



GOBERNADOR Y CONSEJERO BUSCARON ALTERNATIVAS EN UNA REUNIÓN.

Intensifican gestiones para asegurar costoso medicamento a joven

SALUD. *Constanza requiere de un medicamento, cuyo costo mensual asciende a los 28 millones de pesos.*

Con el objetivo de salvar la vida de Constanza, una joven estudiante que sufre de la Enfermedad de Niemann-Pick tipo B, el gobernador regional de Los Lagos, junto con el consejero regional Manuel Rivera (PS), han intensificado gestiones con autoridades del país para asegurar el acceso a un medicamento esencial, cuyo costo mensual asciende a 28 millones de pesos y sólo está disponible en Estados Unidos.

En respuesta a esta situación crítica, la máxima autoridad regional, Patricio Vallespín, explicó que “ella tiene que aplicarse un medicamento que le puede mantener la vida de 28 millones al mes, porque requiere controlar su funcionamiento enzimático y sólo se puede hacer con ese medicamento, que parece ser que Fonasa no lo puede entregar.”

Confirmó la autoridad que “por eso es que los hemos oficiado, porque no hay una respuesta oficial, sino que sólo respuesta de médicos de si Fonasa puede o no puede abordar esta problemática para darle esperanza de vida a Constanza y su familia. Ese es el compromiso que tenemos con la familia. Y, por cierto, que acá hay que legislar, porque se debe incorporar esa enfermedad que ella tiene de muy baja ocasionalidad, pero que cuando pasa, efectivamente se produce, no hay camino, no hay

cómo resolverlo, la persona termina finalmente falleciendo”.

CAMBIO EN LA LEY

La estudiante, quien actualmente cursa su segundo año de ingeniería, padece de esta rara enfermedad genética que afecta el metabolismo y provoca la acumulación de grasas en las células del cuerpo. El tratamiento necesario, hasta la fecha, no está cubierto por el sistema de salud pública.

“Es lo que tenemos que evitar, que personas jóvenes como ella que está estudiando, pueda efectivamente tener acceso a esto. En eso estamos haciendo las gestiones, nos comprometimos, pero lamentablemente no podemos garantizar aquello. Si la ley se incorpora dentro de las enfermedades raras que puede tener recursos del Estado para enfrentarla, su vida podría cambiar”, apuntó el gobernador Patricio Vallespín.

En tanto, Manuel Rivera, mencionó que “la enfermedad que tiene es muy compleja. Esos medicamentos los necesita, más allá del costo, salvará la vida de una joven estudiante. Vamos a hacer todas las gestiones posibles ante el Ministerio de Salud y autoridades también del Senado para buscar una solución para que Fonasa logre comprar esos remedios para que Constanza siga viviendo”, recalcó. 