

4 | lunes 9 de febrero de 2025

CRÓNICA

La Prensa Austral

“El olvido del Estado”: madre de joven con autismo severo reclama falta de atención en Magallanes

» No existen avances en la creación de una residencia especializada y familias siguen sin contar con soluciones concretas.

Nancy Contreras Vidal, mamá un joven magallánico de 23 años diagnosticado con autismo severo, discapacidad intelectual severa y un trastorno conductual grave, continúa su lucha por obtener una respuesta concreta del Estado ante la falta de dispositivos especializados para atender casos como el de su hijo. Desde hace años ha buscado apoyo en las autoridades locales y nacionales sin encontrar soluciones efectivas ni sostenidas en el tiempo.

En agosto de 2024 inició una serie de gestiones que incluyeron marchas, entrega de cartas, y reuniones con distintas autoridades. “Entregué cartas en la Delegación Presidencial, hablé con el Presidente Gabriel Boric, con el gobernador Jorge Ffies, con el delegado presidencial y participé en infinidad de mesas de trabajo, reuniones y promesas que no han llegado a absolutamente nada”, relató Nancy Contreras.

Según explica, una de las principales demandas era la creación de una residencia regional para adultos con discapacidad intelectual y autismo severo, con atención integral en salud mental. Sin embargo, el compromiso de levantar un catastro regional para evaluar la magnitud de la necesi-

» “Desde hace unos meses Felipe empezó a romper toda su ropa, todo... Desde los calcetines hacia arriba, no hay bolsillo que aguante comprar ropa a diario. Ha sido un periodo muy difícil, de sólo retrocesos”

dad nunca se concretó.

“Se siguen ‘tirando la pelota’ unos a otros, nadie da una solución concreta”, afirmó la madre, quien asegura que su hijo “cada día se deteriora sin ninguna intervención”.

La madre ha denunciado reiteradamente que el sistema público no cuenta con espacios que permitan un tratamiento estable ni un entorno seguro para personas con su diagnóstico. “Insisten en que él no cumple con el perfil”, explicó y mientras su hijo vive crisis complejas, enfrentando serios retrocesos.

Las familias temen, con el cambio de gobierno, sienten que todo el trabajo realizado podría quedar en nada. “El delegado (José Ruiz) está más al tanto y ellos se comprometieron con Desarrollo



Esta mamá solicitó ayuda al Presidente Gabriel Boric en 2024.

lo Social. Pero claro, con un cambio de gobierno siento que vuelvo a cero”, expuso.

En su intento por buscar apoyo y visibilizar la problemática, Nancy Contreras formó la agrupación TEAMagallanes, integrada por padres, familiares y amigos de personas con discapacidad intelectual severa y autismo. “Somos varicos entre familiares y amigos, pero quienes lo necesitan son unas ocho personas aproximadamente”, detalló.

Añadió que, además de los casos conocidos por la agrupación, “en el hospital (Clínico) hay otros casos” que no han sido incorporados a ninguna red formal de apoyo.

Olvido institucional

Contreras expresó su frustración por la falta de compromiso estatal en un tema que, según dice, “va más allá de su caso personal”. Asegura que el olvido institucional hacia las personas con discapacidades severas se repite en toda la región. “Tuve que llegar al extremo de visibilizar mi caso, no fue fácil, pero no tuve opción ante la desesperación de luchar por mi vida y mejorar la calidad de vida de mi hijo. Los días pasan y vamos quedando en el olvido”, declaró.

La madre también dio a conocer públicamente las dificultades cotidianas que enfrenta, apelan-

do a la solidaridad de la comunidad. “Desde hace unos meses Felipe empezó a romper toda su ropa, todo... Desde los calcetines hacia arriba, no hay bolsillo que aguante comprar ropa a diario. Ha sido un periodo muy difícil, de sólo retrocesos”, compartió.

Pese al cansancio y la incertidumbre, Nancy Contreras insiste en mantener vivo el tema en la opinión pública. Su objetivo, dice, es que las autoridades “recuerden los compromisos asumidos” y que finalmente se concrete una residencia regional que brinde atención especializada a jóvenes y adultos con discapacidad intelectual severa. /LPA

Aldo LPA