Joven Penquista, único caso en el país con «síndrome de niño acordeón», obtuvo el mayor puntaje en PAES de Matemática y se postulará a Medicina

El Ciudadano · 4 de enero de 2023

A Felipe Paredes López no se le terminó de formar la columna vertebral durante la gestación, por lo que a su corta edad ha debido someterse a 38 cirugías y múltiples tratamientos médicos. Sin embargo, ha sabido compatibilizar sus estudios con largas estadías en el hospital.

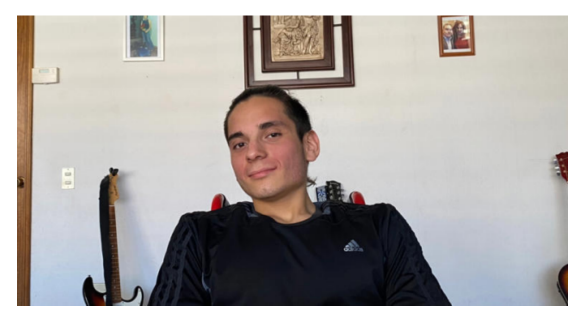


Un joven penquista de 18 años, único caso en el país con el «síndrome de niño acordeón», obtuvo el mejor resultado en la prueba de Competencia Matemática, al lograr 1.000 de puntaje.

A Felipe Paredes López no se le terminó de formar la columna vertebral durante la gestación, por lo que a su corta edad ha debido someterse a 38 cirugías y múltiples tratamientos médicos. Sin embargo, ha sabido compatibilizar sus estudios con largas estadías en el hospital.

La recompensa a su esfuerzo se hizo presente cuando luego de asistir a una hora de fototerapia en el Hospital Regional de Concepción regresó a su casa, prendió su computador e ingresó inmediatamente a la página del Demre para ver el resultado en la Prueba de Acceso a la Educación Superior (PAES) y descubrir que tenía el máximo puntaje en competencias matemáticas, 1.000 de puntaje.

El joven, que también obtuvo un destacado puntaje en competencia lectora (891) y Ciencias (753), gritó de emoción al ver la coronación de años de sacrificio y dedicación.



En conversación con BioBioChile, su madre, Patricia López, destacó que siempre le transmitieron que la educación era lo más importante para lograr sus objetivos.

Por eso tras salir de Cuarto Medio del Instituto Salesiano de Valdivia en 2021, al año siguiente (2022) hizo un preuniversitario.

"Su anhelo es estudiar Medicina en la Universidad de Concepción o en la Universidad San Sebastián", indicó, al tiempo que señaló que para su familia lo fundamental es que él decida lo que más le gusta.

López recordó que al comienzo tras el diagnóstico de su hijo "todo fue cuesta arriba, no sabíamos nada de la enfermedad. Cuando Felipe nació lo operaron a los 18 días y siempre con el miedo de que iba a morir. La neurocirugía infantil estaba en pañales, entonces en el Hospital Regional no había neurocirujanos infantiles".

A los meses de nacido ingresó a la Teletón, y así pudo recibir el tratamiento que necesitaba, por lo que agradece el apoyo que le ha dado la institución desde entonces.

No obstante, hasta la fecha el código de la enfermedad de Felipe aún no aparece en Fonasa, por lo que debe ingresar el código de la enfermedad lipomielomeningocele. Aún le restan otras cirugías por practicarse.

Su madre también recordó que Felipe fue escogido como "niño símbolo" en la inauguración del primer parque inclusivo del país, correspondiente al Parque Ecuador.

Además es seleccionado nacional de basquetbol adaptado, y forma parte de las filas el club deportivo Gran Bulls Una Pasión de Concepción.

Esta semana realizará su postulación para poder estudiar lo que siempre deseó y por lo que tanto se ha esforzado.

Sigue leyendo:

La voz ciudadana es vital para brindar legitimidad a una Carta Magna:
¿Cuáles herramientas de participación incorporará el nuevo proceso
constituyente?

Fuente: El Ciudadano