



CEDIDAS

## Familia de Quillota pide apoyo para tratamiento de su bebé

Lo que debía ser una consulta de control de niño sano terminó siendo el inicio de una pesadilla para Camila Osorio, mamá de Emiliano Reyes, a quien, de la noche para la mañana, le hablaban de posibles enfermedades genéticas para su hijo de un mes de vida.

Emiliano nació el 25 de junio y el 8 de agosto le dieron el resultado del examen que arrojaba el

peor resultado posible: Atrofia Muscular Espinal tipo 1 (AME 1), una enfermedad grave y de avance rápido.

“Gracias a Dios”, como señala su madre, quien hoy vive en Santiago, pero que toda su familia es de Quillota, hoy existen medicamentos y tratamientos que están incluidos en los sistemas de salud.

Pese al diagnóstico, Camila se mostró optimista,

porque “existe tratamiento, porque muchos niños hoy, gracias a estos avances, logran mover sus extremidades e incluso pueden caminar”, explicó la progenitora.

Respecto de la razón de la campaña si el tratamiento principal es costado, Camila aclaró que “hay ciertos costos que la isapre no los cubre, hay un deducible de más 100 UF, tenemos que costear

máquinas, que tendrá que usar toda su vida. Esta enfermedad es de alto costo, catastrófica y tenemos que estar preparado para todo”.

### APORTES

Quienes quiera apoyar lo pueden hacer en la cuenta de Camila Osorio, RUT 17811182-5, MERCADO PAGO, Cuenta Vista 1042511745. Correo camila.osorio.t@gmail.com. 📧

EMILIANO TIENE BUEN PRONÓSTICO AL TENER DOS MESES.