

**Leemos
Expresamos
Aprendemos**



PRIMARIA

SEMANA N ° 20

Del 19 al 25 de agosto



**V CICLO
5° - 6° GRADO**

2024

Niños sin salud, niños sin futuro

¿Sabías que, en los últimos dos años, dos niños llamados Fabrizzio e Iker, que tienen una enfermedad rara llamada Distrofia Muscular de Duchenne, tuvieron que ir a la justicia para recibir un medicamento muy importante?

Este medicamento, llamado TRANSLARNA Atalureno, ayuda a que los niños con esta enfermedad no pierdan la capacidad de caminar ni la función de sus pulmones. Aunque Es salud empezó a darles este medicamento, la Digemid, una oficina del Ministerio de Salud en Perú, decidió suspender su uso en el país. Esto ocurrió por un malentendido con algunas investigaciones recientes.



TRANSLARNA Atalureno sigue siendo utilizado en más de 39 países, pero en Perú su uso ha sido detenido. Esto es muy preocupante porque, sin este medicamento, los niños podrían empeorar más rápido.

La Asociación Duchenne Parent Project Perú, que lucha por los derechos de los niños con esta enfermedad desde 2015, está muy preocupada por esta decisión. No entienden por qué las autoridades de

salud están haciendo esto, especialmente cuando en otros países el medicamento está disponible y ayuda a los niños.

También están esperando que el Ministerio de Salud explique qué está pasando con una nueva ley que debería ayudar a los pacientes con enfermedades raras, pero que aún no tiene reglas claras, retrasando la ayuda que estos pacientes necesitan.

LUEGO DE LEER, RESPONDE LAS SIGUIENTES PREGUNTAS:

OBTIENE INFORMACIÓN

1. **¿Cuál es el nombre del medicamento que el sistema público les daba a Fabrizzio e Iker?**
 - a) DICLOFENACO plus.
 - b) TRANSLARNA Atalureno.
 - c) KETOROLACO forte.

2. **¿Cómo se llama la institución que lucha por los derechos de los niños con la rara enfermedad llamada Distrofia Muscular del tipo Duchenne?**
 - a) Ministerio de Salud.
 - b) La Digemid del Perú.
 - c) Asociación Duchenne Parent Project Perú.

3. **¿Para que lucharon Fabrizzio e Iker?**
 - a) Para que Es salud les diera un medicamento.
 - b) Para curarse del mal que los aquejaba.
 - c) Para tener una vida digna.

INFIERE E INTERPRETA

4. **¿Qué hubiera pasado si Fabrizzio e Iker no acudían a la justicia para obtener el medicamento?**
 - a) Es salud nunca les hubiera dado el medicamento TRANSLARNA Atalureno.
 - b) No hubiera pasado nada porque podían reemplazarle el medicamento.
 - c) Son jóvenes y se hubieran sobrepuesto a la enfermedad

5. **En otros países los niños con Distrofia Muscular del tipo Duchenne ¿están atendidos?**
 - a) No, porque está prohibido el uso del medicamento TRANSLARNA Atalureno.
 - b) Sí, porque las autoridades de otros países han autorizado su uso.
 - c) No, porque usan otros medicamentos que curan esta enfermedad.

6. **Si un niño con la enfermedad de Distrofia Muscular del tipo Duchenne no toma el medicamento llamado TRANSLARNA Atalureno ¿Qué pasaría?**
 - a) Tendría dolor muscular continuo.
 - b) Viviría tranquilo porque es una enfermedad sin mayor complicación.

c) Perdería la facultad de caminar y respirar.

7. **¿Qué tipo de texto es la lectura “Niños sin salud, niños sin futuro”?**

- a) Texto expositivo.
- b) Texto narrativo- noticia.
- c) Texto argumentativo.

8. **¿Cuál es el propósito del texto?**

- a) Narrar sobre la importancia de los medicamentos que curan enfermedades raras como la **Distrofia Muscular de Duchenne**.
- b) Explicar sobre las causas de la **Distrofia Muscular de Duchenne**.
- c) Informar que en el Perú no se entrega el medicamento TRANSLARNA Atalureno, que cura la enfermedad rara **Distrofia Muscular de Duchenne**.

REFLEXIONA Y EVALÚA

9. **¿Por qué crees que el autor ha escrito con mayúscula el nombre del medicamento TRANSLARNA Atalureno?**

- a) Para comunicar que el nombre de un medicamento.
- b) Para informar que el medicamento es indispensable para tratar Distrofia Muscular de Duchenne y que ESSALUD no lo distribuye.
- c) Para argumentar sobre la importancia del uso del medicamento y que se debe vender en todas las farmacias del país.

10. **Tomando en cuenta el texto ¿Cuál sería la recomendación para los pacientes con enfermedades raras que no son atendidas con medicamentos adecuados?**

- a) Que se unan y reclamen ante el poder judicial, si fuera necesario, para que les den los medicamentos apropiados para su mal.
- b) Tomarlo con calma y evitar conflictos judiciales.
- c) Reunir entre todos los enfermos una cantidad necesaria y mandar traer el medicamento del extranjero.