

CARTA 21

Experiencia de un chaval que vive en Buenos Aires (Argentina), sobre las enfermedades de E.I.I.

- Soy un chaval que tengo 27 años, vivo en un pueblo de Buenos Aires en (Argentina), quería mandar esta carta, por que mis amigos españoles, no saben la suerte que tiene en los cuidados que tiene y la información que maneja sobre las enfermedad de colitis Ulcerativa, o como llamas ustedes a la colitis ulcerosa, mi profesión es auxiliar de enfermería, y trabajo en la capital de Buenos Aires en un hospital de máximo interés para el numero que atendemos, cada día, que supera por cuatro veces la capacidad de especialistas médicos y enfermería, aunque ya hay muy buenos especialistas que van conociendo estas enfermedades, lo que quiero, contar es un poco mi historia y contar que lo que se ve en televisión es poco para la realidad que se vive, ya que hay mas de la mitad de la población que no tiene derecho a la atención de sanitaria, ya que la pobreza, abunda mucho, y no solo me dirijo a mi país si no a muchos países de Subamerica que cada día sufrimos la deficiencia de no tener un buen medico, que diagnostique estas enfermedades, gracias a Internet, y a los muchos profesionales y fundación americanas y Europa como la que conozco que es Ajeccu, que su pagina es genial es una pagina informativa animada y sobre todo explicativa y nos parece genial que en nuestra segunda patria como llamamos a España, haya un grupo de gente joven se ponga manos a la obra y creen esta pagina tan genial, felicitaciones por la misma, espero que vaya a avanzando por que no ayuda bastante en lengua hispana. Que no todo el mundo sabemos de ingles, y se agradece un montón que exista esta pagina, desde aquí, os animo a seguir adelante, y ya me pondré en contacto con vosotros para haber como me puedo hacer socio desde la distancia, para recibir mas información de interés, aparte del que podamos tener aquí.

Pero mi ganas de escribir a vosotros, es que el apoyo que estamos recibiendo, por medio de Internet, de muchos enfermos y la ayuda y las orientaciones, me hace contaros mi historia y me gustaría que la publicase en la pagina web, para que sea por todas esas personas que en el mundo sufre cada día una de las enfermedades crónicas de la Ileitis o colitis Ulcerativa, que cada día en América aumenta por un momentos y en el hospital que trabajo, se atiende alrededor mas de 100 casos al día, de los cuales puede ser o no, pero hay veces que son los 100 o mas casos de afectados de estas enfermedades. Es triste por que estas enfermedades, que pueden estar muy controladas en América del norte en Europa, aquí puede dar lugar a que persona con están enfermedades no tengan suficientes medicamentos por que no lo pueda costear y puedan llegar a morir, ya que la realidad no es tan bonita como la pinta en algunas veces, es cierto que la gente se muere de estas enfermedades, pero no por las enfermedad, sino por falta de plata (Dinero). Que la gente no puede sostener una familia numerosa y el coste de medicamentos, haber si los laboratorios abaratan mas los medicamentos, ya que con eso conseguiremos que muchos enfermos no acaben muriéndose por falta de ellos. Espero que esta parte no les haya molestado, no es mi intención, pero si plasma la realidad que esta sucediendo aquí y en mucho punto de América del sur y central, por la pobreza que nos están causando y por desgracia estas enfermedades, cada día se ganan en vidas.

Bueno no quiero ponerle triste, como les he comentado, trabajo en un hospital importable de buenos aires, pero padezco la colitis Ulcerativa desde hace 4 años, yo no tenia ni idea que la tenia, ya que como me imagino ustedes en España, empieza a ir mas a menudo al servicio y en algunos momentos hasta echa sangre y esto como se supone no es normal, la suerte que tengo, es que yo me puedo considera como una persona con una vida normal ni pobre, ni rica, si no la de un trabajador con un horario, que puede vivir en un casa normal y corriente y poder llegar a final de mes, en buenas condiciones y tomar los tratamientos que me manda, el especialista de mi hospital de digestivo, que cuando se entero, que me manda, el especialista de mi hospital de digestivo, que cuando se entero, que me pasaba esto y que me encontraba cansado, me hizo un montón de pruebas entre ellas, una muy desagradable que es meter un tubo por el culo, que provoca mas gases, que es muy molesta, y que por fin me dijo que tenia una colitis Ulcerativa, me puso un tratamiento que es como antiinflamatoria y inmunosupresores de mi sistema inmurologico, del cual cada mes me realizan un análisis y llevo pues desde que me han diagnosticado bastante bien, me encuentro con fuerzas, y con la suerte de formar parte de un miembro mas de la unidad sanitaria del estado de argentina y por lo menos lo mío, tiene solución y mejora. Pero lo triste es la mucha personas que asisten a urgencia con problema que seguro muy parecidos a los míos y no puede ser atendidos, por falta de recursos o atendidos kilómetros de distancia, si no que alguna fundación o algún laboratorio se haga cargo que no todo el mundo tiene el mismo derecho, a tener una asistencia sanitaria digna por falta de economía.

Me gustaría que esta carta, fuera distribuida y que tenga conocimiento de todo y que se diese cuenta, de que muchos millones de dólares en investigación que se gasta cada día y las bajas por una enfermedad de los intestinos, sea un caso menor que haga que se menor las muerte que ocurren en el mundo por causas de estas enfermedades y que por desgracia no aparecen.

Me siento, muy dolorido, y quiero que esta carta sea la esperanza y que el corazón de algún laboratorio o organismo, bien sea en estados unidos o Europa, tenga en consideración, y que esta enfermedades no diga que se curan y son crónicas. De momento no se cura, son crónica, pero lo importante es que la personas que tengan recursos sean gratis y la estadísticas de que somos casi 3.000.000 de enfermos en todo América o mas y según parece en Europa alrededor de los 1.500.000 de enfermos que esta diagnosticado, ya que hay muchos que no son diagnosticados y se les trata como una gastroenteritis, y al cabo de los meses cuando ya no hay posibilidad de solución encuentra una lleitis o una colitis Ulcerativa de la cual puede salir o quedarse en la mesa de quirófano, que hay muchos casos que esto ocurre y que no sale a la realidad publica. Que igual que se pide dinero para los pobres, también las fundación farmacéuticas se han consideras de todo el mundo y que los medicamentos sea gratuitos a las personas que no puedan pagarlas, y no lleguemos a lo extremos que estamos llegando.

Espero que esta carta no es ninguna critica con la sanidad publica que tenemos, si no que la televisión, la radio, periódicos, dice la mitad de la verdad de lo que realmente están ocurriendo y que ya es hora de que se pueda hacer algo al respecto.

Se despide con muchos abrazos de las muchas personas que hacemos que visiten vuestra pagina, que gracias a vosotros les hay asesorado bastante y que vuestro trabajo y el de vuestros colaboradores de todo tipo no tiene precio. Animo, para seguir adelante y espero que algún día, hagáis una fundación de ayuda medicamentosa a América del sur, con acuerdos con los laboratorios, seria muy interesante y de mucho interés.

Gracias, a vosotros que estáis en España, nuestra segunda patria, a los que formáis Ajeccu y a su presidente y todo el equipo que estáis trabajando para que cada día esto sea algo real, y que la partes negativas salga a la luz y no se quede en

solamente en numero de fallecidos, si no en personas controladas, que los laboratorios no quieran ganar tanto y que ayuden mas.

Muchas gracias por todo desde Argentina, un fuerte abrazo y espero daros un abrazo, por vuestra ayuda. Animo y gracias por todo.

En nombre de Daniele Fernández,
(por que mi madre es de origen español)