



LA CHARLA SE EFECTUÓ EN EL HOSPITAL DE PUERTO MONTT.

Buscan informar acerca de los alcances de la escloriosis múltiple

PUERTO MONTT. *La idea es generar mayor comprensión sobre esta compleja y poco frecuente enfermedad.*

Con la finalidad que la comunidad se interiorice sobre la enfermedad conocida como escleriosis múltiple, en el Hospital de Puerto Montt se desarrolló una charla para dar a conocer los alcances de esta compleja patología.

El objetivo de la iniciativa es generar mayor comprensión sobre esta complicada y poco frecuente enfermedad neurológica, promoviendo el conocimiento sobre sus síntomas, diagnóstico, tratamiento y desafíos asociados. A través de charlas, exposiciones educativas y la participación de especialistas, se pretende fortalecer una red de apoyo empática e inclusiva para pacientes, familiares y la comunidad en general.

La idea, de acuerdo a Katherine Gallardo, presidenta de la Agrupación de Escleriosis Múltiple de la Región de Los Lagos, es romper con el desconocimiento y los prejuicios que existen sobre esta condición, "para que más personas puedan recibir un diagnóstico temprano, acceder a los tratamientos adecuados y mejorar su calidad de vida".

"La escleriosis múltiple es una enfermedad neurológica que afecta el sistema nervioso

central y que puede manifestarse con síntomas variados e invisibles, como fatiga crónica, trastornos motores, visión borrosa o problemas de equilibrio", señala el neurólogo Fernando Maldonado.

De acuerdo al médico especialista, se estima que por incidencia de 14 personas por 100.000 aproximadamente tienen esta patología y en el Hospital de Puerto Montt son 100 los pacientes en control.

La jornada fue autogestionada por la agrupación, pero contó con el apoyo de múltiples instituciones como el Hospital de Puerto Montt, Senadis, la Oficina de la Discapacidad de la Municipalidad de Puerto Montt y agrupaciones de personas con discapacidad y diversas personas naturales y profesionales comprometidos con esta causa.

Durante la jornada, además de las exposiciones, se fomentó el diálogo entre pacientes, profesionales y asistentes, y se compartieron herramientas prácticas para enfrentar la enfermedad desde una mirada integral. También se entregó información sobre los avances en el acceso a tratamientos, como la ampliación de coberturas en la Ley Ricarte Soto. 