

Ciudad de México, a 08 de abril de 2020.

Dr. Alejandro Serrano Sierra
Director General
Instituto Nacional de Pediatría
PRESENTE

CC: Dra. Mercedes Macías Parra, Directora Médica

ASUNTO: Niñas y niños con Fibrosis Quística en situación crítica de vulnerabilidad ante falta de tratamiento

Estimado Dr. Alejandro Serrano Sierra:

Por medio de la presente, un grupo de padres y madres de niñas y niños viviendo con Fibrosis Quística, hacemos de su conocimiento la alarmante falta de medicamentos en el Instituto Nacional de Pediatría.

Esta situación, que tenemos muchos meses evidenciando, se ha agravado con la emergencia sanitaria por COVID-19, exponiendo a pacientes, familiares y cuidadores a permanecer en espacios públicos de ALTO RIESGO tanto por el traslado (muchas veces incluso de otros estados) como por el hospital mismo.

Las niñas y niños con Fibrosis Quística son un grupo vulnerable, por ser una enfermedad crónica que debilita la función pulmonar, que les hace más propensos a contraer infecciones virales. Las recomendaciones de las autoridades federales han sido claras: nos tenemos que quedar en casa. Por ello, **SOLICITAMOS DE MANERA URGENTE TRATAMIENTO COMPLETO PARA LOS MÁS DE 70 PACIENTES CON FQ QUE SE ATIENDEN EN EL INP, a través de:**

- 1. Garantizar el abasto de medicamentos e insumos**
 - o Salbutamol, Pancreatina, Alfa Dornasa, Tobramicina Inhalada y todos los necesarios para cubrir su atención**
- 2. Implementar modelo de receta resurtible como mínimo por dos meses, que pueda ser surtida por familiares sin necesidad de que el paciente acuda**

Les reiteramos de manera **ENFÁTICA**, que la falta de atención y tratamiento para este padecimiento, es la diferencia entre la vida o muerte.

Solicitamos pronta solución a la problemática y sensibilidad para comprender que la vida de nuestras niñas y niños está en sus manos.

En breve nos comunicaremos, con la posibilidad de coordinar una reunión virtual de carácter URGENTE, en la que podamos plantear una solución sencilla, viable y rápida, para GARANTIZAR el acceso a medicamentos para la comunidad FQ en el INP.

Atentamente, madres y padres de familia, abajo firmantes:

Guadalupe Campoy Ruy Sánchez, Directora General de la Asociación Mexicana de Fibrosis Quística, A.C.