



Chile, mayo 2022.-

Se agradece difusión
Salud, Concientización

Datos... un elemento clave para construir futuro

El objetivo, catalizar en las autoridades sanitarias e intersectoriales los cambios necesarios que lleven a la mejoría en la salud y su entorno psicosocial en los niños vulnerables

La Asociación Latinoamericana de Seguimiento Pediátrico y Neonatal lanzó el pasado 11 de mayo el Registro de Base de Datos en Seguimiento del Recién Nacido de Alto Riesgo ALSEPNEO en un evento online con la participación de profesionales de la salud de toda América Latina.

Las estimaciones sugieren que hay al menos 8 millones de niños y niñas con discapacidad menores de 14 años en América Latina y el Caribe. ¿Dónde están? ¿Cuáles son las causas asociadas más frecuentes? ¿Que necesidades demandan las familias? ¿Qué proporción es por RN de alto riesgo? ¿Qué grupos de niños deben seguirse por equipos especializados? El registro de seguimiento es mucho más complejo que cualquier otra base de datos porque va recogiendo diferente información en forma longitudinal en el tiempo, es un registro biopsicosocial con la capacidad de dar respuesta a estas preguntas, porque el sentido final del seguimiento es construir el futuro de estos niños.

Las principales discapacidades a menudo se identifican durante la primera infancia, estas disfunciones se vuelven más evidentes cuando el niño alcanza la edad escolar. *“Usar los datos para guiar las acciones, hoy no tenemos una imagen verdadera de la situación en la región”* expresó la Dra. Mónica Morgues, presidente ALSEPNEO durante el lanzamiento del Registro, y prosiguió *“Obtener progresivamente más y mejores datos de salud en la infancia sobre niños y niñas en condiciones de alto riesgo de enfermar y/o morir que permitan contribuir a la creación y el fortalecimiento de estadísticas públicas de calidad”*

El objetivo de este registro es catalizar en las autoridades sanitarias e intersectoriales los cambios necesarios que lleven a la mejoría en la salud y su entorno psicosocial en los niños vulnerables, ALSEPNEO reafirmó su compromiso de acompañar, educar y guiar a los equipos de salud de toda Latinoamérica en su labor, de tal manera que puedan ser satisfechas y provistas en tiempo y forma las necesidades de atención en salud impactando en la calidad de vida de los niños de la región y su familia.

La primera infancia es un período crucial del desarrollo y donde se establecen las bases para el bienestar futuro; aprendizaje y participación. Debemos velar para que alcancen su máximo potencial.

Acerca de ALSEPNEO. Somos Una organización académica sin fines de lucro que nació en mayo 2021, liderada por profesionales de la salud dedicados y con experiencia en el seguimiento de niños de alto riesgo y en la creación de programas interdisciplinarios de seguimiento y/o brindar apoyo a los ya existentes en Latinoamérica. Con presencia en 17 países y casi 600 asociados trabajamos incansablemente en este primer año de vida para abrir un espacio regional de participación

Contacto

Andrea Mermolja. Comunicación ALSEPNEO
mermolja.andrea@gmail.com
Tel. 54911 66230823
www.alsepneo.com
Instagram / Facebook / LinkedIn @alsepneo