

Hola, Soy Alicia,
tengo 9 años y esta
es mi enfermedad



Apoyo
Colegios

DIPG: El cáncer infantil más letal

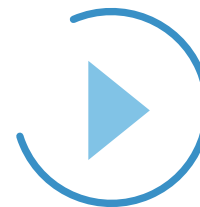
El monstruo de mi
cabeza es más real
de lo que piensas...

El DIPG es un **cáncer infantil** del SNC, que normalmente se localiza **en la cabeza**.

Hoy **no tiene cura**, la mediana de supervivencia tras el diagnóstico es de **11 meses** y la mortalidad a los 5 años es del 99%.

Debido a su elevada mortalidad supone entre un **15 y un 20% de las muertes** por cancer entre niños de 1 a 19 años.

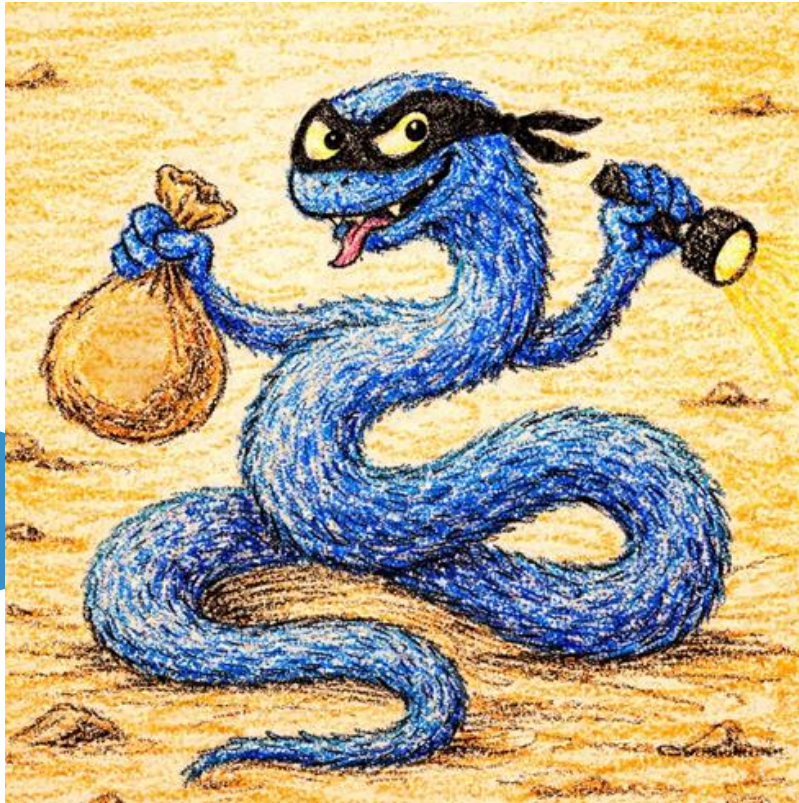
Te lo cuento en video



Algunos amigos también tienen un monstruo...esta es Martina



Entre 40 y 50 familias al año reciben la terrible noticia de que uno de sus hijos tiene DIPG



El DIPG apareció en la historia de Martina demasiado pronto, poniendo nombre a una enfermedad dura y cruel.

Martina sigue aquí.

Sigue luchando cada día con su monstruo. Y contamos su historia, porque detrás de estas 4 letras hay una niña con nombre propio, con sueños y con una luz que merece seguir brillando.



Y otros no están ahora con nosotros...



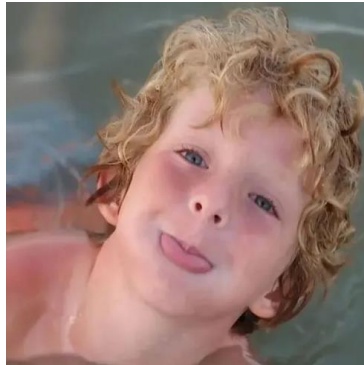
Estos son solo algunos de los niños que han tenido DIPG y sus monstruos

Zamora



A sus 7 años tuvo que aprender a caminar, hablar y comer más de una vez.

Martín



Luchó durante un año una batalla contra la desesperanza.

Lucía



Enseñó a sus padres a vivir la vida de una manera diferente.

Javier



Venció a la tristeza con su sonrisa y su alegría, pero no pudo con su monstruo.

Catalina



Esta princesa luchó contra un dragón y se ganó unas hermosas alas de ángel.



El monstruo de mi cabeza es una campaña promovida por 4 entidades sin ánimo de lucro centradas en la investigación del DIPG.



Esta iniciativa es muy especial por muchas razones, entre otras porque está promovida por padres que aun tienen Esperanza y apoyada por cuatro asociaciones que han tenido la generosidad de unir sus fuerzas para apoyarles.

×

Yo todavía tengo esperanza,
ayúdame a romper los monstruos

Para vencer al monstruo del DIPG necesitamos que se investigue más. Y para ello necesitamos sensibilizar a la población y conseguir donaciones.

Es necesario que la gente sepa que hay un cáncer infantil que no tiene cura y que supone entre el 15 y el 20% de la mortalidad por cancer en niños.

Y aquí es donde entras tu.

×

+

Hemos hecho unos cartels muy chulos para que los cuelgues



Cuento contigo

Fecha de
lanzamiento

16 de Marzo

Súmate al
challenge de
redes sociales

×

1. Coloca carteles en tus instalaciones para visibilizar el problema (los puedes [descargar aquí](#) para imprimir).
2. Apóyanos a través de redes sociales. Sigue a los perfiles de la campaña y reposteas.
3. Organiza un torneo benéfico, una chocolatada, una merendola, una rifa o un concurso y dona lo recaudado a la investigación del DIPG a través de una de las entidades que promocionan el evento.
4. Si quieres organizar una charla o un evento iremos a contaros nuestra historia.

×

Info adicional



Visita la web de la campaña

www.elmonstruodemicabeza.org



Descarga los datos sobre el DIPG

Este documento contiene información con mayor profundidad



Sigue la campaña en nuestras rss

[@elmonstruodemicabeza](https://twitter.com/elmonstruodemicabeza)

[@fund_martin_alvarez_muelas](https://twitter.com/fund_martin_alvarez_muelas)

[@suenodevicky](https://twitter.com/suenodevicky)

[@unidoscontraeldipg](https://twitter.com/unidoscontraeldipg)

[@fundacion_blancamorell](https://twitter.com/fundacion_blancamorell)

¿Tienes dudas?

info@elmonstruodemicabeza.org



Gracias

Con tu ayuda
conseguiremos visibilizar el
DIPG y acelerar la
investigación.