

- 1 -

**APERTURA DE LA JORNADA**

*-En la ciudad de Mar del Plata, Partido de General Pueyrredon, a los cinco días del mes de Agosto de dos mil diez, reunidos en el recinto de sesiones del Honorable Concejo Deliberante, y siendo las 11:03 dice el*

**Sr. Locutor:** Buenos días a todos, gracias por acompañarnos en este recinto de sesiones del Honorable Concejo Deliberante de la Municipalidad de General Pueyrredon. Nos acompañan el señor Presidente de este Honorable Cuerpo, arquitecto Marcelo Artime; también destacamos la presencia del señor subsecretario de Salud de la Municipalidad de General Pueyrredon, doctor Alejandro Cristaldi; el concejal de Acción Marplatense Leandro Laserna, quien ha sido el promotor de esta Jornada; las autoridades del CUCAIBA –Centro Único Coordinador de Ablación e Implantes de la Provincia de Buenos Aires- a través de su Presidente, doctor Alberto Maceira y el doctor Gustavo Carrió, médico intensivista. También queremos destacar la presencia de la jefa de Prensa y Difusión de CUCAIBA en la Provincia de Buenos Aires, Mariela Liendo; la señora Graciela De Errea, representante de CUCAIBA en la Región Sanitaria VIII; el señor Hugo León, presidente de AMAT, a todos bienvenidos y muchas gracias. En primer término vamos a invitar al señor Presidente del Honorable Concejo Deliberante, arquitecto Marcelo Artime, para que les de la bienvenida.

- 2 -

**PALABRAS DEL SEÑOR PRESIDENTE  
DEL HONORABLE CUERPO**

**Sr. Presidente:** Bienvenidos a todos, les agradecemos que estén hoy aquí en el recinto, a las autoridades provinciales de CUCAIBA, al doctor Maceira y al Subsecretario de Salud. Antes que nada lo que quiero es felicitar a los concejales Laserna y Martín Aiello por haber generado este espacio que obviamente, además de la reflexión que traerá consigo, va a ayudar a la difusión de esta cuestión. Sinceramente creo que tanto los que somos personas de fe como los que no lo son, si hay algo que tenemos claro es que una vez que morimos nadie necesita sus órganos y ese es un razonamiento colectivo. Creo que a veces hace falta que la gente tenga permanentemente presente, quizás la cara de algún nene, alguna nena o algún abuelo que vemos en televisión esperando que llegue el órgano para poder ser operados. Me parece que si todos nosotros tuviéramos presente permanentemente esas caritas, de los nenes, los abuelos o cualquier persona, creo que tomaríamos la decisión mucho más rápido. Creo que el Concejo Deliberante también puede colaborar con esta conciencia, con el concejal Laserna pensábamos en estos días que perfectamente en el recinto mismo del Concejo Deliberante podría haber un afiche invitando a todos los que vienen a donar sus órganos o podríamos tener una frase en la papelería oficial del Concejo Deliberante. Me parece que a partir de esta reunión pueden surgir vías de acción absolutamente concretas de cómo el Concejo Deliberante puede colaborar recordando permanentemente a cada uno de los vecinos de Mar del Plata lo importante que es la donación de los órganos. Les quiero agradecer a todos por estar presentes, les pido disculpas por tener otras cosas y no poder quedarme en la totalidad de la reunión pero sí obviamente tanto el subsecretario de Salud, el doctor Cristaldi, como el concejal Laserna están a disposición. Dejo esas pequeñas ideas que pueden ser colaboraciones desde esta institución para estar permanentemente insistiéndole a cada uno de nuestros vecinos con lo importante que es esto. Nada más y muchas gracias.

- 3 -

**PALABRAS DEL CONCEJAL LEANDRO LASERNA**

**Sr. Locutor:** Hacemos oportuna la ocasión para destacar la presencia del doctor Ricardo Bracco, que es director del Programa Mar del Plata Transplante. Bienvenido y muchas gracias por estar aquí. Acto seguido vamos a invitar al concejal Leandro Laserna para que también pueda hacer uso de la palabra.

**Sr. Laserna:** Buenos días a todos. La verdad es que uno está realmente contento porque por fin podamos llevar adelante esta Jornada de Trabajo. Obviamente tengo que agradecerles a todos ustedes que estén presentes hoy acá. Es un orgullo que el doctor Alberto Maceira, presidente de CUCAIBA, se haya tomado el trabajo de venir a Mar del Plata a acompañarnos en esta Jornada y le expreso el agradecimiento de todo el Concejo Deliberante porque esté hoy acá. A los doctores Gustavo Carrió, Hugo León, Mariela Liendo, Ricardo Bracco, Diego Fernández, Claudia D'Amico y la licenciada Andiviña, quiero decirles que están jerarquizando esta Jornada así como todas las personas que se han acercado voluntariamente a trabajar con nosotros en esto. Retomando un poco lo que decía Artime recién, esta Jornada de Trabajo la formamos todos nosotros, le daremos contenido todos nosotros pero su origen está 100% fundado en la militancia de la gente que trabaja en CUCAIBA en la ciudad de Mar del Plata. En esto tenemos que ser absolutamente sinceros, el trabajo de Graciela Errea en la ciudad es constante, poniéndose en contacto permanentemente con los concejales y es de ese contacto que surge esta necesidad de llevar adelante esta Jornada que todos los concejales han apoyado por unanimidad. El razonamiento fue que si bien desde el Concejo Deliberante hacemos un trabajo importante para la ciudad, que es el tratamiento de los expedientes, este recinto es la casa de la democracia de Mar del Plata se utiliza cada 15 días para tratar expedientes que tienen que ver con un montón de cosas de la ciudad pero a veces uno debe detenerse también para decir que esta casa de la democracia de la ciudad debe tener también una utilización que vaya más allá de un tratamiento frío de un expediente o de muchos expedientes cada 15 días. ¿Qué mejor, entonces, que poder tener un Concejo Deliberante realmente abierto a los problemas de la comunidad que pueda servir, en este caso, como caja de resonancia para que toda la comunidad se pueda enterar, como decía Marcelo Artime recién y como seguramente escucharemos a lo largo de toda la Jornada de Trabajo, de la importancia de la donación de órganos, un tema tan sensible para la comunidad como es la salud pública y el trasplante de órganos? Así que desde ya el agradecimiento, decirles que este Concejo es un Concejo Deliberante abierto gracias a muchos factores pero fundamentalmente a la predisposición de la Presidencia del Concejo Deliberante para que esto sea de esta manera y a la predisposición de todos los bloques políticos, absolutamente todos, que constantemente construyen un Concejo Deliberante con diálogo y que está absolutamente abierto para trabajar este tipo de problemáticas así que nosotros podemos estar reunidos hoy aquí por esta serie de factores, por la militancia de ustedes, por la predisposición al diálogo y al consenso de todos los bloques políticos y de la Presidencia del Concejo. Así que nuestra actitud es ponernos a disposición de ustedes y lograr que este Concejo sea la caja de resonancia para que esta problemática o para que las cosas que trabajemos hoy aquí puedan llegar a todos los ciudadanos de General Pueyrredon. Sabemos que ustedes se conocen, trabajan juntos en pos de objetivos comunes así que lo que haremos es irles dando la palabra en la medida que ustedes la vayan pidiendo y seguramente al final obtendremos conclusiones y reflexiones que podrán motivar, originar o ser consecuencia de resoluciones del Concejo Deliberante o de pedidos a los distintos órganos, ya sea legislativos o ejecutivos, provinciales o nacionales, para que lleven adelante distintos tipos de acciones así que quedamos a disposición para escucharlos. Muchas gracias.

- 4 -

#### DESARROLLO DE LA JORNADA

**Sr. Cristaldi:** Quiero expresar mi agradecimiento en nombre de la Secretaría de Salud, comentarles que estamos trabajando con Graciela, que es una “perra de presa”, en el buen sentido de la palabra, para trabajar en un programa que tenemos que se llama “Acercar” en donde recorremos los barrios y las escuelas todos los miércoles y los viernes durante la mañana. De esta manera se hace una promoción amplia en el grupo familiar y nosotros queremos que esto siga e incrementarlo. Además quiero comentarles que estamos construyendo un centro de estudios médicos ambulatorios teniendo en cuenta que Mar del Plata tiene un 40% de su población sin cobertura social, los tres estamentos del Estado presentes en el área de la salud son el INAREPS, el Instituto Nacional de Epidemiología y los hospitales públicos Interzonal de Agudos “Dr. Oscar Alende” y el Interzonal Especializado Materno Infantil “Victorio Tetamanti”. Nosotros contamos con 32 unidades sanitarias y 9 postas con un recurso humano de 850 personas. Además, con la idea de dar mayores respuestas estamos construyendo un Centro en el que se les podrán realizar estudios ambulatorios a las personas, como por ejemplo

tomografías, resonancias, endoscopias y ecodoppler, entre otros. Algo de lo que podríamos hablar es que nosotros ofrecemos ese lugar para realizar, si están de acuerdo, los estudios pre-trasplantes en nuestro futuro hospital vertical. Diego es un compañero de trabajo, nos conocemos hace tiempo y queremos empezar a profundizar los lazos para desarrollar un espacio y que puedan crecer en la ciudad.

**Sr. Maceira:** Que yo esté acá es, sin duda, producto de la insistencia de Graciela, todos la conocemos y comprendemos de qué hablo. De todas maneras estoy muy agradecido, hoy me estaban llamando de una radio local y me preguntaban si era común que los Concejos Deliberantes tomaran esta temática y la verdad es que no, no es común, no me atreví a decir que era el primer ejemplo porque no tengo memoria pero es probable que sea uno de los primeros, así que quiero agradecer al Concejo Deliberante que ha tenido esta iniciativa. Es un orgullo que uno esté representado por gente que tiene compromiso y esto es bueno. Sabemos el trabajo que realiza la Secretaría de Salud en Mar del Plata así que no hace falta hacer ningún comentario al respecto, todos entendemos que se está trabajando bien, es casi el único Municipio del país que tiene durante casi tres meses al país en su ciudad y le da respuesta sanitaria así que ese solo hecho es para tenerlo en cuenta. Respecto al tema que a mí me atañe que es la procuración y el trasplante, yo trabajo en el CUCAIBA hace muchos años, hemos empezado casi juntos con Gustavo como coordinadores hospitalarios hace ya muchos años, así que uno se siente en su casa viniendo acá a Mar del Plata a contar la experiencia. Me ofreció el Ministro la posibilidad de gestionar el CUCAIBA hace muy poquito tiempo (todavía no hace un año) y estamos intentando generar algunos cambios. Hoy es un día eufórico para nosotros porque hemos logrado, después de mucho tiempo, incrementar la cantidad de pacientes bonaerenses transplantados entre un 10 y un 12%, depende los números con los que uno se guíe y que se incluyen, pero tenemos 500 pacientes bonaerenses transplantados este año, es un número de impacto, son 500 personas que han modificado su calidad de vida. Esto es claro, queremos sostenerlo y queremos hacerlo público. Los medios son un termómetro de la sociedad, si uno estaba acostumbrado hace muy poquito tiempo a ver cotidianamente en los medios solicitudes para que la gente deposite plata en determinada cuenta para que se puedan ir a trasplantar en el exterior, cuando eso deja de estar deja de ser agenda y la verdad es que dejó de estar porque la Provincia de Buenos Aires se tomó con mucha responsabilidad el tema y todos esos casos que antes se veían por la tele no es que ya no están más, se siguen trasplantando pero se trasplantan en el sistema público o se trasplantan en el sistema privado subsidiado por el sistema público. Yo siempre digo que el objetivo del CUCAIBA es que la gente se trasplante, después discutiremos si quién lo va a trasplantar es el sistema privado o el sistema público, en lo personal soy un defensor del sistema público de salud, también estoy convencido que en esta coyuntura no alcanza para resolver el problema del trasplante en la Provincia de Buenos Aires, por lo tanto también necesitamos acordar en algunas cuestiones con el sistema privado pero las vamos a acordar y vamos a hacer trasplantar a los bonaerenses. Esta es la lectura que nosotros tenemos y es hacia donde vamos, no hay otro camino, el objetivo nuestro es ese. Para poder trasplantar necesitamos órganos, eso también es una condición, por lo que todas las líneas de trabajo desde la salud pública orientadas al trasplante, si no están acompañadas de un proceso de obtención de donantes no vamos a poder trasplantar, la limitante en esto son los órganos. Llamativamente en nuestro país hay una sola limitante que son los órganos, no hay limitantes económicas ni de presupuesto ni de gestión. Por eso, si tenemos más órganos vamos a trasplantar más, es así de sencilla la ecuación. Esta es una forma de instalar el tema en la sociedad, es una forma de que la gente se entere de que estamos trabajando para que la gente se trasplante y estamos convencidos de que demostrándole a la gente que nosotros la vamos a trasplantar si lo necesitan vamos a estimular la solidaridad y vamos a hacer que las procuraciones en nuestra provincia aumenten. Para empezar un poco con el trabajo tenemos dos programas lanzados para la procuración y el trasplante en la Provincia, uno se llama bastante parecido a esta Jornada porque tiene relación con la accesibilidad de la población al trasplante: "Acceso universal al trasplante, un compromiso de todos", es una frase que involucra todas las opciones que la Provincia de Buenos Aires les da a sus habitantes, tiene que ver fundamentalmente con poder acceder rápidamente al trasplante. Cuando uno dice un compromiso de todos, tiene que ver con que si nosotros como sociedad no nos comprometemos en este esquema, no nos comprometemos con la donación, no vamos a poder acceder a ningún trasplante. Entonces en esta frase creo que encontramos toda la dinámica que

tiene el CUCAIBA y que tiene que ver fundamentalmente con poder trasplantar y para poder trasplantar necesitamos el acceso al órgano. El otro gran programa que estamos lanzando es el Programa del Hospital Donante, porque la verdad es que en nuestra Provincia los muertos están en los hospitales y si nosotros no involucramos al sistema sanitario como creemos que debe involucrarse no va a existir la denuncia y no vamos a saber dónde están los muertos, entonces necesitamos que el sistema sanitario se involucre, que entienda que la medicina no termina con la muerte. Este es un nuevo paradigma, una nueva forma de ver la medicina y hay que entender que con la muerte empieza un nuevo proceso que es el proceso del trasplante que por ahora no lo tenemos incorporado como sistema sanitario pero estamos fuertemente lanzados a que esto ocurra. El Programa de Hospital Donante es un programa que tiene un financiamiento del Estado Nacional, los fondos los vamos a hacer llegar a los diferentes hospitales a través del CUCAIBA y tiene que ver fundamentalmente con la educación, la formación de comités hospitalarios de procuración, con la figura del coordinador hospitalario como un ente relevante en todo este esquema de funcionamiento y con una fuerte campaña de difusión intrahospitalaria. Incluso aquí hemos traído un video para que lo veamos y lo discutamos. Nada más quería agradecerles, especialmente a Graciela Errea, ella sabe nuestro enorme agradecimiento hacia ella, pido disculpas por el agradecimiento pero la militancia de Graciela Errea en este tema y ella siempre va a contar con nuestro apoyo, por lo menos mientras yo esté en la gestión. Muchas gracias.

**Sra. Errea:** Gracias, para mí este es un día de fiesta porque me siento orgullosa como marplatense, porque día a día fuimos creciendo, Gustavo sabe cuánto hace que venimos luchando, las campañas que se han realizado con los chicos que me acompañan así que cada logro que se alcanza en la ciudad para nosotros es un orgullo y estamos muy agradecidos. Así que muchas gracias a Leandro y al Secretario, esto es un aporte más para poder difundir esta temática que es de todos. Para todos los pacientes que tenemos en la región esto es importantísimo, porque si bien muchos no pueden acompañarnos porque por ejemplo se dializan día de por medio, pero están al tanto de esto. En nuestra región tenemos alrededor de 700 pacientes que dializan día por medio, de los cuales 84 están bajo la cobertura del Ministerio. Tenemos mucho trabajo por hacer porque estamos hablando solamente de los renales, no hablamos de otros pacientes que están en lista de espera de hígado, corazón o pulmón, por mencionar algunos, así que yo creo que tenemos un compromiso, nosotros también como ciudadanos, de seguir adelante así que pueden tener por seguro que este espacio lo vamos aprovechar muy bien. Vamos a hacer talleres y jornadas para la comunidad. Agradecemos al Centro de Trasplante que es muy nuevo, flamante todavía, del doctor Bracco y de Diego. Le paso el micrófono a Gustavo Carrió para que cuente la experiencia, muchas veces compartimos a las 2 o 3 de la mañana operativos. No solamente en CUCAIBA se hace prensa y difusión sino que además estamos comunicados las 24 horas con gente muy buena, por ejemplo de la Policía, que nos ayuda en grandes operativos que funcionan bien.

**Sr. Carrió:** Como decía el doctor Maceira nosotros estamos desde el '94 o el '95 con este tema de la Procuración en el Hospital así que conocemos bastante bien la problemática que obviamente todavía tiene muchas cosas por resolver. Para quienes fuimos recorriendo este camino ver que hemos llegado a una instancia como esta, donde están todas las autoridades que pueden modificar las cosas para poder hacer, que creo que a veces es lo que cuesta, es un logro obviamente. Yo quiero agradecer a todos y especialmente a Graciela, porque si bien ella se dedica a la parte de prensa y difusión no sería justo decir que hace solamente eso. Yo más de una vez la he despertado a las 2 de la madrugada diciéndole que me falta quién vaya a buscar a los trasplantólogos al Aeropuerto y cuando por alguna razón no funcionan otras cosas siempre mi último recurso es ella, que me soluciona siempre el problema. Los que se dedican a la actividad trasplantológica tienen muy en claro que nadie hace nada individualmente, si esto no es un trabajo mancomunado no sale absolutamente nada porque hay distintos puntos que deben estar bien marcados y todo tiene que funcionar, porque si algo falla se desmorona todo. Quiero agradecer a las autoridades del CUCAIBA porque en realidad siempre nos hemos sentido apoyados en el trabajo que hemos venido haciendo, nos toca justo la tarea que es el cuello de botella, que es el tema de la procuración, que la verdad no es un problema argentino porque en el mundo el problema es la falta de órganos. Yo soy un convencido de que estamos mucho mejor

que hace unos quince años atrás, los números lo dicen, así que vamos a seguir mejorando y con la ayuda de las autoridades va a ser todavía mejor. Muchas gracias.

*-A continuación se proyecta un video. Finalizado el mismo dice el*

**Sr. Laserna:** Quería darle la palabra a Diego Fernández, una persona que desde hace años tiene un gran compromiso con la salud y es una alegría para nosotros saber que está dedicando todo su esfuerzo a un tema tan importante para la sensibilidad de todos nosotros.

**Sr. Fernández:** Muchas gracias a todos, a las autoridades, al Ministerio, al doctor Maceira a Gustavo y a Graciela que incansablemente y desde mucho antes de que yo empiece a venir a Mar del Plata con esta iniciativa, han estado trabajando en el tema. Creo que hay que felicitarlos al igual que a la Provincia de Buenos Aires, porque es increíble lo que hacen, son un modelo, desde hace muchos años son los principales procuradores de órganos, distribuyen a todo el país, no solo a la Provincia de Buenos Aires y son la principal fuente de procuración actualmente en la Argentina. Si bien la provincia tiene la mayor población al mismo tiempo han puesto una gran energía en eso y lo han cumplido. Además de todo esto, como se vio en el video los pacientes son trasplantados y se los ayuda para que lleguen a un trasplante exitoso. Una cosa importante es que todos los que estamos acá sabemos que los que trabajan en el tema de trasplante tienen un grado de altruismo importantísimo, detrás de eso está la gratitud de lo que se logra, el poder ver cómo los pacientes se recuperan y llevan una vida prácticamente normal, por ejemplo después de diez años vienen con sus hijos y nos muestran que tuvieron familia, cómo nos traen fotos por haber ganado medallas en olimpiadas. Son pacientes que pasaron por una enfermedad mortal y en otros tiempos quizás no se hacía nada por ellos mientras que hoy podemos darle vida y hacen prácticamente lo mismo que nosotros. Eso es muy importante. Otro detalle que quería recalcar es tomando un ejemplo que mencionó el doctor Maceira: hace muchos años veíamos en la televisión pacientes que pedían una cuenta para trasplantarse en el extranjero. En la actualidad muchos de esos pacientes tienen que trasplantarse en Buenos Aires, a centros muy importantes donde el trasplante se desarrolla desde hace más de veinte años pero hoy tenemos la posibilidad de federalizar el trasplante. Si nos ponemos a ver el mapa los centros de trasplante están distribuidos en todo el país y con la experiencia que hoy existe, con grupos ya formados, algunos jóvenes que por ahí son los que impulsan estas actividades, porque hay que tener en cuenta que esto demanda mucha energía, hay que trabajar de madrugada o en feriados, generalmente no cae bien, no es algo que pueda programarse para un lunes a las 8 de la mañana de manera que todo salga bien a las 2 de la tarde podamos estar en casa con nuestra familia. Esto nos saca mucho tiempo. Pero quería hacer hincapié en que el trasplante se está federalizando, la procuración se está expandiendo y tenemos la posibilidad de, con gente que se ha formado, ir desarrollándolo en distintos puntos del país. La Provincia de Buenos Aires tiene mucha actividad pero si uno lo ve geográficamente está muy concentrada en las cercanías de Capital Federal, La Plata, San Martín o el Hospital Austral en Pilar. Y si uno ve el centro-sur de la Provincia de Buenos Aires, vuelven a estar lejos de la posibilidad de tener un centro de referencia. Fue en ese marco que surgió nuestra idea, hace tres años, de tratar de apoyar esta posibilidad de desarrollar la actividad más hacia el interior de la Provincia. Aquí estamos trabajando formalmente desde hace dos años con un grupo de gente que va en aumento, actualmente somos más de treinta, profesionales que trabajan altruísticamente, la mayoría ad-honorem, con la idea de desarrollar esto y de darle esta posibilidad a los pacientes. Sería fantástico que Mar del Plata se erija como un ejemplo del interior de la Provincia de Buenos Aires, fuera de lo que es Capital, La Plata y San Martín, que están muy cerca de los centros urbanos, como para que exista una referencia intermedia para los pacientes de la zona que es bastante importante y tiene mucha población. Tenemos 800.000 habitantes aquí, fijos, y en la zona de influencia llegamos 1,2 millón de habitantes seguramente. Vamos a trabajar, estamos trabajando por hepático, en breve por renal, por pediátrico puede hacerse en el Hospital Interzonal Materno Infantil, que es un centro de referencia de derivación de pediátricos. Estamos para ayudar y si nos unimos todos lo vamos a poder desarrollar, yo creo que con naturalidad, creo que en unos años posiblemente sea el primer paso al derivar a estos pacientes y eventualmente nosotros podamos derivarlos a otros lados. El CEMA que se viene, también es una posibilidad muy importante –que hemos charlado– para evaluar pacientes con la Provincia que no

tienen cobertura, estamos trabajando también en el Hospital Público hace dos años ad-honorem para contener a este grupo de pacientes. Muchas gracias, es una alegría ver esta unión para la gente que se pueda trasplantar, que se pueda evaluar y contener. Algunos no van a trasplante, necesitan solamente nuestro tratamientos y eso también es importante, que no llegan a Buenos Aires, muy pocos de esos que llegan a programas en Buenos Aires nos damos cuenta ahora, viendo el terreno, que los podemos atender, contener y dar una solución. Nada más, muchísimas gracias.

**Sra. Claudia D'Amico:** Yo trabajo en la Municipalidad hace diez años así que tengo la suerte de estar en los dos extremos, desde ver pacientes sanos que van nada más al control de salud hasta el otro extremo. Tuve la suerte en toda la carrera de conocer gente muy importante que me ayudó mucho y estoy más que orgullosa de que me hayan convocado el doctor Bracco y Diego Fernández. Lo que quiero recalcar es que es importante, no solamente para esto de los trasplantes sino para el país mismo, el trabajo en grupo, desde el que limpia el hospital hasta el que hace el trasplante. Es decir que si de esto podemos destacar algo es el trabajo en grupo, la verdad es que es un placer y estoy más que agradecida, muy emocionada y muy contenta. Gracias.

**Sr. Laserna:** Yo les quería comentar que cuando nació la idea de llevar adelante esta Jornada de Trabajo, charlándolo en su momento con Graciela lo que nosotros hicimos fue poner a disposición el Concejo Deliberante, principalmente poner a disposición esto que es una caja de resonancia de las cosas que pasan en la ciudad de Mar del Plata y Batán, fundamentalmente con la idea de iniciar y desarrollar un trabajo en el tiempo que sirva para ir ingresando en los hogares de los marplatenses, con esta idea que vimos en el video y que se ha repetido a lo largo de las exposiciones de todos ustedes, que tiene que ver con generar conciencia de la importancia de este eslabón que está faltando para completar esto que mencionaba el doctor Maceira de la accesibilidad universal. La verdad es que en este caso uno siente orgullo de estar en la Provincia de Buenos Aires y que los dirigentes de la Provincia hayan completado todo lo que está a su disposición a los efectos de que exista una real accesibilidad universal. Ahora lo que falta es –por lo que uno ha podido entender de las exposiciones que se han realizado aquí- la otra pata de la cuestión que tiene que ver con la generación de conciencia ciudadana y la importancia que tiene la donación de órganos. Nosotros desde el Concejo Deliberante, como no somos especialistas ni técnicos en esta cuestión, lo que podemos hacer es trabajar codo a codo con ustedes, poner el hombro para esta generación de conciencia, en esta militancia que se necesita –como se mencionaba aquí- para contar con más gente que se dedique a esto. Cuenten con nosotros, vamos a quedar a disposición para que esta Jornada de Trabajo no sea un trabajo aislado sino que podamos periódicamente ponernos a disposición y que cada vez seamos más. Si nosotros podemos juntarnos, de acá a un mes y medio o dos meses, con más gente y lo podemos repetir en el tiempo me parece que de alguna manera vamos a ver cumplido nuestro objetivo que es llegar a la mayor cantidad de hogares marplatenses y eso es algo que tenemos que hacer juntos. Como se ha dicho aquí también, no hay manera de acceder a una problemática tan compleja desde esfuerzos individuales, lo que tenemos que hacer –y me parece que esto es una muestra- es que todos los sectores del Estado, los sectores privados y los sectores de los organismos intermedios y la ONGs trabajen juntos para, en definitiva, completar esto que decíamos hace un rato, la pata que falta que es la conciencia generalizada de la importancia de llevar adelante la donación de órganos. Yo les propongo que nos sigamos viendo en forma informal para generar un nuevo encuentro de aquí a un tiempo no muy lejano y con mayor participación ciudadana, que es lo que necesitamos.

**Sr. Hugo León:** Buenos días a todos, mi nombre es Hugo León, soy el presidente de AMAT – Asociación Marplatense de Apoyo al Trasplante-, una ONG sin fines de lucro que se creó hace ya muchos años con Graciela, más o menos en el año 1986, porque hubo varios casos de diálisis y se empezaron a necesitar órganos. En ese momento CUCAIBA no existía en tanto que el INCUCAI hacía lo que podía porque en ese momento era una cosa muy nueva. Yo empecé diálisis en 1987 y lo que veíamos era que la gente no tenía información de lo que era la donación de órganos -como no la tenía yo cuando empecé a dializarme-, entonces ahí vimos y empezamos a sufrir lo que pasaba, para la gente los que teníamos esa enfermedad éramos un bicho raro, no se querían acercar y un poco nos sentíamos discriminados porque uno no podía decir que estaba enfermo o esperando un trasplante

porque parecía que era contagioso. Eso era un poco lo que a nosotros nos molestaba y por lo que empezamos a trabajar, así como por los mismos pacientes, porque tienden a aislarse por ese problema, porque tienen la carga de tener que trabajar para mantener una familia y generalmente no pueden hacerlo o les cuesta mucho. Además llegar a un trasplante es difícil, no es fácil, conseguir una persona que desgraciadamente fallece para su familia, pero que sea compatible con uno es muy difícil. Entonces había que crear conciencia y lo que Graciela empezó como una pionera en esto, con una mesita en la Peatonal y sin que nos dieran mucha bolilla, sin folletería, con poca experiencia también con lo que sabíamos, porque no teníamos mucho conocimiento de lo que era un trasplante, pero de a poco nos fuimos interiorizando, fuimos aprendiendo y en 1995, cuando se creó CUCAIBA, se produjo un vuelco muy grande en la donación y en los trasplantes, se crearon muchas ONGs –gracias a Dios– en todo el país y se empezó a trabajar mucho con la donación de órganos. Siempre falta, siempre nos quedamos cortos, siempre la lista de espera se agranda y la lista de trasplantes va atrás, se va quedando rezagada. Nosotros entendemos y creemos que para que la lista de receptores, es decir de pacientes en lista de espera, se achique la única forma es la prevención. Si no logramos que la gente no entre al trasplante la lista se va a seguir agrandando, es decir que nosotros creemos que, más allá de que el trasplante es la solución para cuando estás enfermo, la solución para que se achique la lista de espera es la prevención. Cuando los gobiernos entiendan que se gasta menos en la prevención que en la enfermedad ahí vamos a lograr algo, yo creo que es la única forma de que achiquemos la lista aunque lógicamente también tenemos que seguir pidiendo los órganos, hablando, trabajar para que la gente entienda que donar los órganos no es algo que va a llevar al infierno a nadie ni que le van a sacar los órganos porque la persona está viva ni nada de eso. La tranquilidad que uno tiene es, justamente, que las cosas se hacen bien, que hay diagnósticos que realmente certifican que la persona está muerta, que es el mayor problema que por ahí tiene la gente, que cree que no está muerto, que está medio muerto, que no está muerto del todo y eso es difícil de explicar porque por un lado le decís que está muerto y por otro lado que hay que sacarle los órganos porque sirven para otra persona. Sin embargo hay que crear conciencia entre la gente para que entienda que la vida no está en los órganos ni en el corazón, que es un músculo. Seguiremos luchando por los que vienen, por todos los pacientes que van a seguir entrando porque cada vez se diagnostican más enfermedades más temprano, entran a diálisis, gracias a Dios hay un tratamiento de diálisis que cuando yo entré no existía, en aquel tiempo quienes nos dializábamos teníamos una perspectiva de vida de cinco años mientras que hoy la perspectiva de vida en diálisis es relativamente normal, obviamente con un tratamiento que es agresivo y lo tenemos que sufrir pero es un tratamiento que, si uno lo hace bien, puede vivir perfectamente bien. Eso hace que la lista de espera se agrande, mejor tratamiento, más vida tenemos, más lista de espera. Lo importante, vuelvo a decir, no es que la gente entre en diálisis ni entre en una espera de trasplante. Si logramos continuar realizando jornadas como la que se ha hecho hoy, seguimos teniendo el apoyo que tenemos y podemos seguir avanzando, podremos lograr que la gente tome conciencia, sepa y tome una determinación por sí o por no, pero sabiendo lo que está haciendo. Si no está de acuerdo está bien, pero si quiere informarse y donar los órganos, que tenga la posibilidad de hacerlo. Gracias a todos.

**Dr. Ricardo Bracco:** Me sumo al reconocimiento y al agradecimiento, tanto a Graciela Errea por su acción y por facilitarnos participar de esta reunión como al concejal Laserna por generar este ámbito y esta Jornada. Simplemente quiero reforzar un concepto que ya manifestó Diego Fernández en el sentido de que a pesar de que el Programa “Mar del Plata trasplantes” –del cual formo parte y cuyo director es Diego Fernández junto con la doctora D’Amico y el doctor Carrió– que se está desarrollando como base operativa en una institución privada de la ciudad que es la Clínica Pueyrredon, con 70 años de existencia y trayectoria en la ciudad, quiero claramente manifestar que nuestra filosofía y nuestro deseo –y estamos convencidos de que así va a ser– es que todo este emprendimiento forme parte de algo que sea para toda la comunidad, con o sin cobertura social, sin ningún tipo de restricciones, interactuando fuertemente con el Estado municipal, el Concejo Deliberante, el Estado provincial y que no haya en esto ningún tipo de condicionamiento para que cualquier paciente se pueda trasplantar. Ese sería un poco el concepto que quería reforzar y dejar bien en claro, que esa es nuestra voluntad. Gracias.

**Sr. Cristaldi:** Quiero consignar que desde el área de la Salud municipal trabajamos para crecer en lo que es prevención y promoción. Adhiero completamente a lo que dice el paciente, que la prevención es una manera de disminuir la masa crítica de pacientes que requieren trasplantes. También quiero consignar que la prevención y la promoción deben ser encabezadas desde el Estado pero la comunidad debe involucrarse activamente, como hacen ustedes, esto es fundamental, que esto venga desde la comunidad la cual debe asumir el rol activo que le corresponde. Yo creo que la mayoría de las personas que necesitan un trasplante es a raíz de enfermedades prevenibles como son la hipertensión, la diabetes, el tabaquismo o la insuficiencia renal, la insuficiencia cardíaca y los pacientes EPOC. Es verdad, adhiero y me alegro muchísimo de escucharlo desde el área de la comunidad, es muy importante que tengan conciencia de esto. Hay que estimular a la gente, hay que trabajar en los dos extremos del iceberg: en la punta, haciendo que la gente done órganos y que tome conciencia de que pueden ser futuros receptores de órganos y en la base, ejerciendo la prevención y la promoción de la salud. Nada más.

**Sr. Laserna:** Si les parece bien cerramos la Jornada por hoy y quedamos en contacto. Estamos absolutamente a disposición, muy agradecidos a todos ustedes y les pedimos que sigamos trabajando para que podamos realizar una nueva jornada en breve.

**Sra. Errea:** Ya estamos organizando una jornada en breve, la vamos a ir coordinando y es una jornada de pacientes. Son talleres que hacemos con los pacientes en los que hablamos que los derechos son compartidos, tanto los del paciente como los del médicos. Eso es educar al paciente, para que sepa cuáles son los pasos a seguir.

**Sr. Laserna:** Cuenten con nosotros y estamos a su disposición. Muchas gracias.

*-Es la hora 12:01.*