

ALMERÍA

ROSA MARÍA ONIEVA. PRESIDENTA ASOCIACIÓN PADRES DE NIÑOS CON CÁNCER, ARGAR

● Para la presidenta, el nuevo hospital posibilitaría la inclusión de los adolescentes en el área, así como de tratamientos que hoy se derivan fuera

“El Materno-Infantil sería un antes y un después”

Mar París

Fue en el año 2004 cuando Rosa María Onieva tenía su primer contacto con la Asociación de Padres de Niños con Cáncer de Almería, Argar. Su hijo de 14 años fue diagnosticado de un linfoma. Un proceso de más de cinco años durante el que esta madre no se separó ni un segundo de su hijo.

—¿Cuándo surgió la oportunidad, o decidió formar parte de la junta directiva de Argar?

—Desde que en el año 2004 nos dieron el diagnóstico de mi hijo, la asociación ha formado parte de nuestras vidas. A lo largo de los años de tratamientos y estancias en el hospital fui conociendo la labor que el colectivo lleva a cabo por los niños afectados y sus familias. En 2014 decidí sumarme al equipo como vocal y hasta la fecha.

—¿Qué supone para usted ser la presidenta de este colectivo?

—La presidenta de la Asociación de Padres de Niños con Cáncer es la cara que representa al colectivo, pero esto es un trabajo de equipo. Cada uno tiene sus funciones asignadas, pero es cierto que si hace falta, todos hacemos de todo con el único fin de que nuestros niños y sus familias reciban todas las atenciones y cuidados necesarios.

—¿Qué aporta Argar a los padres de niños con cáncer?

—Desde el momento que se emite el diagnóstico el trabajador social de la asociación se pone en contacto con la familia para ofrecer nuestra ayuda. Atención social y psicológica, una vivienda de acogida, apoyo escolar y ayudas económicas para desplazamientos a otras provincias para la administración de tratamientos no disponibles en Almería..., en función de las

Una ONG para padres de niños y adolescentes

La Asociación de Padres de Niños y Adolescentes con Cáncer de Almería (Argar), es una entidad de carácter benéfico y sin ánimo de lucro, creada en febrero de 1995, considerada de Ayuda Mutua y declarada de Utilidad Pública, que tiene como objetivo principal cubrir ámbitos olvidados o desatendidos en la vida del niño y del adolescente con cáncer y su familia, para que consigan los niveles más altos de calidad de vida, ya que la enfermedad modifica todas las expectativas de futuro del niño y del adulto implicado. Argar ofrece asistencia a los enfermos de cáncer pediátrico que se diagnostican en Almería y provincia y colabora con el Hospital Torrecárdenas, atendiendo a pequeños y adolescentes con cáncer y enfermedades hematológicas con edades comprendidas de 0 a 18 años, así como a sus familiares (padres, hermanos, ...), proporcionándoles atención social y psicológica, una vivienda de acogida, apoyo escolar y ayudas económicas para desplazamientos a otras provincias para la administración de tratamientos no disponibles en Almería.

necesidades de cada familia.

—¿Cuántos casos nuevos se diagnostican al año en el Hospital Torrecárdenas?

—Entre 20 y 25. Principalmente leucemias y linfomas.

—¿Se puede hacer algo para intentar prevenir el cáncer infantil, o al menos detectarlo lo antes posible?

—Las 18 asociaciones que conformamos la Federación Española de Padres de Niños con Cáncer trabajamos en varias co-



La nueva presidenta de la Asociación de Padres de Niños con Cáncer en la redacción de este periódico.

“ Se ha editado una guía para Atención Primaria con el objetivo de que la detección sea más temprana”



“ La presidenta es la cara que representa al colectivo pero sin duda esto es un trabajo de equipo”

misiones. Educación; Voluntariado; Trabajo Social; Psicología... y Sanidad, a través de la cual se ha editado una guía para distribuir en Atención Primaria y que la detección sea más temprana. Sí puedo decir que los porcentajes de curación son cada vez más altos. —Si tuviera que pedir algo en este momento, ¿hay alguna prioridad?

—Desde la federación se está trabajando por detallar la situación de cada hospital, prestando especial atención en aquellos que ya disponen de la unidad de adolescentes con cáncer. En este sentido nosotros tenemos nuestra esperanza puesta en el Materno-Infantil.

—¿Qué supondría para este colectivo la llegada del Hospital Materno-Infantil?

—Sin duda un antes y un después. Entre otras cosas, el nuevo hospital es necesario para poder hacer posible el área de adolescentes con cáncer. También sería una evolución porque tendríamos de tratamientos que en este momento no están y por los que se mandan a niños fuera.