

FONASA HABÍA EMITIDO ORDEN DE COMPRA EL 13 DE AGOSTO "CON CARÁCTER DE URGENTE":

Más de tres meses tarda Cenabast en conseguir medicamento para niño con distrofia muscular

En cerca de US\$ 300 mil anuales por paciente cifró el Ministerio de Salud (Minsal) el costo del tratamiento con Eteplirsén, una terapia diseñada para combatir los efectos de la distrofia muscular de Duchenne, que provoca un deterioro progresivo de la movilidad en los afectados.

Se trata de un tratamiento que debe adquirir y financiar para un niño de 5 años, Vicente Muñoz Cariman, cuya madre, Rocío, recurrió a la justicia ante la negativa de Fonasa a cubrir la terapia, logrando que la Corte Suprema fallara obligando a Fonasa y al Minsal a comprar la medicina.

Entre los argumentos con que el ministerio, el seguro público de salud y el Consejo de Defensa del Estado se opusieron al recurso se



Una mejoría mostraba Vicente, asegura su madre, Rocío.

citaron fallos previos en los que se prevenía que si el paciente no estaba en riesgo vital, no estaban obligados a financiar la terapia.

Pero a fines de 2023, la justicia falló a favor del niño, quien comenzó a recibir las dosis en mayo. Esto hasta hace una semana, cuando el Hospital de Temuco le avisó a su familia que ya no tenía el medicamento.

Pablo Valdés, director médico del Servicio de Salud La Araucanía Sur, dijo a "El Mercurio" que el tratamiento "puede evitar la progresión de la enfermedad" y que la receta del neurólogo infantil "fue generada hace meses". Desde Fonasa, la orden de compra salió el 13 de agosto con "carácter de urgente", pero recién ayer, Cenabast confirmó que estará disponible el miércoles 20.

Valdés dijo que esperan "tomar todas las medidas e investigar cuáles pudieron ser las razones por las cuales se demoró".