

CÓRDOBA

cordoba.abc.es/cordoba

El Reina Sofía implanta por primera vez en Andalucía un corazón artificial a un niño

El pequeño, de 18 meses, evoluciona bien en la UCI — **Sufría una cardiopatía que le dañó un ventrículo**

J. P. CÓRDOBA. Profesionales del Hospital Universitario Reina Sofía practicaron el pasado mes de mayo el primer implante de un novedoso sistema de corazón artificial que se realiza en Andalucía a un paciente con cardiopatía congénita, un niño de 18 meses cuya familia reside en la provincia de Sevilla. El paciente presentaba una patología denominada origen anómalo de la arteria coronaria izquierda, la cual provoca pequeños infartos en el ventrículo izquierdo, que se daña.

Este sistema es el primero de sus características que se utiliza en Andalucía y el primero a nivel nacional de su tipo en una persona con la citada enfermedad, consistente en una disposición incorrecta de la coronaria izquierda en la arteria pulmonar y no en la aorta, como es debido.

Esta anomalía es de muy baja incidencia entre la población, pues sólo afecta a uno de cada trescientos mil nacidos vivos y su diagnóstico es complejo ya que los síntomas fácilmente se pueden confundir con un simple catarro.

En el caso del niño intervenido, que permanece conectado al dispositivo en Cuidados Intensivos Pediátricos y evoluciona favorablemente, la anomalía fue detectada hace unos meses, momento en el que fue trasladado al Hospital Universitario Reina Sofía, que es el centro de referencia en Andalucía para el tratamiento de cardiopatías congénitas y para trasplantes cardíacos a nivel nacional.

Ubicación externa

En el centro cordobés, el niño fue intervenido el 13 de mayo para subsanar la anomalía que presentaba, esto es, para reimplantar la coronaria izquierda en la aorta, el lugar adecuado.

Sin embargo, una vez conseguido esto, el ventrículo izquierdo no fue capaz de recuperarse de los daños que la

malformación le había causado durante los meses de vida del pequeño. Esto llevó a los médicos a plantearse la opción de implantar el corazón artificial, un dispositivo conocido como Berlin Heart que se coloca fuera de la cavidad torácica y, conectado al corazón mediante unas cánulas, consigue que la sangre se desvíe hacia el dispositivo mecánico y regrese al sistema circulatorio por otra cánula conectada con la aorta ascendente.

La intervención se produjo cinco días después de la primera y duró en torno a siete horas. El cirujano cardiovascular Jaime Casares, uno de los facultativos que participó en la operación, indicó que dicha intervención es «relativamente compleja» y su dificultad es más de coordinación que incluso técnica, pues debido a las características del paciente ha sido necesaria la colaboración de varios departamentos, como Pediatría, UCI Pediátrica, Cardiología, Cirugía cardiovascular, Cardiología pediátrica y Hematología.

Casares dio a conocer ayer el hito junto al cirujano cardiovascular Carlos Merino; al jefe de Pediatría, Juan Luis Pérez, y al director gerente del Hospital, José Manuel Aranda, y a la delegada de Salud, María Isabel Baena.

Prolonga la espera

La importancia de esta nueva técnica es que posibilitará al paciente, y a otros en situación crítica, disponer de un mayor tiempo de vida hasta que puedan ser trasplantados. Así se consigue que disminuya la mortalidad y que los niños que deben ser trasplantados estén en condiciones óptimas para enfrentarse a ello.

A día de hoy, este dispositivo ha permitido que el corazón del niño funcione al 30% de su capacidad, mientras que antes de ser operado sólo lo hacía al 10%.

En cuanto al tiempo que el sistema implantado puede realizar la función para la que



Profesionales participantes en la operación junto al director del Reina Sofía y la delegada de Salud

se ha colocado, el doctor Casares comentó que existen experiencias de hasta un año con modelos similares.

En el caso del niño de 18 meses, el doctor Casares explicó que a partir de ahora exist-

ten dos posibilidades. Por un lado, que el corazón mejore, como lo ha hecho desde que se colocó el dispositivo artificial, hasta tal punto que se recupere y funcione sin tener que ser trasplantado; y, por

otro, que aparezca un donante y se realice el trasplante. Esta segunda posibilidad podría prolongarse de dos a cuatro meses, que es el tiempo de espera para trasplante cardíaco infantil en España.

...a un precio de mil millones de euros...
...de plazas...
...de niños...

Este sistema provisional permitirá vivir al niño, de Sevilla, hasta que se recupere su órgano o sea trasplantado



El niño al que se le ha implantado el corazón artificial, junto a un enfermero en la UCI Pediátrica

Aunque esta opción parece la más probable, el doctor aseguró que «los dos caminos están abiertos» pues cada semana se hace una evaluación del niño y se decidirá qué hacer según su evolución, que en este momento es «satisfactoria» pues gracias al dispositivo el niño respira por sí solo, precisa de menor medicación que anteriormente, «toma sus papillas y biberones, juega con sus juguetes y ve la tele», indicó el doctor Casares.

El Hospita Reina Sofía ya fue pionero en España en el uso de otro tipo de soporte externo de asistencia biventricular que se implantó en 2002 en un paciente infantil con miocardiopatía dilatada.

Llamamiento solidario

La familia de una joven cordobesa embarazada, madre de una hija y enferma de cáncer pide la colaboración ciudadana para pagar el tratamiento que tiene que recibir en una clínica privada Pamplona — Deben reunir 50.000 euros antes del 28 de junio

POR M. ROSO

CÓRDOBA. Soraya tiene 21 años, una hija de tres y está embarazada de casi seis meses. Hace un mes le diagnosticaron un sarcoma, un tumor muy agresivo, que le está afectando a todo el organismo y pone en peligro la vida de su bebé.

«Es una situación horrible. Estamos luchando por salvar la vida de nuestra niña», explica una de sus familiares, que han emprendido una carrera contrarreloj para reunir el dinero que necesitan para pagar el tratamiento de Soraya en una clínica privada de Pamplona.

En Córdoba, los médicos dieron el caso de la joven por irreversible. «Estuvo ingresada. Le hicieron muchas pruebas y tardaron mucho en darnos los resultados. Cuando los tuvieron dijeron que había poco que hacer y que lo mejor que podía hacer era renunciar al bebé y empezar la quimioterapia», comentan.

La familia, no contenta con esta opción, se informó y encontró una salida en una clínica privada en Pamplona, donde les dijeron que había una posibilidad. «Es el único sitio donde le han dado esperanza. Le pusieron un tratamiento muy suave, para no dañar al bebé, pero ahora tienen que darle una quimioterapia más fuerte, por su enfermedad», señala la familia.

La joven tiene una nueva cita en la clínica de Navarra el próximo 28 de junio. Ese día la ingresarán para hacerle

una cesárea e instalar a su hija en una incubadora. Cuando se recupere de la intervención empezará el tratamiento contra el cáncer. El coste asciende a 50.000 euros, un dinero del que la familia, muy humilde y sin recursos, no dispone.

Por eso, ayer hicieron un llamamiento a la sociedad cordobesa para que solidarice con su situación y les ayude a sufragar la factura médica. «Estamos desesperados. No tenemos nada, ni posibilidad de reunirlo por nuestra cuenta, por eso lo pedimos y apelamos al buen corazón de los cordobeses. No es para pagar una vivienda o para otras cosas, es para salvar una vida. Dos vidas», aseguran. «Si no tenemos el dinero para el 28 de junio, no podremos ir a Pamplona», añaden.

La desesperación de la familia se hace patente mientras relatan su historia. «Quedan muy pocos días y ésta es el único medio que hemos visto para poder ayudar a nuestra niña. Les pido que se pongan en nuestra situación y que muestren su solidaridad».

La llamada está hecha. Ahora sólo quedan nueve días para que la petición de esta familia sea una realidad. «No es necesario que den grandes cantidades, cualquier aportación, por pequeña que sea será bien recibida y muy agradecida».

Cuenta corriente:
BBVA: 0182 59 1271 0010288974

La joven será ingresada el 28 de junio para practicarle una cesárea e iniciar el tratamiento contra el cáncer

La familia acudió a la clínica de Pamplona porque en otros centros médicos no le daban esperanzas



Ramona, la madre de la joven enferma de cáncer

RAFA ALCAIDE

VIAGROS STAR Viajes Palmasur
24 Horas en www.viajespalmasur.com

Cheque Anticrisis por valor de 100 euros a aplicar como parte de compra de viaje por importe igual o superior a 1200 euros (Excepto para billetes de tren, avión, barco). No válido como depósito de reserva.

Valido entre 25 de Mayo de 2009 al 31 de Diciembre de 2009

Accede este código y preséntalo en cualquiera de las oficinas de Viajes Palmasur

C/ Danabaco, 10 Tlf: 957 45 44 56 - Avda. Manolete, 25 Tlf: 957 45 08 27 - Parque Joyero Tlf: 957 46 18 01