

Tiene 8 años, le diagnosticaron un cáncer poco frecuente y necesita viajar a España para el tratamiento

14/09/2024



Santino Pizarro Carrizo tiene 8 años. En octubre de 2023, le diagnosticaron **DIPG (Glioma Difuso Intrínseco de Tronco)**, un **tumor cerebral** sumamente agresivo, para el cual aún no hay cura conocida.

A principios de este año, la familia se instaló

en **Miami, Estados Unidos**, para que Santi participara de un ensayo clínico.

Sin embargo, **este cerró en agosto por falta de fondos**, y tras probar por numerosas alternativas, los Pizarro Carrizo iniciaron una campaña para juntar dinero y **viajar a Pamplona, España, para que el niño sea parte de un nuevo ensayo clínico que expone resultados esperanzadores**, en el que los pacientes “con pronóstico sombrío” han tenido una supervivencia mayor a la esperada. El costo del mismo **supera los 20.000 euros**.



A Santino le diagnosticaron un tumor cerebral en 2023. *“Santi tiene un cáncer mortal. Nosotros estamos tratando de alargarle la vida, de darle la mejor calidad de vida que podamos. Sabemos a lo que nos enfrentamos, pero no dejamos de pensar que los milagros existen”*, dijo **Sofía Carrizo**, mamá del pequeño.

En diálogo con *El Sol*, la mendocina explicó que *“han intentado de todo”*, y mencionó que los ensayos clínicos no son una cura, pero que hoy representan una posibilidad para Santi. Por ello, están haciendo todo lo que esté a su alcance para viajar a España, donde en octubre abre un ensayo clínico en la Universidad de Navarra para tratar este **tumor cerebral que más muertes causa en niños**.

El diagnóstico

Sofía nació en Mendoza y 13 años atrás, se fue a vivir a **Viña del Mar, Chile**. Allí se casó con Mauricio, con quien luego tuvo a Santi y a su hermano menor, Lolo.

A finales de septiembre de 2023, fue que iniciaron los primeros síntomas de la enfermedad.

“Empezó con dolor de cabeza de manera esporádica. Después llegaron los vómitos y también notamos que tenía vértigo e

inestabilidad al caminar. Me decía que no quería ir al colegio porque le daba miedo caerse de las escaleras; pensé que le estaban haciendo bullying. Ahí empezamos a llevarlo al psicólogo y al pediatra para que le haga todos los exámenes por los vómitos", describió Sofía.

Afirmando que en un principio creyeron que **se trataba de algo viral ya que los resultados de los estudios salían bien**, la última semana de octubre Santi empezó con baba, lo que encendió las alarmas en la familia.



Sofía, Mauricio, Santi y Lolo.

En tanto, la mujer explicó que el tema salud en Chile "es muy difícil", teniendo en cuenta que **cuesta conseguir turnos de manera urgente**. De hecho, fue un neurólogo el que logró derivar al pequeño para que le hicieran una **resonancia de emergencia**, que posteriormente arrojaría aquel pronóstico que ninguna madre quisiera recibir.

*"El 30 de octubre llegamos a la clínica a las 14 y eran las 22 y nadie nos decía nada, era todo muy extraño. Nos sacan de la sala en la que estábamos y ahí nos muestra el resultado, en el que aparece que **Santino tenía un tumor maligno**. Esa noche no nos dieron información, pero nos derivaron a un hospital público de Valparaíso que tiene buena parte de neurocirugía", detalló Sofía.*

Luego de una espera que parecía interminable, el oncólogo le confirmó a la familia el diagnóstico de Santino: **un tumor que está en el tronco del cerebro, que no se puede operar porque es muy riesgoso y que no tiene cura**.

*"Me hablaba y estaba en negro, no pensaba en absolutamente anda. Sólo pensé cuánto le queda a mi hijo, ellos le daban **seis meses de vida**. Fueron unos días muy difíciles. Él no sabe que tiene cáncer, nosotros le decimos que tiene un porotito en su cabeza que no se puede operar, pero que estamos buscando*

todas las alternativas para sanarlo”, contó.

Una lucha incansable

En Chile les dijeron que **el único tratamiento disponible era apelar a la radioterapia de manera paliativa**; allí fue cuando Sofía y Mauricio empezaron a investigar alternativas. De esta manera, la pareja probó diversas opciones para combatir el cáncer de su hijo.

*“Nosotros nos tomamos dos o tres días para llorar o estar mal, después nos pusimos a buscar foros en internet, medicina alternativa. Probamos muchas cosas, muchas no te las recomiendan porque dicen que es perder plata, que no sirven para nada, pero **cuando te dicen que no hay ninguna opción, uno sigue intentando todo**”,* expresó la mamá de Santi, quien comentó que Ozonoterapia, pastillas naturales, té de hierbas y encuentros espirituales, fueron algunas de las terapias alternativas que probaron.



Santi previo a su diagnóstico.

Averiguando sobre ensayos clínicos, descubrieron uno en **Miami**, en el que se realizaban 12 sesiones, una por mes.

A pesar de que la familia se trasladó al país norteamericano, Santi solo alcanzó a hacerse **dos de esas sesiones**, ya que tuvo complicaciones como hidrocefalia, infección en sus ojos y glóbulos blancos bajos, que le impidieron hacer el tratamiento por dos meses, y luego el ensayo cerró por falta de fondos.

*“Durante los tres meses sin tratamiento el tumor progresó. **Santi no puede caminar, no puede hablar, se cansa, tiene dificultades para controlar sus esfínteres, está bien complicado la verdad. Es un cáncer pediátrico mortal, sobre el que no hay información y al haber tan pocos casos en el mundo no se destinan fondos para investigación**”,* dijo Sofía.

Luz de esperanza

Asegurando que no pueden regresar a **Chile** porque allí siquiera le hacen una resonancia a Santino para ver el estado del tumor, Sofía expresó que el costo de vivir en Miami **promedia los 6.000 dólares por mes**, pero aseguró que harán todo por su hijo, por lo que buscan juntar los fondos para poder viajar en octubre a Pamplona, en dónde se abre un ensayo clínico.

“Estamos esperando y tratando de juntar la plata para viajar a España y que Santi sea parte del ensayo y le hagan la segunda parte de la radioterapia, que supera los 20.000 euros más los gastos de pasajes, alojamientos, comida. Por eso iniciamos la campaña”, concluyó.

Según explica la **Universidad de Navarra**, que llevará adelante el ensayo, *“por primera vez en el mundo se ha tratado con un **virus oncolítico** a pacientes con glioma intrínseco difuso de tronco y se ha demostrado que el **procedimiento es realizable y seguro**”.*

Para ayudar a Santi y que se logre reunir la plata que necesita la familia para viajar a España, se puede realizar una donación a través del siguiente CBU, **1500 671 6000 6716 200 7728**, o al alias **RULO.FINCA.TOLDO**; la titular de la cuenta es **Giménez Díaz, María Eugenia**.

Fuente: El Sol – <https://www.elsol.com.ar/mendoza/tiene-8-anos-le-diagnosticaron-un-cancer-poco-frecuente-y-necesita-viajar-a-espana-para-el-tratamiento/>