

Fecha: 07-07-2025
 Medio: El Líder
 Supl.: El Líder
 Tipo: Noticia general
 Título: Niño con enfermedad única en Chile necesita ayuda para pagar costoso examen

Pág.: 6
 Cm2: 418,7
 VPE: \$ 382.650

Tiraje: 5.200
 Lectoría: 15.600
 Favorabilidad: ☐ No Definida

Niño con enfermedad única en Chile necesita ayuda para pagar costoso examen

Julián Aravena (8 años) padece la enfermedad de neurodesarrollo distintivo, que no tiene cobertura en el GES.

Crónica
 cronica@lidersanantonio.cl

La familia del pequeño Julián Aravena Acevedo (8 años) inició una campaña para reunir el dinero que necesitan para pagar un costoso examen y otros tratamientos. El caso del niño es único en el país y esto dificulta aún más el acceso a prestaciones médicas.

Desde su nacimiento, una serie de enfermedades lo ha tenido entrando y saliendo de distintos centros asistenciales.

Sus padres, Katerin Acevedo y Nicolás Aravena, no poseen empleo formal y se las arreglan con emprendimientos para costear los tratamientos del pequeño, vendiendo artículos y haciendo beneficios, pero están muy complicados con un examen que deben realizarle al niño de manera urgente, cuyo costo es de 1.400.000 pesos.

COMPLICADOS

Nicolás Aravena, lloleño, explicó el difícil momento que pasan como familia. "Desde muy pequeño, Julián ha tenido problemas motrices, neuronales (es diagnosticado TEA) y hoy padece la enfermedad de neurodesarrollo distintivo. Nuestro hijo es el único en Chile que la padece, es un caso de estudio para médicos genetistas en todo el mundo", precisó el padre.

Esta condición complica aún más a la familia,



JULIÁN CON SUS PADRES KATERIN Y NICOLÁS.

“Padece la enfermedad de neurodesarrollo distintivo. Nuestro hijo es el único en Chile que la padece, es un caso de estudio para médicos genetistas en todo el mundo”

Nicolás Aravena.

ya que “no tenemos ninguna ayuda para costear los múltiples tratamientos y exámenes a los que debe someterse”.

El padre reconoció que “en este momento estamos desesperados, porque debemos pagar una endoscopia y una colonoscopia, para evaluar cómo está evolucionando la enfermedad”, indicó.

OTROS PROBLEMAS

A todos estos inconvenientes se suma otro. “En el hospital Claudio Vicuña no hay profesionales de las especialidades que

Julián requiere por la complejidad de sus enfermedades, por lo que todo debe ser vía particular, no estamos en el GES, ni es considerado para optar a beneficios del Estado”, señaló Katerin Acevedo.

Los padres, hicieron un llamado a los vecinos que puedan ayudar, cualquier aporte les ayudará y, desde sus redes sociales informarán paso a paso en qué utilizarán el dinero que puedan recolectar.

Quienes puedan colaborar con Julián y sus padres se pueden contactar al +56988759441).

FOTO CEDIDA