

BARCELONA, 31 de Marzo de 1.998

Sr. Carreras :

Después de leer el informe de Edgar, le escribo estas líneas.

En lo referente a la única silla, férulas y estimulación (la cual recibe durante 15 minutos, y eso los días que se la hacen), éstas fueron únicamente producto de mi lucha diaria contra la pasividad del hospital. Todavía está pendiente el tema de la cama y el colchón (problemas expuestos al Dr. Mainou, Dr. Campistol y Profesor Jiménez en Marzo de 1.997).

Cuánto sufro, cuando por enfermedades como broncolitis y varicela ha tenido que ser aislado en una habitación completamente solo, siendo Edgar un niño que hace apneas, bradicardias, vómitos, etc.

Dice el Dr. Mainou, que los procesos infecciosos constantes que padece mi hijo son motivados por el BOX donde se halla; un BOX donde veo niños morir con lentas y terribles agonías, otros con deformidades espantosas y otros víctimas de malos tratos. En fin, que la situación de Edgar y el entorno donde está están acabando con mi vida.

Me gustaría saber dónde están los numerosísimos informes de los que habla el Sr. Domínguez, porque yo sólo tengo uno, muy escueto que necesitó para presentarlo en el INEM (15-5-96); otro del 9 de Agosto de 1.996 y éste último, que es copia casi exacta del anterior.

Estos informes son muy curiosos, hablan de la luxación de cadera sin decir nunca cómo y por qué se ha producido esa luxación. También hablan de hipoxia, como si fuera la causa de la isquemia cerebral, cuando el propio Dr. Mulet (el cirujano que lo operó) la descarta. Todavía dice no haber encontrado la causa (?).

Se olvidan de que cuando trasladaron al niño al Hospital de S. Joan de Déu, confundieron los movimientos mioclónicos de extremidades que a veces hace con convulsiones y ellos lo trataron como epilepsia; sedaron tanto a mi hijo que durante varios días, ni siquiera pudo abrir los ojos, desembocando esta situación en una neumonía. Durante los 15 meses que estuvo en la UCI del Hospital Clínico Edgar pasó alguna infección, pero jamás enlazó todo tipo de ellas, como sí ha ocurrido a lo largo de los 26 meses y medio que lleva en lactantes.

Aunque eso sí, la UCI es milagrosa para Edgar, las dos veces que lo han pasado entró muy mal y en tan sólo 2-3 días consiguieron remontarlo. Yo me pregunto : ¿ Por qué no ponen a mi hijo, en una de las varias habitaciones individuales que hay dentro de la UCI ?.

Cuando pido un informe es para que éste sea serio y refleje todo el proceso de mi hijo Edgar, es decir, incluidos aislamientos, ingresos en UCI, pruebas practicadas y las fechas en que fueron realizadas, que me digan si le hacen controles cardiológicos, neurológicos y la evolución de los mismos, porque en el par de informes que han hecho desde que el niño está en San Juan de Dios nunca se refleja nada de esto.

El hospital parece ignorar que el próximo mes de Julio, Edgar cumplirá 5 años. Lo tienen en una unidad para bebés de pocos meses de vida, careciendo en dicha unidad de cama, baño, armario, etc.; necesidades mínimas que cualquier niño de esta edad necesita.

Ultimamente leo mucho todos los documentos que tengo de Edgar, en ninguno de ellos se habla de la mutilación de las venas safenas, cuando le intervinieron del píloro y las graves consecuencias que dicha mutilación tuvo, ya que Edgar estuvo a punto de morir. Pasó 32 días en la UCI. Jamás nadie nos informó de que le habían seccionado las venas safenas. Nos enteramos meses después, por el cardiólogo que además, lo dice en el primer informe realizado cuando se le hace el primer cateterismo al niño.

Esto es un fiel reflejo de como nos han informado siempre los médicos.

Sin más, reciba un saludo

Fdo.: M^a Soledad Martín Maure