

Home > Tipos de Cáncer > Tumor del sistema nervioso central - cáncer infantil > Tumor del sistema nervioso central - cáncer infantil - Después del tratamiento

Printed January 29, 2015 from <http://www.cancer.net/node/18302>

Tumor del sistema nervioso central - cáncer infantil - Después del tratamiento [1]

Esta sección ha sido revisada y aprobada por la [Junta editorial de Cancer.Net](#) [2], 05/2014

EN ESTA PÁGINA: Leerá acerca de la atención médica de su hijo después de finalizar el tratamiento y la importancia de este tipo de atención de seguimiento. Para ver otras páginas, use el menú al costado de la pantalla.

Después de finalizado el tratamiento para un tumor del SNC, elabore con el médico de su hijo un plan de cuidados de seguimiento. Este plan puede incluir exámenes físicos periódicos y/o pruebas médicas para supervisar la recuperación del niño durante los próximos meses y años. Todos los niños tratados por un tumor del SNC deben someterse a controles de seguimiento de por vida.

En función del tipo de tratamiento que recibió su hijo, el médico determinará qué exámenes y pruebas se necesitan para controlar los efectos secundarios a largo plazo y la posibilidad de aparición de tumores secundarios. Por ejemplo, la radioterapia en la cabeza y columna vertebral puede ocasionar síntomas cognitivos (proceso de pensamiento) y hormonales con el paso del tiempo, aunque la gravedad puede variar considerablemente en función de la dosis administrada y la edad del niño. Asimismo, los riesgos y los posibles efectos secundarios de la cirugía varían enormemente, en función de la ubicación del tumor y de cómo creció. De igual modo, los riesgos de la quimioterapia y la probabilidad de tumores secundarios también se ven influenciados en gran medida por los fármacos utilizados y sus dosis. El médico de su hijo puede recomendar los estudios de detección necesarios. Los cuidados de seguimiento también deben abordar la calidad de vida de su niño, incluidas las cuestiones emocionales y del desarrollo. Obtenga más información sobre [la supervivencia en el cáncer infantil](#) [3].

Se aconseja a la familia del niño organizar y llevar un registro de la información médica del niño. De ese modo, cuando el niño se convierta en adulto, tiene un historial claro y por escrito del diagnóstico, el tratamiento administrado y las recomendaciones del médico sobre el plan de cuidados de seguimiento. En el consultorio del médico, lo pueden ayudar a crear esto. Esta información será valiosa para los médicos que atiendan a su hijo durante toda su vida. ASCO ofrece formularios de resumen de tratamiento [4] (en inglés) para ayudarlo a llevar un registro del tratamiento que recibió su hijo y desarrollar un plan de cuidados para supervivientes al finalizar el tratamiento.

Los niños que han tenido un tumor del SNC también pueden mejorar la calidad de su futuro siguiendo pautas establecidas para la buena salud al inicio de la adultez y durante toda la vida adulta, por ejemplo, no fumar, mantener un peso saludable, llevar una alimentación equilibrada y realizar actividad física habitual. Consulte con su médico para elaborar el mejor plan para las necesidades de su hijo. Obtenga más información sobre los próximos pasos a seguir en la supervivencia [3].

La siguiente sección ofrece una lista de preguntas que quizás desee hacer. Use el menú al costado de la pantalla para seleccionar Preguntas para hacerle al médico, o puede seleccionar otra sección para continuar leyendo esta guía.

Links:

[1] <http://www.cancer.net/node/18302>

[2] <http://www.cancer.net/about-us>

[3] <http://www.cancer.net/es/node/18308>

[4] <http://www.cancer.net/node/25394>