

NIÑA OVALLINA TIENE UNA GENOPATÍA DESCONOCIDA

# Padres emprenden campaña para costear exámenes médicos **de su hija Allison**

**La pequeña ha pasado por decenas de exámenes, visitado variados especialistas y concurrido a más de un hospital. Pese a esto, sus progenitores aún no pueden obtener un diagnóstico que tenga un nombre y que permita mejorar la calidad de vida de su hija. Hoy llevan a cabo una campaña solidaria que les ayude a conseguir recursos para costear los exámenes que vienen.**

LORETO FLORES ARDILES  
 Ovalle

Allison es una niña ovallina de 9 años de edad, nació antes de tiempo y con escasa esperanza de vida. Sin embargo, la vida tenía una oportunidad más para ella, oportunidad que hasta hoy sigue en pie.

Allison y sus padres han atravesado momentos difíciles, ya que la pequeña durante mucho tiempo no pudo ser diagnosticada correctamente, al ser una enfermedad que nunca se había visto en Ovalle ni tampoco en el país.

## SIN DIAGNÓSTICO

“Ya llevamos muchos años luchando y siempre es lo mismo, gastamos plata haciendo exámenes, se van los doctores, nos dejan, vuelven otros y quedamos siempre con lo mismo. Todos los años son las mismas respuestas, ‘no hay auge’, ‘no la cubre’,



EL OVALINO

*La pequeña Allison ha pasado gran parte de su vida en hospitales junto a su madre. Sin embargo, sus ganas de vivir y disfrutar no se apagan.*

‘su diagnóstico está en estudio’, ‘no podemos hacer esto’, relató la madre de Allison, Yahel Santander.

Asimismo cuenta que desde que su hija llegó al mundo ha recibido diagnósticos fallidos. Fue así que la pequeña comenzó a realizarse los primeros exámenes para detectar alguna patología, siendo derivada a cardiólogo y a otros especialistas particulares.

## BUSCANDO RESPUESTAS

Posteriormente, cuando Allison tenía entre 3 o 4 años, se atendió con una endocrinóloga en La Serena, quien la derivó para que se le administrara la hormona del crecimiento, la que tenía que ser en el Hospital de Ovalle.

“Hasta ahora estamos peleando por esta hormona, porque acá no se podía administrar ya que no había un especialista. Luego nuevamente rebotamos y tuvimos que volver a la pediatra (particular) luego Allison se nos enfermó (...) ahí la doctora

nos dio el dato de una genetista en Santiago. Fuimos a Santiago y allí ella nos mandó a hacer un sinfín de análisis y ahí llegamos a su diagnóstico, pero pasa que el diagnóstico no es conocido, no existe en Auge, no tiene cobertura, está en estudio”, enfatizó la madre de la menor.

## ÚNICO CASO EN CHILE

Tras tener estos resultados y conseguir la respuesta que el diagnóstico de la menor está en pleno estudio, los padres de Allison volvieron a decepcionarse, ya que a pesar de tener el resultado, al llegar a La Serena los regresarían a Ovalle, al nuevo hospital, no obstante en este recinto no se realizaban ni se realizan los exámenes que necesita la niña.

El diagnóstico que recibió Allison en Santiago fue una genopatía congénita deleción del cromosoma 4Q 22-31.3, sin un nombre definido aún y siendo esta pequeña ovallina el único caso en el país.

## EL PRESENTE DE ALLISON

A pesar que el en el hospital de Ovalle no se pueden realizar los exámenes de la pequeña, la madre de la menor indica que siempre ha recibido orientación de los profesionales, así como también los medicamentos que necesita, para su rinitis, sus alergias y para su bajo peso, debido a que Allison, a pesar de tener 9 años, representa ser una niña de menor edad.

En tanto, los médicos del hospital local la orientaron a que acudiera a una genetista en la capital, quien atiende en la Clínica Las Condes, lugar hasta donde Yahel viajará con Allison en una semana más, para así tener una consulta, para luego ser derivada a la realización de nuevos análisis.

Ante esto, la madre de Allison cuenta a El Ovalino que así como ahora viajarán a la capital. Por ello, desde fines del año pasado optaron por iniciar una lukatón por su hija.

## CAMPANA SOLIDARIA

“La campaña está enfocada en costear los nuevos estudios que tenemos que hacer (...) nos pueden aportar económicamente pero también difundiéndolo para que conozcan el caso de mi Allison”.

“Mi hija es luz, quien conozca a mi hija se enamora de ella, eso es lo que a nosotros nos mantiene queriendo día a día, llevamos escuchando tantos años que se va a morir y luego la vemos todos los días que se aferra a la vida, que tiene ganas de vivir, que dentro de todos sus problemas que puedan existir la vemos seguir, eso nos da una lección a todos”, sostuvo la mamá de Allison.

Finalmente, las personas que deseen cooperar con la campaña realizada por estos padres, lo pueden hacer a la cuenta: 16.325.469-7, cuenta rut del Banco Estado de la mamá de Allison, Yahel Santander.