

Fecha: 13-12-2024
 Medio: El Labrador
 Supl.: El Labrador
 Tipo: Noticia general

Pág.: 9
 Cm2: 295,9
 VPE: \$ 443.833

Tiraje: 2.000
 Lectoría: 6.000
 Favorabilidad: No Definida

Título: Joven aquejado de la enfermedad de Duchenne necesita reunir \$3.500 millones para salvar su vida

Joven aquejado de la enfermedad de Duchenne necesita reunir \$3.500 millones para salvar su vida

Rocío Cárdenas, mamá de Julián Carvajal, está desesperada y también está esperanzada buscando ayuda para salvar la vida de su hijo aquejado de una enfermedad neurodegenerativa que se llama Distrofia Muscular de Duchenne, que implica un deterioro progresivo de la salud muscular de los niños, que empieza con un debilitamiento que es evidente desde la temprana infancia.

Julián, el mayor de cuatro hermanos, fue diagnosticado con esta enfermedad a los 8 meses y su misma condición implicó algunos atrasos en destrezas como aprender a caminar, lo que hizo desde cuando tenía un año y seis meses y hasta los 11 años, cuando ya sus músculos no lo soportaron y, en mayo del 2020, en plena pandemia, Julián dejó de caminar y comenzó a ser usuario de silla de ruedas.

"Para el Duchenne – nos cuenta Rocío - no había ningún tipo de tratamiento, o sea, había tratamientos que desafortunadamente no eran aptos para la mutación que él tiene porque el Duchenne también se manifiesta en mutaciones, y todos los niños tienen diferentes mutaciones, y Julián tiene una mutación muy particular que es única en el mundo y estamos en una campaña para lograr recaudar \$3.500 millones que es lo que vale la terapia génica que se llama Elevidys, misma terapia génica que va a

recibir Tomás Rosas, el niño de la caminata".

"De hecho, hasta hace unos meses atrás, la enfermedad no tenía cura y el 20 de junio de este año se aprobó la terapia génica para la edad de Julián, porque antes era para edades más pequeñas y niños que ya caminaban. Desgraciadamente, los medicamentos que había disponibles no eran compatibles con la mutación que él tiene y nosotros seguíamos esperando hasta que el 2023 apareció la terapia génica y él cumplía con todos los requisitos, excepto, con la edad y con el tema de caminar. Pasado un año, el 20 de junio de 2024, la FDA le aprobó al laboratorio Sarepta Therapeutics que el medicamento sea apto para niños más grandes y ese fue el día más feliz de nuestras vidas, pero también el día en que tuvimos más miedo, por el precio, por lo difícil que es adquirirlo".

"La terapia génica es una vacuna que se coloca una vez en la vida de los niños y podrían recuperar parte de lo que han perdido y la enfermedad se frena, ya no avanza. El Ministerio de Salud no se va a hacer cargo de las terapias génicas, Julián está en esta situación y hay otros niños de otras regiones que están en lo mismo y, afortunadamente sus alcaldes tomaron los casos y ellos están gestionando y haciendo cosas. Aquí aún no y esperamos que, en algún momento, Don Tomás (Gárate) pueda colaborar, aunque sea con difusión. Créame que aunque sea difundir para nosotros es algo grande".

¿Cuál es la urgencia?

"La urgencia es que desgraciadamente la vida de Julián corre peligro porque él ya tiene una edad bastante avanzada, ya va a cumplir 16 años y la enfermedad puede llevarse a los niños antes de los 20 años, entonces Julián está contra el tiempo y necesita el medicamento para poder salvar su vida".

¿Dónde realizan esta terapia?

"En Estados Unidos. Tiene que estar alrededor de 26 días hospitalizado. Los

¿Qué harías si la vida de tu hijo depende de un medicamento que cuesta 3.500 millones de pesos?

SI NOS UNIMOS....
PODEMOS LOGRARLO!!

Julián tiene 15 años, vive en Puerto Varas y tiene la enfermedad de Duchenne. Existe un medicamento que detiene la enfermedad y podría salvarle la vida.



Julian

Puedes hacer tu aporte en:

- 1** Banco Santander CTA
CTE n° 78931167
RUT 17.639.101-4
- 2** Banco Estado CTA
RUT: 17.639.101-4
Rocío Cárdenas

Contacto: rociocardenas1501@gmail.com

primeros 15 días donde los médicos le pueden tomar muestras, le toman exámenes y preparan al paciente, al día 15 le inyectan la terapia génica y tiene que estar 10 días en cuarentena porque le inyectan un adenovirus y tiene que estar totalmente aislado".

"Estamos contra el tiempo, Julián necesita este medicamento para seguir viviendo y aun no llegamos a reunir ni siquiera \$2 millones. Confío en la generosidad de la comunidad puertovarina y de la comunidad de la zona

para lograr que Julián pueda seguir viviendo".

Los datos bancarios para depositar ayuda para salvar la vida de Julián están en recuadro adjunto.

Datos
 Rocío Cárdenas (mamá de Julián Carvajal Cárdenas)
 Cel +569 82708728