



DIÁLOGO.— Camila Gómez y Marcos Reyes, padres de niños con mal de Duchenne se reunieron en el hospital de Bulnes con la ministra Aguilera.

Propuesta por ministra Aguilera: Mamá de niño con mal de Duchenne rechaza ayuda para importar medicamento

Camila Gómez está caminando desde Ancud a La Moneda ya ha recaudado \$3 mil millones para el tratamiento.

SOLEDAD NEIRA FARÍAS

“Ella (la ministra de Salud, Ximena Aguilera) tenía una propuesta que no acepté. Yo sigo (...) y hay que trabajar por los demás niños”, afirma Camila Gómez, mamá de Tomás, un niño de cinco años con distrofia muscular de Duchenne.

Su historia se ha hecho conocida por la caminata hacia La Moneda que desde hace tres semanas protagoniza junto a Marcos Reyes, padre de otros dos niños con el mismo mal.

Han recorrido más de 700 km desde Ancud y esperan ser recibidos por el Presidente Gabriel Boric, pero en paralelo impulsan una campaña que ya suma \$3 mil millones de los \$3.500 millones que cuesta un medicamento que podría frenar el avance de la enfermedad

y que no está disponible en Chile.

La noche del viernes, Camila y Marcos se reunieron con la ministra Aguilera en el hospital de Bulnes, en una conversación extensa y relajada, coinciden ambas, que se prolongó por casi una hora, y en esa instancia, Aguilera le habría ofrecido ayuda para importar y aplicar el medicamento, aunque no para financiarlo.

“Le ofrecimos ayuda en el sentido de que si logra el financiamiento, le facilitaríamos todos los procesos de importación del medicamento, que es lo que quería, y que se lo administrara en un establecimiento público, que también teníamos una oferta donde hacerlo. Pero ella nos dijo que ella prefería viajar y administrárselo afuera”, dice la ministra.