

Grupo que apoya a personas con lupus pide que el hospital cuente con un reumatólogo

Presidenta de Lupus San Antonio revela que hay pacientes que llevan cuatro años esperando una hora para atenderse con un especialista en Valparaíso.



UNA CHARLA OFRECIDA POR EL REUMATÓLOGO CARLOS ROMÁN.

Crónica
 cronica@lidersanantonio.cl

Isabel Vergara, presidenta del Grupo Lupus San Antonio, cuenta que el sábado pasado se conmemoró el Día Mundial del Lupus, una instancia que sirve, entre otras cosas, para crear conciencia acerca de los problemas, limitaciones y necesidades que tienen los pacientes que sufren esta enfermedad autoinmune y calificada como crónica.

En el caso específico de San Antonio, Isabel Vergara revela que tienen una demanda que ha sido postergada durante años: la atención de un especialista

ta en reumatología en el hospital Claudio Vicuña.

“El reumatólogo es el especialista que da el diagnóstico y el tratamiento para esta patología. Por eso la necesidad es tan grande. Llevamos varios años luchando para que venga un médico al hospital local, pero se ve prácticamente imposible por la escasez de especialistas y el alto costo que significa”, asegura la timonel de este grupo que lleva ocho años trabajando para apoyar a los pacientes.

Ante la falta de un especialista, señala que muchas personas se ven obligadas a recurrir al sistema privado, donde la consulta



LAS INTEGRANTES DE LUPUS SAN ANTONIO NECESITAN CON URGENCIA ATENCIÓN ESPECIALIZADA.

8

de trabaja lleva el grupo Lupus San Antonio, que apoya a los pacientes con esta enfermedad autoinmune que provoca daños en los tejidos de los órganos.

puede costar entre 40 mil y 80 mil pesos, solo para recibir el diagnóstico inicial.

“Esta enfermedad está cubierta por el GES (Garantías Explícitas en Salud), por lo que la atención en el servicio público es gratuita. El problema es que desde el hospital Van Buren

de Valparaíso ya no están dando horas con la regularidad que necesitan los pacientes”, afirma Isabel Vergara.

-¿Qué pasó? ¿Por qué ya no les dan hora?

-Esto se vienen arrastrando desde la pandemia. Hay un atochamiento y un re-

traso que impide cumplir con las necesidades de los pacientes de San Antonio. Recién este año se está arreglando un poco, pero tengo gente que lleva cuatro años esperando por una hora de especialidad.

La dirigente señala además que, por lo mismo, “hay gente que ni siquiera está en el GES. Esos pacientes tienen que cubrir de su propio bolsillo los exámenes y los tratamientos. Tenemos un problema grande tanto en San Antonio como en todo el país”.

Hasta ahora, gracias al apoyo del grupo Lupus Chile, está viniendo un médico que “nos hace charlas educativas gratuitas para saber cómo tratar esta enfermedad y contarnos un poco, porque esta enfermedad es muy agresiva”.

-¿Reciben alguna ayuda como grupo?

-En estos ocho años solo recibimos ayuda de Lupus Chile, de nadie más. Ya estamos cansados, pero siempre está el ánimo de ayudar. Hay mucha gente que necesita apoyo. Si quieren comunicarse con el grupo, pueden escribir a lupussanantonio@gmail.com. 📧