La saga galáctica desfilará en Móstoles a favor de los niños con neuroblastoma

Fecha de publicación: 27/10/20170:00

Descripción:

 Desde las 16.00 hasta las 23:00 horas del sábado 28 de octubre, en la Plaza de España, se celebrarán diversas actividades para informar y concienciar a la sociedad sobre la situación de los niños afectados por este tipo de cáncer especial.



La Fundación Neuroblastoma, con la colaboración del Ayuntamiento de Móstoles, entre otras entidades, organiza el próximo sábado 28 de octubre, diversas actividades en la Plaza de España para informar y concienciar sobre la situación de los niños afectados con neuroblastoma, así como para dar a conocer los objetivos que lleva a cabo esta Fundación. El plato fuerte de la tarde será un desfile a cargo de la saga de personajes de la `Guerra de las Galaxias´ por las calles céntricas del municipio. Además, habrá actuaciones en directo, talleres infantiles, manualidades, meriendas y una rifa, entre otras actividades.

Enfermedad que afecta al sistema nervioso

El neuroblastoma es un cáncer poco común del sistema nervioso simpático – la red nerviosa que envía los mensajes desde el cerebro a través del cuerpo. Es el tumor más frecuente durante los 2 primeros años de vida y, después de los tumores del sistema nervioso central como conjunto, el tumor sólido más frecuente del niño. En total representa el 8-10% de los tumores pediátricos. Su incidencia estimada es de 1 de cada 100.000 recién nacidos vivos, lo que en España supone unos 100 casos al año.

Afecta principalmente a niños menores de 4 años y es el tumor sólido más frecuente en lactantes. Desde el punto de vista histológico, el neuroblastoma deriva de las células de la cresta neural que emigran en el embrión para formar los ganglios simpáticos y la médula suprarrenal. Puede tener, por tanto, diferentes localizaciones anatómicas, así como características clínicas muy variadas. Se ha observado que la mayoría de tumores primarios se localizan en el abdomen (65%) pero es frecuente también que aparezcan en el cuello, el tórax y la pelvis.

La Fundación Neuroblastoma, sin ánimo de lucro, nace en 2016, creada por los padres de **Marta Pascual**, una niña con *neuroblastoma*, que murió en 2011, luchadora, fuerte, alegre y generosa. La **Fundación**nació con la vocación de ser útil a todos los padres de niños que padezcan la enfermedad y al mismo tiempo aglutinar esfuerzos de todas las familias para que la enfermedad tenga cura en todos los casos el día de mañana. El ejemplo, la perseverancia y la sonrisa de todos los niños que como Marta padecieron la enfermedad impulsa las iniciativas dirigidas a mejorar el pronóstico de los niños que se diagnostiquen en el futuro. Sus principales objetivos son:

Fomentar la investigación

Consiguiendo fondos mediante la organización de eventos u otras actividades, colaboraciones con empresas y otras instituciones y donando esos fondos a centros de investigación españoles que trabajan en ensayos clínicos de neuroblastoma e investigan la enfermedad.

Informar a familiares

Informar a los familiares de niños enfermos sobre tratamientos y opciones terapéuticas y acercar la investigación de la enfermedad a todas las personas que conozcan un niño que padezca la enfermedad o que deseen informarse para colaborar con la causa.

Crear un espacio de colaboración

Crear un espacio de colaboración entre los familiares de niños enfermos que deseen contactar con otros familiares para compartir experiencias o fomentar iniciativas para conseguir fondos para la investigación del neuroblastoma.