

Ley de Emergencia en Discapacidad: cerca de 200 personas se manifestaron en la previa al tratamiento en Diputados

21/08/2025



Este miércoles por la mañana, previo al tratamiento que se produjo en la Cámara de Diputados de la Nación, donde se rechazó el veto de Javier Milei de la Ley de Emergencia en Discapacidad por 172 votos a favor, mientras que 73 votaron en contra y 2 diputados se abstuvieron, cerca de 200 manifestantes sanrafaelinos marcharon desde el kilómetro cero hasta la rotonda del Mapa, mostrando su clara postura frente a

la decisión tomada por el presidente.

En sintonía con lo que pasó en otros puntos del país, este miércoles por la mañana un importante grupo de manifestantes, entre quienes había personas con discapacidad, familiares, amigos, docentes de instituciones educativas e integrantes de algunas organizaciones no gubernamentales, se manifestaron en favor de la ley de emergencia en discapacidad, solicitando a los automovilistas que los “acompañaran” haciendo sonar sus bocinas.

Diálogo con algunos de los presentes

En diálogo con Diario San Rafael, Carina Irigo, integrante de la Asociación Familias Genias, y mamá de Genaro, un chico con autismo, señaló que “él tiene cubiertas todas sus demandas, sus terapias, por lo que hoy no se ha cortado ningún servicio, así que la lucha hoy en realidad es para que vote contra el veto, para que no se corte, y también para entender un poquito que esta lucha continúa”. “Hay esperanzas de que se vuelva a promulgar y después vendrá la lucha por el presupuesto, porque en realidad no hay debates ni discusiones sobre el presupuesto (en ningún área), y por otro lado creo que también es bueno esto de llegar a la comunidad, llegar a otro sector y que entienda que lo que estamos luchando no es para hacer desequilibrio fiscal ni para desestabilizar ningún país, ya que en realidad, con todos los aportes de los empleadores y trabajadores se llega al fondo solidario que se utiliza para pagar los servicios básicos de discapacidad”, amplió.

Augusto Troncoso, papá de Camila, una niña de 7 años con epilepsia refractaria, expresó que los medicamentos que su hija necesita son “indispensables para vivir bien, para no sufrir convulsiones”. “Ella –y cualquier persona con una enfermedad así– tiene derecho a estar bien, a no sufrir nada que le haga tener problemas incontrolables. Si no se frena esta política del Gobierno, sabemos que existe un riesgo de que las obras sociales nos corten medicamentos que son impagables. En mi caso estoy acá por eso, pero también por los

derechos de cualquier persona", consideró.

Raquel, mamá de Lilén, una nena asistente a un centro de día, resaltó que su presencia es "para luchar y para pedir más que nada por nuestros hijos, porque esto no puede ser, ellos nos necesitan". "Mi hija no toma medicamentos, pero sí le hace falta seguir concurrendo al centro de día porque no sabe leer y escribir (tiene aprendizaje lento), y quién más que yo para defenderla a ella, a todos los compañeros y a todos los que realmente les hace falta", dijo. Se mostró esperanzada de que, en caso de tener que hacer otra marcha, se reúna más gente para manifestarse.

Ilda, abuela que estuvo en representación de su bisnieto Dilan Jesús, de 8 años, quien atraviesa un trastorno del espectro autista (TEA), planteó que "él no recibe más que una pequeña pensión que no alcanza ni siquiera para enviarlo a un fonoaudiólogo". "Todavía no habla, entonces es por eso que apoyo estas marchas y por la necesidad que hay de toda la gente que tiene niños, o gente adulta con discapacidad, porque es terriblemente costoso estar con ellos y hacerle los tratamientos", concluyó.