

Join Antonio: 面对疾病，注入能量和希望

LOCATION: San Fernando (加迪斯)

DURATION: 2'09"

SUMMARY: Antonio，一个三岁的塞维利亚男孩，是在世界上有一个与 TK2 关联 DNA 耗竭综合症，肌病形式，由于其稀少的患病率，被划分为一种罕见的疾病，世界上仅有 8 人患病。4 个月前，他在一个糟糕的情况，但是他的父母在美国发现了的一种实验性治疗方法。现在为止，他们能够支付治疗所需的费用。Antonio 最终得到了希望的垂青。

VTR

现在的 Antonio 和其他三岁的孩子一样的玩耍嬉笑着。然而他是 TK2 关联 DNA 耗竭综合症的患病者，世界上仅有 8 人，其中 4 人在西班牙。

ANTONIO BLANCO

父亲

“线粒体是生物体的组织产生能量的根源，他有一个缺陷的基因，这意味着该能量不会进行产生。”

ELENA ÁLVAREZ

母亲

“这是我们收到的九个月至一年前的诊断，一直承担着，等待着最终结局的到来。”

但是，这不是一个悲伤的故事。父亲 Antonio 和母亲 Elena 没有接受这个结局，他们进行了很多调查研究，并在美国，他们发现了已通过卫生部门检验的实验性治疗。现在这个小男孩重新拾起了曾经丧失的能量，他的虚弱已经消失了。你无法发现这一切，因为他脸上带着笑容。

ANTONIO BLANCO

父亲

“它的作用是外部的，本质上而言，他有遗传缺陷。我们在外部管理他自身所缺乏的酶。”

LY HAFNER

线粒体协会的患者

“这些孩子从出生起就需要康复，他们需要治疗，没有其他任何人会为此支付，只能由整个家庭来承担开支。”

这是患有罕见疾病的人的共同需求。他们要求研发，要求公共部门来支付治疗。Antonio 和 Elena 已经在过去 6 个月里在药品上花了 4 万欧元。安达卢西亚政府已经答应他们的补偿请求。

ELENA ÁLVAREZ

母亲

“从今天开始，一切都变得非常的有希望。”

ANTONIO BLANCO

父亲

“而且没有悲伤，意志的斗争，生存，继续寻找解决问题的方法。”

世界卫生组织已经确定了 7000 种罕见疾病，在整个人群中非常不常见。在西班牙，有 3 百万人患有这些严重的疾病之一。这背后有 300 万个故事。Antonio 的故事，并不让人伤心，而是一个充满希望的故事。



For more information or support please call +34 662 369 820 or email info@andalusianstories.com