

Tiene cáncer, fue trasplantada y necesita de los mendocinos para seguir peleándola

10/02/2025



Cuando tenía dos años, a **Rebeca** le diagnosticaron **leucemia mieloblástica aguda**, un cáncer de la sangre y de la médula ósea que es de alto riesgo y poco frecuente en niños. Así fue

como el 9 de mayo de 2024 la familia dejó General Alvear, departamento en el que vivían, y se instaló en la Ciudad de Mendoza con el fin de iniciar el tratamiento de la pequeña.

Sin embargo, y luego de meses de quimioterapia, Rebe ya no respondía a las drogas oncológicas; **necesitaba un trasplante de médula ósea**. Buscando lo mejor para la salud de la niña, la familia emprendió una mudanza más: tanto sus papás, Macarena y Sebastián, como su hermano mayor Miqueas, volaron junto a ella a Buenos Aires.



[View this post on Instagram](#)



A post shared by Todos por Rebeca (@todospor.rebeca)

Allí, a pesar de no encontrar un donante 100% compatible, el 16 de octubre del año pasado se hizo el procedimiento. **La donante fue su mamá, que era 50% compatible.**

Desde aquel día hasta hoy, **hubo varias complicaciones** en la salud de la pequeña que actualmente tiene 3 años. Si bien de a poco va mejorando, la familia debe permanecer en Buenos Aires, pero los costos son elevados. Por ello, **necesitan de la ayuda de los mendocinos para que siga con su tratamiento**, y pronto, regresar a Mendoza.

El inicio de la enfermedad

Era enero de 2024. Rebe empezó con fiebre muy elevada y sus padres, preocupados, la llevaron al hospital. Tras unos análisis de sangre, detectaron un freno medular.

“En enero cuando le hicieron la punción no salían blastos (células tumorales). Nos dijeron que era un freno medular, que significa que la médula deja de producir glóbulos rojos, blancos y plaquetas. Desde allí teníamos que ir a controles una vez por mes. No llegamos al de mayo porque era el 10 y el 1 ya estábamos ahí porque tenía 40 de fiebre que no bajaba con nada”, contó a *El Sol*, **Macarena Ávila**, su mamá.



Los primeros meses de tratamiento Rebe estuvo en el Hospital Notti.

Luego de una serie de estudios, llegó la peor noticia: a Rebeca tenía leucemia mieloblástica aguda, un tipo de cáncer que, en promedio, **solo tienen el 10% de los pacientes.**

El trasplante de médula ósea

Si bien el tratamiento inicial para esta enfermedad incluyó bloques de quimioterapia, la pequeña alvearensense no respondió a las drogas oncológicas. Por eso, el siguiente paso era un trasplante de médula ósea.

La médula ósea es un tejido suave y esponjoso que se encuentra en el centro de la mayoría de los huesos. **Las posibilidades de**

encontrar una persona en el mundo que tenga la misma sangre es de 1 en 40.000. En un principio, se busca compatibilidad en la familia directa. En este caso, ni Macarena, ni Sebastián, ni Miqueas eran 100% compatibles y tampoco aparecía un donante externo.



Rebeca y su hermano, Miqueas.

Como no podían esperar más tiempo, recurrieron a un **trasplante haploidéntico**, donde la compatibilidad es del 50%. Con su mamá como donante, el 16 de octubre de 2024 se hizo el procedimiento.

“Desde el 16 de octubre tuvimos varias complicaciones. Después del trasplante, Rebe tuvo varias internaciones que fueron largas. La médula se tiene que adaptar al cuerpo, los órganos no están acostumbrados y empiezan a atacar. Recién ahora está

un poco mejor”, expresó Macarena.

Cómo ayudar a Rebe

Actualmente, la pequeña **está con medicación y tiene que asistir a controles semanales**. Luego, las revisiones serán una vez por semana, y finalmente, mensuales. Recién allí la familia podrá regresar a Mendoza. Hasta es día, **tienen que quedarse en Buenos Aires, pero los costos son elevados**.

“Nosotros nos mantenemos con las colectas y con las rifas que yo suelo hacer cuando estamos ajustados con la plata. Gracias a Dios la gente colabora mucho. Cuando juntamos dinero, voy comprando alimento para ir teniendo y no quedarnos sin nada”, aseguró la mujer.



[View this post on Instagram](#)

A post shared by Todos por Rebeca (@todospor.rebeca)

Esperanzados por poder volver a Alvear luego de un año, Macarena contó que si bien la niña está con las defensas muy bajas, va mejorando poco a poco.

“No vamos a decir que está completamente mejor, pero va mejorando. Llevamos una semana y media sin complicaciones. Quiero esperar que pasen las dos semanas, pero va bastante bien”, sumó.

Aquellas personas interesadas en ayudar a Rebe pueden donar al alias [todospor.rebeca](#) o a través del [siguiente enlace](#).

Fuente: El Sol – <https://www.elsol.com.ar/mendoza/tiene-cancer-fue-trasplantada-y-necesita-de-los-mendocinos-para-seguir-peleandola/>