

MANIFIESTO ASANOG “DÍA INTERNACIONAL DEL NIÑO CON CÁNCER” 2015

Hola a todos, soy madre de una niña enferma de cáncer, y yo misma he sido una adolescente que ha sufrido esta terrible enfermedad. Como nosotras hay muchos más, alrededor de 1.500 niños y adolescentes son diagnosticados de cáncer cada año en España, y de estos, alrededor de 80 casos cada año, son diagnosticados y tratados en Galicia.

Desde que en el 2002 se celebrase el primer Día Internacional del Cáncer Infantil, todos los años las organizaciones de Padres de Niños con Cáncer dedican el 15 de febrero a sensibilizar a la sociedad de todo el mundo acerca de las necesidades y problemas de los niños enfermos de Cáncer, en este año ASANOG se suma a esa campaña de sensibilización, en la creencia de que cualquier menor de nuestra comunidad, con independencia de su área geográfica, se merece la mejor atención médica y psicológica posible, y que esa atención óptima es la que se proporciona en los centros de excelencia, denominados habitualmente "**centros de referencia**"

El niño o el adolescente debe ser diagnosticado lo antes posible para proporcionarle la máxima probabilidad de curación y de recuperación completa, y está demostrado que la probabilidad de supervivencia de los niños con cáncer es mayor si son diagnosticados y tratados por un equipo experto de médicos, enfermeras y otros especialistas que desarrollen su trabajo en una unidad especializada, nuestros niños se merecen esa atención, y por eso la creación de una unidad de referencia en oncología pediátrica es una necesidad, y no por que lo digamos los padres, sino por que así lo considera la propia administración, las instituciones sanitarias y los profesionales, y al respecto cito el siguiente párrafo extraído del Plan Oncológico de Galicia 2002-2005

*En nuestra comunidad **ha de existir** una Unidad de Oncología Pediátrica de referencia, con una función clara de coordinación entre los distintos centros de tratamiento infantil, con capacidad suficiente para realizar o confirmar diagnósticos y ofrecer así una asistencia de la mayor calidad posible.*

Las estadísticas actuales sitúan la tasas de supervivencia del cáncer infantil alrededor del 80%, la mejora de esas tasas va ligada al diagnóstico temprano y al tratamiento en unidades de referencia. Al margen de estadísticas, y siendo conscientes de que los resultados asistenciales han progresado mucho, el único número admisible para nosotros es el 100,

- El 100, porque el 100% de nuestros niños y adolescentes enfermos de cáncer deben afrontar una enfermedad grave que pone en riesgo sus vidas
- El 100, porque el 100% de nuestros niños y adolescentes enfermos de cáncer merecen tener acceso a los mejores diagnósticos, tratamiento y atención sanitaria posibles
- Y por último, el 100, porque nuestro sueño es que un día la tasa de supervivencia sea el 100%, y el cáncer pase a ser una enfermedad que no comprometa la vida de los pacientes

Por eso nuestro mensaje en este Día Internacional del Niño con Cáncer es que, transcurridos más de 10 años desde que en el Plan Oncológico de Galicia 2002-2005 se recogiese la necesidad de crear una Unidad de Oncología Pediátrica de referencia en Galicia el momento de hacerla realidad no puede demorarse más, nuestros niños y adolescentes se merecen las mejores oportunidades de curación.

Este es el mensaje que con la ayuda de todos queremos hacer llegar a nuestras administraciones, a las instituciones sanitarias, a los profesionales y a la sociedad en general, porque el 100 es el único porcentaje admisible, y la creación de un centro de referencia en oncología pediátrica nos acerca más a ese objetivo.

