

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	Senadora Josefina Vázquez Mota, Presidenta de la	Bienvenida
17:10	Comisión de Derechos de la Niñez y de la Adolescencia.	
17:10	Senador Ángel García Yáñez, Integrante de la Comisión de	
17:15	Derechos de la Niñez y de la Adolescencia.	
17:15	Rosa M. Chapa Guzmán,	
17:20	Presidenta de CurAME	
	 Video Testimonial: de Humberto. 	
	Video Introductorio: CurAME Atrofia Muscular Espinal en México.	
17:20	Dra. Rocío Cárdenas Navarrete, Directora General del	
17:25	Hospital de Pediatría del Centro Médico Nacional Siglo XXI.	
17:25	Dra. Yadira Tiburcio Núñez, Especialista en Neurología –	
17:30	Representante del ISSSTE.	
17:30	Dr. Simón Kawa Karasik, Director General de Coordinación	
17:35	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	Diana María Marroquín Cavazos, Consejera Fundadora de	
17:50	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.