

Familia antofagastina inicia campaña para costear terapia de bebé con células madre

CRUZADA. Sair nació con hipoplasia del nervio óptico, una condición causante de ceguera. Sus padres apuestan por un tratamiento regenerativo en Ecuador.

Macarena Saavedra L.
 cronica@mercurioantofagasta.cl

Una carrera contra el tiempo enfrenta Tisiana Moreno, madre de Sair, quien busca reunir fondos para financiar el tratamiento médico de su hijo en Ecuador. El lactante fue diagnosticado con hipoplasia del nervio óptico, una enfermedad congénita que le provoca ceguera total y severas dificultades en su desarrollo.

Según relata la madre, el diagnóstico fue categórico, su hijo no desarrolló los nervios ópticos en ninguno de sus ojos, lo que impide cualquier conexión visual, puesto que desde su nacimiento, el menor no ha reaccionado a estímulos de luz ni ha podido fijar la mirada.

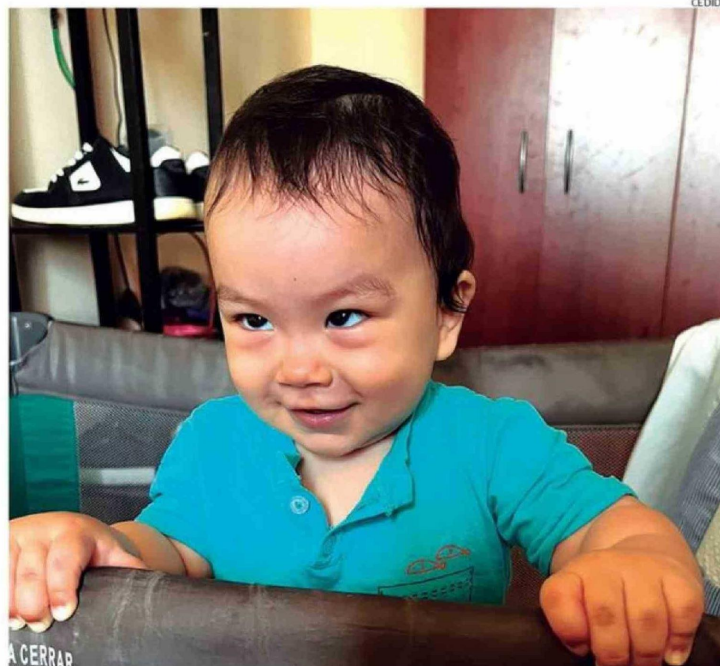
“Mi bebé estuvo hospitalizado cuando era muy chiquitito y nosotros nunca notamos nada al principio, pero cuando él tenía un mes me di cuenta que se le movían los ojos al mismo tiempo, un movimiento rítmico. Cuando lo llevé al hospital me decían que tenía que esperar, que ya se le iban a desarrollar sus ojitos”, relató Tisiana.

Tras meses de visitas médicas a doctores del ámbito público como particular, la familia de Sair obtuvo su diagnóstico y con ello, un complejo pronóstico, el que su condición no tendría cura.

Por ello, ante la falta de opciones médicas en Chile, la familia encontró un posible tratamiento en Ecuador, país en el que Sair se someterá a una terapia regenerativa con células madre y que busca estimular el desarrollo de los nervios ópticos mediante el uso de células extraídas del propio paciente.

TRATAMIENTO EN ECUADOR

“La oftalmóloga del hospital me dijo que esta enfermedad no tenía cura, la médica particular igual me había dicho lo mismo, que no se podía operar. No me quise quedar con eso, a ver si mi hijo se desarro-



SAIR SE SOMETERÁ A UN TRATAMIENTO REGENERATIVO CON CÉLULAS MADRES EN ECUADOR.

“La oftalmóloga del hospital me dijo que esta enfermedad no tenía cura. No me quise quedar con eso y encontré un doctor en Ecuador que sí hace tratamiento”.

Tisiana Moreno
 Madre de Sair

lla, así que busqué en internet y encontré que en Ecuador hay un doctor que sí hace tratamiento”.

El protocolo que atravesará el lactante incluye cinco sesiones, idealmente con intervalos de 30 días para asegurar su efectividad, ya habiendo realizada la primera sesión el pasado 25 de marzo. Tras la cual, la familia asegura haber observado avances alentadores.

“Sair ahora logra sentarse solo y tiene mejor control de su cuerpo”, comenta su madre, quien mantiene la esperanza de que los progresos continúen con las siguientes etapas

del tratamiento.

En esa línea, Moreno comentó que el doctor tratante se Sair le aseguró que “todos los niños son diferentes, que es relativo, que puede avanzar mucho más rápido que otros niños o puede avanzar lento, pero que mientras más pequeño era el bebé, mucho mejor era la respuesta, por eso entré en desesperación, porque mi hijo ya tenía 7 meses”.

Sin embargo, el alto costo del proceso representa un desafío mayor. Cada viaje a Ecuador tiene un valor aproximado de 4,5 millones de pesos, de los cuales 3 millones corresponden al procedimiento médico y el resto a gastos de traslado y estadía.

En total, la familia necesita recaudar cerca de 20 millones de pesos para completar las cuatro sesiones restantes.

CAMPAÑA SOLIDARIA

Para lograrlo, Tisiana Moreno ha impulsado la campaña solidaria “Luz para Sair”, organizando diversas actividades como rifas, venta de dul-

ces, puesto que su objetivo es reunir los recursos necesarios en el menor tiempo posible, ya que la continuidad del tratamiento es clave para maximizar sus efectos.

“Las sesiones tienen que ser idealmente cada 30 días. Nosotros nos pasamos con los días porque no tenemos el dinero todavía para viajar. Si nosotros viajamos pasando los 45 o 50 días, se corta el tratamiento”, dijo.

La madre de Sair instó a la comunidad antofagastina a apoyarlos en la cruzada solidaria. “Invitamos a la comunidad a que nos puedan aportar quizás comprándonos alfajores, porque yo estoy haciendo alfajores artesanales, vendo cocadas, igual me muevo para todos lados, voy al Trocadero, al Balneario, al centro”.

Igualmente Tisiana Moreno señaló que una de las campañas activas es el bingo a beneficio. “Estamos realizando el bingo que se va a realizar en el centro de eventos Las Iluminadas a las 4 de la tarde el día 3 de mayo”, cerró. **CS**