



Fundación contra el Cáncer de Wilms

Organización exenta de impuestos reconocida conforme a 501(c)(3) (EIN: 98-3478827)
712 H Street NE, oficina 2147, Washington DC, Estados Unidos, 20002
info@WilmsFoundation.org | +1 (778) 514 5000

© Organización Mundial de la Salud (WHO). Utilizado con permiso en colaboración con la Fundación contra el Cáncer de Wilms (WCF).
“CureAll” forma parte de la Iniciativa Mundial contra el Cáncer Infantil de la WHO (GICC). La Organización Mundial de la Salud no respalda ninguna organización, producto o servicio específico.

www.WilmsFoundation.org
© DERECHOS DE AUTOR FUNDACIÓN CONTRA EL CÁNCER DE WILMS | TODOS
LOS DERECHOS RESERVADOS

Fundación contra el Cáncer de Wilms

Venciendo el cáncer renal infantil

Quiénes somos

La Fundación contra el Cáncer de Wilms (WCF) es una organización benéfica, inspirada por William Hodgkinson, de nueve años, creada para apoyar y representar las necesidades de los niños, las familias y las organizaciones sanitarias afectadas por el cáncer renal infantil «Wilms».



Objetivo

Nuestro objetivo es establecer un programa nacional de concienciación, educación, defensa de los pacientes, detección temprana y tratamiento para frenar la propagación de este cáncer devastador y garantizar que niños como William y sus familias no tengan que afrontar las mismas situaciones potencialmente mortales. También procuramos apoyar a niños, familias y organizaciones mientras hacen frente al tumor de Wilms mediante iniciativas como nuestro programa «Hacer realidad los sueños», que proporciona apoyo financiero para aliviar la carga emocional y económica que afrontan en momentos de crisis.



¿Qué es el tumor de Wilms?

El nefroblastoma (conocido comúnmente como tumor de Wilms) es el tipo más frecuente de cáncer renal pediátrico y el cuarto cáncer infantil más común en general. En ocasiones se asocia con anomalías de las vías urinarias u otros defectos congénitos. El tumor de Wilms afecta con mayor frecuencia a los niños, pero también puede afectar a adolescentes y, a veces, a adultos. Al principio, el tumor crece en el riñón, pero con el tiempo puede llegar a ser mucho más grande que el propio riñón. Por lo general, es necesario extirpar tanto el tumor como el riñón y, en etapas avanzadas, el tumor de Wilms puede propagarse a otras partes del cuerpo, incluidos los pulmones, el hígado y los huesos. En última instancia, puede ser mortal. La enfermedad tiene una buena tasa de supervivencia si se detecta a tiempo, pero muchos niños permanecen sin diagnóstico durante años y afrontan resultados muy desfavorables, que a menudo requieren tratamientos extensos y potencialmente mortales, como quimioterapia, radioterapia o cirugía.

La pesadilla de cualquier padre

De camino a la escuela, William solo se quejaba de un «dolor de barriga» cuando, con apenas siete años, le diagnosticaron cáncer de Wilms en estadio 4/5. Era un niño activo, pero las pruebas revelaron un tumor enorme en uno de sus riñones y otros nueve tumores en los pulmones. Pasó un año en tratamiento, fue sometido a múltiples operaciones y recibió quimioterapia y radioterapia prolongadas. Finalmente superó todos los pronósticos, pero sufrió varias recaídas con la aparición de nuevos tumores, lo que hizo necesario un trasplante de células madre de alto riesgo.

Un diagnóstico temprano habría evitado este dolor, estrés y sufrimiento (además de la presión innecesaria sobre nuestro sistema sanitario).

Estadificación del tumor de Wilms: tasa de supervivencia a 5 años



Apoyo

Los niños como William (y sus familias) nunca deberían tener que afrontar situaciones potencialmente mortales como las que él ha vivido a una edad tan temprana y, lo que es más importante, ¡no tienen por qué hacerlo!



A través de numerosos programas de WCF, existe la oportunidad de garantizar la detección temprana de esta trágica enfermedad y aliviar la carga emocional y económica que sufren las familias en estas situaciones.

Sin embargo, no podemos hacerlo solos. Dependemos del apoyo continuo y de la colaboración de personas y organizaciones para seguir prestando nuestros servicios. Sin ellos, niños como William y cientos de familias como la suya se enfrentarán a situaciones desesperadas.

