



HAY 792 PERSONAS QUE VIVEN EN ESTA CONDICIÓN EN EL BIOBÍO

Agrupación “Lucas Riquelme” propone que casas de electrodependientes puedan generar su propia energía

Leonardo Carrera Zambrano
 contacto@diarioconcepcion.cl

La vida de Lucas Riquelme fue compleja desde el primer momento en que respiró. Nacido el 6 de junio del 2007 en Arauco, llegó al mundo luego de un parto negligente que le ocasionó una asfíxia neonatal, desarrollando así el Síndrome de West, el cual lo acompañaría por el resto de sus días.

Esta enfermedad es un tipo de epilepsia que afecta a 1 de cada 5 mil recién nacidos, y se manifiesta en la forma de espasmos involuntarios y la supresión del desarrollo post-natal. De ahí en más, y a causa de la misma, desarrollaría una serie de patologías que lo dejarían conectado a una máquina que lo dejara sobrevivir.

Así lo relata su madre, Carolina González, quien además cuenta que Lucas tuvo que convivir con esta condición hasta que en 2016 sufrió una descompensación respiratoria que lo mantuvo hospitalizado dos meses, para más tarde recibir la terrible noticia: el niño quedará electrodependiente.

“Él ya no pudo respirar más solo. Necesitaba maquinaria para vivir, porque su cerebro, con las convulsiones que provocaba esta misma enfermedad, el síndrome de West, se deterioró tanto que él empezó a perder diferentes funciones, tanto como para respirar, comer o para poder moverse. Se fue atrofiando día a día”, relató.

Concretamente, el niño dependía de un ventilador, monitor, respirador de secreciones, humidificador de aire, estufa eléctrica y un colchón antiescaras, todas estas conectadas las 24 horas del día de forma permanente.

De la idea a la ley

Con los gastos en electricidad subiendo y ante el inmi-



FOTO: TWITTER KARITO GONZÁLEZ Y LUKITAS

Conmemorando dos años del fallecimiento del niño a causa de problemas respiratorios, su madre, Carolina González, anunció un acto público en Arauco.

nente peligro de un corte de luz que pudiera apagar los equipos que mantenían con vida a su hijo, Carolina grabó un video mostrando la realidad de Lucas y la poca ayuda que recibía para cuidar de él.

Poco a poco, casos similares al del niño se hicieron conocidos y así, tras viralizar su caso en redes sociales, lograron organizarse con otras familias con pacientes electrodependientes y llevar a cabo

Continúa en pág. 8