

TARDANZA SE EXTIENDE YA POR CINCO MESES

# Familia de Elías Michea aún espera por bomba de insulina para tratar su diabetes

LUCIANO ALDAY V. / Ovalle

Una pareja oriunda de Combarbalá ha vivido una verdadera odisea para conseguir una bomba de insulina para su hijo, Elías Michea Álvarez, niño de un año y cinco meses de edad, quien necesita tratar su diabetes neonatal, entre otras complicaciones de salud.

“Elías estuvo hospitalizado ocho meses en el hospital de Ovalle, principalmente por su diabetes. Pero también ha sido operado por un problema hepático, que le va durar toda su vida. También padece de desnutrición nefropatía, que es problema en los riñones. También padece de gastroparesia, que es que su estómago no disuelve bien sus alimentos, y producto de eso tiene muchos vómitos después de comer. También tiene hipotiroidismo y genopatía PDX1, que eso es lo que provoca que tenga su diabetes neonatal permanente. Por eso tiene que vivir con insulina toda su vida”, explicó la mamá del pequeño, Grace Álvarez.

Sin embargo, la madre dio a conocer que aún no han podido conseguir la bomba de insulina que necesita su hijo, pues al tratarse de una diabetes neonatal, Elías no está considerado dentro de los beneficiados de la Ley Ricarte Soto.

“Nosotros iniciamos la campaña para conseguir esta bomba de insulina, por la inestabilidad de la glicemia. Estuvimos en contacto con la doctora y nos dijo que el hospital de Ovalle se iba hacer cargo, porque al no tener diabetes tipo 1 no entra en la Ley Ricarte Soto que cubre lo que es la bomba y los insumos. En cambio, Elías por ser diabetes neonatal, la ley no lo cubre. Por eso el hospital se haría cargo, pero esa respuesta nos la dieron hace cinco meses atrás, y todavía no tenemos nada al respecto. La endocrina también nos dijo que se están comunicando con un hospital en Santiago, porque tendría que



Elías Michea Álvarez padece una diabetes neonatal y otras patologías que afectan gravemente su salud.

CEDIDA



Gráfico que muestra la glicemia inestable del pequeño Elías Michea Álvarez.

tratarse allá”, manifestó Grace. Mientras no se consiga la bomba, la familia debe administrar microdosis de insulina a Elías. “Él se está tratando con inyecciones en la piel, todo eso lo tenemos que hacer nosotros. Se ocupa insulina diluida con suero, ya que al ser tan pequeño debe ocupar microdosis”, explica. Por eso, la madre llamó a poder agilizar la adquisición de la bomba, “porque él tiene glicemia inestable

**El pequeño de un año y cinco meses padece de una diabetes neonatal, por lo que no puede ser beneficiado por la Ley Ricarte Soto. Desde el hospital de Ovalle, sin embargo, aseguran que las gestiones para adquirir este implemento están bastante avanzadas.**

“

**Actualmente estamos en la fase de coordinación con el Hospital Roberto del Río para prontamente entregar una respuesta completa a la familia, la cual por medio de las gestiones ya avanzadas, creemos que será beneficiosa para Elías”**

**LEOPOLDO OYANEDER**  
 DIRECTOR DEL HOSPITAL DE OVALLE

y eso trae consecuencias a futuro, y como ya saben, Elías no solo tiene diabetes. También padece de otras enfermedades. Estas glicemias tan inestables nos tiene asustados como familia, y no queremos que esto empeore. Por eso el llamado de nosotros es para agilizar el proceso. Llevamos cinco meses esperando”.

## GESTIONES AVANZADAS

Ante esta situación, el director del hospital de Ovalle, Leopoldo Oyaneder, aseguró que las gestiones para adquirir la bomba de insulina se encuentran avanzadas.

“Hemos trabajado junto al Servicio de Salud Coquimbo para poder otorgar la prestación de salud que solicita la familia de Elías y actualmente estamos en la fase de coordinación con el Hospital Roberto del Río para prontamente entregar una respuesta completa a la familia, la cual por medio de las gestiones ya avanzadas, creemos que será beneficiosa para Elías”, explicó el profesional.