

LA FRASE

“ Estamos realizando múltiples actividades para reunir fondos para cubrir la última cirugía de mi hijo. Él gracias al cielo es isapre por ende tiene mejor cobertura de salud, yo debo esperar en el sistema público, pero él tiene acceso a salud de calidad puesto que esta enfermedad no está cubierta ni por la Ley Ricarte Soto ni por el GES al ser una enfermedad poco frecuente”.

Alexandra Araya, quien lleva 14 años luchando contra el Síndrome de Gardner, al anunciar que hará un bingo para recaudar fondos.