



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

Apoyo
**Clubs y
entidades**

DIPG: El cáncer infantil más letal

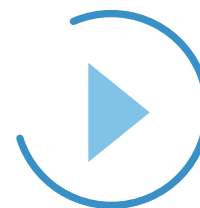
El monstruo de mi
cabeza es más real
de lo que piensas...

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.

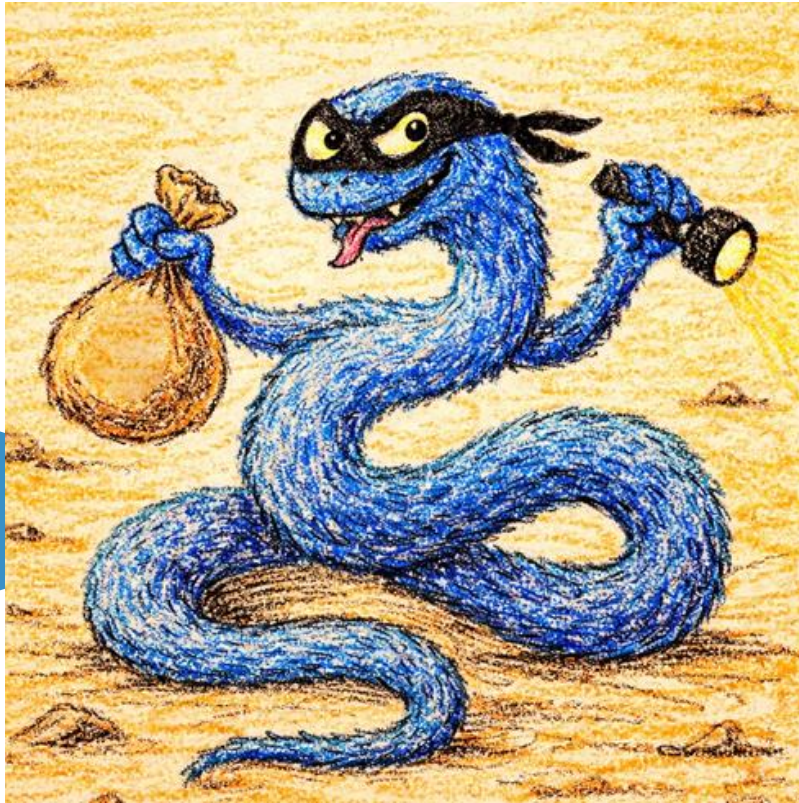
Te lo cuento en video



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...



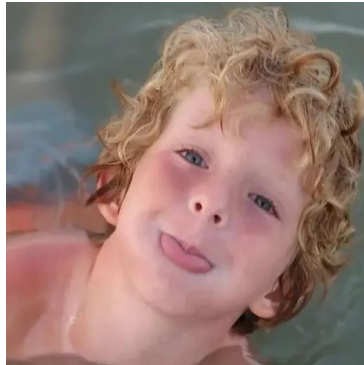
Estos son solo algunos de los niños que han tenido DIPG y sus monstruos

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. Participa en el Challenge de redes sociales junto con tu entidad.
4. Organiza un torneo benéfico, una merienda, 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.
5. 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.

