



**UNIVERSIDAD SAN FRANCISCO DE QUITO**

**Colegio de Comunicación y Artes Contemporáneas**

**Campaña Piensa Diferente: todos tenemos algo especial**

**Carla Brauer Camacho**

**Ma. Gabriela Falconí, MA, Director de Tesis**

Tesis de grado presentada como requisito  
para la obtención del título de Licenciada en Comunicación Organizacional y Relaciones  
Públicas

Quito, mayo de 2013

**Universidad San Francisco de Quito**

**Colegio de Comunicación y Artes Contemporáneas**

## **HOJA DE APROBACIÓN**

**Campaña Piensa Diferente: todos tenemos algo especial**

**Carla Brauer Camacho**

Ma. Gabriela Falconí, MA  
Director de la tesis

---

Gustavo Cusot, MA  
Miembro del Comité de Tesis

---

Hugo Burgos, Ph.D.

---

Decano del Colegio Comunicación y Artes Contemporáneas

**Quito, mayo de 2013**

© DERECHOS DE AUTOR

Por medio del presente documento certifico que he leído la Política de Propiedad Intelectual de la Universidad San Francisco de Quito y estoy de acuerdo con su contenido, por lo que los derechos de propiedad intelectual del presente trabajo de investigación quedan sujetos a lo dispuesto en la Política.

Asimismo, autorizo a la USFQ para que realice la digitalización y publicación de este trabajo de investigación en el repositorio virtual, de conformidad a lo dispuesto en el Art. 144 de la Ley Orgánica de Educación Superior.

Firma:

---

Nombre: Carla Brauer Camacho

C. I.: 1713061271

Fecha: Quito, Mayo 2013

## **DEDICATORIA**

Quiero dedicar esta Tesis a todas las personas que sufren algún tipo de discapacidad en el Ecuador. A esas personas que día a día luchan por vivir en una sociedad justa y sin prejuicios. Quiero que sepan que son unos verdaderos héroes.

## **AGRADECIMIENTO**

Quiero agradecer a Marisa Vela Ortiz, fundadora de la Fundación Triada, a todos los niños de Fundación Triada. A mis profesores, Gaby y Gus. A mi compañero José. Gracias a todos ustedes esto se hizo realidad.

## **RESUMEN**

La campaña Piensa diferente, todos tenemos algo especial se hizo en conjunto con José Tejada. Esta campaña fue creada para concienciar a todos los niños y padres de familia que existen personas discapacitadas, siendo este proyecto enfocado a personas que sufren trastornos neurológicos. Esta campaña es dirigida para niños de 6 a 12 años de clase media. Con esta campaña se buscaba recaudar fondos para ayudar a la Fundación Triada, que es una Fundaciones que atiende a niños con trastornos Neurológicos. Se realizaron diferentes actividades para concienciar, incluir y recaudar fondos. Entre estas actividades estuvo la venta de un llavero para emergencias, un activismo llamado Juntemos las manos por la Inclusión, y por ultimo se realizó un agasajo navideño a todos los niños de la Fundación. Obtuvimos varios logros económicos, sociales, y mas importante fue algo que nos cambio y nos lleno el corazón.

## **ABSTRACT**

Piensa Diferente, Todos tenemos algo especial was a campaign done in conjunction with José Tejada. This campaign was created to to all children who are disabled and this project focused on people with neurological disorders. This campaign is geared for children 6-12 years of middle class, lower middle and their parents. This campaign sought to raise funds to help Fundación Triada, a Foundation is specialized in children with Neurological Disorders. Various activities were carried to make awareness and raise funds. Among these activities was the sale of a key for emergencies, activism called "Juntemos las manos por la Inclusión, and also we did a christmas party for all the children of the Foundation. We obtained several accomplishments, economic, social, and most importantly it was something that changed our way of thinking and touched our heart.

## TABLA DE CONTENIDO

<b>DEDICATORIA</b> .....	<b>5</b>
<b>AGRADECIMIENTO</b> .....	<b>6</b>
<b>RESUMEN</b> .....	<b>7</b>
<b>ABSTRACT</b> .....	<b>8</b>
<b>1. INVESTIGACIÓN GLOBAL SOBRE TRASTORNOS NEUROLÓGICOS</b> .....	<b>11</b>
1.1. La esclerosis múltiple .....	11
1.2. Epilepsia: .....	14
1.3. Parkinson: .....	16
<b>2. TRASTORNOS NEUROLÓGICOS EN EL ECUADOR</b> .....	<b>21</b>
2.1. Sociedad frente a las personas con trastornos neurológicos .....	21
2.2. Ley de discapacitados .....	25
<b>3. ORGANIZACIONES ESPECIALIZADAS EN TRASTORNOS NEUROLÓGICOS</b> .....	<b>27</b>
<b>4. ESPECIALISTAS CONOCIDOS A NIVEL INTERNACIONAL</b> .....	<b>43</b>
<b>5. CONCLUSIONES</b> .....	<b>57</b>
<b>6. RECOMENDACIONES</b> .....	<b>59</b>
<b>7. CAMPAÑA "PIENSA DIFERENTE, TODOS TENEMOS ALGO ESPECIAL</b> .....	<b>60</b>
7.1. Objetivo General .....	60
7.2. Objetivo Específico: .....	61
7.3. Público objetivo .....	61
7.4. Fundación TRIADA .....	61
7.5. Logo .....	64
7.6. Producto .....	65
7.7. Activismo .....	66
7.8. BTL .....	67
7.9. Evento .....	68
7.10. Logros .....	69
<b>8. REFERENCIAS</b> .....	<b>71</b>
 <b>ILUSTRACIONES</b>	
Ilustración 1 Logo Piensa Diferente .....	64

Ilustración 2 Producto campaña.....	65
Ilustración 3 Flyer del activismo Juntemos las manos por la inclusión.....	66
Ilustración 4 BTL en el Bazar el Zocco, Cumbayá.....	67
Ilustración 5 Evento .....	68
Ilustración 6 Agasajo en evento.....	69

## **1. INVESTIGACIÓN GLOBAL SOBRE TRASTORNOS NEUROLÓGICOS**

Los trastornos neurológicos son enfermedades del sistema nervioso central y periférico, es decir, del cerebro, la médula espinal, los nervios craneales y periféricos, las raíces nerviosas, el sistema nervioso autónomo, la placa neuromuscular, y los músculos. Unos ejemplos de trastornos neurológicos son la epilepsia, la enfermedad de Alzheimer y otras demencias, enfermedades cerebrovasculares tales como los accidentes cerebrovasculares, la migraña y otras cefalalgias, la esclerosis múltiple, la enfermedad de Parkinson, las infecciones neurológicas, los tumores cerebrales, las afecciones traumáticas del sistema nervioso tales como los traumatismos craneoencefálicos, y los trastornos neurológicos causado por la desnutrición.

Cientos de millones de personas en todo el mundo sufren algún trastorno neurológico: por ejemplo, 50 millones tienen epilepsia; 62 millones padecen enfermedades cerebrovasculares; 326 millones sufren migraña; y 24 millones tienen la enfermedad de Alzheimer u otras demencias.

### **1.1.La esclerosis múltiple**

La esclerosis múltiple (EM) es una enfermedad del sistema nervioso que afecta al cerebro y la médula espinal. Esta enfermedad afecta la vaina de mielina, el material que rodea y protege las células nerviosas. La lesión hace más lentos o bloquea los mensajes entre el cerebro y el cuerpo, conduciendo a los síntomas de la EM. Los mismos pueden incluir:

- Alteraciones de la vista

- Debilidad muscular
- Problemas con la coordinación y el equilibrio
- Sensaciones como entumecimiento, picazón o pinchazos
- Problemas con el pensamiento y la memoria

Todavía no se conoce la causa de la EM. Podría ser una enfermedad autoinmune, que ocurre cuando el cuerpo se ataca a sí mismo. La esclerosis múltiple afecta más a las mujeres que a los hombres. Suele comenzar entre los 6 y los 40 años. Generalmente, la enfermedad es leve, pero algunas personas pierden la capacidad para escribir, hablar o caminar. Todavía No existe una cura para la EM, pero las medicinas pueden hacer más lento el proceso y ayudar a controlar los síntomas. La fisioterapia y la terapia ocupacional también pueden ayudar a reducir el dolor o el avance de la misma.

En el caso de los niños con escoliosis la tasa de fracaso escolar o retrasos en sus estudios sube hasta el 72%.

Este dato ha sido el obtenido de una encuesta realizada entre unos 600 afectados en Andalucía y que ha llevado a cabo la Asociación Malagueña de Escoliosis y Problemas de Espalda. La encuesta se realizó entre los meses de enero y febrero por voluntarios de AMEPE, además de emails.

La escoliosis se presenta por lo general en edad escolar. Debido a los varios exámenes que los pacientes deben someterse los niños pierden una gran cantidad de clases y en muchos casos bajan el ritmo académico. Los niños también deben someterse a rehabilitación, También deben llevar en la mayoría de los casos un corsé, y a tener sesiones extras de deportes que fortalezcan la musculatura de la espalda. Todas estas actividades, restan tiempo de estudio, ya que la mayoría de las pruebas son por las mañanas y las tardes son dedicadas en gran parte a estas actividades de rehabilitación, fisioterapia o deporte. De ahí que el tiempo restante para estudiar sea muy escaso.

Existe también un trauma psicológico de los niños ya que sus tratamientos involucran usar corsés, esto hace que el menor se vuelva en muchos casos introvertido o miedoso, ocultando en la mayoría de los casos su afección, para no verse excluido de su grupo de amigos o compañeros de clase o de juegos. Es importante recalcar que mayoría de las afectadas son niñas y esto afecta mucho ya que se ven mas afectadas cuando llegan a edades cercanas a la pubertad. Es en el grupo de niñas donde se ha detectado un mayor número de abandono de los estudios.

Estas altas tasas de fracaso o retraso escolar tienen un efecto durante toda la vida de la persona afectada. Esto se debe a que la escoliosis es una enfermedad crónica, de la que se padecen resultados en mayor o menor medida durante toda la vida. De ahí, que el encajamiento laboral de una persona sin estudios y con limitaciones físicas es un problema, ya que una persona que padece de EM tiene que flexibilizar su espalda o mantenerse muchas horas en lugar estático,

sea mucho más compleja que para una persona sana.

Desde AMEPE se reclama para paliar estos efectos un sistema de detección precoz de esta afección vertebral, y el establecimiento de un tratamiento integral que afecte tanto a la parcela clínica y de rehabilitación, como a la parcela psicológica, social y de apoyo psicopedagógico. Para ello presentará iniciativas en varias administraciones andaluzas a fin de conseguir que el colectivo de escoliosis sea identificado a todos los efectos como un colectivo de especial atención psicopedagógica y de difícil inserción laboral.

### **1.2.Epilepsia:**

La epilepsia es una de las epidemiologías más comunes en las personas con trastornos neurológicos. La epilepsia se genera a partir de la sobrecarga de impulsos nerviosos en las neuronas, lo cual produce convulsiones y movimientos agresivos, aunque en ciertos casos ha existido epilepsia sin ataques. También se produce pérdida del conocimiento durante los ataques y riesgo de golpes en la cabeza. Además, adentro del organismo surgen algunos cambios químicos que alteran ciertos procesos, por lo que la persona puede cambiar su manera de comportarse y realizar movimientos pocos habituales durante algunos segundos e inclusive minutos.

Los casos que han surgido de epilepsia que se han registrado en diferentes estudios, marcan como principal causa de esta enfermedad neurológica a lesiones cerebrales, casos hereditarios y

por mala estructuración del cerebro. Muchas de estas razones de la enfermedad, no han sido comprobadas del todo, pero a partir de ellas se han clasificado tres clases de epilepsia:

**Epilepsia sintomática.-** Puede producirse por un tumor del cerebro, una lesión cerebral, una malformación arteriovenosa o un traumatismo en el craneoencefálico.

**Epilepsia idiopática.-** Los profesionales en neurología creen que este tipo de epilepsia viene en los genes de las generaciones pasadas y son transmitidas genéticamente. A pesar de ello, la creencia no puede ser relevada con datos porque las personas que sufren este tipo de condición, no cuentan con problemas en sus neuronas al realizar las pruebas médicas concernientes.

**Epilepsia criptogámica.-** La persona que padece esta clase de epilepsia tiene una estructura errónea en su cerebro, mas las investigaciones todavía no han llegado a conocer la razón de esta mala estructuración.

Se ha detallado en testimonios de personas con epilepsia que antes de tener estas convulsiones sienten algo extraño y sienten que puede venir un ataque. Como dijimos previamente, la gente que sufre este padecimiento puede golpearse la cabeza al momento de surgir un ataque. Lo más fácil para prevenirlo es apoyar a la persona en el suelo y lejano a objetos de alrededor para evitar golpes, siempre se mantiene al afligido de lado para no producir atrancamientos con saliva.

Existen distintos tratamientos para el cuidado de personas con epilepsia. Los fármacos son conocidos como medicamentos antiepilépticos. Este tipo de medicina, no cura la epilepsia, pero la detiene con su consumo constante. Es muy importante que se tome una dosis recomendada por cada individuo; dependiendo de la persona que use el medicamento, la sangre retendrá o mandará más para el funcionamiento en el organismo, cuando se queda en la sangre una dosis

grande, se sugiere que más cantidad; cuando se va al cerebro demasiada medicina, puede haber efectos secundarios. Entonces la regulación debe tener el seguimiento de un especialista para que el paciente tenga una vida normal y sin ataques.

Alimentarse bien es muy importante, si se tiene una condición como la epilepsia, se recomienda que se tenga una vida saludable. Es por eso que uno de los tratamientos es la dieta geogénica, la misma sigue pautas para eliminar hidratos de carbono; al eliminar la fuente primaria de energía, el cuerpo comienza a consumir azúcar. Es bueno siempre acompañar a esta dieta con una sesión de ejercicios para mejorar la condición del enfermo.

Conjuntamente con la cirugía cerebral para tratar este problema, también existe descargas eléctricas en un nervio cercano al cuello; estas descargas excitan a las neuronas afectadas brindándoles un mejor funcionamiento y regulando sus impulsos nerviosos; este tratamiento se llama estimulación del nervio vago.

### **1.3.Parkinson:**

Esta enfermedad neurológica afecta mucho a la motricidad y a varios factores más que explicaremos a continuación. Afecta directamente a la degeneración de las neuronas pigmentadas con sustancia negra o nigra ubicadas en el mesencéfalo. Las razones por la que se padece esta enfermedad crónica son todavía desconocidas, todavía no se ha encontrado una cura y la indiferencia o desconocimiento de esta enfermedad puede llevar a la muerte. Por su gravedad y

frecuencia, se encuentra debajo del Alzheimer en segundo lugar en cuestión de trastornos neurodegenerativos.

Otra de las razones cerebrales por las que se produce este padecimiento es por la deterioro de dopamina en el cerebro. Este material neurotransmisor, envía y recibe impulsos de unas neuronas a otras. Por ello existe este fallo en la motricidad y en otras características tales como:

- Rigidez muscular
- Temblor corporal
- Carencia de movimientos
- Dificultad al estar parados y al andar
- Falta de expresión por paralización de músculos faciales
- Motricidad lenta
- Constante movimiento
- Dificultad para cerrar la boca
- Depresión
- Ansiedad

Para el tratamiento se trata de reemplazar los transmisores afectados y producir dopamina nuevamente. El medio que usan es una molécula llamada Levodopona o también se puede usar dopaminérgicos que permiten mejorar la motricidad del afectado. Otra droga llamada Amantadina es usada para reducir los estremecimientos. Esta enfermedad también contiene otros efectos como depresión o ansiedad, por lo tanto, se usan antidepresivos y calmantes también; para esto, el médico tiene que tener un buen seguimiento a la persona con Parkinson. Es importante que se sepan los síntomas que se está padeciendo en esta condición. Los tratamientos

dependen del paciente, cada persona percibe a estos métodos de diferente manera, por ello, no es seguro que siempre funcionen. Los tratamientos pueden producir:

- Movimientos involuntarios
- Nauseas
- Sequedad de mucosas
- Cambios en comportamiento
- Desorientación o confusión
- Alucinaciones
- Pérdida de otras funciones mentales por la prescripción

Es muy importante que las personas mantengan su motricidad activa, haciendo ejercicios. El cuidado psicológico también debe tomarse en cuenta porque las personas que sufren de Parkinson, comienzan a cambiar físicamente y mentalmente.

Los traumatismos craneoencefálicos son un problema de la salud. Las causas más comunes que provocan los traumas son principalmente accidentes automovilísticos, caídas y violencias interpersonales, aunque pueden existir otras.

Los traumas craneoencefálicos provocan más muertes e incapacidades que cualquier otro problema neurológico en los individuos menores de 50 años y representan la principal causa de muerte en los adultos y jóvenes.

Los traumas se deben a heridas penetrantes en el cráneo o a la aceleración o desaceleración

rápida del cerebro, que lesiona los tejidos en el punto de impacto. El tejido nervioso, los vasos sanguíneos y las meninges se rompen, lo cual ocasiona la aparición de interrupciones nerviosas hemorragia intracerebral y extracerebral y edema cerebral.

Las fracturas craneales pueden perjudicar produciendo un hematoma epidural o subdural. Las fracturas, sobre todo las localizadas en la base del cráneo, pueden asimismo producir una laceración en las meninges, originando la salida de LCR por la nariz (rinorrea) o el oído (otorrea), o bien la entrada de bacterias o aire en el interior de la cavidad craneal.

Existen dos tipos de traumatismos craneoencefálicos: La Concusión: No manifiesta signos exteriores de traumatismos. se caracteriza por una pérdida postraumática temporal de la conciencia. No presentan lesiones orgánicas importantes en el cerebro y tampoco deja secuelas neurológicas graves en el paciente. Contusión y laceraciones cerebrales: Estas constituyen lesiones más graves. Dependiendo de su gravedad, con frecuencia se acompañan de heridas superficiales graves y de fracturas localizadas en la base del cráneo o con depresión de fragmentos óseos. Las lesiones más graves pueden producir un acusado edema cerebral, que ocasiona rigidez de descorticación (brazos flexionados y en aducción; extensión de las piernas y, a menudo, del tronco) o rigidez de descerebración (mandíbulas apretadas, retracción del cuello, todas las extremidades en extensión). Una *herniación cerebral* interna puede producir coma, hemiplejía, pupilas dilatadas y no reactivas (unilateral o bilateral) e irregularidad respiratoria; en estos casos se debe proceder a un tratamiento inmediato. El aumento de la presión intracraneal, particularmente cuando se asocia a compresión o deformación del tronco encefálico, puede provocar aumento de la PA, junto con un enlentecimiento del pulso y de la respiración.

Las lesiones iniciales al traumatismo quedan fuera del alcance del control médico, las lesiones secundarias, que se inician en el momento de impacto pero que se manifiestan después de un intervalo de tiempo más o menos prolongado, tienen posibilidades de actuación terapéutica.

## **2. TRASTORNOS NEUROLÓGICOS EN EL ECUADOR**

En el Ecuador existen 1.600,000 personas con discapacidad, lo que equivale al 13.2% de la población total, en Tungurahua actualmente existen 23,273 personas con discapacidad” (Instituto Ecuatoriano de Estadísticas y Censos 2005-05)

En El Ecuador el tema de las Discapacidades es una problemática que no se maneja adecuadamente. Es importante conocer y saber los problemas que afronta la sociedad al respecto del tema de la discapacidad. Todas las personas tienen los mismos derechos y es por eso que se debe impulsar los derechos y reforzar los derechos de las personas que sufren de discapacidades. Discutiremos en un análisis profundo de varios libros, varias tesis de maestrías y entrevistas con reconocidos personajes relacionados con el tema.

### **2.1.Sociedad frente a las personas con trastornos neurológicos**

“Las diferencias entre las personas muchas veces no arrancan solamente de sus diferentes culturas y credos, ni de su clase social, sino también existen otras desigualdades que provienen de cómo las personas están constituidas de sus capacidades funcionales y también de cómo se han desarrollado sus respectivas trayectorias vitales”

Para una persona que no sufre de un trastorno neurológico es difícil integrarse en la vida laboral,

ya de por si es difícil encontrar un buen trabajo con un buen sueldo, no se diga a una persona con algún tipo de discapacidad.

Para que una sociedad este en correcto desarrollo se requiere de una aplicación de los principios de igualdad y solidaridad como una expresión mas clara de los valores que ejemplan la calidad de vida humana.

En la sociedad Ecuatoriana las personas no son tolerantes, eso no es mas que las personas rechazan a estas personas discapacitadas por mecanismos defensivos. Las personas que no sufren de discapacidades utilizan términos para nombrar a las personas que se ven diferentes. Por ejemplo las personas que sufren de discapacidad mental son las que mas sufren rechazo por parte de la sociedad. En el Ecuador, no existen beneficios de parte de las instituciones publicas para la gente que sufre de Discapacidades. Marisa Vela una madre de familia aclama que ella todos los días se tiene que pelear por el puesto del parqueadero en los centros comerciales, a pesar de que su hija sufra parálisis cerebral, nunca respetan el privilegio del parqueadero cercano.

Normas uniformes para la igualdad de oportunidades para las personas con discapacidad. Este documento fue aprobado en 1993 y se discuten temas como la equidad, los derechos, la educación, el mantenimiento de los ingresos y de seguridad social proporcionados por el estado para las personas con discapacidad.

En el Ecuador las regulaciones para la gente que sufre algún tipo de discapacidad no han sido tratadas ya que existe una baja cobertura y una baja calidad de acciones emprendidas por las empresas del sector privado.

Hace 50 años recién se topa el tema cuando las personas con discapacidades buscaban mejores días y fueron escuchados por los grupos religiosos. Hoy en día se ha vuelto a retomar el tema debido a que Lenin Moreno, nuestro vicepresidente sufre de una discapacidad física.

Una de las primeras acciones por parte del Estado Ecuatoriano fue la creación del CONAREP en 1973 el cual es el Consejo Nacional de Rehabilitación Profesional que se encarga de la formación ocupacional e inserción laboral de las personas con discapacidad, mas adelante en 1977 se hizo que pongan en la ley de educación "la educación especial como una responsabilidad del estado" Poco a poco se van creando fundaciones que ayudan a las personas con algún tipo de discapacidad en las cuales esta ASENIR, FASINARM, SERLI, FUNDACION GENERAL ECUATORIANA, ADINEA, FUNDACION HERMANO MIGUEL, FUNDAPACE, entre otras.

Lo que el

En los servicios públicos como en la educación el 37.9% de la población con discapacidad no tiene ningún nivel de instrucción. El 42% ha cursado alguna vez la escuela primaria, el 10.5% ha

cursado alguna vez la secundaria y el 1.8% accedió a la educación universitaria. De los datos anteriores, el 6.1% asistió a escuelas de educación especial y el 0.5% de la población con discapacidades a escuelas con programas de integración.

En el aspecto laboral, el 18.2% de las personas con discapacidad trabajan, el 29.1% de la población no trabaja por el nivel de su discapacidad. La mujer es mas discriminada en el trabajo.

De los discapacitados el 31 % trabaja en puestos agrícolas, el 17% en el comercio. De las personas que trabajan el 36.2 % genera algún tipo de ingreso económico, mientras que el 84.4% no tiene seguridad social y tan solo el 7% de las personas con discapacidad han recibido capacitación laboral.

En cuanto a la atención medica lo cual significa que visiten al doctor por lo menos una vez, el 89% ha recibido atención medica, de estos 18.4% ha recibido terapias, el 6.6% ha recibido estimulación temprana, el 12% terapia de lenguaje, y el 14% apoyo psiquiátrico. Y el 89.9% de la población con discapacidad no utiliza ayudas técnicas

U.CENTRAL " Situación Actual de los Discapacitados en el Ecuador" Quito 1996.

Los niños con trastornos neurológicos necesitan de varios medicamentos muy costosos. Estos no están al alcance de las familias con escasos recursos, es por esto que el laboratorio Pharmabrand,

por su aniversario, invitó a los niños de las distintas fundaciones de parálisis cerebral a sus instalaciones para que disfruten de un día de teatro, música y sorpresas. Al final, realizó una donación de medicamentos (vitaminas, antiparasitarios). Y el gerente se comprometió a continuar apoyando con campañas de desparasitación con otras instituciones.

Atender a un niño especial a las fundaciones les significa un costo aproximado de 380 mensuales.

## **2.2.Ley de discapacitados**

La nueva ley de discapacitados se dio en medio de la espera de familiares y de personas con discapacidad, que desde en Junio del 2012 se hicieron presentes en las barras altas del salón plenario de la Función Legislativa, quienes con carteles aprobaron la propuesta del vicepresidente de la República, Lenin Moreno, y la titular de la Comisión Ocasional, María Cristina Runfle.

La ley tiene por objeto asegurar la prevención, detección oportuna, habilitación y rehabilitación de la discapacidad y garantizar la plena vigencia, difusión y ejercicio de los derechos de las personas con discapacidad.

Para que se cumpla la Ley se considera persona con discapacidad a quien como consecuencia de una o más deficiencias vea restringida permanentemente en al menos un 30 por ciento su participación o limitada su capacidad para ejercer una o más actividades de la vida diaria.

Esta ley ampara a las personas con discapacidad ecuatorianas o extranjeras que se encuentran en territorio ecuatoriano; así como a los ecuatorianos en el exterior; sus parientes dentro del cuarto grado de consanguinidad y segundo de afinidad.

### **3. ORGANIZACIONES ESPECIALIZADAS EN TRASTORNOS NEUROLÓGICOS**

#### **Michael J. Fox Foundation:**

La fundación se dedica a buscar agresivamente una cura para el Parkinson. Recaudan fondos para apresurar el proceso del descubrimiento de una cura y además, se dedican a la aceleración de tratamientos médicos que brinden la oportunidad de mejorar la vida de una persona con Parkinson. La persona a cargo es el actor Michael J. Fox que padece de este mal.

La fundación brinda todo tipo de información acerca del Parkinson. La ayuda que se puede hacer de forma económica, a través de los siguientes medios: Existe la línea de prendas de vestir “Fox Shop” (incluye camisetas, sacos y pulseras); se pueden hacer donaciones online en su página de internet ([www.michaeljfoxfoundation.com](http://www.michaeljfoxfoundation.com)); si se usa el buscador en internet llamado Goodsearch, por cada búsqueda se va 1 centavo a la fundación; cada vez que se hace una venta en eBay, el usuario puede donar una pequeña parte para la fundación y por cada tarjeta de festividades o situación especial que se envíe desde “Tiny Prints”, la donación a Michael J. Fox Foundation será del 12.5%.

**Federación Española para la Lucha contra la Esclerosis Múltiple (FELEM):**

Es una organización sin ánimos de lucro, que trabaja nacionalmente e internacionalmente. Los proyectos que tienen son para fortalecer el conocimiento que se tiene hasta ahora de la esclerosis múltiple y buscan reducir la aflicción que impacta a estos individuos con este padecimiento. La fundación cuenta con apoyo de organizaciones tanto públicas como privadas, también con otras empresas dedicadas a la esclerosis, personas que han sufrido esta enfermedad y sus familiares, medios de comunicación y profesionales especializados en el tema. La FELEM también ofrece rehabilitación a pacientes con esclerosis múltiple.

La FELEM ha colaborado con algunos países, entre ellos, Cuba. Las personas que padecen esta enfermedad y no tienen recursos para tratársela cuentan con un bajo nivel de vida y no tienen el cuidado adecuado en Cuba; La compañía sin fines de lucro española, beneficia a las personas con esclerosis múltiple manteniéndoles con un buen de vida y dándoles lo necesario para que no sufran necesidades. También la FELEM cuenta con una guía que se la puede conseguir en CD, DVD y en la web, donde explica específicamente a los familiares, cómo se debe llevar a cabo el cuidado de una persona con esclerosis.

**Fundación Fundepi:**

Esta entidad sin fines de lucro, trabaja a lo largo de toda Argentina, tiene centros que permiten diagnosticar la epilepsia y además reconocen a las personas que tienen formas poco comunes de la enfermedad. Cuenta con una gran gama de especialistas en epilepsia. Entregan medicamentos gratuitos concernientes a la epilepsia, aunque no siempre por falta de recursos.

Para realizar estas investigaciones médicas y diagnosticar el padecimiento de los pacientes los especialistas analizan lo siguiente:

- Neuroimágenes anatómicas
- Neuropsicología
- Farmacología
- Anatomía

**Kennedy Krieger Institute**

Esta institución reconocida internacionalmente dedicada a mejorar las vidas de las personas con trastornos del desarrollo del cerebro, médula espinal y sistema músculo esquelético a través de:

Cuidado del paciente: Existen varios especialistas de diversos campos que trabajan juntos para

evaluar, diagnosticar y crear planes de tratamiento personalizado para guiar a los pacientes y familias a través de todas las etapas de su problema.

Investigación y formación profesional : Ofrecen investigación innovadora y programas de formación profesional y cada día mas están liderando el camino en la comprensión, prevención y tratamiento de una amplia gama de discapacidades del desarrollo.

Educación especial: Ofrecen un número de estudiantes, hospitalarios y programas recreativos diseñados para ayudar a los alumnos a través de enfoques educativos innovadores y personalizados.

Comunidad: Están comprometidos a ayudar a personas con discapacidades y a alcanzar su potencial y a involucrarse con la comunidad proporcionando acceso a recursos, servicios y programas modelo.

Se especializan en:

Autismo, Desordenes de conducta, trastornos óseos, da; o cerebral, Parálisis Cerebral, Síndrome de Down, Trastornos del desarrollo, Desordenes alimenticios, Problemas de aprendizaje,

distrofia muscular, Rehabilitación, Trastornos del sueño, Lesiones de médula espinal.

## **FLENI**

FLENI una institución de Neurología y Neurocirugía en Argentina y es reconocida en el mundo. Empezó en 1959 se ha dedicado importantes esfuerzos a la investigación médica y a la generación de conocimiento específico en neurociencias, desarrollando la aplicación de tecnología de última generación en la práctica asistencial. FLENI tiene también un compromiso con la comunidad médica y la sociedad en general.

FLENI tiene convenios con centros especializados de Estados Unidos y Europa que contribuyen al constante desarrollo de la institución. Así, muchas de las técnicas especializadas llegan al país de la mano de los profesionales que la institución ha enviado a pasantías en el extranjero.

En 1959, FLENI se planteó como una institución de personalidad compleja, al comprender que la calidad en la atención médica es inseparable de la investigación. La investigación como equivalente a la pregunta sobre la práctica cotidiana, el intento de resolver los problemas de los enfermos o la alternativa para seleccionar el camino terapéutico apropiado. Y esta investigación implica la apertura a otras disciplinas, incluso a las ciencias duras, que puedan ayudar a la mejor comprensión de los procesos patológicos.

Desde 1997 FLENI edita la revista Archivos de Neurología, Neurocirugía y Neuropsiquiatría, el órgano oficial de difusión científica de la institución. Con una tirada de más de mil números y

cuatro volúmenes anuales, se distribuye gratuitamente entre los profesionales y bibliotecas de nuestro país. Presenta un sistema de revisión por pares, un prestigioso board editorial internacional, se encuentra en bases de datos hispanohablantes y tiene una página web muy visitada por la comunidad médica [www.annyn.org.ar](http://www.annyn.org.ar). Su contenido incluye artículos de revisión y originales además de reportes de los complejos casos habitualmente estudiados y tratados en la fundación.

La accesibilidad de los servicios médicos las personas que sufren de discapacidades pacientes solo abarca a un poco más de la mitad, menos del 5% tiene asistencia médica en los hospitales especializados. “Antes de la intervención de la Misión Manuela Espejo menos de un tercio de estos pacientes tenía amparo gubernamental como entrega del bono solidario o carné del Conadis”, indicó Mercedes Gómez, coordinadora de las brigadas médicas cubanas.

En el Valle de Los Chillos. Existen varias fundaciones que se concentran en trastornos neurológicos. Existen varias limitaciones en estas fundaciones ya que existen limitaciones en la infraestructura y los recursos económicos.

La atención en el sector público que se da a las personas con discapacidades es administrada por el CONADIS. Y en el sector privado los organismos que tienen esta responsabilidad son el INNFA.

## CONADIS

Este esta organizado por un directorio una dirección ejecutiva, y una comisión técnica, en la parte de educación, ellos son los responsables de proveer educación a los niños con discapacidades. A nivel provincial tienen 21 departamentos provinciales 15 centros de diagnostico, 54 centros fiscales 22 centros privados y 28 centros fiscomisionales.

“ la población atendida en el año 200 es de 6.080 alumnos en escuelas de educación especial y en los programas de apoyo psicopedagógico y en las escuelas de integración ” Xavier Torres Vicepresidente del CONADIS

Sin embargo el CONADIS no cuenta con presupuesto fijo y establecido es por esto que existe una baja cobertura, se atiende a solamente el 2% de una población potencial de cerca de 300 mil niños, Existe también deficiencia en la gestión educativa por parte de instituciones para los especialistas. Hay ausencia de personal especializado para supervisar los servicios prestados. Insuficiencia tecnológica. Limitados programas de educación temprana, marginación a los centros de educación a los niños con discapacidades. No existe un programa que les ayude a prepararse como profesionales, o como para entrar a inserción laboral. No existe interés de parte de los padres de familia para accionar el tema educativo. No hay una adecuada distribución con los recursos económicos. Se debe volver a estructurar la parte administrativa. Los profesores que

dan clases no tienen experiencia, ni ningún tipo de título. También existe carencia de material de enseñanza.

## **INNFA**

El INNFA es el Instituto Nacional del niño y la Familia. Las actividades que viene realizando el INNFA a lo largo de los años son: prevención de discapacidades, becas para estudiantes con discapacidades de bajos recursos económicos, dotación de ayudas técnicas, subvenciones económicas para atención médica, entrenamiento auditivo-oral y capacitación. Para el cumplimiento de estas actividades, el INNFA recibe aportes económicos del estado y del fondo del desarrollo de la atención de la infancia, también cuenta con aportes privados nacionales e internacionales

## **Fundación Nacional Ecuatoriana**

La Fundación Nacional Ecuatoriana trata personas con trastornos neurológicos. Flavia Yépez, que es la directora, dijo que en los 30 años que tiene la fundación, no se han podido tratar los casos por falta de recursos económicos. “Uno en el camino se encuentra con algunas dificultades pero también con muchos logros porque nos hemos encontrado con aliados que han sabido extender su mano”.

La Fundación atiende a jóvenes entre 15 y 25 años. Durante el año, los niños y adolescentes participan en distintos talleres de carpintería, cerámica, jardinería, manualidades y servicios generales. Estas actividades les permite incorporarse al campo laboral. En su mayoría, son personas de escasos recursos económicos.

La Fundación recibe ayuda de instituciones como el Instituto del Niñez y La Familia (INFA), del Ministerio de Educación, pero esto no es suficiente para mantenerse sola. La fundación se encuentra en Sangolquí. La encargada de la Fundación trabaja con los niños por más de 20 años, “He dedicado parte de mi vida a esta labor, para mí es una satisfacción, es un trabajo donde se mezcla los sentimientos, con la parte humana”. Mariana Yépez

## **FUNDAPACE**

Fundación Nacional de Parálisis Cerebral (Funda pace). Atiende a 40 personas con parálisis cerebral, confirma que trabajan con varias limitaciones. Estos niños reciben ayuda con educación especial, terapia física, ocupacional. Van a la Fundación de 09:00 a 15:00. Ahí también reciben almuerzo. Esta Fundación acoge niños desde 2 años hasta jóvenes de 17 años. Esta Fundación recibe ayuda de parte del gobierno y de organizaciones que son aliadas a la Fundación. También hay gente que apadrina a los niños y colabora con su terapia. “Uno entendería que tenemos

varias ayudas pero la verdad es que no abastece, siempre tenemos un déficit". Si bien hay padres que pagan hasta 280 dólares por el cuidado de sus niños, hay otros que pagan cinco dólares.

### **Fundación El Triangulo**

La Fundación "El Triángulo" es una ONG sin fines de lucro que abrió sus puertas el 2 de junio de 1994. Esta conformada por padres de familia que decidieron ponerse esta Fundación por la carencia de centros especializados adecuados. Esta Fundación busca que se Respete al niño y sus diferencias individuales, que favorezca la integración humana a la sociedad, y que el niño atraiga a la sociedad y en esta se integre, se entienda, ame y comparta lo que es ser formado con la educación especial

#### Misión:

Ser una institución auto sustentable, que cubra el ciclo de vida para niños, jóvenes y adultos con síndrome de Down y retardo mental, educables y/o entrenables, para alcanzar su independencia y valorar su capacidad adaptativa a través de la felicidad, bajo un esquema sistemático e integral, involucrando a la familia y la sociedad.

#### Visión:

Llegar a ser la mejor institución en la atención a niños, jóvenes y adultos con síndrome de Down y retardo mental de Latinoamérica en los próximos cinco años.

Desarrollando todas las actividades que permitan atender las aspiraciones y requerimientos de los

niños, jóvenes y adultos con necesidades especiales, celebrando convenios de cooperación con instituciones académicas de excelencia y organismos nacionales e internacionales, investigando, planificando y desarrollando proyectos.

Brindando consultoría, asesoramiento y capacitación en el campo de la educación especial. Administrando los fondos patrimoniales y en general los fondos que recibiera (la Fundación) para el financiamiento de los programas específicos.

Realizando campañas de recaudación de fondos, única y exclusivamente para el cumplimiento de los objetivos de la fundación, desarrollando acciones encaminadas a los sectores (alumnos) de escasos recursos económicos.

Estableciendo mecanismos de coordinación y supervisión con el Ministerio de Bienestar Social.

### **LECE (Liga ecuatoriana contra la epilepsia)**

Fundada en 1982, en Riobamba. Organización que se dedica al tratamiento de pacientes que padecen de epilepsia en el Ecuador. Trabajan en Quito, Guayaquil, Cuenca, Portoviejo y Machala. En 1985, se hizo un estudio a más de 73000 personas en Carchi e Imbabura, se trabajó con más de 300 investigadores, lo que ayudó a mantener la sanación y mantenimiento de esta enfermedad en el país.

La LECE está afiliada a la LICE (Liga Internacional contra la Epilepsia) desde 1985.

**Misión:**

Emprender una campaña nacional de educación para obtener mecanismos que fomenten la prevención y curación de la epilepsia mediante investigación, educación, abastecimiento apropiado de medicina y tratamiento oportuno para quienes viven con crisis epilépticas, logrando una mejor calidad de vida para cada uno de ellos y sus familias.

**Visión:**

Creación de una estructura organizada en las diferentes regiones del país con médicos calificados y voluntarios que atenderán talleres informativos relacionados al control y tratamiento de la epilepsia, generando una red de apoyo en donde los posibles pacientes puedan acudir para recibir ayuda e información.

**Actividades:**

La LECE está afiliada a la Clínica de Epilepsia en Quito, la misma se encuentra en la Unidad Neurofisiológica del Hospital Metropolitano. El centro tiene tecnología de alta calidad para detectar qué tipo de epilepsia tiene el paciente y cómo seguir el tratamiento casi sin efectos secundarios, se trata a cada afectado con precisión en los diagnósticos.

Los doctores que tratan en la Clínica de Epilepsia en Quito son experimentados en situaciones neurofisiológicas y tienen especialidad en epilepsia. Las personas epilépticas refractarias, que no reaccionan hacia los medicamentos, tienen la necesidad de una cirugía y la clínica también se encuentra abierta para una operación de epilepsia muy segura y confiable; aunque pueden existir secuelas neurológicas.

También se encuentran afiliados a la SEN (Sociedad Ecuatoriana de Neurólogos), tienen más de 86 miembros y también colaboran conjuntamente con LECE para la lucha contra la epilepsia. La SEN también envía a conferencias al exterior a los doctores neurólogos ecuatorianos. Además, traen profesionales extranjeros a que den charlas de patologías comunes cerebrales. Se dedican al estudio de la epilepsia y otras enfermedades neurológicas.

La LECE brinda información y educa a los afectados por la epilepsia y a sus familias, estos datos son para brindar al paciente un mejor estilo de vida y un mejor cuidado en caso de un ataque de epilepsia. Por ejemplo, siempre es importante proteger de golpes a las personas que sufren un ataque, por su rigidez y sus movimientos bruscos. Tratan de promover la educación para que la sociedad tome acciones acerca de las personas que pueden ayudar.

También se busca capacitar a los doctores y demás profesionales para que tengan un tratamiento claro y exacto con sus pacientes, asimismo, trabajan también con cirugías de epilepsia. Además, se encargan de que los pacientes reciban programas de salud y asistencia en todas las ciudades de

Ecuador. Siempre la LECE busca estar presente con las últimas innovaciones y mecanismos para el manejo de la enfermedad, emitiendo esto para sus profesionales también. La información es continúa para los doctores y para la comunidad interesada en la enfermedad.

La Liga Ecuatoriana contra la Epilepsia, tiene métodos de enseñanzas con términos simples tanto físicas como electrónicas. En su página web, podemos encontrar una guía para personas con epilepsia y cómo debe ser su tratamiento. En la guía también explica qué es la epilepsia y cómo deben actuar los familiares y amigos frente a un ataque.

Más del 2% de ecuatorianos tiene este malestar neurológico. Eso quiere decir que 200 mil personas la padecen. Pero por las condiciones socioeconómicas de Ecuador, solo el 50% tiene acceso a un tratamiento adecuado. La LECE tiene un programa que abarca todo el país, llamado Programa Nacional Integral de Epilepsia, tiene como primera fase el conocimiento de las personas sobre la enfermedad, el objetivo es mostrar que las personas con epilepsia no deben ser excluidas y educar a todos los segmentos de la sociedad, animándolos a tratar a las personas que tienen este padecimiento. Esta iniciativa está apoyada por la Clínica de Epilepsia, el Hospital Metropolitano y Fybeca.

### **ABEI (Fundación amigos benefactores de enfermos incurables)**

La Fundación trabaja con variedad de enfermedades y ha ido creciendo desde su nacimiento en 1968. Con 47 años la organización sin fines de lucro cuenta con infraestructura suficiente para atender tanto a adultos como a ancianos y una gran variedad de enfermedades.

En el 2004, recibió condecoraciones de parte de varias entidades como el Congreso Nacional, del Consejo Provincial de Pichincha y del Municipio de Quito. Durante años el desarrollo de esta fundación ha sido sumamente importante y ha mantenido el servicio a la comunidad de manera exitosa.

#### Misión:

Brindar servicios médicos especializados y atención integral con calidad, en las modalidades de hospitalización y consulta externa, a niños, adultos y adulto mayor, con enfermedades crónicas y de rehabilitación y cuidados paliativos para pacientes terminales.

#### Visión:

Ser institución líder que ofrezca una red de servicios integrales de alta calidad y sustentables, para la población infantil, adulta y adulta mayor con necesidad de servicios médicos especializados

La fundación cuenta con servicios consulta médica en varias áreas como: neurología, pediatría, neuro-pediatría, traumatología y medicina general. Además cuentan con una zona de

rehabilitación para los que padecen diferentes enfermedades, las terapias pueden ser: físicas, de lenguaje, psicológicas, estimulación temprana y familiares. Además trabajan con madres embarazadas y niños recién nacidos.

ABEI también cuenta con centro odontológico en sus instalaciones, laboratorio, una unidad de desarrollo infantil para niños con discapacidad y una unidad de diagnóstico. Cuentan con 9000 atenciones médicas por año, siendo el 50% para hombres, el 50% para mujeres; y el 15% adultos y el 85% niños. Las terapias son en mayor nivel con 34000 sesiones al año, siendo el 95% menores de edad y el 5% adultos.

#### **4. ESPECIALISTAS CONOCIDOS A NIVEL INTERNACIONAL**

##### **Lawrence Lenke:**

Sus cirugías duran mínimo ocho horas. Son verdaderas obras de arquitectura de la columna vertebral. Tras 18 años especializado en operar deformidades espinales, Lawrence Lenke recibe los casos más complicados, los que sus colegas no se atreven a tratar o no saben cómo. El 95% de sus pacientes ha sido derivado. Probablemente ésa sea una de las razones por las que su nombre ha figurado, durante seis años consecutivos, entre el listado de los mejores médicos de América.

Desde el año 2000 su sistema, el Lenke, sirve para caracterizar el tipo de escoliosis que padecen los adolescentes de todo el mundo. Todo un honor para un médico que soñaba con ser cirujano cardiaco pero que, por "circunstancias de la vida", se topó con la cirugía ortopédica. En uno de tantos viajes que ha hecho a España, para "aprender y enseñar a los expertos"

Lenke aclama que en la infancia, entre un 2% y un 3% de los niños desarrollará escoliosis. A menudo, es parcial, una leve curvatura, pero uno de cada 1.000 tendrá que someterse a cirugía. Aunque es multifactorial, está claro que cuenta con un marcado componente genético que esperamos haber descifrado en los próximos 10 ó 20 años. En cuanto a los adultos, se sabe menos de la escoliosis pero suele surgir con el paso de los años. Los últimos datos indican que

un 5% la padecerá.

### **Loonie Ali**

Loonie Ali es la esposa de Muhhamed ali, ella decidió coger el nombre de su esposo muhammed Ali y hacerlo una marca, ella hizo una fundación con esa marca. Lo primero que hizo fue la planificación y la construcción del centro Muhammad Ali. El Museo y la educación compleja, que abrió en su ciudad natal de Louisville, Kentucky, el 20 de noviembre de 2005, gira alrededor de seis valores de la vida del boxeador: respeto, confianza, convicción, dedicación, dando y espiritualidad.

Loonie siguió administrar G.O.A.T. hasta 2006, cuando la compañía fue vendida a CKX (que también posee los derechos a Elvis Presley y Graceland). Desde entonces, la pareja se ha dedicado a la filantropía social, a través de la programación en el centro de Ali sin fines de lucro y a través de la Fundación de Michael J. Fox. El último esfuerzo apoya la investigación para encontrar una cura para la enfermedad de Parkinson.

Al 70, Muhammad Ali sigue siendo una leyenda olímpica. También ha logrado estabilidad financiera – en no pequeña parte debido a su esposa de potencia. "Estoy más orgulloso del hecho de que construí el negocio desde el suelo hacia arriba", dice, "basado en el valor de dar y la

integridad. Lo que aprendí en la UCLA era tan importante para lo que quería hacer, y lo terminé haciendo." Loonie Ali

**Michael J. Fox:**

Es un actor muy aclamado en Hollywood y sufre de Parkinson, también es el fundador de la fundación con su mismo nombre, para la evolución de la cura y tratamientos del Parkinson. Él sufrió la enfermedad en 1991, en 1998 hizo público su padecimiento y en el 2000 tuvo que dejar de trabajar por la severidad de su Parkinson, desde ese momento ha sido activista e imagen contra la lucha de esta enfermedad neurológica.

Ha escrito libros de motivación para apoyar a las personas en sus mismas o similares condiciones. En el 2007, la revista "Times" nombró a Fox como una de las 100 personas más influyentes para cambiar el mundo. Fox se ha interesado mucho en la investigación de las células madre que podrían curar varias enfermedades y ha prestado muchos recursos y tiempo en ello. Un día salió a brindar un discurso en medio de la multitud sin haber tomado sus medicamentos para causar un impacto en las personas que nunca le habían visto en ese estado.

**Dra. Ana Silvia Figueroa**

Estudió Psicología, Administración de Empresas y Literaturas Hispánicas. También cuenta con una Maestría en Ciencias Sociales. Tiene un grado en Ciencias Sociales y escribió una tesis titulada “Epilepsia en niños y adolescentes. Un estudio desde la perspectiva epidemiología sociocultural”.

Su investigación dice que entre 2% y el 4% de la humanidad sufre de epilepsia. Con esta tesis busca que la tecnología avance porque todavía las personas que tienen muy avanzada esta enfermedad, no pueden vivir una vida normal, busca fomentar fármacos más avanzados que los existente y mejorar técnicas quirúrgicas.

El enfoque por el que esta tesis tuvo reconocimiento fue porque es muy escasa la investigación de la interrelación de los epilépticos con la sociedad. Ana Silvia llega a temas más profundos detallando cómo afecta psicosocialmente a las personas con epilepsia, por ejemplo, aborda temas como la educación en las personas que sufren este padecimiento.

**Freddy Hernández (Fisioterapeuta):**

Son problemas neurológicos que se dan en la etapa prenatal, el más conocido es la parálisis cerebral.

Existen varias estrategias para ayudar a mejorar estos trastornos. Primero nuestros pacientes van a una consulta medica, ahí se les receta un medicamento, dependiendo del trastorno que tengan. Normalmente se les dan varios medicamentos ya que todos los trastornos neurológicos vienen con convulsiones. Lo que se hace para mejorar la vida de las personas con TN es hacer terapia física, terapia de lenguaje, terapia cognitiva, y ocupacional.

Este trastorno es un trastorno con la sociedad, ya que afecta a toda la familia. La familia de esta persona tiene que estar constantemente preocupada por el bienestar de su hijo, porque ellos no tienen autonomía y necesitan ayuda para todo, es un problema que va más allá de solo la persona, sino que el estilo de vida de una persona con TN afecta también a su familia.

La gente que está consciente de estos trastornos neurológicos y como afectan dicen y porque a mi no, esto puede pasar a cualquier persona. Hubo una vez un chico que se fue a jugar futbol y dio un cabezazo para meter gol y se golpeo con otro amigo la cabeza, le dio parálisis cerebral. Estos trastornos te cambian la vida de un momento al otro, haciendo cualquier cosa.

Para nada, es más creo que si nunca hubiéramos tenido un vicepresidente discapacitado, estos temas de derechos a los discapacitados no se hubieran ni siquiera tratado ni dado importancia. Pienso que en el Ecuador deberían existir ciertas regulaciones para que los lugares públicos tengan fácil acceso para las personas con discapacidades. Hoy en día están haciendo distintas construcciones con rampas, pero las rampas les hacen muy inclinadas y nadie se fija en eso, entonces nos sirve de nada.

### **Entrevista a Dr. Jorge Moncayo Gaete (Neurólogo)**

*¿Podría explicarnos en qué consiste esta enfermedad (Parkinson)?*

Muchas de las neuronas del cerebro deciden en ese momento tener una actividad anormal y eso es lo que le lleva a la persona a tener el ataque. Entonces se va perdiendo la conciencia, al perder la conciencia comienzan las contorsiones de su cuerpo, la persona no se da cuenta, hay un crecimiento en la secreción de saliva. Existe en el afectado orina involuntaria y defecación involuntaria; vomito no.

*¿Podría explicarnos los tratamientos que existen para el manejo de la epilepsia?*

Se utilizan fármacos que se llaman anti convulsionantes, para cierto grupo de pacientes estos fármacos no son beneficiosos, no producen el efecto adecuado, entonces ellos pasan a tener algo que se llama epilepsia refractaria, el 30 % de pacientes tienen epilepsia refractaria. Esos

pacientes que tienen que tener un tratamiento ya no con medicamentos, sino que deben tener una cirugía de epilepsia o algo que se llama estimulación vaga.

*¿Cree usted que las personas que sufren este padecimiento son excluidos socialmente? ¿Por qué?*

Yo creo que si sufren de exclusión social, pero eso es un error, porque la mayoría de personas con epilepsia pueden y deben llevar una vida normal. Ellos no deben ser excluidos socialmente porque no hay razón, no es una enfermedad contagiosa, en la mayoría de los casos es una enfermedad hereditaria y no hay problema.

Primero, tiene que haber campañas de educación en la comunidad para que aprendan a conocer qué es la epilepsia, por qué se produce y que vean que no hay razón para que estas personas sean excluidas. Sus capacidades mentales en la gran mayoría de personas no se ven afectadas por la epilepsia, son personas inteligentes. Hay profesionales que son epilépticos, ha habido grandes hombres en la historia que han tenido epilepsia: doctores, científicos, en fin, han tenido epilepsia y han podido hacer su vida normal. La sociedad tiene que aprender, al igual que la familia y el paciente. La gente cree en mitos.

Alrededor de la epilepsia hay una serie de mitos, de cosas que no son verdaderas. Se cree que las crisis de epilepsia no son producidas por el cerebro, sino por el corazón, el corazón no tiene nada que ver; también los ciclos de la luna, cuando la luna está llena se tienen más violentas los

ataques, etc.; se cree que una mujer con epilepsia va a terminar sus ataques y eso no es verdad. La educación los diferentes niveles de la sociedad, es fundamental para que los epilépticos vivan como merecen, como cualquier otra persona normal.

### **Entrevista a María Isabel Vela Ortiz (Testimonio)**

*¿Cómo te enteraste que tu hija tenía un trastorno neurológico?*

Mi hija nació y pensamos que no tenía nada, pero a los dos días volví al hospital y estuvo 3 meses con oxígeno. De ahí nos dimos cuenta que no se movía, que era muy quietita y ahí le llevamos a hacer varios exámenes y nos dimos cuenta que tenía parálisis cerebral. Todavía no tiene diagnóstico, no se sabe porque le dio esto.

*¿Como ha sido tu experiencia como madre?*

Creo que mejor que las madres con las que saben que su hijo va a nacer con este tipo de condición. Yo no sabía entonces para mí fue un seguir con la vida, no fue tanto el shock. Mi hija es un angelito, creo que soy afortunada, porque muchos niños que tienen parálisis cerebral son inquietos y gritan, en cambio Sara es un angelito, no molesta a nadie.

*¿Crees que existe apoyo de parte de la sociedad ecuatoriana?*

No creo que exista apoyo, ya que no hay recursos en el Ecuador para facilitar a las personas que

tiene trastornos neurológicos. Yo tuve que viajar varias veces al exterior para saber que tenía mi hija. No existe apoyo suficiente. Lo que hace falta en el Ecuador es fisioterapeutas que se dediquen a tratar niños, porque no existe gente especializada en el tema. Yo inclusive me tuve que traer una silla de ruedas, porque aquí solo existían o silla de ruedas o coches y lo que yo necesitaba era una combinación de las dos. No hay facilidades de ese tipo, la gente no respeta a los discapacitados. Yo a diario me peleo por el parqueadero de discapacitados, en la calle la gente no te respeta si tienes silla de ruedas. Conseguir un taxi si tienes discapacidad es casi imposible.

#### *Cuéntanos un día normal en tu vida*

Me levanto temprano, cada día es diferente depende como duerme Sara en las noches. A ella le dan unas convulsiones muy fuertes y ese determina si duerme o no bien. De ahí le preparo la comida especial, porque hay que hacerle comida especifica, ella no come por la boca entonces me toma tiempo, a parte que tiene que comer cada 4 horas. De ahí normalmente vengo a la Fundación y ahí pasamos hasta las 3 de la tarde y de ahí nos vamos a la casa, jugamos un juego, dentro de lo que se puede jugar, de ahí siempre ve películas con su hermana mayor, y de ahí es otra vez la comida, la bañada. Es como un bebe grande mi Sara.

#### **Entrevista a Dr. Alfonso Veintimilla U.**

Neurocirujano (Especializado en la Universidad de Mainz, Alemania)

*¿La neurocirugía trata con temas como la Epilepsia, el Parkinson y la Esclerosis Múltiple?*

Enfermedades como el Parkinson y la Esclerosis Múltiple no son generalmente tributarias para una operación. En el caso de la Epilepsia, se necesita un acercamiento detallado al paciente, generalmente lo hace un neurólogo y se necesita ver la reacción que tiene el paciente hacia el tratamiento e investigar en cada caso para que luego se vea si necesita operación o no. Este tratamiento hacia los pacientes con epilepsia puede durar meses o incluso años antes de caer en cuenta que, efectivamente, necesitan operarse, es cuando los medicamentos no funcionan en el paciente.

*¿La epilepsia nace con el paciente o puede surgir después de unos años?*

Hay algunos que pueden nacer con epilepsia y otros que adquieren esta enfermedad por diversas razones: por lesiones, por tumores, por traumatismos, etc. Cada paciente con epilepsia es un caso único y se le debe proporcionar un trato personal, con esta enfermedad no hay como generalizar.

*¿Las lesiones vasculares cuando suceden?*

Hay varias lesiones vasculares, son: congénitas, adquiridas, por degeneración de bases y por un sin fin de razones, entonces eso es un conglomerado grande que hay que desmenuzarlo, los especialistas en detectar esto son los neurólogos, nosotros solo operamos.

*¿Qué sabe en cifras de enfermedades neurológicas en el país?*

No, yo me especializo en neurocirugía, los que saben de eso son los neurólogos.

*¿Nos podría comentar la diferencia entre neurólogo y neurocirujano?*

Nosotros no nos especializamos en neurología. Para ser neurocirujanos, solo tenemos un semestre de neurología, donde aprendemos solo bases de la misma. Después nos especializamos en neurocirugía. Son diferentes áreas. Los neurólogos saben de estos problemas neurológicos y nosotros sabemos cómo intervenir, a los que sean de operación necesaria.

### **Entrevista al Dr. Patricio Abad**

**Neurólogo (Especializado en UCLA, California)**

**Intereses: Epilepsia y esclerosis múltiple**

*¿Nos puede contar el porcentaje de gente en Ecuador que padece de Epilepsia y Esclerosis Múltiple?*

En Ecuador, el 2% de la población sufre de epilepsia. En Quito, la Esclerosis Múltiple es 5,6 por 100000. Estos datos son investigaciones que he publicado en el país sobre ambas enfermedades.

*¿Qué sucede cuando ocurre un ataque epiléptico en el cerebro?*

Ocurre una descarga anormal, una descarga hipersincrónica en el cerebro que desajusta todos los circuitos y paciente eventualmente convulsiona o tiene ausencias en la conciencia. Existen 53 tipos diferentes de epilepsia.

*¿Qué pasa cuando en los afectados no funcionan los medicamentos?*

Antes era llamada epilepsia refractaria, hoy reconocemos el nombre de epilepsia resistente a los fármacos. En este caso se necesita cirugía, dietas cetogénicas o neuroestimulación vagal.

*¿La gente que sufre epilepsia es excluida socialmente?*

Hay muchísimo estigma, hay errores de interpretación, socialmente los pacientes reciben un impacto de discriminación en los colegios, escuelas y trabajos. No hay una ley que proteja al paciente con epilepsia y es una necesidad, entonces mucha gente abusa de los pacientes con epilepsia.

*¿Por qué crea que suceda la exclusión?*

Porque no hay una legislación, no hay una cultura, no hay educación y no hay una ley; ésta sería genial porque los pacientes tuvieran sus derechos, entonces en una empresa no podrían despedir a un paciente con epilepsia porque les “da la gana”.

*¿Cree que la ignorancia de la gente respecto a la enfermedad es otra razón?*

Sí, todavía hay gente que siguen haciendo exorcismos a los enfermos con epilepsia. Existen creencias totalmente erróneas, si un muchacho tiene epilepsia creen que es porque no ha estado con ninguna mujer, se lo llevan a un prostíbulo y la enfermedad sigue igual. Estamos en el siglo

XXI, en el 2012 con la suficiente tecnología para que la gente se informe, sin embargo, la gente sigue creyendo cualquier cosa.

### **Entrevista a la Dra. Lissette Duque**

**Neuróloga (Especializada en Universidad Católica de Chile y Universidad do Río grande do Brasil)**

*¿Que es el Parkinson?*

Enfermedad neurodegenerativa, no se conoce la causa, es progresiva y no tiene un tratamiento curativo, sino uno para aliviar los síntomas. Tiene como síntomas: temblor, rigidez muscular, problemas en mantener la postura, esas son las más típicas. Los medicamentos que se usan son para disminuir el temblor, la rigidez, los riesgos de caída y mejoran en cierto modo la voz, porque eso también se altera. La sustancia que falla en el Parkinson es la dopamina, entonces los medicamentos que se usan son los que proveen de dopamina al cerebro o que hacen que la dopamina dure más.

*¿Cree que existe exclusión social para estas personas que sufren de Parkinson?*

La verdad es que sí, no todos tienen temblor, aunque lo más frecuente es que lo tengan, se hace muy evidente y la gente discrimina mucho a estos pacientes. A veces no solo es su dificultad motriz y mucha gente piensa que estas personas están discapacitadas mentalmente, entonces les discriminan por eso. Tienen dificultades en encontrar trabajos, en mantener sus empleos y en desplazarse solos.

*¿Qué recomendaría para que exista inclusión en estas personas?*

Lo más importante es interesarse en el tema y brindar información, me parece bien lo que están ustedes haciendo. Entender de la enfermedad, conocer que hay diferentes etapas y cada persona tiene diferentes síntomas. La idea del tratamiento es que las personas con Parkinson puedan hacer una vida completamente normal, siempre van a necesitar medicamentos y rehabilitación, se debe quitar el prejuicio que existe sobre la enfermedad, hay muchos tratamiento que les pueden ayudar para hacer su vida común.

## 5. CONCLUSIONES

Los problemas neurológicos son trastornos que no necesariamente se nace con ellos, son trastornos que puede sucederle a cualquier persona, es por eso que es necesario informarse bien del tema y saber que hacer en caso de que sea severo. Las personas que más sufren de esto son los niños, es por eso que los padres deben estar más alertas y saber que hacer en caso de que esto pase. Los trastornos neurológicos traen mas consecuencias aparte de las físicas, incluyen problemas psicológicos, y esto puede hacer que los niños tengan problemas en las escuelas o sean abusados por su condición física. Este mundo lamentablemente no considera que existen muchas personas con discapacidades físicas y muchas veces no hay acceso o facilidades para los discapacitados. La gente también sufre discriminación, especialmente los niños en los colegios, es por esto que se debe concientizar porque esto puede sucederte el día de mañana a ti, o a familiares tuyos.

En el Ecuador no existen recursos necesarios en Ecuador para la gente que sufre trastornos neurológicos, el mantenimiento de una persona que sufre un TN es caro, y las familias de escasos recursos no pueden pagar esta cantidad de dinero. Mayoría de los centros que se concentran en estas especialidades fueron creados por madres desesperadas por que sus hijos reciban atención medica ya que en El Ecuador no existen suficientes centros de ayuda para este tipo de padecimientos. Hasta el día de hoy sufrimos de ignorancia, del no ser tolerantes y no saber aceptar e incluir en la sociedad a personas que sufren de este tipo de trastornos. Se puede ver que

en el Ecuador hay una red de neurologos amplia, muchos conocen de este tema, sin embargo no muchos se concentran en los trastornos neurologicos infantiles, mas es en general, y se debe reconocer que un trastorno neurologico varia depende de la edad. Tampoco existe la suficiente educacion de parte de las escuelas para aprender a incluir a las personas que sufren de trastornos neurologicos, y en mayoria de los colegios y lugares publicos no existen regulaciones para la gente que sufre de algun tipo de discapacidad.

## **6. RECOMENDACIONES**

Deberían existir regulaciones en los lugares públicos para las personas con discapacidades, se deberían respetar los parqueaderos de los discapacitados y ellos deberían tener beneficios el rato de estar en lugares públicos. Se debería concientizar que esto puede pasar a cualquier persona y hay que saber como manejarlo, y a donde acudir al rato que esto pase. Se debería capacitar a mas fisioterapeutas especializados en niños. También se debería enseñar en los colegios desde que son pequeños a incluir a estas personas dentro de la sociedad.

## **7. CAMPAÑA "PIENSA DIFERENTE, TODOS TENEMOS ALGO ESPECIAL**

Después de realizar una profunda investigación de los trastornos neurológicos, decidimos concentrarnos en los niños que sufren parálisis cerebral. Nuestra Fundación trata a 40 niños que sufren de algún tipo de trastorno, y los que más asisten son los que sufren de trastornos cerebrales.

Nuestra campaña tal como el nombre lo indica, tiene como objetivo buscar la inclusión social de los niños que sufren algún tipo de discapacidad dentro de la sociedad. La campaña plantea también la concienciación de los niños, de saber que no importa que sean diferentes, deben tener el mismo respeto y derechos de cualquier persona que no sufre discapacidades. Nuestro público objetivo fue escogido porque pensamos que los niños deben aprender desde menores que hay que ser tolerantes y que existen diferencias. Se debe promover la inclusión desde que son pequeños, ya que así esto se contagie, y los niños crezcan con concienciación y tolerancia hacia las personas diferentes.

### **7.1.Objetivo General**

Concienciación y Inclusión de los niños y padres de familia hacia los niños que sufren de trastornos neurológicos.

## **7.2.Objetivo Específico:**

Recaudar fondos para la Fundación TRIADA que es la fundación que ayuda a niños que sufren de trastornos neurológicos

## **7.3.Público objetivo**

Niños de 6 a 12 años

## **7.4.Fundación TRIADA**

Fundación TRIADA nace de la necesidad de un joven cuadripléjico, una mamá en búsqueda de atención especializada para su hija y un profesional con la visión de un centro integral. Su nombre le vino a Jaime Chiriboga en una de sus miles de resucitadas, significa la santa Trinidad.

TRIADA es institución sin fines de lucro que desarrolla proyectos para dar tratamiento y atención completa a personas con problemas neurológicos de todo tipo, niños y adultos. Gracias al aporte de personas que creyeron en este proyecto, en el mes de abril de 2011 se abrió el “Centro de Terapias Continuas” (CTC) que es el primer proyecto de la Fundación.

El objetivo del CTC es poner a disposición la mayor cantidad de terapias posibles, en un solo espacio físico, para que los niños con necesidades especiales puedan mejorar su condición y seguir

progresando día a día hasta que lleguen a valerse por si mismos y puedan integrarse a la sociedad.

Fundación TRIADA atiende a niños de todas las edades y con enfermedades como:

- Parálisis cerebral
- Síndromes
- Trastornos musculares
- Hidrocefalia
- Epilepsia
- Sin diagnósticos
- Trastornos psicomotores
- Trastornos de lenguaje
- Trastornos de conducta

En la Fundación TRIADA se ofrece

- terapia física
- terapia de lenguaje
- terapia ocupacional
- terapia cognitiva
- terapia respiratoria
- deglución, etc.

CTC no es un programa escolar, pero se espera los niños estén mas preparados para recibir educación regular, en los casos que la enfermedad del niño lo permita. Existen dos jornadas para facilitar a los niños y a sus padres, hay la jornada de la mañana que es de 9:00 am – 12:00 pm y la de la tarde que varia las horas, pero es hasta las 4:00 pm, en ambas jornadas se les da a los niños una comida.

Los terapistas que trabajan en el CTC son altamente calificados y entrenados para trabajar con niños con necesidades especiales, y cuentan con el amor y la dedicación necesarios que hacen la diferencia en el desarrollo de estos niños.

Tenemos auxiliares preparados para ayudar a los niños con sus necesidades básicas en caso de que no lo puedan hacer solos.

La mayoría de los niños que atienden, el 80% son niños de bajos recursos que no pueden pagar ni el 10% de lo que cuesta cada terapia. En cuanto a la subvención de la Fundación, los ingresos actuales son

- Auto sustento 50%: lo que ingresa de los pacientes que tenemos actualmente.
- Donación mensual 15% con tarjeta de crédito y convenios con empresas.
- Alianzas estratégicas 10%

- Eventos: concierto 5% ( Este fue un concierto que se llamaba kids rock, en el cual varios niños hicieron un show de música para recaudar fondos)

Por el momento las alianzas estratégicas están en stand by, y la donación mensual recién ha comenzado, pero no hay medios de difusión para que la gente aporte.

Lo que necesita Fundación TRIADA es realizar mas eventos para la recolección de fondos. Que mas gente se informe para donar. Se necesitan que mas empresas se unan con la Fundación y así tener mas convenios con empresas y por ultimo quieren aliarse con otros centros terapéuticos.

Su plan a futuro es Ampliar el CTC para poder atender a más pacientes y recibir mas ingresos. Expandir el proyecto del CTC en otros sectores del país. Quisieran traer profesionales del exterior. Con conocimientos en trastornos neurológicos en niños. Consolidar el proyecto de terapias a domicilio que ya esta en marcha y desarrollar otros proyectos de la Fundación.

## 7.5. Logo

Ilustración 1 Logo Piensa Diferente



## 7.6.Producto

Nuestro producto es un llavero de emergencias para que los niños pongan en sus maletas. El llavero tiene los colores de la campaña, y adentro a parte de tener la información básica como Nombre, Dirección, Teléfono, tiene contacto de emergencia, alergias, teléfono del doctor, y tipo de sangre. Este producto se pensó para evitar cualquier tipo de accidente, y para prevenir accidentes o reacciones a medicamentos. La venta se realizó en el Bazaar Navideño El Zoco.

**Ilustración 2 Producto campaña**



## 7.7. Activismo

Nuestro BTL consiste en crear el primer lazo de Inclusión del Ecuador. La idea es juntar a muchos niños en el parque de la Carolina y reclutar estudiantes de parvulario y psicología de distintas Universidades. Todos nos reuniremos alrededor de esta tela blanca en La cruz del papa en el parque de La Carolina y pondremos juntos nuestras manos con pintura en el lazo. Para todo esto recibimos el avalúo de la vicepresidencia. Ellos nos donaron camisetas y cosas didácticas para todos nuestros participantes. Para este activismo nos unimos varias causas como El autismo, Labio leporino, y los niños con huesos de cristal.

**Ilustración 3 Flyer del activismo Juntemos las manos por la inclusión**



## 7.8.BTL

Nuestro BTL es dirigido a los padres de familia. Con esto buscamos crear familias Inclusivas. El BTL consiste en hacer una gigantografía con una foto de la familia de la película "Los Increíbles", pero esta tiene huecos en la parte de la cara, para que así las familias puedan tomarse fotos con sus caras. Lo que estaba plasmado en la gigantografía es Somos una familia Increíble porque pensamos diferente". Este BTL fue colocado en el Zoco de Cumbaya y varias familias pudieron tomar fotos y compartir este momento en familia. Mientras la gente se toma las fotos, pedimos sus correos para enviar sus fotos. Ese día también daremos a conocer la fundación y como pueden ayudar.

**Ilustración 4 BTL en el Bazar el Zocco, Cumbayá**



### **7.9.Evento**

El evento consiste en un agasajo navideño para los niños de la fundación. Se contrato a un payaso que hizo cantar y bailar a los niños. Fue un evento muy emotivo. Este se realizo en la Fundación y asistieron los niños y sus padres.

**Ilustración 5 Evento**



**Ilustración 6** Agasajo en evento



## **7.10. Logros**

### Académicos

- Interacción con distintos públicos
- Facilidad en conseguir medios de comunicación y contactos
- Investigación a fondo de diversos temas
- Versatilidad
- Trabajo en equipo

### Sociales

- Solidaridad con gente que necesita ayuda
- Dar sin esperar nada a cambio

- Apego por la fundación
- Pensamiento diferente
- Diferente percepción de la realidad
- Admiración a los niños que viven positivamente

#### Económicos

- Gastos: \$520
- Utilidades: \$1200

## 8. REFERENCIAS

AMEPE - Asociacion Malagueña de Escoliosis, Entrevista a Lawrence Lenke, sacado de <http://escoliosismalaga.blogspot.com/>, el 26 de Septiembre de 2012-09-27

Biblioteca Nacional de Medicina de EE.UU. [NIH](http://www.nlm.nih.gov/) Institutos Nacionales de la Salud, Esclerosis múltiple, 18 de Julio 2012, sacado de <http://www.nlm.nih.gov/medlineplus/spanish/multiplesclerosis.html> el 23 de Septiembre de 2012

Centro Caren, Traumas Craneoencefálicos, Ciudad de Quilmes, Buenos Aires, Argentina. Enero 2009, sacado el 24 de septiembre de 2012 de <http://www.neurorehabilitacion.com/contacto.htm>

Centro FLENI, Argentina, sacado de <https://www.fleni.org.ar/frontend.php/contenido1/235/Rehabilitación#> el 24 de Septiembre de 2012

CONADIS INEC- Ecuador Discapacidades En cifras.- Mayo 2005

Diario Critico del Ecuador, *Diario crítico Ecuador/Agencias (Bogotá)* el 13/12/2010 a las 05:56 horas, 59% de las ecuatorianas tienen discapacidad mental, sacado de <http://ecuador.diariocritico.com/2010/Diciembre/notevagustar/242875/discapacidad-mental-en-ecuador.html> el 9 11 de Octubre de 2012

Fundación El Triangulo, extraído de <http://www.fundacioneltriangulo.org/index.php?module=pagemaster&type=user&tid=2&pid=1&func=viewpub>, el 10 de Octubre de 2012

Herranz Fernández, J.L. (2001). *Vivir y comprender la epilepsia*. Barcelona, España: Autor.

Martínez-Bermejo, A. (2001, 14 noviembre). Principios básicos para estudios epidemiológicos en epilepsia. VI.

La Hora, *Las fundaciones benéficas funcionan casi sin capital*, 14 de Julio de 2012, extraído de [http://www.lahora.com.ec/index.php/noticias/show/1100986789/-1/Las\\_fundaciones\\_benéficas\\_fucionan\\_casi\\_sin\\_capital.html](http://www.lahora.com.ec/index.php/noticias/show/1100986789/-1/Las_fundaciones_benéficas_fucionan_casi_sin_capital.html) el 8 de Octubre de 2012

Organización Mundial de la Salud, ¿Que son los trastornos neurológicos?, 26 de febrero de 2007, sacado de <http://www.who.int/features/qa/55/es/index.html> el 22 de Septiembre de 2012

The Michael J. Fox Foundation, USA, sacado de <https://www.michaeljfox.org/understanding-parkinsons/supporting-caregiving.php> el 25 de Septiembre de 2012

The UCLA Anderson Global Support chain, Lonnie Ali ('86) Manages "Corporate Ali"; Devotes Herself to Social Causes, sacado de [anderson.ucla.edu/anderson/2012/02/lonnie-ali-86-manages-corporate-ali-devotes-herself-to-social-causes.html](http://anderson.ucla.edu/anderson/2012/02/lonnie-ali-86-manages-corporate-ali-devotes-herself-to-social-causes.html) el 25 de septiembre de 2012

VILLACRESES LOPEZ, Guillermo, *Análisis Cuantitativo y Situacional en la problemática de los servicios básicos (Salud, Educación, Trabajo y Vivienda) de las personas con discapacidad visual en el Cantón Ambato*, FACULTAD LATINOAMERICANA DE CIENCIAS SOCIALES

PROGRAMA DE FORMACION EN POLITICAS PUBLICAS Y GESTION MAESTRIA EN POLITICAS SOCIALES Y GESTION DEL DESARROLLO, El Fondo de Solidaridad, Quito, Abril, 2009

Duque, L. (2012, Octubre 15). [Entrevista Personal].

Hernández, F. (2012, Octubre 11). [Entrevista Personal].

Moncayo, J. (2012, Octubre 10). [Entrevista Personal].

Ponce, P. ( 2012, Octubre, 14) [Entrevista Personal].

Torres, X. ( 2012, Octubre, 22) [Entrevista Personal].

Vela, M. (2012, Octubre 11). [Entrevista Personal].

