

Iquiqueño necesita \$200 millones para sobrevivir a infarto que lo dejó tetrapléjico

La familia asegura que el dispositivo debe ser fabricado en Estados Unidos e implantado en Santiago.

José Portales Durán
cronica@estrellaiquique.cl

Un calvario es el que vive la familia de Felipe Cid, iquiqueño de 31 años, quienes lideran contra el tiempo una emotiva campaña solidaria para reunir más de \$200 millones para este joven, que tras una agresiva condición quedó tetrapléjico. El objetivo es adquirir un marcapasos diafragmático de alta tecnología, un dispositivo que le podría permitir volver a respirar de manera autónoma.

Felipe se encuentra en estado de tetraplejía tras sufrir un infarto bulbar bajo y medular cervico-dorsal, una condición poco común y de origen aún desconocido. Actualmente permanece internado en la Unidad de Tratamientos Intensivos (UTI) del Hospital Regional de Iquique Dr. Ernesto Torres Galdames, donde depende permanentemente de un ventilador mecánico.

Patricia Ossa, madre del joven y quien encabeza la cruzada "Un respiro para Felipe", recuerda con preci-

sión el día en que la vida de su hijo cambió por completo. Fue en abril de 2025, cuando recién había terminado sus estudios de Ingeniería en Informática en el Inacap de Santiago y se dirigía en Metro a la casa de su polola.

"Mi hijo antes era un niño tranquilo, le gustaba el tema de la informática, pasaba metido en el computador, veía anime y tenía sus trabajos esporádicos en eventos como conciertos. Todo esto para la familia ha sido un golpe, una pesadilla y hasta ahora nos cuesta entender que justo a él le pase un caso tan extraño donde ni siquiera los médicos pudieron determinar qué lo ocasionó, justo a una edad donde una piensa que tiene la vida resuelta con los hijos", relata Ossa, quien cuenta que Felipe es el mayor de tres hermanos y el único hombre.

Durante la emergencia inicial, Felipe sufrió tres paros cardiorrespiratorios y permaneció más de once meses hospitalizado en Santiago, período en el que debieron instalarle un marca-



JOVEN SE ACABABA DE TITULAR DE INGENIERO EN INFORMÁTICA EN SANTIAGO.

pasos cardíaco debido a episodios de bradicardia.

"El verlo tan débil y estar aquí es un milagro. Porque si bien físicamente está delicado, su mente está intacta, él recuerda todo", comenta su madre, recordando cómo al principio solo podían comunicarse con los ojos y, más tarde, al retirarse el tubo, comenzaron a leerle los labios.

INDEPENDENCIA
Según explica Patricia Ossa,

la urgencia de la campaña radica en que la ventilación mecánica prolongada puede provocar daños irreversibles en los pulmones de su hijo. "Además, lo mantiene en una condición de electrodependencia crítica", añade.

El marcapasos diafragmático, diseñado a medida en Estados Unidos, enviaría impulsos eléctricos al músculo respiratorio para estimularlo y permitir que vuelva a moverse por sí mis-

mo. "Como mi hijo tiene fallada la conexión que va desde el cerebro a la médula, este dispositivo le daría la 'chispa' para que el músculo empiece a moverse. Nadie está preparado para ver a un hijo sufrir como lo está haciendo el mío; pero este dispositivo le va a mejorar la calidad de vida", dice la madre, subrayando que Felipe Cid podría ser el primer adulto en Chile en recibir este implante, tecnología que hasta ahora solo se ha apli-

cado en cinco pacientes pediátricos a nivel nacional.

El camino hacia la cirugía no ha sido fácil. Antes de la intervención, se requiere un examen de conducción del nervio frénico, procedimiento que no se realiza en Iquique por la complejidad asociada a su marcapasos cardíaco. "Los médicos de Iquique dieron el pase para que vaya a Santiago, pero en el sistema público nos dijeron que no tienen los especialistas. Hemos desembolsado mucho en traslados y ayudas técnicas; ha sido un costo emocional y monetario grande", cuenta Ossa.

Frente a este escenario, la familia hace un llamado urgente a la solidaridad regional para reunir los fondos necesarios. Las donaciones se pueden realizar a través de la cuenta RUT de BancoEstado a nombre de Felipe Cid, 18.897.887-8, o escribiendo al correo piroparafelipe@gmail.com.

"Si tengo que salir como otros papás a caminar para ser escuchados, lo voy a hacer. Estamos en una región extrema y si hay que visibilizar el caso para que mi hijo tenga una oportunidad, lo haré", sostiene Patricia Ossa, con la esperanza de que su hijo pueda volver a respirar sin máquinas. ☺