



COMISIÓN DE DERECHOS DE LA NIÑEZ Y DE LA ADOLESCENCIA Senado de la República



Foro Digital: “La Atención a los Pacientes con Atrofia Muscular Espinal en México, un Derecho de la Niñez.”

Transmisión: Canal del Congreso- <https://www.canaldelcongreso.gob.mx/> y Facebook Live- <https://www.facebook.com/senadomexico/>

Fecha: Jueves, 22 de Julio a las 17:00 horas.

TIEMPO	PONENTE	
17:00 17:10	Senadora Josefina Vázquez Mota , Presidenta de la Comisión de Derechos de la Niñez y de la Adolescencia.	Bienvenida
17:10 17:15	Senador Ángel García Yáñez , Integrante de la Comisión de Derechos de la Niñez y de la Adolescencia.	
17:15 17:20	Rosa M. Chapa Guzmán , Presidenta de CurAME <ul style="list-style-type: none">• Video Testimonial: de Humberto.• Video Introductorio: CurAME Atrofia Muscular Espinal en México.	
17:20 17:25	Dra. Rocío Cárdenas Navarrete , Directora General del Hospital de Pediatría del Centro Médico Nacional Siglo XXI.	
17:25 17:30	Dra. Yadira Tiburcio Núñez , Especialista en Neurología – Representante del ISSSTE.	
17:30 17:35	Dr. Simón Kawa Karasik , Director General de Coordinación de los Institutos Nacionales de Salud de la Comisión Coordinadora de Institutos Nacionales de Salud y Hospitales de Alta Especialidad (CCINSHAE) adscrita a la Secretaría de Salud.	
17:35 17:40	Dr. Eduardo Barragán Pérez (HIFG) Jefe del Departamento de Neurología Hospital Infantil de México Federico Gómez.	
17:40 17:45	Dr. Miguel Ángel Serna Guerrero , Neurólogo Pediatra - Representante de PEMEX.	
17:45 17:50	Diana María Marroquín Cavazos , Consejera Fundadora de CurAME.	
	Rosa M. Chapa Guzmán , Presidenta de CurAME Senadora Josefina Vázquez Mota , Presidenta de la Comisión de Derechos de la Niñez y de la Adolescencia.	

*Este Programa esta sujeto a cambios.