

Familia de Ancud busca a gemelo genético de su hijo para detener enfermedad

Se trata de un pequeño de poco más de un año que padece de Beta Talasemia Mayor. Por ahora solo depende de transfusiones de sangre.



DANTE TIENE 1 AÑO Y 5 MESES, Y ESPERA LA COLABORACIÓN DE LA COMUNIDAD INSULAR Y NACIONAL

Redacción
cronica@laestrellachiloe.cl

La familia de Dante, un niño ancuditano de tan solo 1 año y 5 meses de edad, se encuentra en la búsqueda de un "gemelo genético" para este pequeño que padece de Beta Talasemia Mayor, una enfermedad genética que provoca la necesidad de constantes transfusiones de sangre.

De acuerdo al relato de Margoth Vera, madre del menor, en principio se pensó que se trataba de una anemia, la cual se trató "pero nunca mejoró".

La isleña quien conversó con La Estrella de Chiloé, detalló que "Dante desde los 6 meses comenzó a hacer cuadros de anemia, llegó a una anemia severa con una crisis de hemoglobina que en un niño de su edad tenía un margen de 12 y él llegó a un punto crítico de 4,5 (concentración de hemoglobina). Comenzamos con transfusiones de sangre que en un comienzo fueron para estudiarlo, y para ver a que se debía esta anemia".

Sumó la progenitora que "en un principio se trabajó como anemia por falta de hierro que no dio resultado, el proceso fue de 8 meses de estudio en donde estuvo en el Hospital de Castro, de Ancud, Puerto Montt y Valdivia. Después de estos 8 meses logramos dar con el diagnóstico, varios estudios que se fueron a Estados Unidos, España y Alemania".

A pesar del complejo escenario, se recobraron las esperanzas cuando se confirmó que dicha patología cuenta con una cura; para ello es necesario encontrar un gemelo genético.

ANTECEDENTES

Pero, ¿qué significa esto? Alguien que sea 100% compatible con el niño para implantar células madres nuevas y desechar las que tiene actualmente, las que justamente generan el problema. Para ello se está desarrollando una campaña en búsqueda de esta persona, proceso que está siendo liderado por la Fundación DKMS, entidad que trabaja para combatir el cáncer de sangre y otros de-

sórdenes parecidos, como el que padece Dante.

"No existen plazos, él se puede hacer el trasplante hasta adulto", señaló la madre del pequeño. No obstante, Margoth hace hincapié en que "esta es la cura, y mientras antes se haga el trasplante de médula, mientras antes encontremos el gemelo genético, mejor va a ser la recepción de su cuerpo a estas células nuevas", apuntó.

Si bien este pequeño tiene una forma de vida absolutamente normal a la de un niño de su edad, es imperioso lograr lo anterior dado que por ahora depende de las transfusiones de sangre que se realizan cada 35 días en el Hospital de Puerto Montt, procedimiento que a largo plazo pudiera terminar siendo dañino para algunos de sus órganos.

"Como no hay tratamiento él es dependiente de transfusión, pero a la larga las aplicaciones de sangre de uno u otro modo dañan los órganos, él va a llevar una vida con sangre que no es la suya", enfatizó la pobladora.

En términos netamente médicos, para poder encontrar a esta persona con las similitudes genéticas que se señalan, se requiere de la mayor cantidad de gente realizándose el examen, el cual consiste en sustraer saliva que luego es enviada a Alemania, donde se determina si la persona cumple con los requisitos para transformarse en donante.

La campaña estará focalizada inicialmente en el sur del país, teniendo en cuenta que se trata de una familia de Ancud, principalmente porque los rasgos son marcados por zona geográfica.

En razón a lo anterior, DKMS estará durante las dos primeras semanas de septiembre en Chiloé para los interesados en probar si pueden llegar a ser compatibles. Asimismo, se señaló que habrá un furgón de esta fundación aquellos días en Ancud y Quellón, en lugares por definir.

Para más información se puede visitar la página de Facebook: Dante Busca Gemelo Genético. También a través de la web Dkms.cl.