



H. Cámara de Diputados de la Nación

Proyecto de Declaración

La Cámara de Diputados de la Nación Argentina...

Declara

Su Interés por el “**V Aniversario de la Fundación Pequeños Gigantes**”, de la provincia de Misiones, la cual es el primer centro de atención integral gratuito para niños prematuros a nivel mundial, el cual ha de conmemorarse el 13 de noviembre de 2024. La cual, además, es la primera organización civil de su tipo en formar parte de la OEA, promoviendo la importancia de la prematuridad y el apoyo a las familias.

Carlos Alberto Fernández

Diputado Nacional

Fundamentos

Sr. Presidente:

Fue en 2019 cuando por iniciativa de Paula Schapovaloff, la Fundación Pequeños Gigantes se ha transformado en el primer centro de atención integral gratuito para niños prematuros a nivel mundial.

Con orgullo y emoción, este 13 de noviembre hemos de celebrar con ellos su quinto aniversario, y me expreso de este modo porque la fundación se destaca por su equipo interdisciplinario de 11 profesionales que colaboran con el sistema de salud pública. Además, Pequeños Gigantes es la primera organización civil de su tipo en formar parte de la OEA, promoviendo la importancia de la prematuridad y el apoyo a las familias. Lo cual genera un posicionamiento de un más alto nivel a los tipos de políticas del Estado Misionero que no deja de luchar con la legislación necesaria como con todos los medios por mejorar la calidad de vida de sus ciudadanos, y más aún en aquellos que deben vivir situaciones tan complejas como ser partes de recibir un niño prematuro y pasar a ser una familia que necesita contención, empatía y el auxilio que amerite la realidad que deben afrontar en todos los aspectos que podamos imaginar.

Pequeños Gigantes, fue fundada en abril del año 2019 y el Centro de Contención y Seguimiento en noviembre del mismo año, pero su misión nació mucho antes.

Todo comienza cuando una mamá, en este caso Paula Schapovaloff, su fundadora y primer presidente, es madre de Juan Ignacio, un niño que llegó al mundo en la semana 27 de gestación, con apenas 900 gramos. Y eso fue un impacto sin precedentes en ella, en Juani y su familia, todos ellos vivieron en primera persona la experiencia de pasar más de tres meses en una unidad de cuidados neonatales, además de las numerosas terapias y seguimientos posteriores.

Fue así que evidenciaron en carne propia, que no existían leyes que apoyaran a los padres de niños prematuros ni tampoco una fundación que ofreciera el soporte necesario.

Inspirada por su día a día y por la necesidad de apoyar a otras familias en situaciones similares, Paula creó Pequeños Gigantes, un espacio dedicado a la salud, seguimiento y amor para los niños nacidos prematuros y sus familias.

Y así es que hoy es una realidad que la fundación se ha convertido en un faro de esperanza y apoyo integral. Sí, lo que nació por un impulso de dentro del corazón de una madre y familia que buscaron que su experiencia sirva y auxilie a otros padres que necesitaban un grupo humano empático a lo que les sucedía, pasaron a ser un hombro donde poder llorar sin esconder sus lágrimas, donde las respuestas y soluciones se hacen y se buscan en comunidad; porque nadie está exento de este tipo de vivencias y estar unidos hace mucho. Y así fue que Pequeños Gigantes fue cobrando una gran importancia llegando a ser la única Fundación a nivel mundial en contar con un Centro de Contención y Seguimiento público y gratuito, que brinda terapias integrales y seguimiento continuo a los niños nacidos prematuros hasta su adolescencia. Además, la fundación cuenta con un área social desde donde se asiste a las familias en situación de vulnerabilidad, proporcionando un soporte integral que va más allá de lo médico.

En su corta pero impactante historia, Pequeños Gigantes ha logrado hitos significativos.

Ejemplo de ello es que fue la primera anfitriona del Primer Encuentro Internacional por la Prematurez, donde más de 20 países expusieron sus trabajos y compartieron sus métodos para mejorar la atención a los niños nacidos prematuros. Este encuentro no solo elevó el perfil de la fundación, sino que también fomentó una red global de apoyo y colaboración.

Y fue así que el reconocimiento no se hizo esperar. Pequeños Gigantes fue distinguida por el Ministerio de Salud de la Provincia de Misiones y Por el Ministerio de la Nación, así como por la Organización Panamericana de la Salud (OPS). Además, como si fuese poco, es miembro activo de la Organización de

los Estados Americanos (OEA) y del Instituto Panamericano del Niño, Niña y Adolescente.

Estos reconocimientos reflejan el impacto positivo de la fundación en la atención y seguimiento de niños nacidos prematuros.

Es por ello que me siento feliz de expresar que hoy, Pequeños Gigantes marca el rumbo a nivel internacional con sus más de once profesionales dedicados a la salud, estableciendo estándares en la atención integral y el seguimiento de estos pequeños grandes luchadores y sus familias. Con una combinación de amor, dedicación y profesionalismo. Y cómo no afirmar que la fundación continúa transformando vidas y ofreciendo un modelo a seguir en otros países.

Además, es oportuno dejar de manifiesto que la Fundación Pequeños Gigantes es una institución sin fines de lucro, destinada a realizar el seguimiento necesario para el desarrollo y crecimiento de los niños nacidos prematuros en la Provincia de Misiones, República Argentina; además del acompañamiento y contención a sus familias. Y es menester expresar que el Seguimiento se enmarca en la Ley XVII-88 del "Programa Provincial de Seguimiento del Recién Nacido en Riesgo", a los fines de brindar a los recién nacidos de alto riesgo una atención diferenciada a partir del alta hospitalaria hasta el año de vida. Siendo esta una de las leyes más avanzadas en la salud de Misiones y Argentina.

Por todo lo expuesto, solicito a mis pares el acompañamiento para la aprobación del presente proyecto de Declaración.

Carlos Alberto Fernández

Diputado Nacional