

## “HEMIWEB” ASOCIACION DE HEMIPARESIA INFANTIL

Hoy dedicaremos esta página a una asociación que hemos conocido recientemente gracias a Adrián, uno de los niños que asiste a terapia en el agua. Gracias a Chus, mamá de Adrián, por proporcionarnos esta información tan interesante sobre la hemiparesia infantil.



La hemiparesia no es una enfermedad, es una condición neurológica que dificulta el movimiento de una mitad del cuerpo (de ahí lo de “hemi”) pero sin llegar a la parálisis, por lo que es un grado menor que la hemiplejia, que sería la parálisis total, y afecta a un niño de cada mil nacidos. El cerebro tiene dos mitades o hemisferios (izquierda-derecha); cada hemisferio del cerebro controla la mitad contraria del cuerpo; se identifica la hemiparesia como “izquierda” o “derecha” en función de la mitad del cuerpo afectado y no en función de la localización de la lesión cerebral.

Así, hablamos de hemiparesia “derecha” cuando la afectación dificulta el movimiento de la mano y/o pie derechos, aunque la lesión esté en el hemisferio izquierdo del cerebro, y viceversa. La hemiparesia infantil es una forma leve de la parálisis cerebral infantil (“PCI” o “PC” o “CP” por las siglas en inglés “Cerebral Palsy”), que es el término genérico que utiliza la comunidad médica para designar todo un grupo de trastornos del desarrollo del movimiento y la postura, cau-

santes de limitación de la actividad, con múltiples causas, y que son atribuidos a una agresión no progresiva sobre un cerebro en desarrollo, en la época fetal o primeros años.

El trastorno motor de la PC con frecuencia viene acompañado de trastornos asociados como sensoriales, cognitivos, de la comunicación, perceptivos y/o de conducta, y en ocasiones por epilepsia. Se estima que la prevalencia global de la parálisis cerebral se sitúa aproximadamente entre un 2 y 3 por cada 1000 nacidos vivos.

La Asociación de Hemiparesia Infantil tiene su origen en un grupo de Facebook que se llama “HEMIPARESIA INFANTIL: Superando obstáculos” creado en 2013 por la mamá de una niña con hemiparesia. Todo empezó con un pequeño grupo de 150 miembros pero en la actualidad, ya somos 1378. Después de mucho trabajo y esfuerzo, en Enero del 2014, se constituyó la Asociación y la página web <http://www.hemiweb.org> con la idea de dar a conocer a otros padres de niños con hemiparesia, compartir información, apoyarnos mutuamente y con el tiempo, poder promover la Asociación con la que presionar para que se mejore la investigación, la prevención y la atención sanitaria de nuestros hijos (y los que en el futuro estén en la misma situación).



ASOCIACIÓN  
DE HEMIPARESIA INFANTIL  
PARA NIÑOS Y NIÑAS  
CON HEMIPARESIA-HEMIPLEJÍA