

A un año de la muerte de Ninoska, familia mantiene su lucha por justicia

Por: Valentina Echeverría O.

Con globos, pancartas y fotografías, la familia de Ninoska Luna llegó hasta el frontis del Hospital de La Serena para realizar una velación a un año del fallecimiento de la niña de 9 años, quien murió tras un diagnóstico tardío de leucemia.

La instancia, de carácter pacífico, reunió a familiares, amigos y personas que se acercaron a manifestar su apoyo. «Estamos manifestándonos como familia, algo pacífico, porque estamos recordando el primer año de fa-



llecimiento de Ninoska», señaló su madre, Ximena Pineda.

Durante la manifestación, Ximena reiteró sus críticas al recinto asistencial y apuntó a la falta de respuestas. «Hasta el día de hoy la persona responsable sigue trabajando y yo exijo que ya no trabaje más con niños. El hospital no ha hecho nada, ni siquiera nos ha apoyado con ayuda psicológica».

Asimismo, cuestionó las acciones adoptadas por el establecimiento tras el caso. «La ayuda que nos dio fue un recurso de protección en mi contra. Más que un apoyo fue un acoso lo que hicieron».

CASOS QUE SE REPITEN

Durante la jornada, otras personas se acercaron para apoyar a la familia y compartir experiencias similares en el sistema de salud. Una de ellas fue Tamara Hormazábal, quien relató la situación vivida con su hijo.

«Vengo a apoyar a Ninoska y a su familia, porque esto también lo estoy viviendo. Mi hijo de 18 años fue mal diagnosticado durante años y terminó con una discapacidad», contó.

Según relató, su hijo presentó problemas auditivos durante años sin un diagnóstico certero. «Le decían que era una otitis, después un tímpano perforado, y finalmente eran colesteatomas. Perdió completamente la audición de un oído», explicó.