

Ciudad de México, a 21 de julio del 2021

A las familias, Madres y Padres de Niñas y Niños con cáncer en México, que padecen desabasto de medicamento para sus hijos.

A los médicos especialistas y demás profesionales de la salud, que trabajan en las instituciones públicas en donde se enfrenta falta de tratamientos para el cáncer infantil.

A las organizaciones de la sociedad civil dedicadas al combate contra el cáncer en México.

A la sociedad mexicana.

A los medios de Comunicación.

### *P R E S E N T E*

Los familiares, madres y padres de niñas y niños con cáncer que nos hemos manifestado por el desabasto de medicamento con plantones frente a Palacio Nacional y con bloqueos en la Terminal 1 del Aeropuerto Internacional de la Ciudad de México (AICM), tenemos hoy la sexta reunión de seguimiento a nuestras demandas con autoridades del INSABI de alto nivel, quienes nos han recibido consecutivamente cada miércoles desde hace seis semanas.

A pesar de que el problema de fondo no se ha resuelto aún y no obstante que todavía quedan muchos asuntos pendientes para la autoridad, consideramos que por el momento, se ha logrado establecer un diálogo de acuerdos mínimos con quienes son los responsables del abasto de los medicamentos, empezando por el reconocimiento público del problema.

Aunque sabemos que esto último no es garantía y de hecho no resuelve el problema de desabasto, confiamos en que es una ruta constructiva en la que se tiene un espacio para hablar de frente y de manera transparente con la autoridad.

Por esa razón, este grupo de familiares, madres y padres de niños con cáncer quienes buscamos una solución al problema de desabasto, pensamos que acudir a la marcha que se convoca para este 24 de julio, sería contraria a lo que consideramos un avance.

Vivimos en carne propia esta difícil situación y somos respetuosos de todos quienes harían hasta lo imposible por la salud de sus hijos. De corazón deseamos que este problema se resuelva de manera general en todo el país. Que no falte medicamento para ningún niño, es lo que nos mueve.

En ese sentido y en seguimiento al diálogo establecido con la autoridad, buscamos:

- Que se asegure la entrega del medicamento importado en fechas pasadas. En estados como Veracruz aún no llega el medicamento a su destino final. No entendemos por qué la autoridad no cuenta con un mecanismo que dé seguimiento y asegure que el medicamento llegue a los hospitales en donde se requiere.
- Que se genere un registro nacional de personas con cáncer oficial, que en tiempo real y de manera transparente le permita a las autoridades conocer cuántas personas tienen diagnóstico de cáncer en México, de qué tipo, la edad de los pacientes, la entidad en la que viven y el tratamiento que se requiere. Las compras que actualmente se realizan, se hacen a ciegas y sin planeación alguna.
- Ante la propuesta de la autoridad de utilizar la modalidad de mezcla de medicamentos, para atender de manera oportuna los casos de niñas y niños con cáncer, quedan muchas preguntas por resolver: ¿qué centro de mezclas? ¿es de alcance nacional? ¿cómo funciona? ¿cuándo estará en operación?

De corazón agradecemos su comprensión y el apoyo en esta causa que lleva el nombre de cada uno de nuestros hijos.

Asociación de Padres de Familia con Niños Enfermos A.C.

ooOoo

Esta red de madres y padres de niñas y niños con cáncer no recibe financiamiento de ninguna institución pública, privada o de beneficencia; no pagamos por servicios legales ni profesionales de ninguna índole y; categóricamente, no perseguimos ni apoyamos ningún fin político o económico, ni individual ni colectivo. No estamos vinculados a la industria farmacéutica en general ni a ninguna empresa en particular en este rubro.

Tampoco tenemos representantes ni legales ni voceros ante la sociedad o los medios de comunicación. Cada uno de nosotros participamos en esta red con el legítimo interés de asegurar la mejor atención para nuestros hijos y nada más.