



SE REALIZÓ UNA REUNIÓN DE COORDINACIÓN PARA APOYAR EL TRATAMIENTO DEL PACIENTE.

Detectan primer caso en Antofagasta de extraña enfermedad

Diputada Ahumada coordina apoyo para paciente con porfiria, la cual implica un millonario tratamiento.

Redacción
 La Estrella

En el Hospital Regional (HRA) fue detectado el primer caso de "porfiria" en Antofagasta, una rara enfermedad que no tiene cura y que requiere de un millonario tratamiento.

La detección fue lograda por los médicos cirujanos Alejandro Alamos Ubeda y Paula Valle, quienes luego de atender al paciente Randall Sagal Contreras, concluyeron que se trata del primer caso de la zona de esta patología.

La información fue proporcionada por el doctor Alejandro Álamos y la diputada Yovana Ahumada, quienes se reunieron con la madre del joven paciente para gestionar alternativas que permitan el acceso a atenciones médicas periódicas que son prioritarias.

"La porfiria se denomina Porfiria Aguda Intermitente y es de alto costo su tratamiento, por lo que es prácticamente imposible para una familia mantener un ritmo de inversión en fármacos y tratamientos. Por ello es que junto a la diputada Yovana Ahumada,

vamos a elaborar un 'protocolo de atención' que la parlamentaria presentará en la Cámara de Diputados para ingresar esta enfermedad a la Ley Ricarte Soto", comentó el doctor Álamos.

Además, "se nos unió a esta campaña la empresaria Gislene Rodríguez, quien gentilmente aportará la contratación de kinesiólogo para el tratamiento de Randall, quién a raíz de esta enfermedad, debió interrumpir sus estudios universitarios. De igual modo, Gislene aportará con los pasajes aéreos y estadía de la madre y el joven Randall, en su viaje a Santiago para continuar con la investigación médica que requiere con el especialista", agregó el especialista.

Mientras que la diputada, Yovana Ahumada, dijo que "en esta reunión que sostuvimos con la madre de Randall, Grisel Contreras, nos enteramos que esta dueña de casa y jefa de hogar debió vender prácticamente todos sus enseres para empezar a sostener el tratamiento primario de su hijo y para continuar solventándose, hace rifas, bingos y otras activida-

des".

"Para el tratamiento de este joven se necesita un medicamento que se llama Hematina y que tiene un valor de siete millones de pesos, lo que resulta imposible de acceder para prácticamente, cualquier familia porque a ello debemos agregar, traslados, tratamientos de distintos especialistas del área salud y farmacología. Es por ello que el lunes presentaré una descripción a la Cámara de Diputados para solicitar la incorporación de esta enfermedad que necesita de manera urgente ser visualizada", agregó la parlamentaria por Antofagasta.

La legisladora también declaró que en cuanto al protocolo de atención "para estos casos es menester priorizar en la categorización de los servicios de urgencia a estos pacientes, que si bien, se detectó el primer caso en Antofagasta, como es una patología genética, estamos seguros que habrá muchos más".

En los próximos días el joven estudiante y su madre viajarán a Santiago para de esta forma continuar el tratamiento de la enfermedad. ☺