

Una pizca de  
MAGIA



# Una pizca de magia

by Tamara Gorro

@UNA\_PIZCA\_DEMAGIA



# Una pizca de magia by Tamara Gorro

- ▶ Es una iniciativa de Tamara Gorro, que agrupará campañas para recaudar fondos para la investigación del cáncer infantil a través de la Fundación Neuroblastoma.
- ▶ Tamara Gorro es una persona muy conocida en las redes sociales. Influencer, madre, muy trabajadora, que nos ha mostrado desde hace tiempo la historia de Valeria, una niña que padece neuroblastoma. Desde su cuenta de Instagram y en un vídeo que fue muy viral, mostró la cara más real del cáncer infantil a través de la “Princesa” y del apoyo que muestra a su familia en todo momento.
- ▶ Dando un gran paso para impulsar la investigación del neuroblastoma, toma la iniciativa de crear Una Pizca de Magia, que agrupa distintas acciones para recaudar fondos para la investigación del neuroblastoma.



# La Fundación Neuroblastoma

Fundación sin ánimo de lucro que destina el 100% de los Beneficios a la investigación de una cura para el neuroblastoma

Desde sus comienzos la Fundación viene apoyando aquellas iniciativas y proyectos científicos que en el futuro contribuyan a mejorar los pronósticos, los tratamientos y, por qué no, consigan la cura de todos los niños diagnosticados de neuroblastoma, pero sobre todo, pretende ser útil a los padres de los niños que padecen este tipo de cáncer.

[www.fneuroblastoma.org](http://www.fneuroblastoma.org) con N.I.F. G87584124, inscrita en el Registro de Fundaciones de competencia estatal



# La Fundación Neuroblastoma



- ▶ Actualmente, la Fundación financia proyectos de investigación básica que buscan la cura de la enfermedad en casos agresivos, así como la puesta en marcha de ensayos y terapias con las que se han alcanzado resultados positivos en otros países y proyectos dirigidos a minorar los efectos secundarios que los niños padecen. Para conocer con más detalle cuales son los proyectos que actualmente cuentan con el apoyo de la [Fundación Neuroblastoma](#), visita su web.
- ▶ Los centros que actualmente se colabora son:
  - ▶ Laboratorio de tumores del desarrollo en el Hospital Sant Joan de Déu de Barcelona,
  - ▶ Instituto de Investigación Sanitaria La Fe , en el Hospital de la Fe de Valencia
  - ▶ Instituto de Investigación Sanitaria INCLIVA de Valencia
  - ▶ Hospital del Niño Jesús de Madrid,
  - ▶ Centro Nacional de Investigaciones Oncológicas CNIO (Unidad de investigación clínica)
  - ▶ Instituto de Biomedicina de Sevilla IBIS (Grupo de fisiopatología de células madre neurales).

# El neuroblastoma

- ▶ El neuroblastoma es un cáncer infantil poco común del sistema nervioso simpático – la red nerviosa que envía los mensajes desde el cerebro a través del cuerpo. Es el tumor más frecuente durante los 2 primeros años de vida y, después de los tumores del sistema nervioso central como conjunto, el tumor sólido más frecuente del niño.
- ▶ Afecta aproximadamente al 10% de los niños diagnosticados de cáncer. Su incidencia es de 1 por cada 70.000 niños nacidos, por ello se define como una enfermedad rara.
- ▶ El 50% de los casos no tienen cura a pesar de los agresivos tratamientos a los que se someten los niños.



# ¿Quién es Valeria?

- ▶ Valery es una pequeña “Princesa” de nueve años a la que cuando acababa de cumplir cinco, repentinamente, le diagnosticaron neuroblastoma. En ese momento, su vida y la de su familia cambió; comenzaron las estancias en el hospital, los tratamientos dolorosos, las operaciones, las agujas... y, aunque tuvo miedo, Valeria se convirtió en una valiente princesa guerrera que plantó cara a la enfermedad y que cada día nos demuestra que las princesas también son superheroínas llenas de fuerza y tesón.
- ▶ Durante estos años Valeria ha alternado sus estancias en el hospital, con su asistencia escolar dentro de las limitaciones impuestas por la enfermedad y el estado de pandemia, mostrando una madurez inusual y siempre con una sonrisa.
- ▶ En su curiosidad e inquietud ha hecho muchas preguntas sobre su enfermedad y sobre el mundo que la rodea, y enseguida ha llegado a la conclusión de que la investigación es el único camino para la mejora de los tratamientos e, incluso, ¡la cura del neuroblastoma! y que además es urgente que en nuestro día a día adoptemos comportamientos respetuosos con el medio ambiente, Valery vigila especialmente el uso adecuado del plástico en el día a día. El pasado verano, Valeria le contó a su hada madrina, que necesitaba hacer algo para ayudar a la investigación y que quería vender bolsas de tela con sus dibujos para ayudar a los investigadores por un lado y difundir el uso de bolsas que aminoren el uso de plástico.



# ¿Cómo nos puedes ayudar?

- ▶ Con la adquisición de Bolsas y otros productos en la web  
[Una Pizca De Magia | Fundación Neuroblastoma](#)
- ▶ Con Donativos directos en el número de cuenta  
ES42 2100 5795 9302 0029 4336
- ▶ Organizando eventos deportivos, culturales o de ocio.
- ▶ Colaborando como voluntario

# Bolsas de tela



## TOTE BAG

100% SOLIDARIAS

100% SOSTENIBLES

Con dibujos hechos por Valeria y mensajes esperanzadores

DONATIVO 12,50 €





# ¿Qué hacemos con los fondos recaudados ?

- ▶ Los primeros fondos recaudados con la campaña de Una Pizca de Magia, se han destinado a la investigación del neuroblastoma en el Laboratorio de Investigación del Cáncer Infantil del Hospital Sant Joan de Déu de Barcelona.



Donativo de 20.030€ para la adquisición de una incubadora que estudia las quimio resistencias



Donativo de 20.22€ para la unidad de medicina integrativa, que palia efectos secundarios



# Transparencia

- ▶ Somos muy conscientes de la importancia de la transparencia y trazabilidad total en las campañas de Una Pizca de Magia, por eso hemos creado una cuenta de la Fundación Neuroblastoma exclusivamente para esta actividad, y os informaremos en nuestra memoria anual y documentos de cuentas, sobre los ingresos, gastos y donativos de todas las campañas.
- ▶ No será necesario esperar un año para que veáis la información en los documentos anuales.

# Colabora



*Mi familia*