

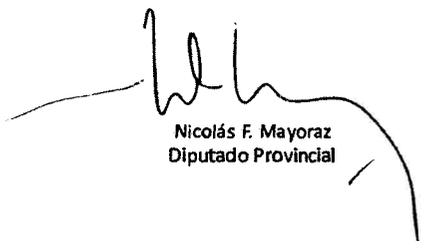


CÁMARA DE DIPUTADOS	
MESA DE MOVIMIENTO	
13 ABR 2021	
Recibido.....	8:24 Hs.
Exp. N°.....	42858 C.D.

PROYECTO DE DECLARACIÓN

**LA CÁMARA DE DIPUTADOS DE LA PROVINCIA DE SANTA FE
DECLARA**

su adhesión a la celebración del Día Mundial del Síndrome Antifosfolípídico, (SAF) que se conmemora el 9 de junio de cada año auspiciándose actos, seminarios, talleres, conferencias, certámenes y/o programas de difusión, en concordancia con esa fecha, que contribuyan al conocimiento y difusión del mismo.



Nicolás F. Mayoraz
Diputado Provincial



Natalia Armas Belavi
Diputada Provincial

FUNDAMENTOS

Señor Presidente:

Cada 9 de junio, se celebra el Día Mundial del Síndrome Antifosfolípídico (SAF), una efeméride impulsada desde 2010 por asociaciones de pacientes de todo el mundo con el objetivo de informar a la población sobre esta condición sistémica autoinmune que puede ocasionar trombosis tanto arteriales como venosas.

En este sentido, quienes lo padecen, bregan tanto por un rápido diagnóstico como por un tratamiento efectivo, sin bajar la guardia a la hora de generar conciencia social y desarrollo científico sobre el origen de esta enfermedad.

El SAF o síndrome de Hughes, también conocido coloquialmente como 'síndrome de la sangre pegajosa', es una enfermedad rara que afecta a la sangre y su capacidad de coagular.

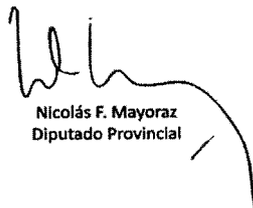


CÁMARA DE DIPUTADOS DE LA PROVINCIA DE SANTA FE

Así, un sistema inmunológico hiperactivo produce anticuerpos antifosfolípidos que hacen que la sangre se coagule demasiado rápido en las venas y arterias. Esta coagulación puede producir enfermedades potencialmente mortales, como infartos de miocardio, ictus y trombosis venosa profunda. En embarazadas también puede provocar aborto espontáneo y muerte fetal.

Sin embargo, la buena noticia es que el síndrome es potencialmente prevenible y tratable si se diagnostica a tiempo. Ser diagnosticado tan pronto como sea posible y ser tratado correctamente parece tener una relación directa con el bienestar futuro de los pacientes. La mayoría podrá llevar a cabo una vida normal siempre y cuando siga el tratamiento correctamente pero, por desgracia, un pequeño número de personas seguirá experimentando trombos a pesar del tratamiento.

Por todo lo expuesto, solicito el acompañamiento y la aprobación de la presente iniciativa.


Nicolás F. Mayoraz
Diputado Provincial


Natalia Armas Belavi
Diputada Provincial