

Advocacy Capacity Building



Miami, FL USA – May 26th, 2018

Participantes

Location: **Marriott Dadeland Hotel**

LE MIRAGE Meeting Room

Module 1



SANDRA MESRI ADVOCACY GROUP - APEHI

Nacida en Buenos Aires, Argentina.
Licenciada en Administración de empresas
En el año 2001 me diagnosticaron Acromegalia y esta experiencia personal me llevo a formar la asociación Apehi que ayuda a pacientes con enfermedades hipofisarias, actualmente dirijo Advocacy Group, empresa que trabaja en Latinoamerica y que se especializa en el acompañamiento a pacientes en su tránsito por mejorar su calidad de vida. El haber sido Paciente me hizo convertir esa vivencia en ayuda generando programas y acciones para facilitar los procesos y ofrecer soluciones sustentables.

Mision: Colaborar con OSCs, industria farmacéutica, cuerpo médico y autoridades sanitarias para desarrollar acciones a favor de los pacientes y sus familiares

Vision: Ser una consultora líder brindando soluciones en el campo de la salud

Pagina web: www.advocacygroup.com.ar
Email: sandra.mesri@advocacygroup.com.ar
www.advocacygroup.com.ar



MARTIN PETROCO ASOCIACIÓN PARA EL ENFERMO DE PSORIASIS AEPSO

Misión: Mejorar la calidad de vida de las personas con psoriasis y/o artritis psoriásica y la de sus familias.

Visión: Una sociedad donde todas las personas con psoriasis y artritis psoriásica accedan a la atención y los tratamientos adecuados.

En AEPSO compartimos los siguientes valores: Participación y compromiso con la causa, Voluntad por el cambio, Transparencia e igualdad de oportunidades

Facebook: AEPSO Twitter: @AEPSOarg
www.aepso.org

A collaborative effort



With the support of



Advocacy Capacity Building



Miami, FL USA – May 26th, 2018

Participantes

Location: **Marriott Dadeland Hotel**

LE MIRAGE Meeting Room

Module 1



MARIA GABRIELA BERTA

FUNDACION PARA LA INVESTIGACIÓN, DOCENCIA Y PREVENCIÓN DEL CÁNCER FUCA

María Gabriela es abogada especializada en gestión de organizaciones sin fines de lucro. Fundó y lideró el grupo FundAnemia, una red de fundaciones en varios países de América Latina, dedicadas a combatir la anemia, entre los años 2003 y 2010. Posteriormente fue KAM y Office Manager regional de la firma Allergy Therapeutics. Desde el año 2015 es Directora ejecutiva de Fundación FUCA, en la que ha implementado nuevas actividades para pacientes, como ciclos de charlas y talleres, cuadernillos informativos, entre otras. Es viuda y tiene tres hijos.

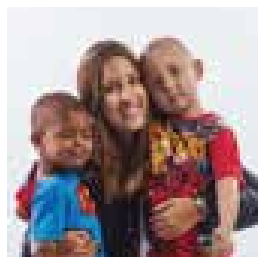
Misión: Contribuir a reducir la mortalidad por cáncer a través de la formación médica, la investigación científica, la educación, la concientización y educación a la comunidad para la prevención y el cuidado de la salud.

Visión: Un mundo sin cáncer es posible: lograrlo es tarea de todos.

Facebook: FUCA83 Twitter: @fundacion_FUCA

Email: mgberta@fuca.org.ar

www.fuca.org.ar



DINA STEAGALL

ALIANZA LATINA/ABRALE - Associação Brasileira de Linfoma e Leucemia

Dina Steagall is a marketing student; she has been working at ABRALE - Brazilian Lymphoma and Leukemia Society and ABRASTA - Brazilian Association of Thalassaemia for two and a half years in the fundraising and marketing area. ABRALE and ABRASTA are organizations focused on defending patient's right in Brazil.

Misión: to promote empowerment, professionalization and cooperation among patient advocacy organizations to continuously improve the quality of life of patients in Latin America.

Visión: To be the largest interlocutor with health agencies and governments in Latin America.

Facebook: [red.alianza.latina](https://www.facebook.com/red.alianza.latina)

www.redalianzalatina.org

A collaborative effort



With the support of



Advocacy Capacity Building



Miami, FL USA – May 26th, 2018

Participantes

Location: **Marriott Dadeland Hotel**

LE MIRAGE Meeting Room

Module 1



GUSTAVO SAN MARTIN

ASOCIACIÓN BRASILEIRA DE ESCLEROSIS MÚLTIPLE AME

Graduado en Administración de Empresas, especializado en creatividad y emprendimiento. En 2011, la Esclerosis Múltiple entró en su vida. Desde entonces, trabaja para mejorar las vidas de las personas que viven con EM y otras enfermedades (raras y crónicas). En 2012 fundó AME, la mejor plataforma de salud del mundo en Facebook, según WeGo Health 2017. Actúa en defensa de los derechos de salud, en el escenario de las políticas públicas nacionales e internacionales y en la promoción de la calidad de vida de los pacientes en todo el mundo.

Misión: Promover (i) información sobre enfermedades raras y crónicas, (ii) contribuir a la búsqueda del diagnóstico precoz, tratamiento adecuado y mejora de la calidad de vida de pacientes, sus amigos y familiares y (iii) desarrollar políticas públicas que resulten en el bienestar de pacientes raros y crónicos alrededor de Brasil y del Mundo.

Visión: El diagnóstico no nos hace diferentes de cualquier otra persona. Seguimos riendo, llorando, teniendo amigos y familiares que nos aman. ¡Nadie tiene que enfrentarse a la enfermedad sola! Si todos soñamos con una vida mejor, ¿por qué no soñar juntos?

Facebook: [amigosmultiplos](#)
www.amigosmultiplos.org.br



TIAGO MATOS

Instituto ONCOGUIA

Abogado. Posgrado en Patinet Advocacy por la Universidad Austral, Argentina - 2017-2018. Posgrado en Derecho en el Área de Salud por el Hospital das Clínicas da Faculdade de Medicina da USP/SP - 2005-2006. Especialista en Administración Hospitalaria y de Servicios de Salud por la Fundação Getúlio Vargas/SP 2007-2008. Especialista en Derecho Sanitario por la Faculdade de Saúde Pública da USP/SP 2009-2010. Director Jurídico y Coordinador del Núcleo de Advocacy del Instituto Oncoguia

Misión: Ayudar al paciente con el cáncer a vivir mejor.

Visión: Que toda persona diagnosticada con cáncer en Brasil tenga el Instituto Oncoguia como referencia de apoyo e información de calidad.

Facebook: [Oncoguia](#) Twitter: [@Oncoguia](#)
www.oncoguia.org.br

A collaborative effort



With the support of



Advocacy Capacity Building



Miami, FL USA – May 26th, 2018

Participantes

Location: **Marriott Dadeland Hotel**

LE MIRAGE Meeting Room

Module 1



PRISCILA TORRES

GRUPAR - Grupo de Apoio ao Paciente Reumático de Ribeirão Preto ENCONTRAR

Periodista, autora del Blog Artritis Reumatoide, principal medio de comunicación y empoderamiento del paciente brasileño. "Activista de la campaña TwittAR" artritis no espera y dolor no tiene hora", que movilizó a los pacientes y fue apoyo para la incorporación de nuevas tecnologías para el tratamiento de la enfermedad en el sistema público de salud brasileño. Coordinadora de advocacy y responsabilidad social de las asociaciones Grupar-RP, Grupo EncontrAR, Biored Brasil y Bloggers de la Salud. Convive con artritis reumatoide hace 12 años.

Misión: Promover el acceso a los derechos fundamentales de los pacientes con enfermedades reumáticas en Brasil, fomentando mejoras en las políticas públicas existentes e implementando por medios de la democracia, nuevas políticas públicas de atención integral a la persona con enfermedad crónica inmunomediada en Brasil.

Visión: Ser referencia nacional para el paciente brasileño e interlocutor respetado frente a los órganos de salud y gobiernos en Brasil y en América Latina.

Facebook: BlogArtriteReumatoide Twitter: @pryscillatorres / @Grupar_RP
www.artritereumatoide.blog.br / www.grupar-rp.org.br
www.encontrar.org.br



GUSTAVO CAMPILLO

Fundacion RASA

Administrador de empresas de a la Universidad Pontificia Bolivariana de Medellín, Colombia. Presidente de la Fundación RASA, Miembro del Consejo Nacional de Sida de Colombia. Miembro de la BioRedColombia. Presidente de la Mesa Nacional de Cáncer. Panelista y conferencista.

Misión: La protección de los derechos de las personas en el sistema de salud de Colombia, con énfasis en las patologías crónicas y/o de Alto Costo.

Visión: Ser una organización líder en el campo de las ONG que abordan la salud y los derechos de los pacientes, en el orden local, nacional e internación que genera conocimiento para la incidencia en las políticas públicas en salud.

Facebook: Fundacionreddeapoyosocialdeantioquia / Siamisderechos
Twitter: @siamisderechos
www.SiaMisDerechos.org

A collaborative effort



With the support of



Advocacy Capacity Building



Miami, FL USA – May 26th, 2018

Participantes

Location: **Marriott Dadeland Hotel**

LE MIRAGE Meeting Room

Module 1



NANCY ORTIZ AVILÉS

FORO NACIONAL DE CÁNCER

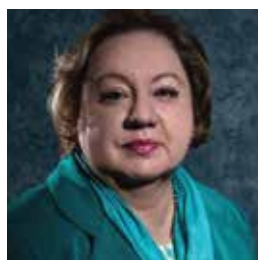
Periodista, especializada en salud y ciencias. Reportera, editora y Fundadora de Agrupaciones de periodistas de salud. En su desempeño profesional deriva en asesorías comunicacionales de organizaciones dedicadas al cáncer y luego a agrupaciones de pacientes. Actualmente es la Secretaria Ejecutiva de la Fundación Foro Nacional de Cáncer dedicada a generar una política global de cáncer con participación de todos los sectores involucrados.

Fundación Foro Nacional de Cáncer, plataforma interactiva donde participan todos los sectores vinculados al cáncer; autoridades, parlamentarios, sociedades científicas, universidades, sociedad civil y agrupaciones de pacientes

Misión: El Foro Nacional de Cáncer busca construir y validar participativamente una Estrategia Nacional de Cáncer para Chile, junto con monitorear y evaluar su futura implementación, con el fin de abordar los múltiples desafíos que esta enfermedad plantea a toda la sociedad chilena.

Visión: Ser el principal referente nacional en cuanto al estudio, diseño, acción y evaluación participativa en los diversos componentes del abordaje científico, clínico, comunicacional, social y político del cáncer en Chile.

Twitter: @FNCCChile www.foronacionaldecancer.cl



MARTHA GUALTERO

Observatorio Interinstitucional de Cáncer de Adultos OICA

Abogada de la Universidad Externado de Colombia, Especializada en Gestión Pública e Instituciones Administrativas. Se ha desempeñado entre otros, como Jefe de la Oficina Jurídica de la Secretaria de Salud de Cundinamarca, del Ministerio de Salud, Coordinadora del Programa de Salud de la Defensoría del Pueblo, Consultora Nacional e Internacional, Comisionada de la Comisión de Regulación en Salud, actualmente es la Presidenta del Observatorio Interinstitucional de Cáncer de Adultos y Enfermedades Huérfanas.

Visión: Ser una instancia que a nivel local, regional y nacional contribuya a disminuir significativamente los índices de mortalidad evitable y mejorar la calidad de vida de los adultos con Cáncer en Colombia.

Misión: Incidir en las Políticas Públicas en pro de mejorar la atención integral en salud para adultos con Cáncer en Colombia.

Facebook: oica Cáncer Twitter: @OICACancer

A collaborative effort



With the support of



Advocacy Capacity Building



Miami, FL USA – May 26th, 2018

Participantes

Location: **Marriott Dadeland Hotel**

LE MIRAGE Meeting Room

Module 1



GUILLERMO GUTIERREZ FUNDAPSO

Certified Public Accountant and journalist, Fundapso Executive Director, Alapso VP. Responsible for making, executing and promoting productive programs and projects in order to benefit psoriasis and psoriatic arthritis patients from Colombia. Making, coordinating and taking part in seminars, Forums and trainings on psoriasis disease treatment. Representing nationally and internationally Fundapso with sponsors and different patients organizations.

Fundapso is a non-profit organization, constituted by a group of psoriasis diagnosed patients and multiple areas professionals, interested in working to bring psychological, occupational and social support to psoriasis affected people in Colombia.

Our mission is to create a change in the life quality of psoriasis ill patients with education and support to the patient and his or her family, to achieve a personal and social development

Our objective is to lead and execute projects that generate the afflicted population nationally wellbeing.

Facebook: FundapsoColombia
www.fundapso.org

Twitter: @FUNDAPSO

A collaborative effort



With the support of



Advocacy Capacity Building



Miami, FL USA – May 26th, 2018

Participantes

Location: **Marriott Dadeland Hotel**

LE MIRAGE Meeting Room

Module 1



ANGELA CHAVES

Federacion Colombiana de Enfermedades Raras FECOER

Odontóloga y Profesional en Ciencias de la Información. Líder de Opinión y Gestora de Proyectos de Política Pública en Salud, Política Farmacéutica y Enfermedades Raras. Defensora de los Derechos de los pacientes. Miembro Fundador y participante de las Mesas de Trabajo de Enfermedades Raras del Ministerio de Salud Colombiano y de La Secretaria de Salud de Bogotá. Docente y conferencista. Ha logrado resultados educativos y de política publica concretos a favor de la población de Enfermedades Raras. Actualmente ejerce como Presidente Ejecutivo de la FEDERACION COLOMBIANA DE ENFERMEDADES RARAS, miembro de la Junta Directiva del Consorcio ISPOR CAPITULO COLOMBIA, miembro de Junta Directiva de la ALIANZA GLOBAL RDI (RARE DISEASES INTERNATIONAL), Directora de la BioredCOL (Red Colombiana para el Acceso a Medicamentos Biotecnológicos) y Miembro del Council de Pacientes de ISPOR – International.

Misión: Somos una organización que reúne y representa a las personas que padecen Enfermedades Raras para lograr su inclusión, integración y atención.

Visión: Construimos una respuesta organizada con un enfoque técnico y social que nos permitirá representar al mayor número de personas con Enfermedades Raras en el país.

Facebook: Fecoer Twitter: @Fecoer

www.fecoer.org

A collaborative effort



With the support of



Advocacy Capacity Building



Miami, FL USA – May 26th, 2018

Participantes

Location: **Marriott Dadeland Hotel**

LE MIRAGE Meeting Room

Module 1



MAYRA GALINDO

Asociacion Mexicana de Lucha Contra el Cancer AMLCC

Mayra Galindo es directora general de la Asociación Mexicana de Lucha Contra el Cáncer. Es responsable de supervisar los programas relacionados con los cuatro ejes de operación con los que trabajamos, además de generar alianzas con otras organizaciones de la sociedad civil para impulsar movimientos en beneficio de la salud en México. En el año 2000, conformó la Red Contra el Cáncer, alianza que actualmente reúne a más de 50 organizaciones a nivel nacional, que brindan apoyo integral a las personas que viven con este padecimiento. Pertenece a redes como: Red de Acceso, Red Alianza Latina, ULACCAM, MOLACAP, UICC, entre otras.

Misión: Combatir el cáncer mediante la educación, la detección oportuna y el apoyo a pacientes, así como influir en políticas públicas para disminuir su impacto en la población mexicana.

Visión: Ser una organización que ayude a disminuir significativamente los índices de mortalidad y morbilidad por cáncer entre la población mexicana, procurando el acercamiento con las demás organizaciones civiles que trabajan en este rubro

Facebook: Asociacion Mexicana de Lucha Contra el Cáncer

Twitter: @cancermex

www.amlcc.org



OLIVIA PERRY

ALLIANCE FOR PATIENT ACCESS AFPA

Olivia Perry is a policy and advocacy program coordinator with the Alliance for Patient Access (AfPA). She works on projects related to biologic and biosimilar policy as well as aspects of global health policy and patient access with the Global Alliance for Patient Access (GAfPA). She received her Bachelor of Arts with a double major in Global Interdisciplinary Studies and Spanish Language and a specialization in Political Science, from Villanova University.

A collaborative effort



With the support of



Advocacy Capacity Building



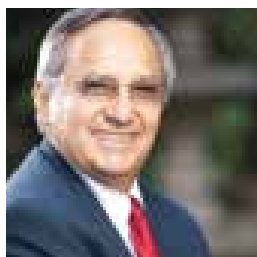
Miami, FL USA – May 26th, 2018

Participantes

Location: **Marriott Dadeland Hotel**

LE MIRAGE Meeting Room

Module 1



CARLOS CASTRO

Asociación ALE

Es Licenciado en Economía egresado del ITESM. Durante su ejercicio profesional, fundó empresas de pesca y agroindustria, además de formar parte de diferentes organizaciones públicas y educativas.

A raíz de la muerte de su nieto Alejandro en 2004, junto con su familia, creó Asociación ALE, institución de fomento de la cultura de donación de órganos, que brinda asistencia social a personas de escasos recursos que requieran de un trasplante de órgano o tejido y está incidiendo en las políticas públicas para lograr la cobertura universal de salud en México.

Misión: Apoyar a personas en vulnerabilidad social a recuperar su calidad de vida a través del acceso a la salud, siendo agentes de cambio en Incidencia en Políticas Públicas, obteniendo las mejores alternativas de infraestructura material y humana para lograrlo.

Visión: Consolidar un México dentro de un marco jurídico moderno en materia de atención del paciente, que genere instituciones eficientes y efectivas para llevar a cabo las reformas necesarias que lo permitan.

Facebook: AleAsociacion

Twitter: @AleAsociacion

www.asociacionale.org



GUADALUPE CAMPOY

Asociación Mexicana de FIBROSIS QUISTICA

Mi nieta mayor nació con Fibrosis Quística por lo que al conocer la enfermedad y su impacto decidí ser voluntaria de la AMFQ. Durante tres años de voluntaria fui conociendo tanto las fortalezas y debilidades de la asociación, por lo que sugerí hacer un trabajo de Planeación estratégica profundo. Me nombraron Directora de Desarrollo Institucional en 2005 y Directora General en 2008. Amo mi trabajo y estoy comprometida con quienes viven con FQ y sus familias y con la Salud en nuestro país.

Misión: Mejorar la calidad y esperanza de vida de las personas que viven con Fibrosis Quística, de manera especializada e integral.

Visión: Que los niños Mexicanos con FQ tengan una expectativa de vida superior a los 40 años.

Facebook: AMFQMX

www.fq.org.mx

Twitter: AMFQMX

A collaborative effort



With the support of



Advocacy Capacity Building



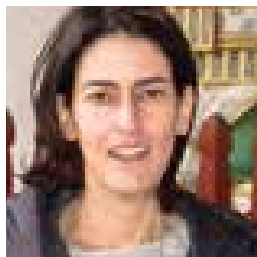
Miami, FL USA – May 26th, 2018

Participantes

Location: **Marriott Dadeland Hotel**

LE MIRAGE Meeting Room

Module 1



BEATRIZ CAPDEVIELLE

VIVIR CON CROHN Y CUCCI

Beatriz Capdevielle Gómez; nació en la Cd. De México, hace 12 años fue diagnosticada con Colitis Ulcerosa, a raíz de esta enfermedad en el año de 2012 conoce a otras dos pacientes de Enfermedad Inflamatoria Intestinal (EII), al estar las tres enfermas y ver la poca información y nulo apoyo que existía para ellas y sus familiares decidieron crear la Fundación Vivir con Crohn y CUCI A.C., dándose a la tarea de crear un punto permanente de información, educación, apoyo y encuentro para todas aquellas personas que padezcan una enfermedad inflamatoria del intestino con el fin de mejorar su calidad de vida.

Misión: Somos un grupo de pacientes de Enfermedad Inflamatoria Intestinal (en lo sucesivo EII) en México que busca contribuir a formar una sociedad consciente, informada y educada por medio de la generación de espacios de educación, apoyo e incidencia en políticas públicas para que el paciente de EII aprenda a vivir con su enfermedad crónica.

Visión: Ser la organización de referencia en México para pacientes y médicos en lo concerniente a temas fundamentales de la EII y contribuir a la formación de una sociedad más participativa y consciente sobre temas de salud pública por medio de planes y acciones con el apoyo mutuo de diversas instituciones públicas y/o privadas que mejoren la calidad de vida del paciente.

Facebook: [crohncuciac](https://www.facebook.com/crohncuciac)
www.crohncuci.org.mx

A collaborative effort



With the support of



Advocacy Capacity Building



Miami, FL USA – May 26th, 2018

Participantes

Location: **Marriott Dadeland Hotel**

LE MIRAGE Meeting Room

Module 1



LUIS ADRIAN QUIROZ

SALUD DERECHO Y JUSTICIA

Defensor de derechos Humanos desde los 8 años, Experiencia en Derechos Humanos, Acceso a la Información, Derecho a la Salud, Sistemas de Salud de México y America Latina, Ha participado en 4 reuniones de alto nivel de Naciones Unidas, Elaboración de Guías de Práctica Clínica en México y OMS, Co Fundador de la Red de Acceso (México), Co Organizador de las 2 Reuniones de IAPO en America Latina (México), Contribuyo a Formar la BioRED.CAC, Actualmente Trabaja en VIH, VHC, VHB, Psoriasis, TB, Enfermedades de Baja Prevalencia, Hipertensión Arterial, Daño Renal.

Misión: Promovemos la ciudadanía y vigilamos el pleno cumplimiento de los derechos humanos de las personas que viven con cualquier enfermedad.
Visión: Ser reconocidos como generadores de cambio en la consolidación de una sociedad más justa y equitativa.

Facebook: DVIMSS

Twitter: @DVIMSS

www.sdj.org.mx



SONIA X. ORTEGA

TOMATELO A PECHO

Antropóloga Social por la Universidad Iberoamericana. En la Secretaría de Salud de México coordinó por 8 años la producción editorial y campañas de comunicación, así como el programa nacional de capacitación para niños con enfermedades crónicas: Sigamos aprendiendo... en el hospital. Desde 2007 colabora en el programa Universalidad y Competitividad en Salud, de la Fundación Mexicana para la Salud, y Coordinadora General de Tomatelo a Pecho, A.C.

Misión: Generar soluciones para ayudar a resolver los principales problemas de salud de la mujer y responder al desafío que representa el cáncer de mama, tanto en México como en América Latina y El Caribe, a través de proyectos para incentivar la prevención, detección temprana, diagnóstico y tratamiento eficaz, rehabilitación, y la sobrevivencia.

Visión: Ser reconocida como una organización líder y proactiva en los temas relacionados con cánceres de la mujer y salud de la mujer con incidencia a nivel nacional, regional y global.

Facebook: @TomateloPechoAC

Twitter: @tomateloapecho

www.tomateloapecho.org.mx

A collaborative effort



With the support of



Advocacy Capacity Building



Miami, FL USA – May 26th, 2018

Participantes

Location: **Marriott Dadeland Hotel**

LE MIRAGE Meeting Room

Module 1



ANA TERESA MENESES

FUNDACION DE PSORIASIS PANAMÁ

Ana Teresa Meneses Mejía es Directora Ejecutiva de la Fundación Psoriasis de Panamá desde el 2010. Panameña con 46 años de experiencia en Administración Empresarial, Recursos Humanos, Servicios Públicos y Organizaciones sin fines de lucro. Facilitadora (coach) certificada, con licencia de locución.

Vision: Ofrecer docencia, apoyo y orientación a los pacientes con psoriasis y artritis psoriásica para conocimiento y control de la enfermedad.

Mision: Proporcionar al paciente información actualizada de la enfermedad, tratamientos e investigaciones para el conocimiento de las características de la enfermedad. Reducir la discriminación con acciones de concientización dirigida a la población.

Facebook: Fundación Psoriasis de Panamá.

Instagram: Fundación Psoriasis Panamá

Twitter :@psoriasispanama

www.psoriasispanama.org



SILVIA MIRO QUESADA

UNOS DIAS CON BOBBY

Periodista, escritora y columnista especializada en temas de gestión del talento y liderazgo empresarial. Panelista en diversos foros. Miembro del jurado del Premio Internacional de Periodismo Rey de España y Don Quijote de la Mancha. Miembro del consejo directivo de la Asociación Los Patriotas, Iniciativa dedicada al descubrimiento, incubación, promoción y difusión de iniciativas protagonizadas por emprendedores. Autora del libro "Unos días con Bobby", un relato que busca darle la vuelta a esa mirada temerosa que todos tenemos sobre el cáncer y coautora del libro Derribando Muros que analiza el impacto de las nuevas tecnologías en la comunicación actual.

Misión: Es un programa social con alto impacto que lleva un mensaje positivo acerca de la vida y la salud a niños, educadores, padres de familia y profesionales de la salud mediante acciones que invitan al cuidado, la prevención, la vida sana, y un pensamiento positivo a través del juego, arte y la imaginación para la vida.

Visión: Ser el programa social líder a nivel nacional que promueva un estilo de vida saludable.

Facebook: Unos días con Bobby Twitter: @mirfersi

A collaborative effort



With the support of



Advocacy Capacity Building



Miami, FL USA – May 26th, 2018

Participantes

Location: **Marriott Dadeland Hotel**

LE MIRAGE Meeting Room

Module 1



KARLA RUIZ DE CASTILLA ESPERANTRA

La Lic. Karla Ruiz de Castilla tiene una maestría en Economía y Administración de la Universidad “la Sapienza” I Roma. Viene colaborando hace más de 10 años con la mejora de la seguridad y calidad de vida de los pacientes con enfermedades crónicas y de alto costo en Perú ayudando en el reconocimiento de la voz y participación de los pacientes como parte fundamental en la toma de decisiones en salud y de la Medicina Centrada en el Paciente.

Misión: Promover un modelo de participación ciudadana, enfocado en el ejercicio y cumplimiento de los deberes y derechos en salud de los pacientes; así como de promover el fortalecimiento del sistema de prestación de los servicios de salud en Perú que garantice el acceso universal y refuerce el papel del paciente como parte activa en la lucha contra las enfermedades y la toma de decisiones.

Visión: Ser la Primera Organización a nivel nacional que proporcione información, capacitación y soporte al Paciente, para darle una mejor calidad de vida y a sus familiares. Contribuir en el reconocimiento de la voz y participación de los pacientes como parte fundamental en la toma de decisiones en salud y de la Medicina Centrada en el Paciente.

Facebook: [esperantrakarla](https://www.facebook.com/esperantrakarla) Twitter: [@Esperantrkarla](https://twitter.com/Esperantrkarla)
www.esperantra.org



ALFREDO TOLEDO FUNDACION SALUD

Profesión médico, especialista en Administración, Gestión y Planificación de servicios de Salud. Docente. Director de la Fundación Salud. Vicepresidente de la Asociación Todos Unidos Enfermedades Raras Uruguay (ATUERU). Vicepresidente de ALIBER (Alianza Iberoamericana de Enfermedades Raras). Integrante del Board de RDI (Rare Diseases International).

Misión: Constituirse en un ámbito de análisis, estudio y generación de propuestas en salud, abriendo un espacio de diálogo y debate para todos los actores de la salud.

Visión: Ser un espacio participativo que permita elaborar propuestas orientadas a lograr una mejor atención de la salud, de calidad, segura y sustentable.

www.fundacionsalud.org.uy

A collaborative effort



With the support of

