



salud, incorporando la palabra autorizada de profesionales de la salud y las historias de usuarios terapéuticos que aportarían sus vivencias. Para Brenda, la concreción de ese proyecto implicaba desplazarse desde su casa, ubicada en las afueras de la capital, hacia el hospital, en un momento en que debía hacer reposo. Esto porque, a su *colección de malos diagnósticos* —como ella solía decir para referirse al VIH y la polineuropatía desmielinizante, entre otros trastornos que le provocaban fuertes dolores—, se le había sumado la lesión de un brazo en un accidente doméstico. Además, requería la búsqueda de apoyos entre organizaciones sociales, el contacto con quienes oficiarían de expositores durante la jornada, la disponibilidad de fondos, y la confección de distintos tipos de documentos. Entre estos, la escritura de una carta al director del Programa con el objetivo de resguardar a los médicos que habían protagonizado una nota en el periódico más importante de la ciudad junto a ella. En dicho artículo, que ocupaba una página entera en la edición dominical, reconocían que el uso de cannabis por parte de personas viviendo con VIH-sida ayudaba a tolerar la medicación antirretroviral y que el sistema de salud debía acompañar la decisión de los usuarios (Carreras, 2016).

Pese al malestar físico y a las dificultades económicas, Brenda había continuado trabajando incluso en su cama, por vía telefónica, desde el amanecer hasta avanzada la noche. Su ritmo era incesante. Entre febrero y marzo de 2016, las reuniones con médicos infectólogos del Programa fueron espacios en los que, además de coordinar la realización de un ateneo sobre uso terapéutico de cannabis, se habló sobre la evidencia científica disponible, los proyectos para realizar investigaciones en universidades nacionales y las vivencias de los propios cultivadores y usuarios terapéuticos. En una de esas ocasiones, Brenda se pronunció respecto de los tratamientos médicos y sostuvo: *los impacientes tenemos derecho a elegir cómo vivir y cómo morir*. Además de promover encuentros con profesionales de la salud, en los meses siguientes ella se reunió con legisladores y asesores con el objetivo de impulsar la elaboración de normativas que contemplaran las prácticas de cultivo y uso existentes. En una conversación con un médico durante ese periodo álgido de militancia, se expresó de manera similar: *soy impaciente de que el médico me trate bien, de buscar soluciones con cannabis, con hongos...* Con dinámicas de movilización semejantes, activistas cannábicos de distintos puntos del país trazaron redes que sostuvieron la problemática en la agenda política.

Este artículo se inspira en esa singular modificación que Brenda Chignoli realizó del término “pacientes”, empleado en el universo de la



siguiendo a Lopes y Heredia (2014) la participación de movimientos sociales en instancias y organismos públicos tiene como correlato, además de procesos de institucionalización, el desarrollo de saberes respecto de las ambigüedades y opacidades del campo burocrático y la producción de perfiles distintivos de activistas al interior de los colectivos. Figuraciones como las organizaciones de usuarios terapéuticos de cannabis y sus cuidadores, que se valen de experiencias biosociales compartidas por sus integrantes como recurso para la producción identitaria, la politización, la participación en debates médicos y científicos, y la demanda por derechos también se encuentran insertas en estas dinámicas (Epstein, 1995; Rabinow, 1996; Rose & Novas, 2005; Gregoric, 2012; Akrich, O'Donovan & Rabeharisoa, 2013). En ese contexto, desarrollan estrategias, formas de argumentación y visibilización que tienen como contrapunto a la noción del “paciente paciente” (Mulcahy et al., 2010) cuya valoración positiva por parte de los médicos residiría en su capacidad de acatar decisiones y, sobre todo, saber esperar.

En las iniciativas emprendidas por activistas en pos del acceso al cannabis para uso terapéutico, las consideraciones sobre el tiempo vertebraban los intereses y expectativas de quienes integraban las agrupaciones. Esto ocurría porque las enfermedades que los reunían provocaban gran sufrimiento y dolor, tanto a los afectados como a quienes se ocupaban de su cuidado —por lo general, las mujeres de la familia—, de modo que una transformación de dicha situación era considerada imperiosa. Para pensar en estos aspectos retomamos la distinción entre “tiempo familiar” y “tiempo de lucha” realizada por Vianna (2013), en tanto los sufrimientos cotidianos se entretrejan con la dinámica de reuniones propia de las agrupaciones sociales, la búsqueda de alianzas con otros actores y la participación en debates y procesos legislativos que tenían sus propios ritmos y plazos.⁵ En esa interrelación, las organizaciones y sus portavoces construían una temporalidad característica: la de la urgencia y la impaciencia como modo de situarse en tanto actores sociales en *el mientras tanto*, es decir, un lapso de duración indeterminada que se



5 Siguiendo una línea analítica semejante y a partir de una investigación realizada en Río de Janeiro, Brasil, Nelvo (2019) aborda el *trabajo del tiempo y en el tiempo* realizado por Gal, madre de un usuario terapéutico, y para ello describe sus recorridos reiterados en busca de acceder por vía judicial a un medicamento elaborado a base de cannabis. Como apunta el autor, esos procedimientos administrativos se entretrejan con narrativas de vida y de lucha en las que aparecen, una y otra vez, innumerables dolores y sufrimientos.

pretendía breve y que debía ser poblado de propuestas y acciones capaces de acelerar la sanción e implementación de una ley de *cannabis medicinal*.

Tomando como punto de apoyo la idea de impacientes, abordo el proceso de movilización en busca de una regulación para el acceso a la planta de cannabis y sus derivados en la clave del rechazo de los comportamientos obedientes asociados a la espera por parte de usuarios terapéuticos y sus cuidadores. De esta manera, la impaciencia sería un modo de señalar un malestar, y de cualificar y experimentar el tiempo. Entre activistas, esto destaca la dimensión de movimiento implicada en el compromiso y la dedicación a una causa, la superación de dificultades encontradas en el camino y la búsqueda de soluciones alternativas a través de experiencias asociativas. La transformación de la espera en actividad es comprendida, más ampliamente, como opuesta a la inacción y la desesperanza.

El análisis se apoya en el acompañamiento etnográfico de esos mundos desde 2014. Dicha pesquisa incluyó, hasta el momento, el análisis de documentos, la observación participante en reuniones, manifestaciones callejeras, audiencias públicas y seminarios sobre uso terapéutico de cannabis, como también la realización entrevistas en profundidad y conversaciones informales con activistas cannábicos. Sobre la base de esos materiales, este artículo describe, en primer lugar, la demanda de acceso al cannabis para uso terapéutico en dos contextos, considerando las modalidades de la impaciencia en los reclamos, y sus repercusiones una vez que estos involucraron a niños y niñas junto a sus familiares. A continuación, profundiza en las historias convergentes de dos activistas, Brenda y Norma, y en su construcción de redes, saberes e itinerarios a partir de las “escenas de espera” (Pecheny y Palumbo, 2017) que atravesaron. En los siguientes apartados exploramos otras actividades que se inscriben en el universo de la impaciencia activista, tales como mostrar, llevar y entrelazar historias en eventos de *cannabis medicinal* y reuniones informativas en el Congreso de la Nación.

(RE)EMERGENCIAS DEL USO TERAPÉUTICO DE CANNABIS

La transformación del uso terapéutico de cannabis en una cuestión que requería acciones gubernamentales rápidas se comprende una vez que consideramos el trabajo social que hilvana casos particulares en la conformación de causas políticas y, de ese modo, consagra ciertas situaciones como merecedoras de atención pública, legitimación y reconocimiento.



HISTORIAS CONVERGENTES

El proceso de organización colectiva en el marco de agrupaciones de usuarios medicinales que narramos en el apartado anterior deviene de experiencias de usuarios y sus familiares en su relación con la incertidumbre que permea los diagnósticos, y el tránsito entre instituciones e instancias burocráticas (Star & Bowker, 1997; Mulcahy, 2010). En las historias convergentes que daban forma a ese activismo, las vivencias de desesperación y soledad en tanto pacientes, y la percepción de cambios concretos producidos por el uso de cannabis en cuadros clínicos de difícil manejo, por lo general crónicos, eran factores que impulsaban la búsqueda de extender e integrar redes donde se pudiera compartir información al respecto. La rápida formación de agrupaciones se entiende, entonces, si observamos los procesos de formación y construcción de sí a partir de las dimensiones de movimiento, compromiso y dedicación progresiva a una causa.

Brenda comenzó a emplear las inflorescencias de la planta de manera terapéutica como un último recurso para poder adherir al tratamiento antirretroviral. Ese encuentro fue propiciado por su pareja, usuario y cultivador, quien le preparó una leche con cannabis. La evaluación positiva luego de ese episodio de consumo permitió la superación de sus prejuicios respecto a la sustancia y la continuidad de la práctica:

cuando tomé esa leche, mientras la iba tomando me iba calmando el ardor, porque tenía llagas de tanto vómito. Y me abrió el apetito. Claro, al día siguiente fui a verla a mi médica y le dije 'mirá'. Ella ya me había dado Omeprazol, Ranitidina, Milanta, qué sé yo lo que no había tomado. Y mi médica que me iba a internar en el Rawson porque yo ya estaba mal y demás. Bueno, un día trajo otro día y esos días fueron acompañados por la leche con cannabis (...) Me abrió el apetito, me calmó la gastritis, me relajó, me desestresó, me mejoró el humor. Entonces empecé a engordar, empecé a tolerar mejor los antirretro. Entonces qué pasó, por ejemplo, un cambio grande: que cuando yo tomaba los antirretrovirales los vomitaba ahí nomás y tenía que, nauseosa, volverlos a tomar. Pero con la leche con cannabis o unas secas [pitadas] antes yo no vomitaba y tenía que volver a tomar la medicación. Así empecé y no lo largué más desde ese entonces



Como ella misma reconocía, la inclinación progresiva al activismo cannábico se dio porque “*algo me faltaba y algo me incomodaba*”, de modo que era necesario cambiar ese orden de cosas. Con ese fin, había montado una *asesoría en salud y gestión* en un consultorio desocupado de un hospital universitario. En ese espacio informaba sobre las leyes nacional y provincial de sida, tramitaba pensiones no contributivas, impulsaba denuncias por discriminación y recursos de amparo, realizaba encuestas socioeconómicas, y articulaba ayudas y subsidios con la Dirección de Emergencia Social de la provincia. También allí había comenzado a hablar sobre el cannabis como herramienta terapéutica, incluso con los médicos que le preguntaban por lo bajo, en charlas de pasillo.

Hablar de cannabis era una de sus marcas y estrategias de militancia. En sus intervenciones en público, Brenda criticaba la falta de información sobre terapias complementarias y/o alternativas en los espacios de salud, y la imposibilidad de acceder legalmente a la planta cuyo uso había transformado su vida. En charlas cotidianas, Brenda contaba sobre su experiencia y esto suponía no solo hablar de prácticas de uso y cultivo, sino de las maneras en que había conseguido superar diversas trabas burocráticas: la inclusión del cannabis en su historia clínica, la tramitación de un certificado en el Instituto Provincial de Alcoholismo y Drogadicción (IPAD) que indicaba que hacía “uso controlado de cannabis”, entre otros ejemplos.

Esa transformación y las experiencias previas de “aprendizajes inesperados” (Lopes y Heredia, 2014) en hospitales públicos, se reiteran en la trayectoria de una mujer oriunda de Catamarca a quien llamaremos Norma. Mientras navegaba en internet, ella descubrió que el cannabis podía ayudar a controlar las convulsiones en casos de epilepsia refractaria como el de su hija menor, Martina, de 14 años. Ese dato llegaba a ella luego de innumerables viajes y traslados que habían comenzado con las primeras convulsiones y el diagnóstico de Síndrome de West, cuando Martina tenía 5 meses de vida. Luego de que los médicos la desahuciaran, Norma decidió llevarla a Buenos Aires para buscar otras opciones y opiniones. En los dos hospitales pediátricos a los que acudió le enseñaron cómo cuidar a Martina, cómo estimularla para que hiciera cosas por sí sola; entre ellas, gatear. Dado que se había vuelto conocida en los pasillos y salas de espera por su presencia constante, Norma había empezado a vender alimentos allí mismo, y a cocinar y limpiar casas por encargo. La creciente autonomía de Martina fue acompañada de un proceso de autonomización personal, que por ese entonces no contaba con un trabajo formal. Así, pudo reunir



en momentos críticos —en el caso de Brenda, antes de una internación; en el de Martina, luego de años de crisis convulsivas imparables— y por medio de usuarios y/o cultivadores con conocimientos sobre la planta y la producción de derivados. Por último, la apreciación de los cambios ocurridos en las personas afectadas y en sus familiares aparecía como estímulo para emprender acciones transformadoras en asociaciones que desarrollaban cultivos, creaban espacios de diálogo sobre cepas, dosis y preparados, y procuraban reunirse con legisladores y asesores. Como me decía Norma: *es importante que las mamás se conozcan para que puedan salir adelante, para que podamos contenernos unas a otras.*

En su pesquisa sobre acciones políticas realizadas por familiares de víctimas de violencia policial en Rio de Janeiro, Vianna (2013) observa que el tiempo es objeto de gran parte del trabajo social y simbólico de los militantes. Ello porque al lidiar de manera rutinaria con dilaciones, reiteraciones de trámites y cambios de última hora de audiencias programadas, los movimientos colocan la espera y sus modos de enfrentarla en un plano de actividad, “como parte de la propia lucha” (p. 415). Aquí podríamos agregar que ese rechazo de la espera se configuraba como parte constitutiva de las historias personales de militancia. En los relatos, el “tiempo familiar” y el “tiempo de lucha” (Vianna, 2013) aparecían entrelazados de maneras complejas: era frecuente que Brenda y Norma mencionaran todo aquello que habían resignado para dedicarse a la causa y que, al mismo tiempo, cifraran su vida en su movilización permanente. Sus itinerarios de politización se construían a partir de condiciones materiales de existencia que incluían numerosos traslados entre provincias y entre sus hogares y los hospitales donde buscaban atención médica. A esto se añadían las circulaciones institucionales; la producción de documentación en el marco de experiencias asociativas; la exploración de alternativas terapéuticas y la distribución de tareas de cuidado al interior de la familia. Siguiendo nuevamente a Vianna (2014: 15), los derechos en tanto “formas de construcción y posicionamiento de sujetos morales y políticos” pueden ser analizados en su despliegue en la vida cotidiana, mostrando de otro modo la magnitud de las movilizaciones activistas.



Los eventos contaron con un grupo relativamente estable de disertantes y configuraron una cadena que reunía a expositores y públicos en sus sucesivos traslados. Podemos pensar esas actividades cooperativas como esfuerzos epistémicos tendientes a la creación de una red multidisciplinaria de expertos y de enfoques sobre un problema particular (Akrich et al., 2013: 7); y también en tanto fenómenos liminares que ponen en juego actos voluntarios y obligaciones de cuño moral, de manera análoga a las peregrinaciones religiosas (Turner, 2008: 162). En este sentido, para los activistas, la dedicación a distintas tareas en el marco de seminarios y jornadas se fundamentaba en la necesidad de socializar la información, educar y divulgar acerca de las propiedades terapéuticas del cannabis. Para una agrupación, realizar una convocatoria y convertir a su ciudad en sede implicaba montar una grilla de oradores —que, recordemos, estaban en circulación y tenían fechas reservadas— y cubrir la mayor parte de los gastos. Esto se hacía, por ejemplo, a través de fiestas u otras actividades para recaudar fondos, y de gestiones para lograr declaraciones de interés y apoyos municipales y/o provinciales. Además de pagar pasajes, las agrupaciones anfitrionas se ocupaban de proveer alojamiento para los expositores que viajaban a las jornadas. Las actividades previas comprendían también la difusión en redes sociales y el diálogo con medios locales en ruedas de prensa. A partir del interés que cada evento despertaba, las agrupaciones se veían obligadas a reforzar sus modelos o dispositivos solidarios, generando más reuniones y espacios de capacitación.

Así, la causa del *cannabis medicinal* se hacía en desplazamientos reiterados que creaban circuitos y puntos de convergencia con formatos similares. Con todo, las experiencias de dolor tornaban difusos los bordes de esos encuentros y generaban situaciones imprevistas en su desarrollo. Esas historias aparecían de manera permanente, incluso en el primer segmento, dado que, cuando contaban acerca del modo en que habían llegado al cannabis, los profesionales se referían a padecimientos que afectaban a sus familiares y pacientes (Morante & Morante, 2017). De manera complementaria, los viajes como los que realizaba Norma eran frecuentes: a cada lugar donde se celebraba un evento acudían personas desde lejos con la esperanza de encontrar información de primera mano



1° Seminario de Cannabis Medicinal del NOA “Educar, informar, aprender: Cannabis medicinal en Argentina y en el mundo, actualidad y futuro” (Santiago del Estero, junio de 2016), Seminario de Cannabis Medicinal (Rosario, julio de 2016), Jornada Internacional de Cannabis Medicinal (septiembre de 2016), Jornada de Cannabis Medicinal (Catamarca, noviembre de 2016).

sobre cannabis.

Los relatos de ese tenor se multiplicaban e incluso irrumpían en el fluir de los eventos. Así, por ejemplo, en una ocasión, una reunión científica se detuvo por unos minutos a causa de gritos que provenían desde afuera del salón. En medio del desconcierto generalizado, una mujer tomó la palabra y se identificó como médica de un niño autista con episodios de autoagresión severa que se encontraba afuera en compañía de su madre; mientras describía el caso, mostraba a la audiencia los papeles con la historia clínica. En otro seminario, uno de los médicos expositores propuso que los minutos finales fueran destinados a preguntas generales sobre cannabis y no a casos particulares porque, de lo contrario, *sería muy duro de escuchar*. A pesar de ese pedido, el intervalo de preguntas se volvió rápidamente un espacio donde se presentaron situaciones desesperadas y apremiantes. Por los intersticios de la grilla programada se colaban las historias que narraban experiencias cotidianas de dolor y sufrimiento, y que dejaban entrever que la presencia de las personas allí se engarzaba con múltiples acciones anteriores y también con otras proyectadas hacia el futuro.

Por ese continuo surgir de las historias, los eventos se extendían o interrumpían. Para los familiares de personas con distintas patologías, los minutos previos y posteriores a las exposiciones y los intervalos recreaban las oportunidades abiertas por los pasillos hospitalarios en una escala muchísimo mayor. Así, aprovechaban esos momentos para conversar entre sí e intentar aproximarse a los oradores con la finalidad de comentarles sobre su situación particular o solicitar su contacto. De este modo, la negativa a esperar se manifestaba también a través de la acción de llevar y contar las historias personales y familiares, y generar articulaciones con otros en situaciones similares.

Los seminarios y jornadas propiciaron la formación de colectivos que luego aparecían generando otros eventos e instancias de reunión; integrándose en el proceso de movilización y construcción del uso medicinal de cannabis como problema público en tanto condición objetiva que mostraba la magnitud de la problemática y el desborde de los canales de divulgación creados por las organizaciones. Los activistas establecieron redes de relaciones que contactaban a quienes los consultaban con profesionales de la salud dispuestos a interiorizarse en el acompañamiento de terapias cannábicas y con cultivadores solidarios que no solo proveían los derivados, sino que asesoraban en técnicas de cultivo y producción de



extractos. En tramas semejantes, algunas organizaciones cultivaban de manera colectiva y brindaban talleres donde replicaban esas enseñanzas. Nótese además que la demanda de aceite de cannabis excedía los dispositivos de ayuda, contención, y cuidado que habían sido diseñados a partir de ese trabajo en común, del mismo modo en que los relatos en primera persona excedían el formato pautado de los eventos.

MOSTRAR Y SENSIBILIZAR

La peregrinación de activistas por seminarios se complementó con la visita reiterada a órganos legislativos con el objetivo de concretar reuniones con funcionarios y asesores. Durante el año 2016, esas instancias representaron oportunidades para profundizar el trabajo microscópico de incidencia en pos de la regulación del uso terapéutico de cannabis. A veces las reuniones surgían de repente, lo que obligaba a estar en permanente movimiento y comunicación entre sí.

El trabajo colaborativo entre activistas, legisladores y asesores se plasmaba en proyectos de ley y en un conjunto de actividades que contornaban esos textos, tales como notas periodísticas, redacción de documentos y cartas, divulgación de imágenes fotográficas de los actores en redes sociales y más reuniones para delinear los pasos siguientes. Ese ciclo de actividades incluía otras tantas esperas como, por ejemplo, la salida de diputados y legisladores de encuentros que se habían prolongado más de lo estipulado y que formaban parte de su agenda. Era frecuente, entonces, que muchas reuniones comenzaran solo con los asesores, quienes se ocupaban de recabar información para redactar propuestas normativas y también organizaban la red de personas convocadas.

Para acudir a dichos espacios los activistas preveían la participación de un abanico de actores considerado representativo y distribuían la toma de la palabra de acuerdo con los roles que asumiría cada uno. En los encuentros relevados solían presentarse madres de usuarios terapéuticos, cultivadores que producían extractos de manera solidaria y representantes de agrupaciones. Algunas intervenciones se orientaban más hacia *lo político, concreto y conciso*, mientras que otras hablaban sobre experiencias de uso en primera persona (Díaz, 2019). Tal tipo de formato era resultado del aprendizaje desarrollado en la propia reiteración de los encuentros.

Formando parte de ese andar incesante, las audiencias públicas y



de mi dolor, del dolor de una familia como tantas, que día a día, al levantarse, no se mira al espejo, sino que tiene que mirarse y mira el dolor, el sufrimiento; mira a un hijo sacudiéndose por convulsiones varias veces al día, a un hijo que no camina, que no habla, que se lastima o está ausente por su autismo. Mira a un hijo quizás doblarse de dolor y casi sin fuerzas porque el cáncer le está ganando la batalla. Allí comprendo que esta realidad siempre nos hace diferentes del resto de la sociedad. Es ahí que me pregunto: ustedes, legisladores, ¿recorrieron como tantos de nosotros los pasillos de los hospitales? ¿Sabrán de lo que estamos hablando? ¿Y saben? La respuesta cae por su propio peso: es un rotundo y contundente “no”. “No”, porque si no, a esta altura no estaríamos hablando de una posible ley; ya se estaría aplicando una ley para el uso del cannabis medicinal. (Registro de campo, 13/10/2016)

Cualquier persona que tenga un familiar con discapacidad sabe que estamos a merced de nuestros familiares discapacitados. Entonces plantearnos que van a investigar, lo celebramos; decirnos que todos vamos a estar dentro de esa investigación, es mentira. Decirnos que van a producir variedades de aceite para toda esa cantidad de gente, bueno, asumo que van a plantar toda la provincia de Córdoba. Nosotras, con nuestros cultivos, con nuestras plantas, compartiendo y haciendo un cultivo cooperativo, comunitario y aprendiendo de las madres chilenas que tienen toda la teoría y de los hermosos cultivadores argentinos que tienen toda la práctica, aprendimos. (...) Nosotras no venimos a pedir que nos solucionen un problema o que nos traigan laboratorios que fabriquen cosas. Estamos abiertas a que eso pase y entendemos que va a ocurrir. Nos parece fabuloso. Pero nuestros hijos tienen las convulsiones hoy y los moretones, mi hija los tiene hoy. No puede estar esperando a la fase 1, la fase 2, la fase 3 o la fase 4; porque, para nosotras, esta es una fitoterapia complementaria a lo que ya hacemos. Es un extracto de una planta. Es lo más natural que le dimos a nuestros hijos en años; es lo mejor, lo más eficiente, lo más seguro que le dimos. Lo dijo la doctora: es una sustancia segura. ¡Es una planta! (Registro de campo, 13/10/2016).

Aquí nuevamente, se entrelazaban el “tiempo familiar” y el “tiempo

por una reglamentación que contemplara las prácticas de autocultivo, cultivo solidario y cultivo colectivo de cannabis que formaban parte de las articulaciones realizadas hasta entonces. Entre otros desenvolvimientos que no puedo desarrollar aquí, la especialización entre cannabicultores favoreció un reconocimiento de sí mismos como trabajadores y productores cannábicos.

A lo largo de este trabajo, la expresión *impaciente* que Brenda empleaba para hablar de sí misma y de otros en una situación similar a la suya, fue el puntapié que permitió mostrar cómo los itinerarios de activismo estaban marcados fuertemente por el rechazo de una actitud obediente de espera y, en cambio, colocaban el acento en la búsqueda de alternativas ante experiencias de dolor e injusticia. Esto se hacía de diversos modos, en los que se entretajían la vida cotidiana y la acción pública de los activistas: la construcción del uso terapéutico como una situación de carácter urgente a través de la multiplicación de asociaciones que se visibilizaban principalmente como colectivos de usuarios terapéuticos y madres; la conversión de los tránsitos por distintas instituciones en aprendizajes y recursos para la creación de redes que reunían a usuarios, familiares, científicos, cultivadores y médicos; los viajes y desplazamientos para participar de jornadas informativas, audiencias públicas y reuniones con legisladores y asesores; la transformación de la propia vivencia en un testimonio que formaba parte de una causa política más amplia pero que, con todo, mantenía su particularidad.

La atención puesta en el término *impacientes*, con sus resonancias y potencias, invita a conocer un entramado de acciones, historias e itinerarios activistas, y a pensar las movilizaciones políticas a través del trabajo que sus protagonistas realizan con el tiempo, las emociones y las palabras.



BIBLIOGRAFÍA

- Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT)
2016. Comunicado “Ingreso al país de aceite de cannabis por vía de excepción”, 7 de oct, 2016. Recuperado el 12 de febrero de 2017 de: http://www.anmat.gov.ar/comunicados/aceite_cannabis_para_uso_compasivo.pdf
- Akrich, Madeleine; O’Donovan, Orla y Rabeharisoa, Vololona
2013. “The entanglement of scientific and political claims: towards a new form of patients’ activism”. En *CSI Working Paper Series N° 35*, HAL, pp. 1-16. Recuperado el 15 de mayo de 2020 de: <https://hal-mines-paristech.archives-ouvertes.fr/hal-00913925>.
- Auyero, Javier
2013. *Pacientes del Estado*. Ciudad de Buenos Aires: Eudeba.
- Boletín Oficial de la República Argentina
2017. Ley 27.350. Investigación médica y científica del uso medicinal de la planta de cannabis y sus derivados. Año CXXV, N° 33.607. Buenos Aires, 19 de abril de 2017.
- Carreras, Sergio
2016. “Respetan decisión de usar marihuana en pacientes con VIH”, La Voz del Interior, 13/03/2016. Disponible en: <https://www.lavoz.com.ar/ciudadanos/respetan-decision-de-usar-marihuana-de-pacientes-con-vih>. Último acceso en: 11/02/2020
- Corbelle, Florencia.
2016. *Dar la cara como “usuario responsable”. El activismo político de los usuarios de drogas: de la clandestinidad al Congreso Nacional*. Tesis de doctorado. Buenos Aires: Universidad de Buenos Aires.
- Díaz, María Cecilia
2020. “Convertirse en especialista en cultivo y uso terapéutico de cannabis. Contextos, conocimientos y formas de asesoramiento entre activistas cannábicos en Argentina”, En *Redes – Revista de Estudios Sociales de la Ciencia y la Tecnología* n° 50, pp. 209-233.
2019. *Cultivar a vida: una etnografía entre activistas canábicos na Argentina*. Tesis de doctorado, mimeo. Brasil: Programa de Pós-Graduação em Antropologia Social, Museu Nacional, Universidade Federal do Rio de Janeiro.
2016. “El dolor no puede esperar”: madres por el cannabis medicinal en Argentina.” Ponencia presentada en el VI Coloquio Educación, Género y Sexualidades/ 4º Congreso Género y Sociedad. Recuperado el 13 de agosto de 2017 de: <http://conferencias.unc.edu.ar/index.php/gyc/4gys/paper/viewFile/4421/1451>.
- Duarte, Luiz Fernando Dias
2003. “Indivíduo e pessoa na experiência da saúde e da doença”. En *Ciência & Saúde Coletiva* volumen 8, número 1, pp. 173-183.
- Epstein, Steven
1995. “The Construction of Lay Expertise: AIDS Activism and the Forging

- of Credibility in the Reform of Clinical Trials”. En *Science, Technology & Human Values*, volumen 20, número 4, pp. 408-437.
- Gregoric, Juan José
2012. “Biosociabilidad y demandas por derechos en el activismo de personas de sectores populares afectadas por VIH-SIDA”. En *Cuadernos de Antropología Social*, volumen 35, pp. 121-142.
- Goodwin, Jeff; Jasper, James M., Polletta, Francesca
2001. “Introduction: Why Emotions Matter”. En *Passionate Politics. Emotions and Social Movements*. Chicago and London: The University of Chicago Press.
- Guerrero Bernal, Juan Carlos; Márquez Murrieta, Alicia; Nardacchione, Gabriel y Pereyra, Sebastián
2019. “Problemas públicos. Controversias y aportes contemporáneos”. Estudio introductorio. En *Problemas públicos. Controversias y aportes contemporáneos*. Ciudad de México: Instituto de Investigaciones Dr. José María Luis Mora.
- Hoag, Colin
2011. “Assembling Partial Perspectives: Thoughts on the Anthropology of Bureaucracy”. En *Political and Legal Anthropology Review*, volumen 34, número 1, p. 81-94.
- H. Cámara de Diputados de la Nación Argentina
2003. Proyecto 3003-D-03. Habilitación del uso de todas las variedades del compuesto químico Tetrahidrocannabinol (THC) para la investigación como medicación terapéutica o de control de síntomas. 30/06/2003.
2005. Proyecto 0886-D-05. Reforma del artículo 5° de la Ley 23.737. 13/03/2005
2006. Proyecto 1453-D-2006. Lucha y represión contra el narcotráfico, ley 23737: incorporación del artículo 29 quáter sobre despenalización de la marihuana para uso terapéutico. 5/04/2006
2012. Versión taquigráfica. Reunión conjunta de las comisiones de Prevención de Adicciones y Control del Narcotráfico y de Legislación Penal, 7/06/2012
- H. Concejo Deliberante de Villa Gesell.
2016. Resolución 4198, 18/04/2016. Recuperado el 15 de enero de 2017 de <https://hcdvillagesell.com/wp-content/uploads/2016/06/4198-CANNABIS-MEDICINAL.pdf>.
- Inchaurraga, Silvia
2003. “Marihuana. El argumento más débil de la teoría prohibicionista”. En Inchaurraga, S. (Comp), *Las drogas. Entre el fracaso y los daños de la prohibición*. Rosario: CEADS-UNR/ARDA.
- Lopes, José Sergio Leite y Heredia, Beatriz
2014. “Introdução”. *Movimentos sociais e esfera pública. O mundo da participação: burocracias, confrontos e aprendizados inesperados*. Rio de Janeiro: Colégio Brasileiro de Altos Estudos, pp. 20-41.
- Lugones, María Gabriela
2012. *Obrando en autos, obrando en vidas. Formas y fórmulas de Protección Judicial en los tribunales Prevencionales de Menores de Córdoba, Argentina, a comienzos del siglo XXI*. Río de Janeiro: Editora E-papers.



- Morante, Marcelo y Morante, Mariela
2017. *Sin dolor. Historias íntimas del cannabis medicinal*. Ciudad Autónoma de Buenos Aires: Paidós.
- Mulcahy, Caitlin M.; Parry, Diana C.; Glover, Troy D.
2010. "The "Patient Patient": The Trauma of Waiting and the Power of Resistance for People Living With Cancer". En *Qualitative Health Research*, volumen 20, número 8, pp. 1062–1075.
- Nelvo, Romário
2019. "Das dores que vazam: cotidiano, família e o trabalho do tempo no ativismo da maconha medicinal". En *Revista Mundaú*, número 6, pp. 37-59.
- Pecheny, Mario
2017. "Introducción". En Pecheny, M. y Palumbo, M. (Comps.) *Esperar y hacer esperar. Escenas y experiencias en salud, dinero y amor*. Ciudad Autónoma de Buenos Aires: Teseo Press, pp. 13-36.
- Peyraube, Raquel y Bouso, José Carlos
2015. *¿Marihuana como medicina? Usos médicos y terapéuticos del cannabis y los cannabinoides*. México: México Unido Contra la Delincuencia.
- Prado, Monique; Policarpo, Frederico; Veríssimo Marcos
2017, "Direito ao acesso e acesso ao direito: Mobilizações sociais e jurídicas pelo acesso à maconha medicinal". Ponencia presentada en el V ENADIR, agosto de 2017, Rio de Janeiro, Brasil.
- Rabinow, Paul
1996. "Artificiality and Enlightenment: from Sociobiology to Biosociality". En *Essays on the Anthropology of Reason*, New Jersey, Princeton University Press, pp. 91-111.
- Rivera, Luis Miguel
2019. "Mothers as Pot Legalizers: From Illegality to Morality in Medical Use of Cannabis in Latin America". En Polese, A.; Russo, A. y Strazzari, F. (Eds.) *Governance Beyond the Law. The Immoral, The Illegal, The Criminal*. Palgrave Macmillan. p. 85-103.
- Rose, Nikolas y Novas, Carlos
2005. "Biological Citizenship". En Ong, A.; Collier, S. J. *Global Assemblages. Technology, Politics and Ethics as Anthropological Problems*, Oxford, Blackwell Publishing, pp. 439-463.
- Schechner, Richard
2000. *Performance*. Teoría y prácticas interculturales. Buenos Aires, Libros del Rojas.
- Sclani Horrac, Ana Florencia
2014. *Aproximaciones a un análisis crítico de las prácticas de los usuarios de cannabis: Caso del Movimiento Cannábico Argentino*. Tesis de licenciatura. La Plata: Universidad Nacional de la Plata.
- Star, Susan Leigh & Bowker, Geoffrey C.
1997. "Of Lungs and Lungers: The Classified Story of Tuberculosis". En *Mind, Culture, and Activity*, volumen 4, número 1, pp. 3-23.

Turner, Víctor

2008 [1974]. "Peregrinações como processos sociais". En *Dramas, Campos e Metáforas. Ação simbólica na sociedade humana*, Niterói, EdUFF.

Vianna, Adriana; Farias, Juliana

2011. "A guerra das mães: dor e política em situações de violência institucional". En *Cadernos Pagu*, número 37, p. 79-116.

Vianna, Adriana

2014. "Tempos, dores e corpos: considerações sobre a "espera" entre familiares de vítimas de violência policial no Rio de Janeiro". En Birman, P; Leite, M; Machado, C. (Orgs). *Dispositivos urbanos e tramas dos viventes: ordens e resistências*. Rio de Janeiro: Editora FGV.

2013. "Introdução: fazendo e desfazendo inquietudes no mundo dos direitos". En Vianna, A. (Org.) *O fazer e desfazer dos direitos. Experiências etnográficas sobre política, administração e moralidades*. Rio de Janeiro: E-Papers.

Agradecimientos

Este artículo emerge del acompañamiento de iniciativas activistas de Brenda Chignoli y su familia, como también de integrantes del Movimiento Nacional Por la Normalización del Cannabis Manuel Belgrano y la Asociación Edith Moreno Cogollos Córdoba. En esos itinerarios conocí a miembros de diversas organizaciones sociales que luchan por la regulación integral del cannabis. A todos ellos mi profundo agradecimiento y reconocimiento. La investigación de doctorado fue realizada en el marco del Programa de Pós-Graduação em Antropologia Social, Museu Nacional, Universidade Federal do Rio de Janeiro (PPGAS-MN/UFRJ) entre 2014 y 2018, bajo la orientación de Luiz Fernando Dias Duarte y Gustavo Blázquez. Durante esos años conté con una beca de estudios de la Coordenação de Aperfeiçoamento de Pessoal de Nível Superior (CAPES). Actualmente me desempeño como becaria de posdoctorado del Consejo Nacional de Investigaciones Científicas y Técnicas (CONICET), con lugar de trabajo en el Instituto de Humanidades de la Universidad Nacional de Córdoba. Agradezco la lectura generosa de María Gabriela Lugones y las sugerencias realizadas por quienes evaluaron una primera versión del texto.