

NOTA DE PRENSA

ACTO CONMEMORATIVO DEL DÍA INTERNACIONAL DEL NIÑO CON CÁNCER

30.000 escolares alcanzan hoy sus “poderes mágicos” para apoyar a los niños y adolescentes con cáncer

- Los niños han pedido “Poderes Mágicos para que se invierta más en investigación de cánceres en niños y se desarrollen medicinas especiales, pues somos más vulnerables que los adultos”.
- NIÑOS CON CÁNCER trabaja con la Sociedad Española de Hemato-Oncología Pediátrica (SEHOP) en una **Guía de Atención Temprana**, que se materializará este año, para la detección del cáncer infantil.

Almería- La semana del **Día Internacional del Niño con Cáncer**, que se conmemora cada 15 de febrero, **30.000 escolares de toda España han querido dar su apoyo a niños, niñas y adolescentes que sufren cáncer en el mundo**. Los alumnos que se han unido a la acción promovida por **NIÑOS CON CÁNCER, Federación Española de Padres**, han pedido a los adultos sus “poderes mágicos” para ayudar a los menores que, con su misma edad, sufren cáncer infantil, la primera causa de muerte por enfermedad hasta 14 años.

Bajo el lema “**Tu ayuda tiene Poderes Mágicos**”, los escolares han explicado para qué se necesitan estos poderes, refiriéndose, entre otras necesidades, al diagnóstico temprano: “**Poderes mágicos para que cuando los niños manifestemos síntomas de cáncer infantil el doctor lo detecte cuanto antes y sepa qué tiene que hacer**”, dice Enrique, un niño de 6 años con leucemia linfoblástica en el Colegio La Compañía de María, en Almería.

En este sentido, la presidenta de NIÑOS CON CÁNCER, Federación Española de Padres, Pilar Ortega, anunció en este acto que “este año se materializará una **Guía de Atención Temprana en colaboración con la SEHOP**. NIÑOS CON CÁNCER pretende que esta guía aborde la coordinación entre pediatras oncólogos y médicos de familia, pues esta relación es fundamental para el diagnóstico temprano en los niños. El documento **se repartirá a todos los médicos de atención primaria para que detecten los síntomas y exista una coordinación con el médico especialista**”.

Al acto de Almería también ha asistido el presidente de la Sociedad Española de Oncología Pediátrica, **Tomás Acha**, quien expuso las prioridades de la SEHOP: “**Completar cobertura del Registro Nacional de Tumores Infantiles** para que tenga carácter poblacional a nivel de todas las comunidades y **ampliar la asistencia Onco-hematológica Pediátrica hasta los 18 años** para englobar en ella a la población adolescente”.

En relación a esto, la ministra de Sanidad, **Ana Mato**, declaró que “gracias al apoyo de padres y madres que nos lo pidieron, hemos conseguido **que los adolescentes de hasta los 18**

años puedan estar unidades de oncología pediátricas, de manera que será más ajustado el tratamiento a la edad de esos menores”. A su vez, Mato agradeció a la Federación “la colaboración con el Ministerio de Sanidad” y les pidió que “siguieran apoyando para que entre todos ganemos la batalla al cáncer”.

“Investigación y medicinas especiales para los niños”

En cada uno de los más de 60 colegios participantes, los niños han leído un Manifiesto con las mismas reivindicaciones que el Manifiesto que leerán mañana frente al Parlamento Europeo los miembros la organización europea de padres de niños con cáncer, la ICCPO. Los escolares han pedido a los adultos ayuda para los menores con cáncer en forma de “poderes mágicos”: “Poderes para que **se invierta más en investigación de cánceres en niños y se desarrollen más medicinas especiales**, pues somos más vulnerables que los adultos. Medicinas mágicas que nos dejen menos secuelas y nos hagan la vida más fácil”, dijo Pedro Burgos, un adolescente con cáncer.

En este sentido, la presidenta hizo también alusión a la importancia de las secuelas: **“Alrededor de un 30 por ciento de los niños con cáncer pueden sufrir secuelas a largo plazo”**. Tenemos que luchar por unos tratamientos menos agresivos, que afecten lo mínimo a la vida cotidiana de los niños supervivientes, con más inversión en investigación de oncología pediátrica”, dijo Ortega.

La presidenta quiso agradecer su colaboración a las entidades y empresas que han colaborado con esta acción su compromiso con la causa de NIÑOS CON CÁNCER: **Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad, Skoda, UPS, la agencia de comunicación Zapping y el diseñador Emo Díaz**. Y, por supuesto, a todos los colegios y asociaciones implicadas con la campaña “Tu ayuda tiene poderes mágicos”

¿QUIÉNES SOMOS?

La Federación Española de Padres de NIÑOS CON CÁNCER es una entidad sin ánimo de lucro y de Utilidad Pública constituida en 1990 que coordina la actividad de las 16 asociaciones que la integran, todas fundadas y presididas por padres voluntarios afectados por el cáncer infantil, al igual que la Federación. NIÑOS CON CÁNCER representa a todos los niños y adolescentes con cáncer ante las instituciones y la sociedad, con el fin de trasladar su problemática y plantear soluciones. El objetivo central es paliar las múltiples dificultades que el menor y su familia encuentran ante un diagnóstico de cáncer infantil. Así, NIÑOS CON CÁNCER trabaja para que niños y adolescentes de toda España tengan las mismas oportunidades de diagnóstico, tratamiento y supervivencia con la máxima calidad de vida. Cada año, se diagnostican en España en torno a 1.400 nuevos casos de cáncer en menores, y esta enfermedad es la primera causa de muerte por enfermedad en niños de 0 a 14 años.

Para más información o solicitar entrevistas dirigirse a:

Almudena Docavo, Responsable de Comunicación

699981563 comunicacion@cancerinfantil.org