

## JOSEFA LORENZO MADRE DE UNO DE LOS MAS DE 1600 MUERTOS POR SER INFECTADO CON UN FÁRMACO CONTAMINADO DE SIDA Y HEPATITIS C

**CASO QUE CONTINUA EN LOS TRIBUNALES Y NO DEBEMOS OLVIDAR ¡JAMÁS!, A PESAR DE CONOCER QUE LOS PACIENTES SE ESTABAN INFECTANDO, SE DIO LA ORDEN DE SEGUIR PONIENDO EL FÁRMACO Y SE LES REINFECTO, Y QUE SEPAMOS NADIE VA A PAGAR POR SEMEJANTE ATROCIDAD.**

**CARMEN FLORES (Presidenta de la Asociación el Defensor del Paciente)**

Mi hijo es uno de los fallecidos: Miguel Ángel Fernández Lorenzo, fallecido en el Hospital La Paz en 1996, a los 24 años, tras resultar infectado con el virus del sida y de la hepatitis C. El joven era tratado de su hemofilia desde su etapa de lactante. Al cumplir los 14 años le fue diagnosticado el contagio del sida y a los 21, la hepatitis. Es uno del millar y medio de hemofílicos muertos en España por transfusiones de sangre contaminada en los años 80.

Miguel Ángel también fue uno de los receptores del pacto de silencio propuesto por la Administración en un real decreto de 1993, por el que pagó 10 millones de pesetas a cada afectado, a cambio de una exoneración de responsabilidades. Con él, los beneficiarios no podían reclamar más indemnizaciones al Estado.

El caso de la sangre contaminada es un escándalo mundial. Muchos países han pagado por ello. Incluso ha habido dimisiones.

Josefa Lorenzo, la progenitora de Miguel Ángel, se ha convertido en una auténtica madre coraje en su lucha contra la injusticia. Lleva años pleiteando contra el Ministerio de Sanidad y las multinacionales farmacéuticas que comercializaron los factores sanguíneos causantes de la contaminación masiva. Este ha sido su primer triunfo. «*Ya era hora. Los hospitales y los laboratorios siguieron haciendo transfusiones sin control pese a las recomendaciones internacionales. Luego mintieron, pasaron de nosotros y, al verse perdidos, intentaron comprarnos. A mi hijo no me lo van a devolver. Sólo deseo que se haga justicia*», asegura Josefa.

La siguiente batalla ya se está dirimiendo: lograr que La Paz les entregue el historial médico de su hijo. Hasta ahora se han negado a dárselo. Tiempo al tiempo...

---

### **El factor asesino**

El 11 de enero de 1983 murió en un hospital de Sevilla el niño de nueve años Juan Antonio de los Reyes. Fue el primer fallecido oficial a causa del sida en España. Su único factor de riesgo era ser hemofílico. Cuatro meses después, su hermano fallecía por la misma causa. A pesar de ellos, a estos enfermos se les siguió administrando el factor VIH en dosis masivas.

El 29 de junio de 1983, un responsable de la Comisión de Trabajo sobre el sida, Francisco Javier Catalá, informó a los directores provinciales de Salud que «los productos hepáticos parecen ser responsables del sida entre pacientes hemofílicos».

Pese a ello, Sanidad sólo actuó cuando la Organización Mundial de la Salud hizo su primera recomendación, en 1985.

Pero no en todos los sitios se obró con diligencia. Como reconoció en 1986 el subdirector del Ramón y Cajal, Antonio Tomás, en ese centro no se realizaba la prueba de detección del VIH «porque encarecía la donación de sangre». El contagio duró hasta 1986.