



*Honorable Cámara de Diputados
Provincia de Buenos Aires*



PROYECTO DE DECLARACIÓN

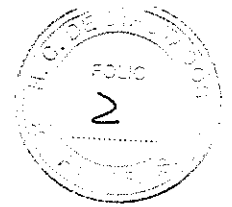
LA HONORABLE CÁMARA DE DIPUTADOS DE LA PROVINCIA DE
BUENOS AIRES

DECLARA

De Interés Legislativo el #DesafíoVirtual, a desarrollarse entre el 9 y el 16 de agosto por la agrupación “Honrar la vida”, con el fin de homenajear a Lionel Fischbach y concientizar sobre la donación de sangre y médula ósea.

Asimismo, vería con agrado que sea declarada de Interés Provincial por el Poder Ejecutivo a través de sus organismos competentes.

Rosío Antinori
Diputada Provincial



*Honorable Cámara de Diputados
Provincia de Buenos Aires*

FUNDAMENTOS:

El presente proyecto de Declaración tiene por objeto declarar de Interés Legislativo y Provincial el desafío virtual llevado a cabo entre el 9 y el 16 de agosto y organizado por la agrupación "Honrar la vida", con el fin de homenajear a Lionel Fischbach y concientizar sobre la donación de sangre y médula ósea.

Quienes se sumaron al desafío, podían elegir entre caminar, correr o pedalear la distancia de 3, 5 o 10 kilómetros, además del día, cómo y dónde hacerlo. Sólo debían usar una aplicación o simplemente un reloj para medir el recorrido, y al finalizar se compartía en el Facebook creado para la ocasión, la foto del participante junto a un mensaje sobre la concientización de la causa que promueve el evento.

Lio nació con una enfermedad muy poco frecuente llamada Síndrome Benta, que consiste en un raro desorden genético del sistema inmune. Aún en el mundo no hay cura ni tratamiento específico para esta enfermedad, y se sigue trabajando e investigando.

El año pasado, Lio fue sometido a un trasplante de médula ósea con el fin de intentar solucionar su problema. Pese a los esfuerzos realizados por profesionales del Hospital "Profesor Juan P. Garrahan", y luego de dos intentos fallidos, el tercer trasplante tuvo resultado satisfactorio, pero una complicación viral y con su sistema inmunológico para ese entonces muy débil, el 21 de septiembre pasado falleció.

El pasado 10 de agosto, Lionel debería cumplir 10 años, era amante de los deportes y tenía el sueño de jugar al fútbol y ser famoso. Era muy alegre y excelente bailarín. Su legado más importante es el amor por la vida y, por esta razón, la agrupación Honrar la Vida, en homenaje a su memoria, organizará este evento una vez por año en la fecha de su cumpleaños, con el fin de honrar su vida y que su esfuerzo no haya sido en vano.



*Honorable Cámara de Diputados
Provincia de Buenos Aires*

Son muchos los que están esperando la compatibilidad de su médula con la de otra persona y la importancia de que todos estemos en el banco de médula ósea radica en lograr tener mayores probabilidades de compatibilidad. Cuantas más personas formemos parte de la base de datos medular, más posibilidades de compatibilidad van a tener los que hoy están en espera.

Hay que tener en cuenta que para inscribirse como donante voluntario solo se requiere una pequeña extracción de sangre para realizar el análisis del código genético (HLA), no requiere anestesia y se puede realizar en hospitales habilitados.

Los datos de HLA se ingresan en la base informatizada del Registro Nacional de donantes que, a su vez, integra una red internacional con más de 28 millones de donantes de todo el mundo.

Por todo lo expuesto solicito a mis pares Legisladores, me acompañen con el presente proyecto de Declaración.



Rosío Antinori
Diputada Provincial