



Periodo 134
17a. Reunión - 16a. Sesión
SESIÓN ORDINARIA (Especial)
19 de Octubre de 2016

Presidencia de los señores diputados **Emilio Monzó, Patricia Viviana Giménez,**
Pablo Gabriel Tonelli y Álvaro Gustavo González
Secretarios: don **Eugenio Inchausti,** ingeniera **Florencia Romano** y licenciada **María**
Luz Alonso
Prosecretarios: Marta Alicia Luchetta y Marcio Barbosa Moreira

Presentes:

- ABDALA DE MATARAZZO, NORMA AMANDA
- ABRAHAM, ALEJANDRO
- ACERENZA, SAMANTA MARIA CELESTE
- ALBORNOZ, GABRIELA ROMINA
- ALEGRE, GILBERTO OSCAR
- ALFONSIN, RICARDO LUIS
- ALONSO, HORACIO FERNANDO
- ALVAREZ RODRIGUEZ, MARIA CRISTINA
- AMADEO, EDUARDO PABLO
- ARENAS, BERTA HORTENSIA
- ARGUMEDO, ALCIRA SUSANA
- ARRIETA, GUSTAVO HECTOR
- AUSTIN, BRENDA LIS
- BALBO, ELVA SUSANA
- BALDASSI, HECTOR
- BANFI, KARINA
- BARLETTA, MARIO DOMINGO
- BARRETO, JORGE RUBEN
- BASTERRA, LUIS EUGENIO
- BAZZE, MIGUEL ANGEL
- BERMEJO, SIXTO OSVALDO
- BERNABEY, RAMON ERNESTO
- BESADA, ALICIA IRMA
- BEVILACQUA, GUSTAVO
- BIANCHI, IVANA MARIA
- BINNER, HERMES JUAN
- BORSANI, LUIS GUSTAVO
- BOSSIO, DIEGO LUIS
- BREGMAN, MYRIAM
- BREZZO, MARIA EUGENIA
- BRITZ, MARIA CRISTINA
- BRIZUELA DEL MORAL, EDUARDO SEGUNDO
- BRÜGGE, JUAN FERNANDO
- BUIL, SERGIO OMAR
- BURGOS, MARIA GABRIELA
- CABANDIE, JUAN
- CACERES, EDUARDO AUGUSTO
- CALLERI, AGUSTIN SANTIAGO
- CAMAÑO, GRACIELA
- CARLOTTO, REMO GERARDO
- CARMONA, GUILLERMO RAMON
- CAROL, ANALUZ AILEN
- CARRIZO, ANA CARLA
- CARRIZO, MARIA SOLEDAD
- CARRIZO, NILDA MABEL
- CASAÑAS, JUAN FRANCISCO
- CASELLES, GRACIELA MARIA
- CASTAGNETO, CARLOS DANIEL
- CASTRO, SANDRA DANIELA
- CAVIGLIA, FRANCO AGUSTIN
- CIAMPINI, JOSE ALBERTO
- CICILIANI, ALICIA MABEL
- CIGOGNA, LUIS FRANCISCO JORGE
- CLERI, MARCOS
- CLOSS, MAURICE FABIAN
- CONESA, EDUARDO RAUL
- CONTI, DIANA BEATRIZ
- COPEL, ANA ISABEL
- COSTA, EDUARDO RAUL
- COUSINET, GRACIELA
- CREMER DE BUSTI, MARIA CRISTINA
- D'AGOSTINO, JORGE MARCELO
- DAVID, NESTOR JAVIER
- DE MENDIGUREN, JOSE IGNACIO
- DE PEDRO, EDUARDO ENRIQUE
- DE PONTI, LUCILA MARIA
- DE VIDO, JULIO



Dirección de Información Parlamentaria

- DEPETRI, EDGARDO FERNANDO
- DI STEFANO, DANIEL
- DI TULLIO, JULIANA
- DIAZ ROIG, JUAN CARLOS
- DINDART, JULIAN
- DOÑATE, CLAUDIO MARTIN
- DONDA PEREZ, VICTORIA ANALIA
- DURAND CORNEJO, GUILLERMO MARIO
- DURE, LUCILA BEATRIZ
- ECHEGARAY, ALEJANDRO CARLOS AUGUSTO
- EHCOSOR, MARIA AZUCENA
- ESTEVEZ, GABRIELA BEATRIZ
- FABIANI, EDUARDO ALBERTO
- FERREYRA, ARACELI
- FRANA, SILVINA PATRICIA
- FRANCO, JORGE DANIEL
- FURLAN, FRANCISCO ABEL
- GAILLARD, ANA CAROLINA
- GALLARDO, MIRIAM GRACIELA
- GARCIA, MARIA TERESA
- GARRE, NILDA CELIA
- GAYOL, YANINA CELESTE
- GERVASONI, LAUTARO
- GIMENEZ, PATRICIA VIVIANA
- GOICOECHEA, HORACIO
- GOMEZ BULL, MAURICIO RICARDO
- GONZALEZ, ALVARO GUSTAVO
- GONZALEZ, GLADYS ESTHER
- GONZALEZ, JOSEFINA VICTORIA
- GRANA, ADRIAN EDUARDO
- GRANDINETTI, ALEJANDRO ARIEL
- GROSSO, LEONARDO
- GUERIN, MARIA ISABEL
- GUTIERREZ, HECTOR MARIA
- GUZMAN, ANDRES ERNESTO
- GUZMAN, SANDRO ADRIAN
- HELLER, CARLOS SALOMON
- HERNANDEZ, MARTIN OSVALDO
- HERRERA, JOSE ALBERTO
- HERRERA, LUIS BEDER
- HERS CABRAL, ANABELLA RUTH
- HORNE, SILVIA RENEE
- HUCZAK, STELLA MARIS
- HUSS, JUAN MANUEL
- IGON, SANTIAGO NICOLAS
- INCICCO, LUCAS CIRIACO
- ISA, EVITA NELIDA
- JUAREZ, MANUEL HUMBERTO
- JUAREZ, MYRIAN DEL VALLE
- KICILLOF, AXEL
- KOSINER, PABLO FRANCISCO JUAN
- KRONEBERGER, DANIEL RICARDO
- KUNKEL, CARLOS MIGUEL
- LAGORIA, ELIA NELLY
- LARROQUE, ANDRES
- LASPINA, LUCIANO ANDRES
- LAVAGNA, MARCO
- LIPOVETZKY, DANIEL ANDRES
- LITZA, MONICA EDITH
- LLANOS, ANA
- LOPARDO, MARIA PAULA
- LOPEZ KOENIG, LEANDRO GASTON
- LOPEZ, PABLO SEBASTIAN
- LOSPENNATO, SILVIA GABRIELA
- LOTTO, INES BEATRIZ
- LUSQUIÑOS, LUIS BERNARDO
- MACIAS, OSCAR ALBERTO
- MADERA, TERESITA
- MAQUIEYRA, MARTIN
- MARCUCCI, HUGO MARIA
- MARTINEZ CAMPOS, GUSTAVO JOSE
- MARTINEZ VILLADA, LEONOR MARIA
- MARTINEZ, ANA LAURA
- MARTINEZ, NORMAN DARIO
- MARTINEZ, OSCAR ANSELMO
- MARTINEZ, SILVIA ALEJANDRA
- MARTINEZ, SOLEDAD
- MASIN, MARIA LUCILA
- MASSA, SERGIO TOMAS
- MASSETANI, VANESA LAURA
- MASSO, FEDERICO AUGUSTO
- MASSOT, NICOLAS MARIA
- MAZURE, LILIANA AMALIA
- MENDOZA, MAYRA SOLEDAD
- MENDOZA, SANDRA MARCELA
- MERCADO, VERONICA
- MESTRE, DIEGO MATIAS
- MIRANDA, PEDRO RUBEN
- MOLINA, KARINA ALEJANDRA
- MONFORT, MARCELO ALEJANDRO
- MONZO, EMILIO
- MORALES, MARIANA ELIZABET
- MOREAU, CECILIA
- MORENO, CARLOS JULIO
- MOYANO, JUAN FACUNDO
- NANNI, MIGUEL
- NAVARRO, GRACIELA
- NEGRI, MARIO RAUL
- NUÑEZ, JOSE CARLOS
- OLIVA, CRISTIAN RODOLFO
- OLIVARES, HECTOR ENRIQUE
- OLMEDO, ALFREDO HORACIO
- ORELLANA, JOSE FERNANDO



Dirección de Información Parlamentaria

- PASTORI, LUIS MARIO
- PASTORIZA, MIRTA AMELIANA
- PATIÑO, JOSE LUIS
- PEDRINI, JUAN MANUEL
- PEÑALOZA MARIANETTI, MARIA FLORENCIA
- PEREZ, MARTIN ALEJANDRO
- PEREZ, RAUL JOAQUIN
- PETRI, LUIS ALFONSO
- PITIOT, CARLA BETINA
- PITROLA, NESTOR ANTONIO
- PLAINI, FRANCISCO OMAR
- POGGI, CLAUDIO JAVIER
- PRETTO, PEDRO JAVIER
- RACH QUIROGA, ANALIA
- RAMOS, ALEJANDRO
- RAVERTA, MARIA FERNANDA
- RECALDE, HECTOR PEDRO
- RICCARDO, JOSE LUIS
- RISKO, SILVIA LUCRECIA
- RISTA, OLGA MARIA
- ROBERTI, ALBERTO OSCAR
- RODRIGUEZ, RODRIGO MARTIN
- ROMA, CARLOS GASTON
- ROMERO, OSCAR ALBERTO
- ROQUEL, HECTOR ALBERTO
- ROSSI, BLANCA ARACELI
- RUBIN, CARLOS GUSTAVO
- RUCCI, CLAUDIA MONICA
- RUIZ ARAGON, JOSE ARNALDO
- SAN MARTIN, ADRIAN
- SANCHEZ, FERNANDO
- SANTILLAN, WALTER MARCELO
- SCAGLIA, GISELA
- SCHMIDT LIERMANN, CORNELIA
- SCHWINDT, MARIA LILIANA
- SELVA, CARLOS AMERICO
- SEMHAN, MARIA DE LAS MERCEDES
- SEMINARA, EDUARDO JORGE
- SNOPEK, ALEJANDRO FRANCISCO
- SNOPEK, GUILLERMO
- SOLA, FELIPE CARLOS
- SOLANAS, JULIO RODOLFO
- SORAIRE, MIRTA ALICIA
- SORIA, MARIA EMILIA
- SOSA, SOLEDAD
- SPINOZZI, RICARDO ADRIAN
- STOLBIZER, MARGARITA ROSA
- TABOADA, JORGE
- TAILHADE, LUIS RODOLFO

- TENTOR, HECTOR OLINDO
- TERADA, ALICIA
- TOLEDO, SUSANA MARIA
- TOMAS, HECTOR DANIEL
- TOMASSI, NESTOR NICOLAS
- TONELLI, PABLO GABRIEL
- TORELLO, PABLO
- TORROBA, FRANCISCO JAVIER
- TROIANO, GABRIELA ALEJANDRA
- TUNDIS, MIRTA
- URROZ, PAULA MARCELA
- VALDES, GUSTAVO ADOLFO
- VEGA, MARIA CLARA DEL VALLE
- VILLALONGA, JUAN CARLOS
- VILLAR MOLINA, MARIA INES
- VILLAVICENCIO, MARIA TERESITA
- VOLNOVICH, LUANA
- WECHSLER, MARCELO GERMAN
- WISKY, SERGIO JAVIER
- WOLFF, WALDO EZEQUIEL
- ZIEGLER, ALEX ROBERTO
- ZILIOOTTO, SERGIO RAUL

Ausentes con aviso:

- BARDEGGIA, LUIS MARIA
- DAER, HECTOR RICARDO
- FERNANDEZ MENDIA, GUSTAVO RODOLFO
- GIUSTOZZI, RUBEN DARIO
- KIRCHNER, MAXIMO CARLOS
- RODRIGUEZ, MATIAS DAVID

Con licencia:

- CARRIO, ELISA MARIA AVELINA
- GRANADOS, DULCE (*LIC. SIN GOCE DE DIETA (BAE 31)*)
- NAZARIO, ADRIANA MONICA
- PASSO, MARCELA FABIANA
- QUINTAR, AMADO
- RAFFO, JULIO
- SORGENTE, MARCELO ADOLFO

En misión oficial:

- GARRETON, FACUNDO
- GIOJA, JOSE LUIS
- PEREYRA, JUAN MANUEL



SUMARIO

1 – MANIFESTACIONES EN MINORIA.

2 – IZAMIENTO DE LA BANDERA NACIONAL

3 – HIMNO NACIONAL ARGENTINO.

4 – CONVOCATORIA A SESION ESPECIAL

(...)

18 – CONSIDERACIÓN DEL DICTAMEN DE LAS COMISIONES DE ACCIÓN SOCIAL Y SALUD PÚBLICA Y DE PRESUPUESTO Y HACIENDA RECAÍDO EN EL PROYECTO DE LEY EN REVISIÓN POR EL QUE SE INCORPORA EN EL PROGRAMA MÉDICO OBLIGATORIO –PMO– LA COBERTURA DE LECHE MEDICAMENTOSA PARA EL CONSUMO DE QUIENES PADECEN DE ALERGIA A LA PROTEÍNA DE LA LECHE VACUNA (APLV) Y QUIENES SUFREN O PADECEN DESÓRDENES, ENFERMEDADES O TRASTORNOS GASTROINTESTINALES EOSINOFÍLICOS (EXPEDIENTES 1352-D-2013, 2511-D-2013, 6553-D-2013, 1796-D-2014 Y 5716-D-2014). ORDEN DEL DÍA 746. SE SANCIONA DEFINITIVAMENTE (LEY 27.305).

- En la Ciudad Autónoma de Buenos Aires, a los diecinueve días del mes de octubre de 2016, a la hora 11 y 37:

- 1 -

MANIFESTACIONES EN MINORIA

Sr. Recalde.- Pido la palabra.

Sr. Presidente (Monzó).- Tiene la palabra el señor diputado por Buenos Aires.

Sr. Recalde.- Señor presidente: la sesión especial estaba citada para la hora 11.

Sr. Presidente (Monzó).- La Presidencia sabe que no nos caracteriza la puntualidad.

Sr. Recalde.- No pretendo que tengamos puntualidad británica. Además, cada vez estoy más lejos de lo británico.

Sr. Presidente (Monzó).- La Presidencia informa que hay 170 señores diputados en la casa.

Sr. Negri.- Pido la palabra.

Dirección de Información Parlamentaria

Sr. Presidente (Monzó).- Tiene la palabra el señor diputado por Córdoba.

Sr. Negri.- Señor presidente: se ha registrado la presencia de más de 170 señores diputados en la casa. Solicito que se continúe llamando durante diez minutos y que todos colaboremos comunicándonos con los despachos de los diputados.

Sr. Presidente (Monzó).- Así se hará, señor diputado.

- Luego de unos instantes:

- 2 -

Izamiento de la bandera nacional

Sr. Presidente (Monzó).- Con la presencia de 130 señores diputados queda abierta la sesión especial convocada conforme al requerimiento efectuado por varios señores diputados en número reglamentario.

Invito a la señora diputada nacional por el distrito electoral de Buenos Aires doña Cecilia Moreau y al señor diputado nacional por el distrito electoral de Santa Cruz don Mauricio Ricardo Gómez Bull a izar la bandera nacional en el mástil del recinto.

- Puestos de pie los señores diputados y el público presente, la señora diputada doña Cecilia Moreau y el señor diputado don Mauricio Ricardo Gómez Bull proceden a izar la bandera nacional en el mástil del recinto. (*Aplausos en las bancas y en las galerías.*)

- 3 -

HIMNO NACIONAL ARGENTINO

Sr. Presidente (Monzó).- Invito a los señores diputados y al público presente a entonar las estrofas del Himno Nacional Argentino, que será interpretado por la Orquesta de Cámara del Congreso de la Nación.

- Puestos de pie, los señores diputados y el público presente entonan las estrofas del Himno Nacional Argentino. (*Aplausos en las bancas y en las galerías.*)



Sr. Presidente (Monzó).- Agradecemos a la Orquesta de Cámara del Congreso de la Nación.

- 4 -

CONVOCATORIA A SESIÓN ESPECIAL

Sr. Presidente (Monzó).- Por Secretaría se dará lectura de la resolución dictada por esta Presidencia convocando a sesión especial y de la ampliación de la convocatoria.

Sr. Secretario (Inchausti).- Dice así:

AQUÍ RESOLUCIÓN DICTADA POR LA PRESIDENCIA MEDIANTE LA QUE SE
CONVOCA A SESIÓN ESPECIAL

Y AMPLIACION DE LA CONVOCATORIA

(...)

- 18 -

Incorporación de la cobertura de leche medicamentosa al programa médico obligatorio

SR. PRESIDENTE MONZÓ.- Corresponde considerar el dictamen de las comisiones de Acción Social y Salud Pública y de Presupuesto y Hacienda Orden del Día N° 746 referente a las enmiendas introducidas por el Honorable Senado en el proyecto de ley que le fuera pasado en revisión por el cual se incorpora al Programa Médico Obligatorio la cobertura de leche medicamentosa para el consumo de quienes padecen de alergia a la proteína de la leche vacuna.
-aquí orden del día N° 746

SR. PRESIDENTE MONZÓ.- En consideración.
Tiene la palabra el señor diputado por Río Negro.

SR. WISKY, SERGIO JAVIER.- Señor presidente: quiero comenzar señalando que soy médico



Dirección de Información Parlamentaria

clínico y trabajo en el departamento de terapia intensiva en el hospital de Bariloche por lo que no es mi especialidad el tema en tratamiento. Sin embargo, este proyecto tiene por objeto darle sentido común a una patología que es bastante frecuente en la niñez ya que hay un 85 por ciento de los niños que se curan dentro de los cuatro años, pero queda un 15 por ciento que mantiene esta alergia a las proteínas de la leche vacuna cuando llega a la adultez. Uno de los tratamientos para esta intolerancia es el uso de leche medicamentosa, razón por la cual consideramos adecuado incorporar su cobertura al PMO.

Es importante que en las políticas públicas sanitarias tratemos de salir de lo que se denominan sistemas de radar: me refiero a que solamente estamos tratando temas que entran con síntomas o que tienen visibilidad. Debemos tener en claro que hace rato que en el mundo se dice que en el año 2020 el setenta por ciento de las muertes va a estar relacionado al tabaquismo, al alcoholismo, a la obesidad, al sedentarismo y a los traumas o accidentes. De manera que estos son los temas que vamos a tener que colocar en la agenda de nuestro Congreso para poder lograr políticas públicas y leyes que acompañen la reducción de esta pesada carga en enfermedades que está teniendo la humanidad y sobre todo nuestros conciudadanos.

Por lo tanto, desde nuestro bloque vamos a acompañar este proyecto que incorpora al PMO la cobertura de leche medicamentosa. (Aplausos en las bancas.)

SR. PRESIDENTE MONZÓ.- Tiene la palabra el señor diputado por Corrientes.

SR. MACIAS, OSCAR ALBERTO.- Señor presidente: el proyecto que estamos discutiendo trata de incluir en el Programa Médico Obligatorio el suministro de leche medicamentosa para consumo de aquellas personas que padezcan una deficiencia inmunológica que es la alergia a la proteína de la leche vacuna.

Las personas que son alérgicas a la leche vacuna no pueden consumirla en ninguna de sus formas o derivados. Es decir, no pueden consumir ni leche, ni yogur, ni queso, etcétera. Ahora bien, pensemos en lo difícil que puede ser encontrar una dieta balanceada para un niño de apenas unos meses o de unos pocos años, darle suplementos para que tenga una dieta acorde y no le falten los nutrientes necesarios para el crecimiento. Por ello las leches medicamentosas son una alternativa diseñada para que los niños y todas las personas que posean este problema puedan tener una fuente segura de nutrientes, proteínas y calcio.

Su elevado costo hace que esta leche sea inaccesible para muchos padres, impidiendo ser incluida en la alimentación de los niños. Una lata cuesta entre 350 y 1900 pesos. Esta iniciativa busca que las obras sociales y las prepagas se hagan cargo de este costo que en gran parte era absorbido por los propios pacientes o por sus padres en el caso de los niños.

Esta deficiencia es poco común y por ello no ha sido considerada con la importancia que se merece. Por esta razón, numerosas personas que padecen este problema han sido marginadas por su cobertura médica.

Consideramos que lo que hoy estamos tratando es de gran utilidad para aquellas personas que padecen esta enfermedad crónica y sin duda ayudará a mejorar su calidad de vida.

Vale resaltar, como dije anteriormente, el elevado costo que tiene la leche medicamentosa y lo difícil que es para muchas familias de recursos medios y bajos conseguir todos los meses el dinero necesario para comprar al menos un pote de este producto. Peor aún es saber que hay miles de personas de escasos recursos que no pueden acceder a este remedio, y en materia de salud su vida se encuentra al desamparo.

Ahora bien, me resulta importante resaltar el hecho de que estamos agregando al PMO más medicamentos. Esto se traslada a las obras sociales, las cuales en muchos casos hacen



Dirección de Información Parlamentaria

considerables esfuerzos para cubrir las demandas de todos sus afiliados. Por ello creo que sería positivo que el Estado estuviera más presente, dando una mano a las diferentes obras sociales a los fines de dar abasto a las demandas de los beneficiarios.

Vemos con beneplácito el trabajo que han realizado mis pares en la Comisión de Acción Social y Salud Pública y los senadores promocionando este proyecto. Pero, repito, falta participación del Estado. Estimo que muchos padres y sus hijos les estarán agradecidos. (Aplausos en las bancas.)

SR. PRESIDENTE MONZÓ.- Tiene la palabra el señor diputado por Misiones.

SR. FRANCO, JORGE DANIEL.- Señor presidente: en principio quiero comunicar que vamos a acompañar la incorporación al Programa Médico Obligatorio de la cobertura de la leche medicamentosa para quienes padecen alergia a la proteína de la leche vacuna.

Esta enfermedad, que afecta a entre un dos y un tres por ciento de los niños por debajo de los cuatro años, no solo tiene que ver con la ingesta de proteínas sino de otros componentes de la leche que también producen problemas de distintas características, tanto dérmicas como respiratorias y digestivas.

En honor a mis convicciones, en honor a la medicina –que es la profesión que abracé y en honor al ejercicio de la pediatría, quiero dejar en claro que más allá de que acompañe este proyecto porque me pongo en el lugar de esos padres que tienen hijos con alergia alimentaria, a quienes les cuesta conseguir los recursos para darles este alimento, por encima de todo existe un alimento soberano que es la leche materna.

Esta enfermedad se produce cuando los chicos no toman de la teta de la mamá. Esta cuestión viene de la década del 70, cuando hubo toda una movida cultural para dejar de lado la lactancia materna y reemplazarla por la leche en polvo. En ese momento hubo en el mundo un debate que terminó en un juicio. Alguien escribió un artículo que decía: “La Nestlé mata bebés”. Por supuesto Nestlé perdió ese juicio, pero la multa fue mínima. En ese artículo se explicaba con mucho rigor científico y social qué significaba la lactancia materna.

Cuando un bebé no toma la teta es porque la mamá no tiene leche. Eso se llama “hipogalactia”, se produce en la minoría de los casos y tiene mucho que ver con otras cuestiones y no con las de fondo, es decir, razones genéticas o con el hábito constitucional de una mamá.

Por lo tanto, si bien es bueno lo que hace este proyecto, también es necesario que se insista hoy más que nunca en los tiempos que vivimos y por la lucha que llevamos adelante la lactancia materna como el alimento soberano para los bebés hasta los doce o dieciocho meses, pero sobre todo en los seis primeros meses de vida.

Es importante hacer hincapié en que el producto al que se refiere el proyecto que estamos tratando –que va a ayudar a la economía de las familias de quienes padecen esta enfermedad no suplante y no estimule suplantar la lactancia materna por la leche en polvo. Digo esto porque la ingesta de leche en polvo es la primera causa para generar la alergia a la leche de vaca. Esto es así porque la leche de vaca está preparada para alimentar a otra especie, no la humana. Y por eso, cuando los seres humanos se alimentan con un alimento de otra especie aparece la alergia. Para terminar, repito: bienvenido sea un acompañamiento a las familias que lo necesiten, pero que esto no sea un camino para reemplazar ese alimento soberano que es la leche materna.

SR. PRESIDENTE MONZÓ.- Tiene la palabra la señora diputada por Chubut.

-- Ingres a al recinto un grupo de señoras diputadas.



Dirección de Información Parlamentaria

SRA. LAGORIA, ELIA NELLY.- Señor presidente: yo también soy mujer, soy madre, fui hija, soy abuela y bisabuela, y tengo a muchas mujeres en mi entorno. Cada muerte me duele como si fuera en mi carne. No entiendo a esta sociedad que cada vez va delinquiendo más y que nos va convirtiendo en bárbaros en vez de seres humanos.

Pero en este momento quiero expresar mi regocijo, en cierta forma, porque estamos preservando la salud, que es un derecho que tenemos desde que nacemos. Lo hacemos mediante la aprobación de un proyecto que contempla la leche medicamentosa.

Yo no soy médico, como quienes se han expresado con anterioridad, pero también conozco las ventajas de la leche materna. Lo veo en mis bisnietos.

Como decía, soy feliz porque pienso que todos vamos a acompañar y a aprobar este proyecto, ya que se está tratando de dar vida a quienes padecen la alergia a la proteína de la leche vacuna, y con su incorporación al Programa Médico Obligatorio se obliga a determinadas obras sociales a garantizar su cobertura. Podemos decir que distintas patologías se incorporan al listado que los prestadores están obligados a atender.

Espero que el proyecto que viene en revisión del Senado y al cual algunos legisladores, como la diputada Bianchi, le han prestado atención y lo han presentado nuevamente, sea acompañado por todos, porque así como queremos la vida, debemos reconocer que la salud es vida, y acompañándolo aportamos a ese objetivo. (Aplausos en las bancas.)

SR. PRESIDENTE MONZÓ.- Tiene la palabra el señor diputado por Tucumán.

SR. MASSO, FEDERICO AUGUSTO.- Señor presidente: estamos ante uno de esos proyectos que muchas veces parecen de menor envergadura.

Sin embargo, escuchamos lo que sufren las madres de estos chicos a lo largo y ancho del país para poder alimentarlos y para tratar de conseguir el dinero que hoy las obras sociales no les brindan. Sabemos también lo que tienen que luchar mediante amparos judiciales para que sobre todo las empresas de medicina prepaga accedan a darles la leche y los medicamentos necesarios para tratar este problema. Se trata de una enfermedad que, si es tratada como corresponde, tiene una perspectiva importante de curarse.

Algunos de mis colegas han planteado el tema de los presupuestos. Al respecto, escuchaba hace unos diez días a un grupo de madres en mi provincia, Tucumán, cuyo salario promedio es de 10.000 pesos. Una de estas madres me decía que su hijo necesitaba doce latas de esta leche especial y que cada una de ellas cuesta 920 pesos, por poner un ejemplo.

Pensaba entonces qué importante es que el Congreso se aboque al tratamiento de estas iniciativas, que quizás los medios –y muchas veces, hay que decirlo, esta misma Cámara– consideran como leyes de menor importancia.

Estas son las leyes que nos van reconciliando de a poco con la sociedad, sobre todo con aquel sector que sufre día a día hechos concretos, como ocurre con estas madres y estos padres cuyos hijos tienen alergia a la proteína de la leche de vaca.

Seguramente los títulos de los diarios de mañana harán alusión a la aprobación de la reforma electoral, pero cada uno de quienes representamos a los 24 distritos nos tenemos que dar un tiempo para que, aunque sea como un subtítulo, se sepa que hoy también aprobamos la incorporación de esta leche al Programa Médico Obligatorio, lo que va a traer satisfacción y sobre todo permitirá que dejen de peregrinar cientos de miles de madres, a lo largo y ancho del país, por algo que en algunos casos hasta roza la discriminación.



Dirección de Información Parlamentaria

Señor presidente: considero que esta Cámara sancionará hoy una ley importante, como han expresado varios diputados, en lo que hace a garantizar el derecho al acceso a la salud. Por otro lado, más allá de la importancia que se les quiera dar, reitero que estas son las leyes que de alguna manera permitirán encontrarnos con tantos argentinos que necesitan que este Congreso se ponga a la par. Con ellas lograremos ese acercamiento con la sociedad, ya que distintos hechos generaron que la política y la institución pública se alejen de la gente. Mediante la sanción de esta iniciativa, en el día de hoy estamos poniendo un granito de arena para que estos cientos de miles de argentinos que esperaban desde hace muchos años esta ley, y que en ese trayecto han vivido situaciones muy difíciles, seguramente empiecen a creer en esta institución tan loable que es el Congreso de la Nación. Por eso es que todos los bloques, como lo han anticipado, van a apoyar este proyecto. Estos son temas importantes de la agenda porque son los que la gente común quiere que el Congreso debata.

SR. PRESIDENTE MONZÓ.- Tiene la palabra el señor diputado por San Luis.

SR. RICCARDO, JOSE LUIS.- Señor presidente: quiero agradecer a los diputados que trataron los proyectos que han permitido dar cabida a esta demanda -uno de los cuales es de nuestra autoría-, que han terminado en este recinto para ser votados en el día de hoy.

El derecho a la salud está íntimamente relacionado con el derecho a la vida, primer derecho humano reconocido y garantizado por la Constitución Nacional.

Detrás de esta iniciativa hay muchas organizaciones y muchos padres que, como siempre, vienen luchando por una mejor salud para sus hijos. Al respecto, simplemente quiero reconocer a la Red Inmunos –creo que están presentes algunas madres que la integran-, que fue un estímulo muy importante y que ha batallado durante mucho tiempo para llegar a este punto. Las alergias alimentarias se producen a cualquier edad, pero fundamentalmente quienes primero las sufren son los niños. Me refiero a la denominada APLV, alergia a la proteína de la leche vacuna.

Esta leche de la que estamos hablando, que se denomina leche medicamentosa, no tiene nada que ver con las leches maternizadas u otro tipo de leches. De allí la especificidad de esta norma. Se trata de una leche que no debe contener la proteína vacuna, porque ésta les produce a los pacientes los niños- un efecto de reacción inmunológica y, reitero, nada tiene que ver con las leches complementadas o maternizadas, que incluso no están reconocidas por el Programa Médico Obligatorio.

En ocasiones los síntomas son leves, pero en otras son gravísimos, pudiendo llegar –como en toda reacción inmune- hasta la muerte.

El Plan Materno Infantil incluido en el Programa Médico Obligatorio contempla la cobertura integral durante el embarazo y el parto, a partir del diagnóstico y hasta el primer mes luego del nacimiento, pero dice: “A fin de estimular la lactancia materna no se cubrirán las leches maternizadas o de otro tipo, salvo expresa indicación, con evaluación de la auditoría médica”. Es decir, en cuanto a las leches medicamentosas, el Programa Médico Obligatorio no obliga a las obras sociales o prepagas a efectuar su prestación fuera del año de vida, y además, deja a criterio de la auditoría médica su cobertura dentro del primer año de vida. Por lo tanto, cualquier entidad que otorgue esta prestación no reconocida, lo estaría haciendo sin mandato legal alguno. Lo que se plantea a través de este proyecto es la provisión de la leche especial, denominada “medicamentosa” se parece mucho más a un medicamento que a una leche maternizada, que según las evidencias científicas no puede ser reemplazada por otra cosa, aunque las obras



Dirección de Información Parlamentaria

sociales sostienen que se pueden utilizar otros complementos dietarios, que en realidad ponen en riesgo la vida de los niños.

Tengamos en cuenta que hablamos de un producto modificado para que no contenga alérgeno, que es lo que produce la reacción inmune.

Además, como bien señaló un diputado preopinante, 400 gramos de leche medicamentosa cuesta entre 1.800 y 2.500 pesos. ¡Esto equivale a varios cientos de litros de leche común!

Imagínense la situación que tiene que enfrentar una familia que apenas llega a fin de mes. No debemos olvidar que dentro de ese más del 30 por ciento de argentinos que se ubican por debajo de la línea de pobreza, también hay hijas, hijos, niñas y niños que sufren esta deficiencia, que consiste en la falta de tolerancia a la proteína, como también la sufren muchos que se ubican por encima de la línea de pobreza. Por lo tanto, para el 50 por ciento de las familias argentinas que no cuentan con la cobertura de una obra social –que de esos 2.400 pesos apenas reconocen 40, 50 o 60 pesos-, esta situación se transforma en una verdadera odisea.

En consecuencia, es importante que consagremos esto como un derecho a la salud y a la vida.

Por eso, celebramos el trabajo que han llevado adelante las diferentes organizaciones, como así también los bloques políticos que se sumaron a esta propuesta.

Por lo expuesto, es necesario incorporar como una prestación obligatoria la cobertura integral de la leche medicamentosa, sin límite de edad, si bien esta problemática tiene mayor incidencia en los menores.

Cabe señalar que la Justicia también participa de este proceso de cambio, toda vez que ya existen fallos judiciales que van en el mismo sentido.

Por todas estas razones, adelanto que desde el bloque Cambiemos vamos a acompañar las modificaciones introducidas por el Honorable Senado, en pos de la sanción definitiva del proyecto de ley, para que este derecho a la salud quede definitivamente consagrado para beneficio de los niños, niñas y familias que padecen esta dolencia.

SR. PRESIDENTE MONZÓ.- Tiene la palabra la señora diputada por Entre Ríos.

SRA. GAILLARD, ANA CAROLINA.- señor presidente: en nombre de los integrantes del bloque Frente para la Victoria adelanto que vamos a acompañar esta iniciativa, a fin de que se incluya la cobertura de la leche medicamentosa para todos aquellos niños que padecen de alergia a la proteína de la leche de vaca.

Además, nos parece importante que se incluya al PMO esta cobertura, más aún teniendo en cuenta que hablamos de un producto muy costoso que no está contemplado dentro de las prestaciones de las obras sociales ni de las prepagas.

Más allá de eso, entendemos que es fundamental promover la lactancia materna a través de fuertes campañas, sin perder de vista que todo esto tiene que ver también con el negocio de los laboratorios dedicados a la producción de este tipo de leche. Por lo tanto, no debemos permitir que esta norma se transforme en un negocio para los laboratorios que muchas veces se aprovechan de este tipo de tratamientos para obtener más rentabilidad.

SR. PRESIDENTE MONZÓ.- Se va a votar nominalmente el dictamen de las comisiones de Acción Social y Salud Pública y de Presupuesto y Hacienda por el que se recomienda aceptar las enmiendas introducidas por el Honorable Senado en el proyecto de ley que le fuera pasado en revisión por el que se incorpora al Programa Médico Obligatorio la cobertura de leche medicamentosa para consumo de quienes padecen de alergia a la proteína de la leche vacuna.



Honorable
Cámara de Diputados
de la Nación
REPÚBLICA ARGENTINA

Dirección de Información Parlamentaria

-- *Se practica la votación nominal*

[VER LISTADO DE LA VOTACION](#)

-- *Conforme al tablero electrónico, sobre 195 señores diputados presentes, 194 han votado por la afirmativa.*

SR. SECRETARIO (INCHAUSTI).- Se han registrado 194 votos por la afirmativa. No se han registrado votos por la negativa ni abstenciones.

-AQUÍ VOTACIÓN NOMINAL

SR. PRESIDENTE MONZÓ.- Se deja constancia del voto afirmativo de los señores diputados Wolff, Lusquiños y Horne. Queda definitivamente sancionado el proyecto de ley. Se comunicará al Poder Ejecutivo y se dará aviso al Honorable Senado. (Aplausos en las bancas.)