



Asociación Benéfica Anita
Barcelona, España
<http://www.asociacionanita.org/>

Contacto: Carolina Amado Vega, Presidenta
info@asociacionanita.org
+34 6222 59699

Asociación Anita convoca a 250 mil ciudadanos a realizar un micro esfuerzo de 1€ con el fin de lanzar un programa internacional de investigación de 5 años para curar el "Cáncer del Desarrollo" infantil.

- Los cánceres que afectan a los niños no tienen nada que ver con el cáncer del adulto. Por lo tanto, la financiación de la investigación del cáncer de adultos NO AYUDA EN ABSOLUTO a la investigación del "Cáncer del Desarrollo" infantil.

- Ciudadanos particulares aportan el 70% de los fondos necesarios para investigar el "Cáncer del Desarrollo" infantil, manteniendo viva la investigación. 250 mil personas tienen en su poder poner en marcha este programa de investigación con un micro esfuerzo de 1€.

BARCELONA, 2 de Octubre, 2015 – Asociación Benéfica Anita, una asociación sin ánimo de lucro para la investigación del "tumor de células germinales" infantil (un tipo de "cáncer del desarrollo" que sufren niños y adolescentes), anunció hoy la creación de un programa internacional de investigación científica y formación de 5 años (2015-2020) para un investigador senior, financiado por micro donaciones y 100% a beneficio de la fundación de investigación "Sant Joan de Déu Research Foundation"; con el fin de acelerar una cura para esta terrible y "rara" enfermedad; y formar un experto que trabaje localmente en nuestro país.

Después de enfrentarse, desde los 2 años de edad, a 10 operaciones, 27 ciclos de quimioterapia (de 21 tipos diferentes), 32 sesiones de radioterapia, ser hospitalizada más de 39 veces, y sufrir un autotrasplante de médula ósea; su cuerpecito no pudo aguantar más tanta toxicidad. Anita, una niña de 5 años, nos dejó el 19 de diciembre del 2014. La Asociación Benéfica Anita surge de la amistad y la solidaridad, a raíz de la desesperación total de unos padres ante la falta de tratamientos para curar a su hija.

"Es más fácil luchar cuando tu hija está viva. Sentimos la necesidad de seguir luchando aún habiendo perdido a Anita, porque no queremos que nadie sufra como nosotros," - dijo Carolina Amado Vega, Presidenta de la asociación y Mamá de Anita. "El ser humano desgraciadamente sólo reacciona cuando le pasan las cosas. En este caso, cuando te pasa (cuando te dicen que tu hija tiene cáncer) ya es demasiado tarde para reaccionar. Hay que preocuparse ahora, para salvar a los niños que tengan cáncer el día de mañana (las investigaciones requieren de años para ser efectivas)."

La asociación convocó hoy a 250 mil ciudadanos a contribuir con un MICRO ESFUERZO de 1€, para hacer realidad este importante proyecto, y evitar así el sufrimiento y pesadilla que cada año sufren más de 1.200 niños como Anita en nuestro país, cuando les diagnostican esta enfermedad.

Los amantes de la música están de enhorabuena, ya que la asociación también anunció hoy el inicio de la

campaña "La Música Cura", a través de la cual los ciudadanos pueden contribuir 100% a la investigación y disfrutar de un concierto beneficio de "Rock And Roll Music" de LOS BRAZOS, el próximo día 16 de Octubre en Barcelona ... ¡Todo al mismo tiempo! La cita es en Sala Bikini con entradas y "Fila 0" ya la venta en Ticketmaster.es y 2.200 taquillas habituales.

"Los cánceres que afectan a los niños, a los adolescentes y a los adultos jóvenes, no tienen nada que ver con el cáncer del adulto", - dijo el Dr. Jaume Mora, Jefe de Oncología Pediátrica del Hospital Materno-infantil Sant Joan de Déu y fundador de la fundación de investigación. "Y esto es lo primero que tenemos que aprender y tener muy claro. Los niños no tienen cáncer de pulmón, ni de mama, ni de colon, que es el cáncer propio del envejecimiento. El cáncer es resultado de vivir muchos años: cuántos más años vivimos más degeneran nuestras células, y más riesgo tenemos de desarrollar un cáncer de adulto. Los niños no tienen esto, los niños tienen unas alteraciones que están vinculadas al proceso contrario, al proceso de formar un individuo, y por eso hablamos de "cáncer del desarrollo", el cáncer de la formación, de la generación. Y son muchas enfermedades y todas ellas muy infrecuentes".

"Los recursos de nuestra sanidad pública se destinan, comprensiblemente, a aquellas enfermedades que tienen una alta prevalencia", - dijo el Dr. Jaume Mora -, "por lo tanto, ahora y siempre, aquí, en Estados Unidos y el norte de Europa, el estudio y la investigación de las enfermedades "raras" han estado siempre apoyadas por el empuje de las familias, las asociaciones de afectados y los profesionales que estamos involucrados ... Sólo podemos evidenciar un agradecimiento profundo a la cantidad de gente, cada vez mayor, y de familias que nos dan soporte. De hecho, el 70% del presupuesto de nuestro laboratorio proviene de donaciones de estas familias". - continuó el Dr. Mora - "Para poder explicar a los padres y a las madres, si ese tumor de su hijo tiene buenas probabilidades de curación o no ... tenemos que pensar en tratamientos alternativos, en tratamientos que sean más innovadores, y más del ámbito de la investigación más fundamental".

Uno de los principales retos de los científicos es poder garantizar una investigación continuada, de al menos 5 años, para poder obtener resultados significativos. Por lo tanto, poder financiar un programa de investigación y formación especializada de 1 investigador senior durante 5 años es más valioso y eficaz, para este tipo de enfermedades, que poder financiar 10 investigadores durante 1 año.

"Nuestra investigación está dedicada a desarrollar tratamientos más efectivos para los tumores de células germinales infantiles. Estamos utilizando nuevas tecnologías de secuenciación de genoma, con el fin de estudiar los tumores a nivel de ADN, de cara a descubrir mutaciones en el tumor que causen su crecimiento fuera de control," - dijo el Dr. James F. Amatruda, Director y Principal Investigador de Amatruda Lab, socio internacional de investigación y formación, perteneciente al Centro Médico de la Universidad UTSouthwestern. "Fundamentalmente, este conocimiento debería hacer posible diseñar nuevos tratamientos para tumores de células germinales de la infancia, que están específicamente enfocados en las lesiones genéticas de las células cancerígenas. Debido a que estas mutaciones ocurren en las células del tumor, pero no en las células normales del cuerpo, esperamos que este descubrimiento nos permita crear tratamientos que sean más efectivos que los actuales, y al mismo tiempo exponer a los niños a menores efectos secundarios tóxicos". - Continuó el Dr. Amatruda - "Uno de los retos al que nos enfrentamos, es el hecho de que muchas de estas mutaciones que descubrimos no han sido estudiadas anteriormente, por lo que también estamos utilizando un pequeño acuario con peces Zebra, como modelo genético para estudiar cómo específicas mutaciones llevan al desarrollo de tumores de células germinales. Utilizar el modelo de los peces nos permitirá también testear nuevas terapias para este tipo de tumores".

El "Tumor de Células Germinales" infantil es un tipo de "Cáncer del Desarrollo", y todos ellos realmente ocurren DE FORMA ALEATORIA (sin tener en cuenta la historia genética del niño), por lo tanto, cualquier niño puede verse afectado por esta mutación durante el desarrollo de sus órganos. "Es UNA LOTERÍA genética".

###

SOBRE ASOCIACIÓN BENÉFICA ANITA

Asociación Anita es una asociación benéfica, sin ánimo de lucro, fundada por un grupo de amigos de los padres de Anita, con el fin de recaudar fondos para ayudar en la investigación y desarrollo de tratamientos relacionados con tumores germinales malignos en niños y adolescentes.

ENLACES

<http://www.asociacionanita.org/>

<http://www.ticketmaster.es/es/entradas-musica/los-brazos-benefico-charity/17399/>

http://www.fsjd.org/memoria-onco-2014-cas_93038.pdf

<http://www.losbrazos.com/>