

Ciudad de México, a 30 de junio del 2021

Pliego Petitorio

Las madres, padres y familiares de niñas y niños con cáncer agradecemos a la sociedad, a las organizaciones, a los profesionales de la salud, a los medios de comunicación y a todos quienes creen en nosotros y han dado muestras de su solidaridad. Muchas gracias.

En estos dos años de alzar la voz y después de más de 20 reuniones con representantes del gobierno de México, para nosotros es evidente que a pesar de su buena voluntad, no se ha logrado organizar la adquisición de los medicamentos que se requieren para el tratamiento de nuestros hijos.

Existen estadísticas y referencias, pero es una realidad que nuestras autoridades no saben 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.

Esta es la razón que encontramos para entender el problema de desabasto, pues nos negamos a creer que esto sea un asunto inducido. Por ello, a continuación solicitamos:

- Que se tenga un registro nacional de personas con cáncer oficial, que en tiempo real y de manera transparente le permita a las autoridades conocer las necesidades de abasto de medicamentos. Para esto, cuentan con todo el apoyo de la red de madres, padres y familiares.
- Que se dé cuenta sobre el seguimiento a la compra de medicamento requerido en las conferencias mañaneras de los martes, así como se hace con las vacunas contra el Covid-19. No entendemos por qué a nosotros siempre nos quieren recibir a puertas cerradas, cuando las cosas pueden ser públicas.
- Que se nombre de manera oficial a un interlocutor de alto nivel, que se responsabilice y se asegure de generar el abasto regular y suficiente de medicamento que requieren nuestros hijos, para un tratamiento integral, de calidad, seguro y a tiempo en los hospitales donde se necesita.

No dejaremos de alzar la voz hasta lograr un abasto regular. Ese es nuestro único interés.

Esta red de madres, padres y familiares 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.

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.

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

ooOoo