



A Gabriela le falta parte de su cerebro pero es una niña increíble, esta es su historia

La familia de Gabriela confía en que con el tratamiento en Argentina, la vida de la niña mejorará.

Gabriela es una niña increíble y muy inteligente. Esa es la descripción que Katherine Gutiérrez hace de su pequeña hija de ocho años, quien nació sin una parte de su cerebro.

Gabriela carece del lóbulo frontal que, según los expertos, es el encargado de, entre otras cosas, regular las emociones y sentimientos de un ser humano.

“Mi Gabi nació sin ese lóbulo, pero de eso nos dimos cuenta tres años después. Esto produce que ella tenga episodios esquizofrénicos y en algunos casos, atente contra su ser”, explica Katherine.

El lóbulo frontal es una estructura anatómica situada en la parte delantera del cerebro, cercana al rostro. Ocupa un tercio de la corteza cerebral.

En uno de sus últimos episodios convulsivos, Gabriela sufrió una herida en una de sus manos y al ver sangre, la reacción fue mucho peor. “Los ataques son relativos, a veces le pueden dar hasta dos por día, pero en otras ocasiones pasan días sin que le den”, dice Katherine.

Según esta madre soltera, tratar el problema de salud de Gabriela no es fácil; primero, porque los ataques son cada vez más fuertes y segundo, la atención médica no es oportuna ante este tipo de enfermedad, catalogada como agenesia, es decir, que un órgano del cuerpo presenta un desarrollo defectuoso.

“Los médicos no tienen un trabajo mancomunado para tratar a Gabi: unos me envían para pediatría, otros dicen que vaya a sicología o neurología y solo la inundan de drogas que la dejan como sonámbula. Me parte el alma ver a mi hija así, llevo varios días sin dormir para poder cuidarla, esto es muy duro”, afirma Katherine.



Las personas interesadas en donar otro tipo de ayudas o conocer más de la historia de Gabriela, pueden comunicarse al número celular 3012076898.

A pesar de que Gabriela nació sin esta parte de su cerebro, los ataques esquizofrénicos se han presentado con más frecuencia desde hace tres meses, hasta el punto de llevarla a una demencia frototemporal, la cual afecta su personalidad y lenguaje.

Gabriela asiste a la escuela y, según su madre, le encanta jugar con sus compañeritas y salir al parque. “Ojalá la conocieran, es una niña supremamente dulce y transmite una alegría única”, añade.

La epidemióloga Nayibe Valencia manifiesta que “este tipo de malformaciones no son muy frecuentes. El no contar con un lóbulo del cerebro tiene serias implicaciones en el sistema nervioso central y es el encargado de controlar todo”.

Añade que “las afectaciones en su comportamiento se deben a que el lóbulo frontal asimila las emociones y determina cómo la niña ve el mundo. Sin esa parte de su cerebro no hay un filtro en sus sentimientos, simplemente los exterioriza y ya”.

Argentina, en búsqueda de bienestar

“Desesperada por la situación de mi hija y al estar sin empleo por tener que cuidarla, clamé por ayuda en redes sociales. La idea es viajar con Gabi hasta Argentina, es el lugar más cercano donde pueden tratar su enfermedad”, indica Katherine.

En aquel país está ubicado el Instituto de Neurología Cognitiva, Ineco, centro especialista en tratamientos de pacientes con este tipo de enfermedades.

Katherine, en conjunto con otras madres, ha logrado que su campaña a través de Facebook tenga una gran acogida de donaciones. “Ya conseguimos los tiquetes para viajar, pero aún nos faltan recursos para sostener el tratamiento”, dice.

Según ella, este procedimiento, aunque no acabaría con la enfermedad de Gabriela, mejoraría su condición considerablemente.



Las personas que estén interesadas en ayudar a Gabriela García pueden hacerlo en la cuenta de Bancolombia 30375368563 a nombre de Katherine Gutiérrez Tabares.

Diario El País, 4 de Octubre de 2016. Página B2

**Sala de
Prensa**