

HEMOFILIA EN FAMILIA



“ Mi hijo nació sin ningún diagnóstico, él era un niño sano. No conocíamos de la hemofilia pero notamos que le aparecían hematomas con frecuencia y eso llamaba mi atención. Lo cuidaba, pero aun así, aparecían. La vacuna del año llamó demasiado la atención ya que tuvo un sangrado importante que necesitó recibir transfusión de sangre (aún sin saber él porqué había hecho semejante sangrado). Un golpe en la cénia hizo que sangrara y para mi empezó el terror... Tuve muchísimo

miedo, no tenía idea porqué no dejaba de sangrar. Fue en ese momento que recurrimos al hospital buscando respuesta, donde quedó internado con “sospecha de hemofilia”.

Los primeros años fueron conocer y sentir miedos, miedos y más miedos. Hemartrosis severas dejaron por 6 años a mi hijo en silla de ruedas. Pero el acompañamiento de las doctoras, el cuidado que le brindamos, las terapias, Dios y la ciencia hicieron que hoy viva su vida normal.

Perder miedos, enfocarme en que él sea feliz y disfrute la vida siempre fue mi objetivo. Hoy con medicación nueva, con más conocimiento y cuidados, él disfruta de su vida sin miedos. Enfoque, dedicación, constancia y mucho amor... se puede!

CLAUDIA M. (Mamá del campeón)



**Día mundial de
la hemofilia 17 de Abril**

Reconocemos todos los trastornos de la coagulación

TESTIMONIO CON CONSENTIMIENTO