

Fundación Care comienza campaña para recolectar fondos

Cecilia Bolocco: "Estoy enferma de ver a más de 17.000 pacientes oncológicos en lista de espera, sabiendo que más del 50% morirá"

Presidenta de la fundación dice que está "enferma de saber que esto se debe en gran parte al incumplimiento de la ley GES y de la ley nacional del cáncer".

MARCELO POBLETE

La sonrisa y magnetismo que cautivaron al mundo cuando Cecilia Bolocco fue coronada Miss Universo en 1987, ahora se ven atenuadas por una profunda preocupación. La exreina de belleza y figura de la televisión ha dedicado los últimos años a dirigir la Fundación Care, que busca facilitar la información sobre el cáncer, dar apoyo a los pacientes y sus familias, mejorar el acceso a diagnósticos tempranos y tratamientos efectivos. Pero no ha sido fácil.

Cuando a Máximo, su único hijo, le diagnosticaron un cáncer cerebral grado IV en 2018 el mundo para ella se detuvo. Tras un camino difícil, lleno de incertidumbre, resultó todo de la mejor manera y supo de cerca la forma más eficaz de detener la enfermedad: llegando a tiempo, tener un diagnóstico certero y con acceso a un tratamiento avanzado. Sabe que no cualquier persona puede acceder a ello. Por eso decidió desde 2020 entregar gran parte de su energía y recursos a la fundación, que ha brindado más de 643 segundas opiniones médicas y atendido a más de 5.493 personas con orientación médica-administrativa de manera gratuita. A través de la labor de la Fundación, espera, que con el tiempo "disminuyan las listas de espera que son del terror".

A través de su plataforma digital (para donar en Fundacioncare.cl <https://goo.su/6JTgnR>), ofrecen orientación médica, administrativa y financiera, y apoyo emocional. Están en plena campaña para recolectar fondos. "Muchos no saben cómo navegar el sistema de salud ni cuáles son sus derechos", advierte.

Campaña

"Estoy enferma", confiesa Bolocco en la campaña. "Enferma de ver a más de 17.000 pacientes oncológicos en lista de espera, sabiendo que más del 50% morirá. Enferma de saber que esto se debe en gran parte al in-



"El dinero está. Nosotros fuimos al Congreso, la primera vez fui a pedir que se levantara la exigencia de llevar un orden médica para hacerte un examen de prevención, una mamografía. Y la segunda vez fui a pedir que se agregara una glosa al presupuesto de Salud para paliar las listas de espera oncológica. No lo hicieron", dice Bolocco.

cumplimiento de la ley GES y de la ley nacional del cáncer". La "enfermedad" de Bolocco no es física, sino una profunda angustia ante la crisis del cáncer en Chile. Una crisis que, según ella, es agravada por la indiferencia y la falta de acción. "La gente vende sus casas para pagar tratamientos que deberían estar cubiertos", asegura. "Dicen que la gente no se va a hacer exámenes preventivos, aunque sean gratuitos, pero si la gente está trabajando, tiene que parar la olla, no va a ir a hacer algo que, además, es infinitamente engorroso", agrega.

Es bien directa la campaña que usted lidera, sin sutilezas

"Alguien tiene que decir las cosas con su nombre. Que se acaben los eufemismos. Quienes conocemos esta enfermedad hemos transitado el camino del cáncer, ya sabemos el peso de esta enfermedad, sabemos el miedo, el dolor, la angustia que representa recibir un diagnóstico de esta enfermedad y además con esta realidad en Chile es algo que no es sostenible".

Hay un 542% de retraso en pacientes con cáncer, ¿ve alguna solución?

"Es vergonzoso. ¿Alguien dice algo? Debe existir un el registro na-

cional del cáncer, se puede hacer, es cosa de que haya voluntad para ponerlo en acción. Esto se utilizó durante la pandemia. El registro de quienes estaban contagiados. Dónde estaban, en qué residencia estaban y habían sido vacunados o no y qué cantidad de dosis tenían, todos mandábamos con carné y había un registro preciso ¿Por qué no se utiliza este eso para tener claridad de la situación del cáncer ¿Alguien me podrá dar alguna respuesta?"

Su fundación pretende traer la protonterapia a Chile, que es bastante costosa, ¿por qué es importante para los tratamientos del cáncer?

"La protonterapia es un tipo de radioterapia que utiliza protones en lugar de fotones (la forma convencional de radioterapia). La diferencia clave radica en cómo estos rayos interactúan con el cuerpo. Con la radioterapia convencional, con fotones, los rayos atraviesan todo el cuerpo, lo que puede dañar los tejidos sanos que se encuentran en la trayectoria del rayo, especialmente en áreas sensibles como el cerebro o la médula espinal. Esto puede provocar graves efectos secundarios. Con la protonterapia, los protones pueden

ser dirigidos con mayor precisión, depositando la mayor parte de su energía directamente en el tumor y minimizando el daño a los tejidos. Esto es especialmente crucial en el tratamiento de cánceres cercanos a órganos vitales o en niños, donde se busca evitar secuelas a largo plazo".

¿No es un tema solo de falta de recursos?

"El dinero está. Nosotros fuimos al Congreso, la primera vez fui a pedir que se levantara la exigencia de llevar un orden médica para hacerte un examen de prevención, una mamografía. Y la segunda vez fui a pedir que se agregara una glosa al presupuesto de Salud para paliar las listas de espera oncológica. No lo hicieron. Ahora estamos nosotros tratando de salir a paliar la situación. Y alguien tiene que hacerlo. Y tenemos la manera de asistir y de ayudar. Pero necesitamos también de ayuda y de crear conciencia, porque aquí este tema como que se enterró, como que ya nadie más lo abordó. Y la realidad es tremenda".

Para ayudar en la campaña de recolección de fondos, este miércoles se realizó una jornada con diversos artistas (vea la información en este link: <https://bitly.cx/0vXFU>).