



Quinchao: advierten error en informe médico de pequeño con parálisis cerebral

Se trata del pequeño Felipe Villegas, a quien tras realizarle un examen se le sugirió a la familia adquirir un equipo de ventilación no invasivo. Ahora, se indica que el informe tendría errores, sin embargo, la familia no ha tenido respuesta sobre si se corregirá el informe o se debe repetir el examen.

Los padres del pequeño Felipe Villegas acusan un aparente error en el informe médico de su hijo. Hace unas semanas, el pequeño fue sometido a una polisomnografía que recomendaba el uso de apoyo ventilatorio no invasivo. Sin embargo, en una consulta con una neuróloga del Hospital de Castro el pasado 7 de junio, se les informó que el examen contendría errores y que Felipe no necesitaba el apoyo ventilatorio, ya que sus apneas eran centrales y no obstructivas, como le identificaron en una primera instancia.

El menor presenta una parálisis cerebral severa, secuela de una meningitis provocada por una bacteria a los 2 días de nacer, por lo que depende de equipos médicos que lo monitorean constantemente y le permiten mejorar su calidad de vida. La preocupación se ha instalado debido a la falta de especialistas neurólogos en el Hospital de Castro.

DUDAS

Apesar de esta nueva información, hasta el día de hoy, la familia no ha recibido una confirmación clara sobre la veracidad del informe. Sandra Saldivia señaló que se sienten impotentes y frustrados, por lo que buscan una respuesta certera sobre la condición de su hijo y la real necesidad del equipamiento, para el cual ya habían iniciado gestiones para adquirirlo.

“Necesitamos que el informe se haga de nuevo, con la polisomnografía que a Felipe le hicieron u otra que se repita el examen. Nosotros como papás necesitamos tener seguridad de que este informe se hizo bien. Es súper preocupante, este examen se realizó en una clínica, donde uno confía en que todo está bien y te encuentras con esto. Hubo un error en quien hizo el informe. La atención fue derivación del hospital y lo hizo esta entidad particular”, expresó.

La madre hace un llamado a las autoridades de salud y a la comunidad para que se difunda su caso y se busquen soluciones.

“Yo consulté qué va a pasar con este examen y nos dicen que esperemos. Yo encuentro un tiempo suficiente estar esperando un mes por una respuesta. Por eso hicimos público el caso, es la única manera de tratar de buscar una respuesta, tratar de hacer conciencia del daño que pueda causar a la familia”, expresó.

Agregó que **“estamos a la espera, me dijeron que nos iban a ingresar al programa AVNI, pero qué sacan de ingresarnos a un programa si Felipe no necesita la máquina. Entonces, estamos sin saber qué hacer. La opción sería repetir el examen, pero no deja de costar sobre 500 mil pesos, entonces, no es llegar y hacerlo de manera particular. En mi situación, no tengo los recursos”,** cerró.

LLAMADO

La vecina de Quinchao igualmente hizo un llamado a otras familias con niños crónicos que se atienden con especialistas en el Hospital de Castro a unirse y visibilizar los problemas para lograr un cambio en el sistema de salud pública de la isla.

“El llamado es a las mamás y quizá hacer una carta que llegue a la ministra, porque lamentablemente acá tenemos una sola neuróloga pediátrica a nivel Chiloé, atiende a todas las comunas, entonces, obviamente es una sobrecarga para una sola persona y no vamos a tener todas las horas que nos corresponden. Acá en la isla tenemos muchos niños crónicos que se van a quedar sin atención.”

La madre de Felipe agrega que este llamado busca no solo resolver su situación, sino también mejorar la atención médica para todos los niños crónicos de la región, abogando por un sistema de salud más eficiente y compasivo.

“Somos muchas mamás que estamos pasando por lo mismo y la idea es unir fuerzas, y tratar de visibilizar el tema, que lo vea la ministra, para que se haga algo, que tiene que haber más especialistas acá en Chiloé. Esta neuróloga se va a ir, va a estar unos meses más y qué va a pasar con niños”, expresó.