

El trasplante y el síndrome de Wiskott–Aldrich (SWA)

Saber más sobre las opciones de tratamiento de su hijo puede ayudarlo a tomar decisiones médicas informadas.

Esta hoja informativa le explica:

- Qué es el SWA
- Cuáles son los pasos del trasplante
- Cuándo ver a un médico especialista en trasplantes
- Preguntas para hacerle al médico

¿Qué es la SWA?

El SWA es un trastorno hereditario del sistema inmunitario. El sistema inmunitario ayuda al cuerpo a combatir infecciones. En el SWA, el sistema inmunitario no funciona muy bien. Los bebés que nacen con SWA tienen muchas infecciones y presentan moretones o sangran con facilidad.

¿Qué es un trasplante de sangre o médula ósea (blood or marrow transplant, BMT)?

El trasplante de sangre o médula ósea (blood or bone marrow transplant, BMT), también denominado trasplante de médula ósea, es la única cura conocida para el SWA. Reemplaza el sistema inmunitario enfermo por uno sano. Las células formadoras de sangre crean el sistema inmunitario.

El tipo de BMT que trata el SWA se denomina trasplante alogénico. En este trasplante se usan células formadoras de sangre sanas donadas por otra persona para reemplazar el sistema inmunitario enfermo. Estas células sanas pueden provenir de un familiar, un donante no relacionado o sangre umbilical.

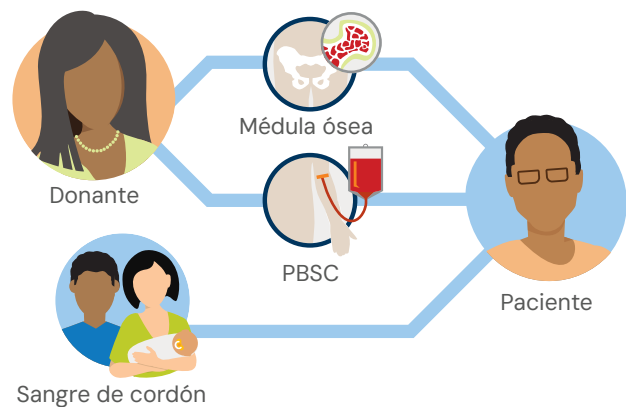
Pasos del trasplante alogénico

1. Primero, su médico busca un donante para su hijo. Esto puede tomar semanas o meses.

2. A continuación, su hijo recibirá quimioterapia y, posiblemente, radiación, para eliminar las células enfermas. Esto puede tomar hasta 2 semanas.
3. El día del trasplante, las células donadas se le administran a su hijo mediante infusión intravenosa (i.v.). Las células nuevas se desplazan al interior de los huesos.
4. Después de algunas semanas, las células donadas comienzan a fabricar células sanguíneas sanas.
5. Luego, su hijo necesitará muchos meses para recuperarse. Su hijo pasará parte de ese tiempo en el hospital o cerca.

Habrán médicos, enfermeros y asistentes sociales para cuidar de cerca a su hijo durante todo el proceso para prevenir y tratar cualquier efecto secundario o complicación.

Trasplante alogénico



Cuándo ver a un médico especialista en trasplantes

La mayoría de los niños tienen una mayor probabilidad de cura si reciben un trasplante poco después del diagnóstico. Su hijo debe ver a un médico especialista en trasplantes tan pronto como reciba el diagnóstico.

Su primera cita con un médico especialista en trasplantes

En la primera cita, el médico especialista en trasplantes hará lo siguiente:

- Repasará los antecedentes médicos de su hijo.
- Hablará con usted sobre las opciones de tratamiento, y los riesgos y beneficios.
- Recomendará el mejor momento para que su hijo reciba un trasplante y se prepare para el tratamiento.
- Iniciará una búsqueda de donantes.

Preguntas para hacerle al médico

- ¿Cuáles son las probabilidades de cura de mi hijo con un trasplante? ¿Y sin un trasplante?
- ¿Cuáles son los posibles efectos secundarios del trasplante? ¿Cómo pueden reducirse?
- ¿Cómo podría cambiar la calidad de vida de mi hijo con el tiempo, con o sin un trasplante?

Recursos para usted

Hable con alguien que pueda ayudarlo:

- Póngase en contacto con un orientador de pacientes receptores de BMT:
 - Teléfono: 1 (888) 999-6743
 - Correo electrónico: pacienteinfo@nmdp.org

Solicite recursos gratuitos para obtener más información. Para ver una lista completa, visite NMDP.org/request. Teléfono: 1 (888) 814-8610

A continuación se ofrecen algunos que podrían resultarle útiles, a saber:

- VIDEO: Información básica sobre el trasplante de sangre y médula ósea
- VIDEO: Súper Sam contra los monstruos de la médula ósea
- CUADERNILLO: Información básica sobre el trasplante
- FOLLETO: Resultados del trasplante y decisiones sobre el tratamiento



En cada paso, nuestra misión es ayudar

NMDP® cuenta con un equipo dedicado a brindarle información y apoyo antes, durante y después del trasplante. Puede ponerse en contacto con nuestro Centro de Apoyo al Paciente para hacer las preguntas que pueda tener sobre el trasplante, pedir apoyo profesional o de otras personas en su misma situación, o recibir materiales informativos gratuitos para el paciente.

Llame al: 1 (888) 999-6743 | Correo electrónico: patientinfo@nmdp.org | Web: NMDP.org/one-on-one



Para cada persona, la situación médica, la experiencia del trasplante y la recuperación son únicas. Siempre debe consultar a su propio equipo de trasplante o a su médico de familia con respecto a su situación. Esta información no pretende reemplazar, y no debe reemplazar, el criterio médico ni el consejo de un médico.