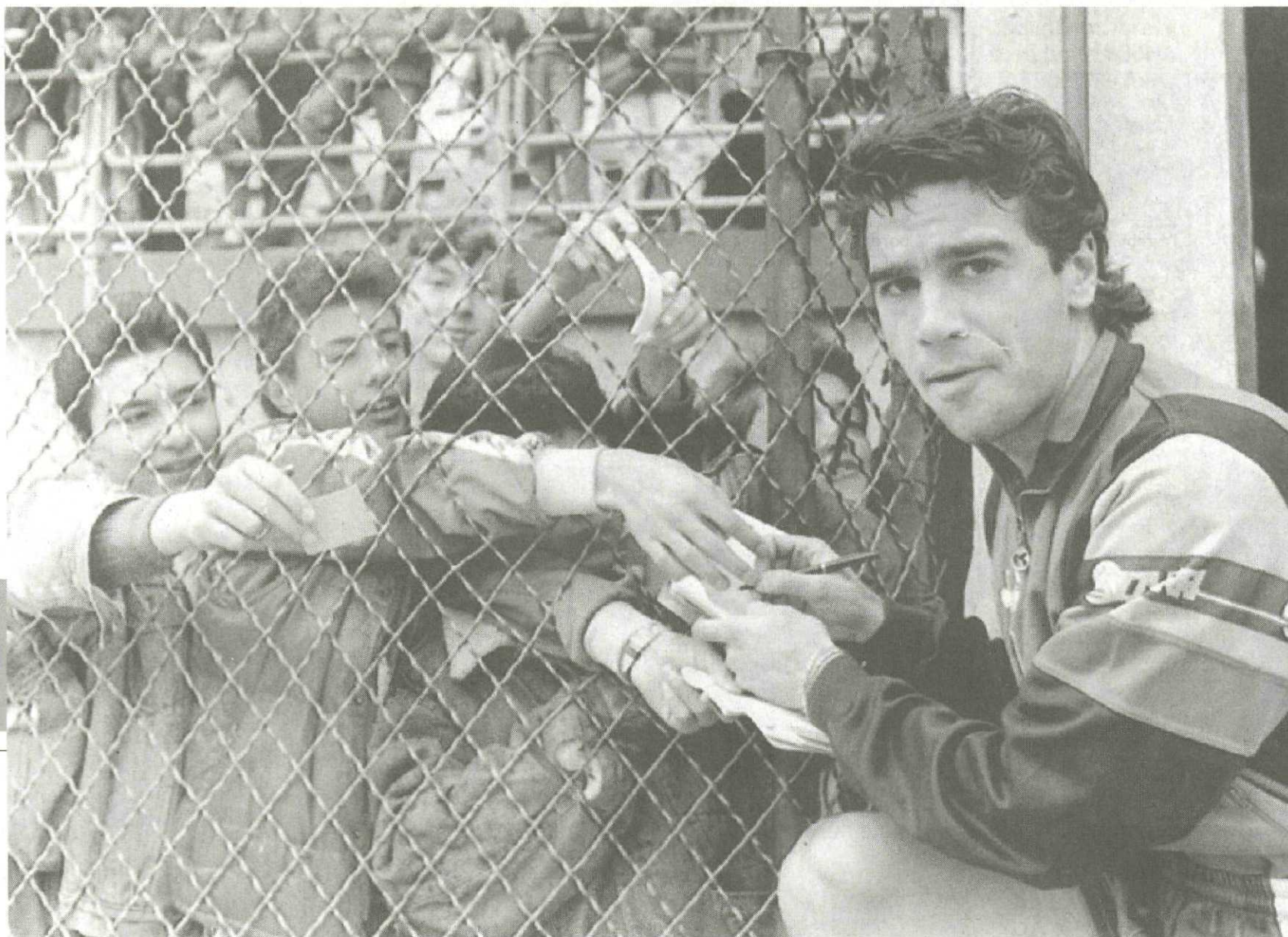


l'inchiesta

L'ex attaccante di Como, Milan e Fiorentina a 44 anni lotta contro la sclerosi laterale amiotrofica, ultimo caso di una serie impressionante di calciatori colpiti dalla stessa patologia. Ha deciso di parlare per raccogliere fondi per una fondazione che aiuti chi soffre come lui

IL MORBO DEL PALLONE

Un'immagine di Stefano Borgonovo risalente al 1989 mentre firma autografi alla vigilia di una partita della Nazionale. Con la maglia azzurra giocò 3 partite (Ansa)



Una storia che viene alla luce dopo mesi di sussurri, un'intervista struggente che verrà pubblicata dal mensile "Tracce" nel numero in uscita la prossima settimana, che l'ha gentilmente offerta in anteprima ad Avvenire

DA GIUSSANO (COMO) PAOLO PEREGO

È la sera del 18 aprile 1990. Lo stadio di Monaco di Baviera è gremito di tifosi. Si gioca la semifinale della Coppa dei Campioni tra Bayern e Milan. Gli italiani hanno vinto all'andata. Ma il Bayern segna riaprendo i giochi. Si va ai supplementari. Dieci minuti e Stefano Borgonovo, centravanti, entrato nel secondo tempo, con un pallonetto scavalca il portiere tedesco Aumann. Quando la palla cade nella rete, Stefano è già a braccia alzate. In finale il Milan vincerà contro i portoghesi del Benfica. Quando, per caso, mi sono imbattuto nella sua vicenda, i ricordi sono andati a quella sera di 18 anni fa. A quell'eccitazione che riempie la testa di un ragazzino allora dodicenne, per quel gol atteso, e poi segnato dall'ultimo entrato. A quel gusto di eroico che può fargli desiderare di essere un giorno al

Il dramma è iniziato tre anni fa: ora non si muove più, respira, si nutre e comunica grazie alle macchine, assistito da familiari e amici. Ma è felice e ha ancora tanto da insegnare

suoi posti, calciatore in una grande squadra, capace di fare emozionare la gente. Penso a questo mentre seguo la macchina con i giovani infermieri che vanno a trovarlo, a casa sua, nel cuore della Brianza, dove Stefano è nato 44 anni fa. È tornato a casa settimana scorsa, dall'ospedale Niguarda di Milano, dopo sei mesi di ricoveri al reparto Nemo. Dove, per inten-

derci, vengono assistiti i malati di sclerosi laterale amiotrofica e altre malattie neuromuscolari. Stefano oggi è malato di Sla. Non si muove più. Respira e si nutre grazie alle macchine, sdraiato su un lettino. La malattia impedisce al cervello di comunicare con il resto del corpo, come un ciclista che pedala su una bicicletta senza catena. Conosciuta anche come "Morbo di Lou Gehrig", è una malattia che progressivamente colpisce i motoneuroni, le cellule nervose cerebrali e del midollo spinale che consentono i movimenti. Non se ne conoscono le cause. Non esiste cura. Si può solo rallentarla, allontanando la morte.

Con Maria, Antonella e Pietro, infermieri che gli sono diventati amici durante il ricovero al Nemo suoniamo al citofono. Arriva anche Paolo, fisioterapista poco più che ventenne, che lo ha assistito. Ci accoglie la moglie, Chantal. È appena tornata dall'asilo dove ha recuperato Gaia, 5 anni. La più piccola dei quattro figli. Stefano è sul letto e appena rivede gli amici gli si apre un sorriso sulla faccia. Pochi secondi e una voce metallica esclama: «Ciao ragazzini». È la nuova voce di Stefano: un sintetizzatore legge per lui quello che digita su uno schermo con gli occhi, attraverso un sistema a infrarossi che interpreta i movimenti delle pupille. Di fianco a lui una grande libreria, piena di cd e dvd. «Pietro, scorri l'anta. Guarda in alto. Scatola bassa», dice Stefano. Dentro, tante foto, tanti ricordi. E un pacchetto di figurine di quando giocava nel Milan, da regalare agli amici. Con Chantal guardiamo le foto di Stefano, durante una cena, al mare, in allenamento... «Vedete quanto era bello Stefano», e ridendo le allunga alle ragazze. Oggi è

lei che lo accudisce, insieme ai figli che la aiutano. Stefano scherza con gli infermieri. Chantal porta da bere, c'è anche un amico di infanzia di Stefano che si riconosce in una foto inquadrata, tra altri dieci ragazzini di una squadra della parrocchia. La finestra è spalancata, dietro il letto. Lui sta lì, immobile. È felice.

Mi siedo vicino, in modo da leggere quello che scrive sullo schermo. Tutto è cominciato nell'ottobre 2005: «Un giorno mi sono accorto che non riuscivo a dire alcune parole», spiega. Allenava da tre anni le giovanili del Como, dove aveva iniziato la sua carriera. Aveva da qualche tempo aperto una scuola calcio, la Extraspazio, nella zona dove abita, dopo essersi ritirato dai campi di gioco. «All'inizio ero confuso e spaventato, ma c'era la mia famiglia, e miei amici che mi hanno aiutato molto. E poi il mio carattere...». Stefano è un vulcano di vitalità. Mentre mi racconta, come può, la sua storia, continua a scherzare con i ragazzi. Ha un tatuaggio che raffigura Peter Pan, come il simbolo della sua scuola calcio. «Sai, il calcio per me è stato un terzo genitore, mi ha insegnato tanto, mi ha fatto crescere, grazie anche ad alcuni grandi uomini che mi è capitato di incontra-



IL MESSAGGIO DI STEFANO

A chi pensa che la mia non è un'esistenza che vale la pena di essere vissuta, rispondo: proteggi i doni dell'infanzia, conserva la capacità e la disponibilità di lasciarti affascinare. Se non è così, allora uno stacca la spina. Ma sarebbe un egoismo...

re nelle squadre in cui ho giocato». Partito dal Como, poi alla Sambenedettese, quindi il periodo d'oro a Firenze e a Milano, con alcune presenze nell'Italia, nel 1989. Poi Udinese, Pescara... e di nuovo Como. «Ricordi i miei gol?». Era un acrobata: rovesciate, tuffi

di testa, molto veloce. Gli occhi di Stefano, scuri, profondi, vivaci sono gli stessi di allora. Che vita è questa, Stefano? «Ma come? Guarda Chantal. Guarda i miei figli... Amore». «Ciao papà», risponde Gaia senza distogliere gli occhi dal libro che sta sfogliando sul divano: «Questa è vita», dice lui. I ragazzi del Nemo stanno ridendo per una vecchia foto di Stefano che "sfotte" Roberto Baggio... «Guardali! Questa è vita». Gli amici, la scuola calcio, i film, la musica. «Tutto questo è vita».

L'interruttore del respiratore è lì, vicino al letto. Eppure c'è chi al tuo posto staccerebbe la spina, chi dice che non è una vita che vale la pena di essere vissuta... «Gli risponderei questo: proteggi i doni dell'infanzia, conserva la capacità e la disponibilità di lasciarti affascinare. Se non è così, allora uno stacca la spina. Ma è un egoismo...». E poi, aggiunge ridendo, «chi può dire che non trovo la "penicillina del 2008" per la malattia? Io ho grandi progetti per il futuro, ancora tanti traguardi da raggiungere».

«Ho ancora grandi progetti per il futuro, tanti traguardi da raggiungere. E voglio vedere i miei figli crescere, studiare e sistemarsi»

re. Prima di tutto voglio vedere i miei figli crescere, studiare, sistemarsi». E scherzando cerca di piazzare il più grande, Andrea, 20 anni, con Maria, l'infermiera... «Sto anche scrivendo un libro», con lettere, pensieri, riflessioni. «Voglio aprire una fondazione a mio nome, per raccogliere fondi. È necessario che noi ammalati possiamo vivere con strumenti come quello attraverso cui parlo con te. Per questo ho deciso di riprendere i contatti con tanti del mondo in cui ho vissuto per anni. Ho appena contattato Braidà del Milan per parlare con Galiani, per esempio. E qualcuno, come il presidente dell'Udinese Pozzo, mi ha già risposto».

Mi mostra il suo lavoro sul computer, le sue lettere... dice che ha un sacco di cose da fare. Sono passate due ore da quando siamo arrivati. Mentre ci salutiamo guardo ancora la finestra aperta. E in macchina torno a pensare a quel gol, a quel ragazzino che lo vedeva come un eroe. Dopo diciotto anni ho scoperto la verità. Era solo un uomo. Un vero uomo.

Da Lombardi a Corno, il giallo dei ragazzi del Lago

DI MASSIMILIANO CASTELLANI

Abbiamo atteso più di un anno per raccontare questa storia, cucendoci la bocca insieme al collega fiorentino Roberto Vinciguerra di Violanews.com (fummo informati in tempo reale), il tutto per rispetto alla famiglia del calciatore e dei suoi bambini. Una storia triste come una foto in bianco e nero della stagione 1981-1982, quella in cui il vecchio "rosso" stava per lasciare il calcio e salutare lo stadio vista Lago del Senigallia. Il "ragazzino" di Giussano invece a 17 anni faceva il suo debutto in serie A (contro l'Ascoli) con la maglia del Como. Il "rosso" era Adriano Lombardi, il ragazzino è Stefano Borgonovo. Il primo se ne è andato il 30 novembre del 2007, sconfitto a 62 anni dopo quattro stagioni di estenuanti sfide quotidiane contro il morbo di Gehrig, lo stesso "avversario" contro il quale adesso lotta Borgonovo. Un osso duro che sta facendo sentire prepotentemente la sua maligna presenza nel mondo del calcio. Oltre a Lombardi ha stroncato anche il 38enne italo-brasiliano Albano Canazza, morto nel 2000. Anche lui ha giocato in quel Como dei primi anni '80 insieme a Lombardi e Borgonovo. Ennesima vittima della Sla di quella squadra che contempla un altro malato meno illustre, eppure un personaggio straordinario come Piergiorgio Corno che giocò nel Como

degli anni '60 e oggi vive nella città lariana in via Gigi Meroni. Affinità calcistiche certo, ma purtroppo anche con la Sla di cui è morto anche il fratello della "Farfalla granata" Celestino Meroni con il quale Gigi mosse i primi passi nel Como. Una lista di lutti e di malati che si allunga e che lascia sgomenta la signora Luciana, la vedova di Adriano Lombardi. A Mercogliano (Avellino) la sua vita continua tra le mille difficoltà di una vedova di una delle troppe "morti bianche" del calcio costretta a crescere da sola due bambine



Adriano Lombardi

Cinque casi rimandano allo stesso club, il Como che ha tre morti di Sla. La vedova di Lombardi: «Mio marito venne colto dal sospetto che il calcio poteva entrarci... Ora per combattere il morbo occorre fare squadra»

di 9 anni, Maria e Sara. Due gemelline che fino a ieri salivano sulle ginocchia di quel papà abituato a rincorrere un pallone per 90 minuti senza stancarsi e che poi, il giorno di San Valentino del 2003 fu costretto ad arrendersi a un verdetto inesorabile che lo inchiodava su una sedia a rotelle. «Quello è stato il giorno in cui ad Adriano hanno diagnosticato la Sla -

ricorda Luciana - . Un colpo durissimo. Così come è rimasto molto male quando gli hanno comunicato la notizia che anche Borgonovo aveva la Sla... Nella sua mente cominciò ad insinuarsi il sospetto che allora forse il calcio centrassero qualcosa con la malattia. È lo stesso tarlo che adesso ho anche io, perché questa incidenza dei calciatori colpiti da questa malattia è diventata preoccupante. Capisco la signora Borgonovo e piango con lei perché il Gehrig è una morbo che distrugge non solo il malato, ma anche la sua famiglia e lascia dei segni indelebili...». Lo sa bene la signora Grazia, la moglie di Piergiorgio Corno che da 14 anni non abbandona mai il marito che un'informazione un po' sciatta a volte ha dato già per defunto. «Spesso la tv e i giornali hanno inserito il nome di Corno tra i calciatori morti di Sla - spiega Grazia - . Piergiorgio invece grazie a Dio c'è e continua a lottare contro questa malattia per la quale serve assistenza 24 ore su 24». Il Gehrig giorno dopo giorno consuma i muscoli del malato che per muoversi deve usare una carrozzina e quando il morbo oltre

a bloccare gli arti toglie anche la facoltà di parlare, può comunicare solo attraverso dei computer speciali. «La Sla - dice la vedova di Lombardi - ha dei costi elevatissimi e Adriano a un certo punto ha avuto il coraggio e l'umiltà di chiedere aiuto al mondo del calcio. Il Como e i suoi tifosi ci sono stati molto vicini, hanno organizzato delle partite (la prossima a

novembre) per raccogliere dei fondi in segno di riconoscenza a quel grande giocatore che è stato. Ma non tutti hanno avuto la possibilità di giocare come mio marito in serie A e quando non si ha il grande nome si finisce nell'anonimato e nessuno che ti aiuta». Quando non si è dei giocatori celebri come Piergiorgio Corno a volte anche gli appelli più accorati finiscono nel dimenticatoio. «La mia malattia si può, forse mettere in relazione con l'intensa attività fisica sostenuta e i numerosi traumi. Dando voce a mia moglie ho comunicato la mia testimonianza di calciatore e di malato ai collaboratori del giudice Guariniello, La speranza è che i dati raccolti e le ricerche di qualche luminare siano in grado di dare una spiegazione logica alla strana anomalia che colpisce il mondo del calcio». Questo disse Corno ad Avvenire qualche tempo fa, ma spiegazioni non sono mai arrivate. «Io invito tutti a fare squadra - dice la vedova di Lombardi - . Dai medici preposti alla ricerca scientifica agli inquirenti, fino alla stampa, perché occorre tentare di arginare questo fenomeno e sperare di trovare delle soluzioni». L'ultima volta che parliamo con Adriano Lombardi ci salutò dicendo: «Ho fatto un sogno questa notte: c'era tanta gente che mi guardava stupita, perché ad un tratto mi alzavo dalla sedia a rotelle e incominciavo a camminare con le mie gambe. Era solo un sogno...». Un bel sogno che speriamo diventi realtà per Corno, Borgonovo e quelle 5 mila persone che ogni giorno si giocano la loro partita per la vita.

I NUMERI

La popolazione del calcio è la più colpita: sei casi ogni 100 mila persone

Se non fosse stato per le morti di calciatori celebri come Gianluca Signorini e Adriano Lombardi oggi si saprebbe davvero poco sulla Sla (Sclerosi laterale amiotrofica) o anche nota come morbo di Lou Gehrig. Lo abbiamo ribattezzato il "morbo del pallone" perché nella popolazione italiana i calciatori malati di Sla sono 6 ogni centomila abitanti. Il tasso di 0,5-0,7% malati ogni 100 mila persone subisce un'impennata misteriosa nel calcio dove è 6,5 volte superiore rispetto alla popolazione universale. In un campione di 7.325 calciatori (uno studio epidemiologico effettuato sui giocatori di A e B dal 1970 al 2001) sono stati riscontrati 8 casi di Sla, a fronte dei 40 circa, censiti nell'inchiesta quasi decennale avviata dalla Procura di Torino. Almeno 21 le morti accertate comprese quella di una donna, la calciatrice del Real Torino, Annamaria Pipitone. La ricerca medico-scientifica pur tra i soliti problemi finanziari, avanza ma va ancora a cozzare davanti al muro della «multifattorialità» del Gehrig che in Italia conta circa 5 mila malati. Nel caso dei calciatori la causa scatenante andrebbe dalla predisposizione genetica, alla possibile connessione con l'abuso di antidolorifici e anabolizzanti, alla mancanza di tempi di recupero dopo i forti traumi (spesso ad alta velocità) subiti in campo o i frequenti colpi di testa come il caso di Jeff Astle, calciatore del West Bromwich Albion, prima vittima di Sla accertata da un tribunale britannico con la sentenza: «morto in seguito ai traumi al cervello causati dai troppi colpi di testa».