

El pequeño Gabriel tiene parálisis cerebral: su mamá pide colaboración para que pueda acceder a un estudio médico urgente

14/04/2025

Hola, soy GABI, Gabriel Gómez Cid

Tengo **parálisis cerebral** y necesito colaboración para realizar un **estudio muy costoso (\$1.380.000)** y próxima **cirugía**. Tengo que usar **obligatoriamente un chip** para disminuir mis **convulsiones** y no podemos afrontar los gastos.



Dejo mi alias Ggg.2013 cuenta del banco Galicia a
nombre de mi mamá Lorena Cid.

Gabriel Gómez Cid tiene once años y una vida atravesada por diagnósticos complejos: parálisis cerebral, síndrome de West y

una serie de convulsiones que no ceden, a pesar de los tratamientos. Su madre, Lorena Cid, celadora con más de 20 años de servicio en San Rafael, atraviesa una de las etapas más difíciles de su vida. Para su hijo, un estudio médico en Mendoza puede significar un antes y un después, pero el costo del procedimiento inicial, sumado a otros dos análisis necesarios, supera ampliamente su alcance económico. Ante esta situación, inició una campaña solidaria para lograr cubrir los gastos.

“Mi nene tiene síndrome de West, el síndrome de West es el de los espasmos infantiles, son convulsiones, pero más leves”, explicó Lorena en diálogo con Diario San Rafael y FM Vos 94.5. El síndrome de West es una encefalopatía epiléptica grave que afecta el desarrollo neurológico de los niños y puede generar un deterioro progresivo.

Desde hace siete meses, Gabriel convulsiona con frecuencia. La familia decidió cambiar de médico y ahora está bajo tratamiento con el doctor Otoya, un especialista en epilepsia que llega desde la ciudad de Mendoza. Según le explicó el profesional, “va a llegar el momento que él no va a responder a ninguna medicación”. Frente a ese escenario, planteó una alternativa: una cirugía neurológica para implantar un chip cerebral que podría reducir o eliminar las convulsiones y permitirle dejar la medicación.

“El doctor nos contó que esto se está usando ahora, cuando antes se usaba en los últimos casos, cuando ya no había medicación para la persona”, detalló Lorena. Sin embargo, antes de llegar a esa instancia quirúrgica, el menor necesita atravesar una serie de estudios costosos. El más inmediato cuesta 1.380.000 pesos, a los que se suman otros dos. “Yo como mamá no voy a esperar a que llegue ese momento en que mi hijo no tenga más medicación para darle”, afirmó.

La madre hizo hincapié en que no cuenta con cobertura de su obra social, a pesar de haber realizado aportes durante dos décadas. Además, indicó que la clínica donde se haría el estudio, Neuromed, no tiene convenio con OSEP. “¿Para qué me descuentan tanto si yo tengo 20 años de ser celadora? Mi

esposo también es celador por 20 años”, expresó con indignación.

La falta de cobertura no se limita al procedimiento en cuestión. Lorena también contó que en el último tiempo ni siquiera ha recibido los pañales para su hijo, que utiliza silla de ruedas. “Lo único que me dan es la silla de ruedas. Ni los pañales me han estado dando últimamente. Entonces, para todo hay que andar rogándole y no puedo esperar. Yo quiero hacer esto cuanto antes, pero necesito los estudios previos”, relató con angustia.

Más allá del cuadro epiléptico, Gabriel enfrenta otras dificultades físicas. “Lo llevó un fisiatra a mi hijo que hacía bastante que no lo llevaba, y me dice que hay que operarlo de la cadera urgente. Porque claro, la postura que él tiene en su sillita de ruedas no es la correcta”, explicó Lorena. Sin embargo, en este momento el foco está puesto en las convulsiones, ya que la calidad de vida de su hijo depende de que se logre controlar ese síntoma.

“Yo quiero la mejor calidad de vida para mi hijo más allá de que esté en silla de ruedas. Y como cualquier papá, voy a hacer todo lo posible que esté a mi alcance para hacerlo”, sostuvo. En ese sentido, subrayó que ni siquiera sabe cuánto costará la cirugía, pero no está dispuesta a dejar pasar el tiempo. “Salga lo que salga, que no tengo ni idea del precio. Si un estudio me sale eso y es en esa clínica, no quiero ni pensar en la cirugía. Pero bueno, como yo digo, si hay que hacerlo, hay que hacerlo”.

Conmovida por la situación, reconoció el impacto emocional que enfrenta a diario. “Me siento súper angustiada. Pero bueno, tengo que estar bien porque lamentablemente yo a mi hijo le transmito todo. Él vive pendiente de su mamá”, señaló.

En este contexto, la familia inició una campaña solidaria con una cuenta habilitada para recibir aportes. “Se está divulgando una foto por varios grupos, compartiendo que a él se le unan unas cuentas que yo le abrí a Gaby. Está a mi nombre y el dinero que se junta ahí es para eso”, explicó. La cuenta, perteneciente al Banco Galicia, tiene como alias

Ggg.2013. “Todo lo que se junte ahí es para este estudio porque es el objetivo de esa cuenta”, recalcó Lorena.

El llamado a la solidaridad apunta a toda la comunidad sanrafaelina, que históricamente ha respondido ante situaciones urgentes como esta. “Cuando uno no lo tiene, cuesta”, resumió Lorena, con la claridad y la fuerza de una madre que no baja los brazos.

Con el objetivo inmediato de reunir los 1.380.000 pesos para el estudio que abrirá la posibilidad de un futuro mejor para Gabriel, la familia apela a la colaboración ciudadana, confiando en que cada aporte, por pequeño que sea, puede marcar una gran diferencia.