

Quito,
Oficio

28 MAYO 2018

468

-GP

29 MAY 2018

1956

QUITO

ALCALDÍA

Hoja de Ruta: TE-MAT-04625-18
Ticket GDOC - 0544755

2015-034150

2016-544755

Asunto: Informe sobre denominación "Paulina Hernández Pinos"

Abogado

Diego Cevallos Salgado

Secretario General del Concejo Metropolitano de Quito

Calle Oe4 Venezuela entre N5 Chile y N4A Espejo – Palacio Municipal

Teléfono: 3952300

Presente

QUITO
ALCALDÍA

SECRETARÍA GENERAL DEL CONCEJO

RECEPCIÓN

Fecha: 30 MAY 2018 Hora: 11:11

De mi consideración:

Nº. HOJAS -31h 7

Recibido por: [Firma]

En atención al oficio No. SGC-2018-1481, ingresado a la EPMMOP con Hoja de Ruta No. TE-MAT-4625-18, mediante el cual, por disposición del Concejal Sergio Garnica Ortiz, Presidente de la Comisión de Uso del Suelo, solicita se remita un informe sobre la asignación del nombre Dra. Paulina Hernández Pinos, a la calle Oe10F, ubicada en el barrio 2 de febrero, parroquia Quitumbe, al respecto informo lo siguiente:

- En el mes de marzo del 2015, en coordinación con la Unidad de Gestión Participativa de la Administración Zonal Quitumbe, se socializó la propuesta de denominación vial sobre los procedimientos a seguir, en conjunto con los directivos y moradores del barrio 2 de febrero; y se acordaron fechas de entrega de las firmas de respaldo a la propuesta.
- Posteriormente, se dio inicio al proceso de oficialización, con el envío de la documentación requerida al cronista de la ciudad, para el análisis y aval histórico respectivo.
- En el mes de octubre del año 2016, se preparó el proyecto de ordenanza; y se remitió el expediente completo a la Secretaría de Territorio Hábitat y Vivienda con la finalidad de continuar con el análisis, aprobación y oficialización de la propuesta referida, en las Instituciones Metropolitanas correspondientes.

EPMMOP

EMPRESA PÚBLICA METROPOLITANA
DE MOVILIDAD Y OBRAS PÚBLICAS

Por lo expuesto y para los fines pertinentes, adjunto copia del expediente antes citado.


Atentamente



Arq. Hidalgo Nuñez Lucio
Gerente de Planificación
Empresa Pública Metropolitana de Movilidad y Obras Públicas

Anexo: Expediente de la propuesta (27 hojas)
Oficio No. SGC-2018-1481 (6 hojas)

Copia: Ing. Iván Alvarado Molina - Gerente General EPMOP

Elaborado por:	Ing. María Teresa Tayo H.	UIG-GP	
Revisado por:	Ing. Lorena Izurieta Z.	UIG-GP	
Hoja de trámite: 1654			

Verito para conocimiento

Presión Usado Sazo

SECRETARÍA GENERAL CONCEJO METROPOLITANO	RECEPCIÓN DE DOCUMENTOS
23 DIC 2016	10:00
ALCALDÍA	NÚMERO DE HOJA: 27h.



Expediente Procuraduría Metropolitana No. 2016-2723
GDOC.2016-544755

Abogado
Diego Cevallos

23 DIC 2016

**SECRETARIO GENERAL DEL CONCEJO METROPOLITANO
MUNICIPIO DEL DISTRITO METROPOLITANO DE QUITO**
Presente

De mi consideración:

-De conformidad con la Resolución A004 de 12 de febrero de 2015 y delegación efectuada por el Procurador del Municipio del Distrito Metropolitano de Quito encargado, mediante memorando No. 05 de 08 de agosto de 2016, quien suscribe es competente, en calidad de Subprocurador Metropolitano (e), para emitir el siguiente criterio legal:

SOLICITUD:

La señora Leonor Pinos Manzano mediante oficio de 27 de febrero de 2015, dirigido al señor Alcalde del Municipio del Distrito Metropolitano de Quito, por conmemorarse el 28 de febrero el Día nacional de las Enfermedades Raras y Catastróficas, pone en consideración para que el nombre de la Dra. Paulina Leonora Hernández Pinos, sea plasmado en un lugar público, una calle, salón u hospital, de esta su ciudad natal, en reconocimiento a su esfuerzo de servicio a la sociedad y por su mensaje de trabajo a las nuevas generaciones para que continúen en su misión de servicio.

INFORMES TÉCNICOS:

- La MSc. Mónica Donoso Gaibor, Gerente de Planificación de la EPMMOP, en atención al Oficio No. SG 0489, de la Secretaría General del Concejo Metropolitano, con el cual se remite el requerimiento de la señora Leonor Pinos Manzano, quien solicita que el nombre de la Dra. Paulina Leonora Hernández Pinos, sea plasmado en un lugar público, una calle, salón u hospital, informa que "[...] la Gerencia de Planificación de la EPMMOP, ha realizado el análisis técnico respectivo y considera procedente asignarle a la calle Oe10F, ubicada en el barrio 2 de Febrero perteneciente a la parroquia de Quitumbe (sic) con el referido nombre. Por lo expuesto, se pone en su conocimiento que se inició el proceso de oficialización de la propuesta con el envío de la misma para el análisis y consideración del Cronista de la Ciudad.". Se adjunta firmas de apoyo en la sociabilización de nomenclatura realizada por la EPMMOP.
- Mediante Oficio No. 169-AMH/16 del 16 de julio del 2016, el Arq. Alfonso Ortiz Crespo, Cronista de la Ciudad y Director del Archivo Metropolitano de Historia, en relación a la asignación de nomenclatura de la calle Oe10F ubicada en el barrio 2 de Febrero, con el nombre de Paulina Leonora Hernández Pinos, emite "(...) INFORME

FAVORABLE a su propuesta, puesto que esta gran mujer, no solamente que luchó por años contra la enfermedad "Fibrosis Quística" y nunca se venció, sino que siguió adelante a pesar de su precaria salud, estudiando medicina y formándose científicamente para entender estas catastróficas enfermedades. Es un acto de justicia el reconocimiento a la vida de esta valiente galena con la asignación de su nombre a una calle de nuestra ciudad."

- El Ing. Alejandro Larrea Córdova, Gerente General de la Empresa Pública Metropolitana de Movilidad y Obras Públicas, mediante Oficio No. 3528-GG-005059 de 17 de octubre de 2016, en relación con el proceso de asignación del nombre "Paulina Leonora Hernández Pinos" a la calle Oe10F, ubicada en la parroquia La Ecuatoriana, informa que "(...) la propuesta fue sometida a revisión en la base de datos vial que mantiene la EPMMP, verificando que no presenta duplicidad con los ejes viales de la ciudad de Quito y que se cumple con la secuencia en sitio y la tipología definida para el sector, motivo por cual se emite Informe Favorable respectivo. Por lo expuesto, solicito de la manera más cordial, se emita el Informe Técnico correspondiente; para lo cual, se adjunta el Proyecto de Ordenanza, ficha técnica de la propuesta, antecedentes, firmas de respaldo e Informe Favorable del Arq. Alfonso Ortiz Crespo en calidad de Cronista de la Ciudad..."
- Mediante Oficio STVH-DMGT-04733 de 25 de octubre de 2016, el Arq. Hugo Chacón Cobo, Director Metropolitano de Gestión Territorial de la Secretaría de Territorio, Hábitat y Vivienda, emite "[...] informe técnico favorable para la propuesta de asignación del nombre de "Paulina Leonora Hernández Pinos" a la calle Oe10F, ubicada en el barrio 2 de Febrero, parroquia La Ecuatoriana, en base al informe emitido por el Arquitecto Alfonso Ortiz Crespo, Cronista de la Ciudad, mediante Oficio No. 169-AMH-16 de 16 de junio de 2016, por lo que remito la documentación técnica recibida, para que continúe con el trámite respectivo."

BASE LEGAL:

El Art. II. 222, de la Ordenanza 0160, sobre la definición de nomenclatura dice: "Es el sistema a través del cual se identifican las Zonas Metropolitanas Administrativas y Delegaciones Metropolitanas, parroquias urbanas y suburbanas, vías vehiculares, peatonales, parques, plazas, urbanizaciones, predios o unidades de vivienda, comercio y otros usos dentro de un mismo predio, de modo que se defina su precisa localización y ubicación, lo cual no implica modificación alguna del perímetro urbano, cuya delimitación está normada por la ordenanza respectiva".

El Art. II. 233 ibídem, establece que "Cuando se asignen nombres representativos de personas, países, ciudades, fechas históricas, animales, objetos, plantas, etc., la nómina propuesta será previamente analizada por la Dirección Metropolitana de Planificación Territorial, Sindicatura, el Cronista de la Ciudad y la Unidad de Nomenclatura de la Gerencia de Parques y Jardines de la EMOP, quienes elaborarán un informe para la aprobación de la Comisión de Planificación y Nomenclatura, previo a la aprobación final del Concejo Metropolitano".

CRITERIO LEGAL:

En virtud de los informes técnicos referidos, fundamentado en la normativa legal antes citada, Procuraduría Metropolitana, emite criterio legal favorable para que la Comisión de Uso de Suelo alcance del Concejo Metropolitano la aprobación de la propuesta de nomenclatura establecida en el proyecto de ordenanza que se adjunta y expida la ordenanza para la designación de la calle Oe10F, ubicada en el barrio 2 de Febrero, parroquia La Ecuatoriana, con el nombre de "Paulina Leonora Hernández Pinos", conforme los informes de la EPMMOP, del Cronista de la Ciudad, de la Secretaría de Territorio, Hábitat y Vivienda y al proyecto de ordenanza que se adjunta, con las siguientes recomendaciones:


1. En los considerandos del proyecto de ordenanza cítese el informe de la EPMMOP, de la Secretaría de Territorio, Hábitat y Vivienda que constan en el presente informe y el de Procuraduría Metropolitana.
2. En los considerandos se hagan constar las normas legales constantes en el presente informe legal.
3. Luego de los considerandos se incluya un párrafo con los artículos 240 y 264 No. 2 de la Constitución de la República, y artículos 322 y 57 letras a) y x), 87 letras a) y v) del Código Orgánico de Organización Territorial, Autonomía y Descentralización, que establecen el ejercicio de las atribuciones del Concejo Metropolitano.

Atentamente,


Dr. Edison Yépez Vinuesa

SUBPROCURADOR METROPOLITANO (e)

Adjunto expediente completo (27 F.)

	Nombres	Fecha	Firma/Sumilla
Elaborado por	Patricio Guerrero	26-10-2016	

2423-16

SECRETARÍA DE
TERRITORIO
ALCALDÍA

Quito,

20 OCT 2016

Oficio STHV-DMGT-

4733

Referencia: GDOC-2016-544755


Doctor
Gianni Frixone Enríquez
PROCURADOR METROPOLITANO (E)
Presente

Señor Procurador:

Mediante Oficio N°. 3528-GG 005059 de 17 de octubre de 2016, el Ingeniero Alejandro Larrea Córdova, Gerente General de la Empresa Pública Metropolitana de Movilidad y Obras Públicas, remite el proyecto de Ordenanza para la emisión del informe técnico para la propuesta de asignación del nombre "Paulina Leonora Hernández Pinos" a la calle Oe10F, ubicada en el barrio 2 de Febrero, parroquia La Ecuatoriana.



Al respecto, la Secretaría de Territorio, Hábitat y Vivienda **emite informe técnico favorable** para la propuesta de asignación del nombre "Paulina Leonora Hernández Pinos" a la calle Oe10F, ubicada en el barrio 2 de Febrero, parroquia La Ecuatoriana, en base al informe emitido por el Arquitecto Alfonso Ortiz Crespo, Cronista de la Ciudad, mediante Oficio N°. 169-AMH-16 de 16 de junio de 2016, por lo que remito la documentación recibida, para que continúe el trámite respectivo.

Atentamente,



Arq. Hugo Chacón Cobo
Director Metropolitano de Gestión Territorial
SECRETARÍA DE TERRITORIO, HÁBITAT Y VIVIENDA

Anexo: Expediente completo, incluido proyecto de Ordenanza y Oficio N°. 3528-GG 005059 de 2016-10-17 de la EPMOP.

Elaborado:	Luis Jácome		2016-10-18
Revisado:	Arq. Carlos Quezada		

Jeaneth A.
2016-10-18



Quito,

14 OCT. 2016

Asunto: Informe Secretaría de Ordenamiento Territorial Hábitat y Vivienda
Hoja de Ruta No. TE-MAT-6642-16

17 OCT 2016

Oficio No.

3528

-GG

005059

Arquitecto

Jacobó Herdoíza Bolaños

Secretario de Ordenamiento Territorial, Hábitat y Vivienda

García Moreno N2-57 y Sucre

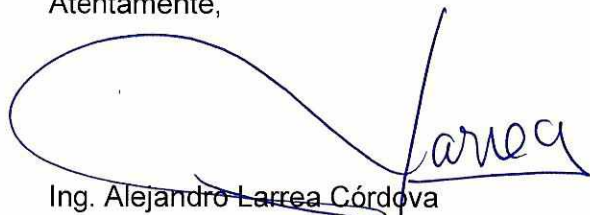
Presente

De mi consideración:

Con la finalidad de continuar con el proceso de asignación del nombre "Paulina Leonora Hernández Pinos" a la calle Oe10F, ubicada en la parroquia La Ecuatoriana; me permito informar que la propuesta fue sometida a revisión en la base de datos vial que mantiene la EPMMOP, verificando que no presenta duplicidad con los ejes viales de la ciudad de Quito y que se cumple con la secuencia en sitio y la tipología definida para el sector; motivo por el cual se emite Informe Favorable respectivo.

Por lo expuesto, solicito de la manera más cordial, se emita el informe técnico correspondiente; para lo cual, se adjunta el Proyecto de Ordenanza, ficha técnica de la propuesta, antecedente, firmas de respaldo e Informe Favorable del Arq. Alfonso Ortiz Crespo en calidad de Cronista de la Ciudad, emitido a través del Oficio No. 169-AMH-16.

Atentamente,





Ing. Alejandro Larrea Córdova
Gerente General

Empresa Pública Metropolitana de Movilidad y Obras Públicas

Adj.: - Antecedentes (23 fojas)

- Proyecto de Ordenanza (1 foja)

12-10-16

Elaborado por:	Ing. Mónica Guzmán C.	
Aprobado por:	Ing. Lorena Izurieta z.	
TE-MAT-6642-16		

EL CONCEJO METROPOLITANO DE QUITO

Visto el Informe No. IC.....de.....de la Comisión de Suelo y Ordenamiento Territorial y;

CONSIDERANDO

Que: La Msc. Leonor Pinos Manzano, solicita la asignación del nombre "Paulina Leonora Hernández Pinos" a un lugar público, una calle, salón u hospital; al respecto, la Gerencia de Planificación de la EPMOP, luego del análisis respectivo y emite Informe Favorable para la calle Oe10F ubicada en la parroquia La Ecuatoriana.

Que, la Constitución de la República en su artículo 240, inciso 1 dispone: "Los gobiernos autónomos descentralizados de la regiones, distritos metropolitanos, provincias y cantones tendrán facultades legislativas en el ámbito de sus competencias y jurisdicciones territoriales. Las juntas parroquiales rurales tendrán facultades reglamentarias. Todos los gobiernos autónomos descentralizados ejercerán facultades ejecutivas en el ámbito de sus competencias y jurisdicciones territoriales."

Que, el numeral 2 del artículo 264 de la Constitución de la República, al referirse a sus competencias dispone: 2. "Ejercer el control sobre el uso y ocupación del suelo en el cantón";

Que, el Código Orgánico de Organización Territorial, Autonomía y Descentralización COOTAD en su artículo 322, "Los consejos regionales y provinciales y los concejos metropolitanos y municipales aprobarán ordenanzas regionales, provinciales, metropolitanas y municipales, respectivamente, con el voto conforme de la mayoría de sus miembros".

Los proyectos de ordenanzas, según corresponda a cada nivel de gobierno, deberán referirse a una sola materia y serán presentados con la exposición de motivos, el articulado que se proponga y la expresión clara de los artículos que se deroguen o reformen con la nueva ordenanza. Los Proyectos que no reúnan estos requisitos no serán tramitados.

El proyecto de ordenanza será sometido a dos debates para su aprobación, realizados en días distintos.

Una vez aprobada la norma, por secretaría se la remitirá al ejecutivo del gobierno autónomo descentralizado correspondiente para que en el plazo de ocho días la sancione o la observe en los casos en que se haya violentado el trámite legal o que dicha normativa no esté acorde con la Constitución o las leyes. El legislativo podrá allanarse a las observaciones o insistir en el texto aprobado. En el caso de insistencia, se requerirá el voto favorable de las dos terceras partes de sus integrantes para su aprobación. Si dentro del plazo de ocho días no se observa o se manda a ejecutar la ordenanza, se considerará sancionada por el ministerio de la ley.

Que, el numeral a) del artículo 57 del COOTAD, entre las atribuciones del concejo municipal determina: "a) El ejercicio de la facultad normativa en las materias de competencia del gobierno autónomo descentralizado municipal, mediante la expedición de ordenanzas cantonales, acuerdos y resoluciones". "x) Regular y controlar, mediante la normativa cantonal correspondiente, el del suelo en el territorio del cantón, de conformidad con las leyes sobre la materia, y establecer el régimen urbanístico de la tierra".

Que, el literal a) del artículo 87 del COOTAD Atribuciones del Concejo Metropolitano le corresponde: "Ejercer la facultad normativa en las materias de competencia del gobierno autónomo descentralizado metropolitano, mediante la expedición de ordenanzas metropolitanas, acuerdos y resoluciones". "v) Regular y controlar el uso del suelo en el territorio del distrito metropolitano, de conformidad a las leyes sobre la materia, y establecer el régimen urbanístico de la tierra;".

Que: El Arq. Alfonso Ortiz Crespo, en calidad de Cronista de la Ciudad ha emitido el informe favorable a través del Oficio No. 169AMH-16 del 16 de junio del 2016.

De conformidad con lo que establecen los Arts. P2 literal c) 230 y 232 del Código Municipal,

EN EJERCICIO DE SUS ATRIBUCIONES LEGALES

EXPIDE:

**LA ORDENANZA DE DESIGNACIÓN VIAL PARA LA CALLE Oe10F PAULINA LEONORA HERNÁNDEZ PINOS
UBICADA EN LA PARROQUIA LA ECUATORIANA**

Art. 1 Desígnese a la Calle Oe10F, ubicada en la parroquia La Ecuatoriana con el nombre Paulina Leonora Hernández Pinos.

Art. 2 La presente Ordenanza entrará en vigencia a partir de la fecha de su sanción.

Dada en la Sala de Sesiones del Concejo Metropolitano el.....

Dra. Daniela Chacón.

PRIMERA VICEPRESIDENTA
DEL CONCEJO METROPOLITANO
DE QUITO

 
LI/MG/MT

Ab. María Elisa Holmes

SECRETARIA GENERAL
DEL CONCEJO METROPOLITANO
DE QUITO

GERENCIA DE PLANIFICACIÓN UNIDAD DE SISTEMAS DE INFORMACIÓN GEOGRÁFICA

Fecha:

Ficha No.:

REFERENCIAS TÉCNICAS PARA DENOMINACIÓN DE VÍAS

IDENTIFICACIÓN Y UBICACIÓN DE LA VÍA	
Calles e Intersecciones:	Calle Vía del Oleoducto, Calle S42 Rosario Borja, Calle S41B, Calle S42J Inés María Jiménez.
Nombre Actual:	Sin nombre
Sector o Barrio:	2 de Febrero
Sector:	
Área Metropolitana:	1 - Urbana
Zona Metropolitana:	1 - Quitumbe
Parroquia(s) urbana(s) rural(es):	3 - La Ecuatoriana
Nombres viales Típicos:	Personajes relevantes en la historia del Ecuador
Observaciones:	La vía propuesta inicia en la Calle Vía del Oleoducto y su prolongación se extiende hasta la Calle S42J Inés María Jiménez.

CROQUIS DE UBICACIÓN



REFERENCIAS SOCIALES PARA DENOMINACIÓN DE VÍAS	
Proponente(s):	Msc. Leonor Pinos Manzano
Fundamento(s) para la denominación, cambio o correcciones:	Homenaje en memoria de la Dra. Paulina Leonora Hernández Pinos Manzano.
NOMBRE PROPUESTO:	
Nombre Actual:	Oe10F
Nombre propuesto:	"CALLE Oe10F PAULINA LEONORA HERNÁNDEZ PINOS"
DATOS BIOGRÁFICOS:	
Nacionalidad:	ecuatoriana
Fecha de Nacimiento:	1978
Sexo:	femenino
Profesión/Ocupación:	Doctora en medicina, investigadora.
Fecha de Fallecimiento:	2014
Hechos Memorables	Paulina Hernandez, fue la creadora de la Fundación Ecuatoriana de Fibrosis Quística en Quito, con su gestión logró que se declare al 16 de Agosto de cada año como el día de la Fibrosis Quística en el Ecuador, entre sus logros se encuentra la elaboración del proyecto de Ley de enfermedades raras y catastróficas que en la Asamblea Nacional fue discutida y aprobada, dictó conferencias nacionales e internacionales sobre enfermedades catastróficas por su sacrificio y lucha siempre en el beneficio de los más necesitados.
Verificación de repetición del nombre propuesto:	no existe

Elaborado por: María Teresa Tayo H.

Ing. Lorena Izurieta Z.
GERENTE DE PLANIFICACIÓN (E)

Ing. Mónica Guzmán C.
UNIDAD DE SISTEMAS DE INFORMACIÓN GEOGRÁFICA

0006642

Oficio No. 169-AMH-16

Quito, 16 de junio del 2016

Ingeniero

ALEJANDRO LARREA

Gerente General

Empresa Pública Metropolitana de Movilidad y Obras Públicas

Presente

De mi consideración:

En respuesta a su oficio No. 1926, enviado a este Archivo el 15 de junio del año en curso, donde se adjunta el oficio 114, con fecha 23 de marzo del 2015, solicitando *asignarle a la calle Oe10F ubicada en el barrio 2 de febrero perteneciente a la parroquia de Quitumbe el nombre "Paulina Leonora Hernández Pinos"*, esta oficina del Cronista de la Ciudad, tiene el agrado de emitir INFORME FAVORABLE a su propuesta, puesto que esta gran mujer, no solamente que luchó por años contra la enfermedad "Fibrosis Quística" y nunca se venció, sino que siguió adelante a pesar de su precaria salud, estudiando medicina y formándose científicamente para entender estas catastróficas enfermedades.

Es un acto de justicia el reconocimiento a la vida de esta valiente galena con la asignación de su nombre a una calle de nuestra ciudad.

Sin más, reciba un cordial saludo

Atentamente

Alfonso Ortiz Crespo
CRONISTA DE LA CIUDAD

SE DEVUELVE EL EXPEDIENTE

Quito,

09 JUN 2016

Asunto: Reenvío documentación propuesta denominación vial

Oficio No.

1926 -GG 14 JUN 2016
002269

Arquitecto
Alfonso Ortiz Crespo
Cronista de la Ciudad
Luis Cordero y Av. 10 de Agosto, esquina
Presente

De mi consideración:

En atención al Oficio No. 150-AMH-16, acerca de denominación vial de la calle Oe10F con el nombre de "Paulina Leonora Hernández Pinos"; y, con la finalidad de continuar con el proceso de asignación de nomenclatura respectivo, adjunto remito para su criterio y análisis, toda la documentación de respaldo concerniente a esta propuesta que reposa en los archivos digitales de la EPMMP.

Atentamente,

Ing. Alejandro Larrea Córdova
Gerente General

Empresa Pública Metropolitana de Movilidad y Obras Públicas

Adj: Antecedentes que incluye Ficha Técnica (16 hojas)

06-06-2016

Elaborado por:	Ing. María Teresa Tayo H.	W
Revisado por:	Ing. Mónica Guzmán C.	W
Aprobado por:	Ing. Lorena Izurieta Z.	W

QUITO SECRETARIA GENERAL
EPMMP

14 JUN 2016

Alexandra Estupiñán

Firma: *Alexandra Estupiñán* Hora: 14h40

0005806
2016 MAY 31 AM 8:59

Oficio No. 150-AMH-16
Quito, 30 de mayo del 2016

Ingeniero
ALEJANDRO LARREA
Gerente General
Empresa Pública Metropolitana de Movilidad y Obras Públicas
Presente

De mi consideración,

Mediante la presente, informo a usted que el día jueves 26 de mayo del año en curso, se acercó a este Archivo la ciudadana MSc. Leonor Pinos Manzano, con la copia del oficio TE-MAT-002168-15, de 24 de marzo del 2015, suscrito por la MSc. Mónica Donoso, ex Gerente de Planificación de la EPMMOP, y dirigida al doctor Mauricio Bustamante, ex Secretario General del Concejo Metropolitano, en la que informa que luego del análisis técnico respectivo, considera procedente asignarle a la calle Oe10F de la parroquia Quitumbe, el nombre de la Dra. Paulina Leonora Hernández Pinos.

Comentó la señora Pinos Manzano, que lleva un año persiguiendo este trámite, habiéndole notificado que el Cronista de la Ciudad **ha extraviado los documentos**, y que por esto la diligencia no prosigue.

Lamento comunicar que en el archivo de esta oficina no reposa ningún trámite al respecto, por lo que ruego a usted, en caso de que desde la EPMMOP en efecto se haya enviado un trámite así, nos remita una copia del mismo o nos informe nuevamente sobre este expediente.

Sin más, quedo a la espera de su gentil ayuda

Atentamente

Alfonso Ortiz Crespo
CRONISTA DE LA CIUDAD

Quito,

23 MAR. 2015

24 MAR. 2015

HR: TE-MAT-002168-15

GP

SG

0000930

000115

Doctor
Mauricio Bustamante Holguín
Secretario General del Concejo Metropolitano
Venezuela y Chile (Palacio Municipal)
Telf. 395-2300 Ext: 12231 /12244
Presente

De mi consideración:

En atención al oficio No. SG 0489, en el cual la Secretaría General de Concejo Metropolitano remite el requerimiento formulado por la MSc. Leonor Pinos Manzano, quien solicita que el nombre de la Dra. Paulina Leonora Hernández Pinos, sea plasmado "en un lugar público, una calle, salón u hospital", al respecto la Gerencia de Planificación de la EPMMOP, ha realizado el análisis técnico respectivo y considera procedente asignarle a la calle Oe10F ubicada en el barrio 2 de Febrero perteneciente a la parroquia de Quitumbe con el referido nombre.

Por lo expuesto, se pone en su conocimiento que se inició el proceso de oficialización de la propuesta con el envío de la misma para el análisis y consideración del Cronista de la ciudad.


MSc. Mónica Donoso Gaibor
Gerente de Planificación de la EPMMOP


2015-03-18

 **EPMMOP**
SECRETARÍA GENERAL

24 MAR 2015

Sra. Alexandra Estupiñán
Firma:  Hora: 16:00

0005806
2016 MAY 31 AM 8:59

Oficio No. 150-AMH-16

Quito, 30 de mayo del 2016

Ingeniero

ALEJANDRO LARREA

Gerente General

Empresa Pública Metropolitana de Movilidad y Obras Públicas

Presente

De mi consideración,

Mediante la presente, informo a usted que el día jueves 26 de mayo del año en curso, se acercó a este Archivo la ciudadana MSc. Leonor Pinos Manzano, con la copia del oficio TE-MAT-002168-15, de 24 de marzo del 2015, suscrito por la MSc. Mónica Donoso, ex Gerente de Planificación de la EPMMOP, y dirigida al doctor Mauricio Bustamante, ex Secretario General del Concejo Metropolitano, en la que informa que luego del análisis técnico respectivo, considera procedente asignarle a la calle Oe10F de la parroquia Quitumbe, el nombre de la Dra. Paulina Leonora Hernández Pinos.

Comentó la señora Pinos Manzano, que lleva un año persiguiendo este trámite, habiéndole notificado que el Cronista de la Ciudad **ha extraviado los documentos**, y que por esto la diligencia no prosigue.

Lamento comunicar que en el archivo de esta oficina no reposa ningún trámite al respecto, por lo que ruego a usted, en caso de que desde la EPMMOP en efecto se haya enviado un trámite así, nos remita una copia del mismo o nos informe nuevamente sobre este expediente.

Sin más, quedo a la espera de su gentil ayuda

Atentamente

Alfonso Ortiz Crespo
CRONISTA DE LA CIUDAD

Quito, febrero 27 del 2015.
Oficio N.- 027- LPMZ-2015.

Doctor
MAURICIO RODAS
ALCALDE DEL DISTRITO METROPOLITANO DE QUITO.
En su despacho.

De mi consideración:

LEONOR PINOS MANZANO, con cédula de ciudadanía N.- 0200368363, de nacionalidad ecuatoriana, de profesión Abogada, domiciliada en esta ciudad de Quito, ante usted con el debido respeto me presento y expongo:

El día 14 de marzo del 2014, falleció en esta ciudad de Quito, mi hija **Dra. PAULINA LEONORA HERNANDEZ PINOS**, persona con discapacidad genética, quien al tener conocimiento de su enfermedad de Fibrosis Quística, inició sus estudios universitarios en la Universidad Central del Ecuador, obteniendo su doctorado en medicina, y posteriormente su especialidad Neumología, elementos que le permitieron realizar una lucha incansable de investigación de esta terrible enfermedad y conseguir sus propósitos de ayudar a los pacientes con esta patología, crea la Fundación Ecuatoriana de Fibrosis Quística en Quito, con el objeto de beneficiar a nivel nacional a cientos de personas con esta enfermedad discapacitante. Consiguió que el 16 de Agosto de cada año, sea declarado como el "DIA DE LA FIBROSIS QUISTICA EN EL ECUADOR", también por iniciativa propia promovió y elaboró el proyecto de Ley de enfermedades raras y catastróficas, que en la Asamblea Nacional fue discutida y aprobada gracias a la apertura de la señora Asambleísta **SCHEZNARDA FERNANDEZ** y de los miembros que integraban la Comisión de Salud, con la promulgación de esta Ley en la actualidad se benefician miles de personas que padecen algún tipo de enfermedad rara o catastrófica mejorando su expectativa y calidad de vida.

El aporte de Paulina es un legado inmemorable de perseverancia, sacrificio y lucha, siempre en beneficio de los más necesitados, a pesar de su condición física provocada por su discapacidad, acudía a diversos medios de comunicación tanto escritos, radiales y televisivos, comunicando a las autoridades de estado, para que dicten las respectivas leyes de protección a las personas que se encontraban relegadas, así mismo dictó conferencias nacionales e internacionales, luchando en las calles para salvaguardar los derechos de las personas que padecen diferentes patologías, siempre inspirada en el lema, "AYUDAR A LOS MAS NECESITADOS". TU RESPIRAS SIN PENSAR YO SOLO PIENSO EN RESPIRAR".

Señor Alcalde, conocedora de que el Consejo Metropolitano resalta el trabajo de las y los ciudadanas/os que han efectuado aportes en beneficio de la humanidad y del País, y por conmemorarse el día 28 de Febrero **EL DIA NACIONAL DE LAS ENFERMEDADES RARAS Y CATASTROFICAS**, pongo a su consideración para que el nombre de la **DRA. PAULINA LEONORA**

HERNANDEZ PINOS, sea plasmado en un lugar público, una calle, salón u hospital, de esta su ciudad natal en reconocimiento a su esfuerzo de servicio a la sociedad y dejando su mensaje de trabajo a las nuevas generaciones para que continúen en su misión de servicio.

Acompaño:

Hoja de vida, carta póstuma, recortes prensa, video, etc.

En caso de ser necesario señalo el casillero judicial N.-2411 del Palacio de Justicia de Quito, y/o correo electrónico draleonorpinos@yahoo.com.

Con los debidos respetos y consideración.

De Usted.

Atentamente,



**Msc. Leonor Pinos Manzano
C.c.0200368363**

CURRICULUM VITAE

Nombres completos: PAULINA LEONORA HERNÁNDEZ PINOS

Fecha de nacimiento: 4 de octubre 1978.

Lugar de Nacimiento: Quito - Ecuador.

Cédula de Identidad: 1708311616.

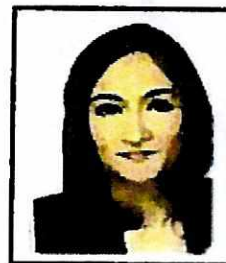
Dirección domicilio: Av. 13 de Junio 1259 y 21 de Marzo (MITAD DEL MUNDO)

Teléfonos: (593) 2282835, (593) 2394167, (593) 2395953

Fax: (593) 2959563

Teléfono móvil personal: (593) 995 235483

Email: paulypauhp@hotmail.com



FORMACIÓN ACADÉMICA.

Institución: Universidad Autónoma de Nuevo León Periodo: 2007 – 2010 Título obtenido: Especialista en Neumología Intensivista
Institución: Universidad San Francisco de Quito. Periodo: 2005 – 2007 Título obtenido: 2 años del Post grado de Neumología
Institución: Universidad Central del Ecuador - Facultad de Ciencias Medicas- Escuela de Medicina Periodo: 1998 – 2005 Título obtenido: Doctora en Medicina y Cirugía
Institución: Universidad Central del Ecuador - Facultad de Ciencias Medicas, Escuela de Tecnología Médica - Área de Terapia Física Periodo: 1997-1998 Título obtenido: 1 año del pregrado de Tecnología Médica – Terapia Física.
Institución: Colegio Experimental 24 de Mayo - Quito Periodo: 1991 – 1997 Título obtenido: Bachiller en Ciencias – Especialización Químico Biólogo
Institución: Escuela Fiscal de Niñas Eugenio Espejo- Quito Periodo: 1984- 1990 Título obtenido:

CURSOS Y SEMINARIOS REALIZADOS:

A) Relacionados al área médica.

I Congreso Nacional de Actualización en la Atención de Emergencias Pre - Hospitalarias y Hospitalarias "Cardiovascular, Respiratorio y Neurológico" (120 horas académicas)	Asistente	Abril 2006
IX Curso Internacional de Enfermedades Respiratorias y III Taller de Terapia Respiratoria (40 horas académicas)	Asistente	Abril 2005
VIII Curso Internacional de Enfermedades Respiratorias "Leopoldo Arcos Villagómez" y II Encuentro Ecuatoriano Peruano (40 horas académicas)	Asistente	Junio 2003
Acciones educativas dentro del Proyecto de Prevención de Enfermedades de Transmisión Sexual y SIDA en el Colegio Leónidas Proaño. (4 meses)	Expositora	Junio 1998

B) Relacionados a otras no médicas:

Curso Taller "SISTEMA NACIONAL DE CONTRATACIÓN PÚBLICA PARA ENTIDADES CONTRATANTES" (40 horas)	Aprobado	Octubre 2013
Diseño y Elaboración de Proyectos Sociales enmarcados en la Normativa No. 080 a las Instituciones y Organizaciones de atención a personas con discapacidad de Pichincha.	Asistente	Febrero 2010
Taller nueva visión y políticas del Consejo Nacional de la Igualdad para la Discapacidad; y Fortalecimiento de las Federaciones Nacionales de y para personas con Discapacidad	Asistente	Noviembre 2009
Taller de Accesibilidad al Medio Físico.	Asistente	Octubre 2009
Seminario Taller de Capacitación con enfoque territorial.	Asistente	Julio 2008

CONOCIMIENTOS Y DESTREZAS:

Conocimientos medios altos a nivel usuario de Sistema operativo Microsoft Office, Programas estadísticos EPIINFO, NCSS 2004, PASS 2005, GESS 2006, Internet.

Conocimientos medios altos del idioma Inglés, sin educación formal.

Conocimientos básicos en la Elaboración de Proyectos Sociales, sin educación formal.

EXPERIENCIA LABORAL.

Empresa Pública de	Puesto: Analista Experta en Investigación.
--------------------	--

XVIII Congreso Ecuatoriano de Neumología (40 horas académicas)	Asistente	Octubre 2013
Estrategia de Prevención de la Enfermedad Neumocócica en el Ecuador desde la Perspectiva Científica y Farmacoeconómica	Asistente	Agosto 2013
36th. EUROPEAN CYSTIC FIBROSIS CONFERENCE (1 crédito académico de la AMA)	Asistente	Junio 2013
Certificado de Curso Taller de Auditoria Medica para el Mejoramiento de la Calidad de los Servicios de Salud (90 horas académicas)	Aprobación	Mayo 2013
I Congreso Internacional de Donación y Trasplantes Ecuador - CIDTE 2012	Asistente	Octubre 2012
IX Congreso de la Sociedad Latinoamericana de Neumología Pediátrica, XIII Congreso Latinoamericano de Fibrosis Quística y VIII Congreso de la Sociedad Chilena de Neumología Pediátrica	Conferencista	Octubre 2012
IX Congreso de la Sociedad Latinoamericana de Neumología Pediátrica, XIII Congreso Latinoamericano de Fibrosis Quística y VIII Congreso de la Sociedad Chilena de Neumología Pediátrica (38 horas académicas)	Asistente	Octubre 2012
Certificación en: Herramientas para la Elaboración, Adaptación y Adopción de Guías de Práctica Clínica Basadas en Evidencia (32 horas académicas)	Aprobación	Septiembre 2012
Cystic Fibrosis Diagnosis & Clinical Management (10 horas académicas)	Asistente	Febrero 2012
Ministerio de Salud Pública, Campaña Buscando Niños, Salvando Vidas y Cumpliendo Sueños.	Conferencista	Abril - Diciembre 2011
XIV Curso Internacional de Pediatría "Actualización en Patología Respiratoria Infante Juvenil"	Conferencista	Mayo 2011
XIV Curso Internacional de Pediatría "Actualización en Patología Respiratoria Infante Juvenil"	Asistente	Mayo 2011
VIII Congreso de la Sociedad Latinoamericana de Neumología Pediátrica, XII Congreso Latinoamericano de Fibrosis Quística y IX Congreso de la Sociedad Colombiana de Neumología Pediátrica (36 horas académicas)	Asistente	Agosto 2010
II Curso Taller de Actualización de Fibrosis Quística en el Ecuador.	Expositor	Noviembre 2009
Curso Taller de Fibrosis Quística. Santiago de Chile (30 horas académicas)	Asistente	Septiembre 2009
XIII Congreso Latinoamericano de Infectología Pediátrica, IV Congreso Ecuatoriano de Infectología. (40 horas académicas)	Asistente	Agosto 2009
Nuevas Estrategias de ventilación mecánica en patología pediátrica y neonatal.	Asistente	Abril 2009
Curso Internacional de Pediatría "Desafíos en Patología Respiratoria Infantil" (35 horas académicas)	Asistente	Octubre 2008
Curso Internacional de Terapéutica Dermatológica FEPSo - UCE (32 horas académicas)	Asistente	Agosto 2008
Congreso de Especialidades Quirúrgicas Básicas ANAMER (40 horas académicas)	Asistente	Julio 2008

Fármacos Gerencia de Investigación, Ciencia y Tecnología	Periodo de Gestión: Julio 2013 a la fecha. Actividades: <ul style="list-style-type: none"> • Elaboración de informes técnicos • Recopilación, análisis de información y elaboración de documentos para publicación. • Actualización de información médica sobre productos innovadores y/o de interés para la empresa. •
Empresa Pública de Fármacos Gerencia Comercial	Puesto: Jefe de Inteligencia de Mercado Periodo de Gestión: Abril 2013 a Junio 2013 Actividades: Responsable de la consolidación de las necesidades de las unidades operativas del SNS. Búsqueda de proveedores nacionales e internacionales para abastecer los requerimientos del SNS. Inicio y calificación de ofertas en los procesos de contratación Miembro de la comisión de negociación de ofertas.
Ministerio de Salud Pública Red de Protección Solidaria	Puesto: Líder de Emergencias Especiales e Individuales. Periodo de Gestión: Julio 2012 a Marzo 2013 Actividades: <ul style="list-style-type: none"> • Gestión de pacientes de alta complejidad dentro y fuera del país. • Seguimiento de casos internacionales. • Búsqueda activa de nuevos prestadores de servicios médicos y proveedores de insumos y medicamentos para la RPS. • Instrucción y negociación con prestadores de servicios médicos en base al Tarifario del SNS. • Responsable de la administración del talento humano en la RPS ante la Planta Central. • Responsable de la gestión de suministros e insumos en la RPS. • Responsable de la consolidación de las necesidades de las unidades operativas con las que trabaja directamente la RPS. • Búsqueda de proveedores de hemodiálisis y redistribución de pacientes en base a la oferta y la demanda. • Levantamiento y realización de procesos internos en la RPS para ingreso de pacientes y gestión de pacientes emergentes a nivel nacional e internacional.

Ministerio de Salud Pública Subsecretaría Nacional de Gobernanza	Puesto: Responsable Nacional de la Estrategia de Atención al paciente con Fibrosis Quística. Periodo de Gestión: Marzo 2012 – Marzo 2013 Actividades: <ul style="list-style-type: none"> • Elaboración de instructivos, manuales y Guía de Práctica Clínica para enfermedades de baja prevalencia. • Participación en la Elaboración de la Política Nacional de Genética. • Capacitación al personal de salud en temas referentes a la aplicación de la GCP de Fibrosis Quística. • Gestión de suministro de medicamentos para FQ (levantamiento de información, consolidación de datos, búsqueda de proveedores, negociación de ofertas, manejo de inventarios en bodegas y farmacias institucionales, y control de consumo y rotación de medicamentos e insumos)
Roche Ecuador	Puesto: Asesora Médica Externa Periodo de Gestión: Enero 2010 – Febrero 2012 Actividades: <ul style="list-style-type: none"> • Actualización de información médica sobre productos innovadores • Capacitación a la fuerza de ventas. • Speaker de Alfa domasa. • Elaboración de material educativo para la fuerza de ventas. • Elaboración de material promocional para pacientes y médicos.
Fundación Ecuatoriana de Fibrosis Quística	Puesto: Médica y Directora Ejecutiva de la Fundación Ecuatoriana de Fibrosis Quística. FEFQUIS Periodo de Gestión: Mayo 2009 a Enero 2012 Actividades: <ul style="list-style-type: none"> • Atención al paciente en consulta. • Funciones administrativas
Observatorio Nacional para las Discapacidades	Puesto: Vicepresidenta Periodo de Gestión: Noviembre 2009 a Diciembre 2011 Actividades: <ul style="list-style-type: none"> • Responsable de la elaboración de informes del Observatorio. • Gestiones en la Asamblea Nacional para la Reformativa a la Ley Orgánica de Salud para la inclusión de Enfermedades Raras y Catastróficas y la Ley Orgánica de Discapacidades. • Speaker de los derechos de las personas con discapacidad.
Consejo Nacional de Discapacidades CONADIS	Puesto: Miembro de la Comisión Técnica. Periodo de Gestión: Marzo 2009 a Julio 2011 Actividades: <ul style="list-style-type: none"> • Participación en la selección y aprobación de beneficiarios para la importación de ayudas técnicas y vehículos.

Consejo Nacional de Discapacidades CONADIS	Puesto: Miembro del Directorio Periodo de Gestión: Marzo 2009 a Julio 2011 Actividades: <ul style="list-style-type: none"> • Participación en la Elaboración de Proyectos de Política Social para la inclusión de las personas con discapacidad, desde el CONADIS y Vicepresidencia de la República.
Federación Nacional de Organismos no Gubernamentales para la Discapacidad - FENODIS	Puesto: Presidenta Nacional Periodo de Gestión: Marzo 2009 a Julio 2011 Actividades: <ul style="list-style-type: none"> • Presidir la reunión de los Directorios. • Elaboración de informes de evaluación de los proyectos con USAID. • Organización de la Feria por un Ecuador para todos 2009 y 2010. • Elaboración de las matriz de licenciamiento para las ONG's miembros de la Federación.
Fundación Ecuatoriana de Fibrosis Quística - FEFQUIS	Puesto: Coordinadora General Periodo de Gestión: Marzo 2009 a Julio 2011 Actividades: <ul style="list-style-type: none"> • Responsable de la gestión administrativa y de comunicación de la ONG.
Centro Dermoestético Luna Piel (Monterrey)	Puesto: Médica Periodo de Gestión: Mayo 2007 – Enero 2008 Actividades: <ul style="list-style-type: none"> • Consulta médica
Centro de Salud No. 2 Fray Bartolomé Ruiz de las Casas - Quito	Puesto: Médica Rural Periodo de Gestión: 2005 – 2006 Actividades: <ul style="list-style-type: none"> • Consulta médica. • Campañas de promoción en salud.
Hospital Carlos Andrade Marín	Puesto: Interna Rotativa Periodo de Gestión: 2004 – 2005 Actividades: <ul style="list-style-type: none"> • Atención al paciente clínico ambulatorio y en hospitalización
Hospital Carlos Andrade Marín	Puesto: Externa Rotativa Periodo de Gestión: 2002 – 2004 Actividades: <ul style="list-style-type: none"> • Atención al paciente de emergencia y hospitalización

Fundación Ecuatoriana de Fibrosis Quística - FEFQUI	Puesto: Directora Médica Periodo de Gestión: 2002 – Marzo 2009 Actividades: <ul style="list-style-type: none"> • Elaboración de necesidades en medicamentos e insumos. • Educación al paciente y la familia.
Clinica Unidad de Salud Familiar	Puesto: Interna Rotativa Periodo de Gestión: 2000-2001 Actividades: <ul style="list-style-type: none"> • Atención al paciente en hospitalización.
Hospital Eugenio Espejo	Puesto: Externa Rotativa Periodo de Gestión: 1998-2001 Actividades: <ul style="list-style-type: none"> • Atención al paciente en Emergencias.

ESTUDIOS CLÍNICOS

Eficacia del Montelukast en pacientes asmáticos fumadores, Merck Sharp & Dohme, Coordinadora.

Azitromicina en Fibrosis Quística, Fundación Ecuatoriana de Fibrosis Quística, Investigadora Principal.

TRABAJOS PUBLICADOS

Diagnostico Integral de Salud en Cuyabeno y Putumayo, en Rev. UNICEF 2001.

Valoración de la Función Respiratoria en trabajadores Industriales, en Rev. CAMBIOS, Dic 2006.

Malformación Arterio venosa como causa de Nódulo Pulmonar Solitario, en Rev. CAMBIOS, Dic 2006.

Manejo Clínico y Quirúrgico del Paciente Coronario en el HCAM, en Rev. CAMBIOS, Julio 2007.

Perfil Integral de Salud en escolares del Área de Salud No. 2, Rev. Universidad Católica, 2008.

Estudio Clínico Epidemiológico de la Fibrosis Quística en el Hospital de Niños Baca Ortiz, Quito 1998 – 2007, Rev. Médica Hospital Voz Andes, Enero 2009.

Fibrosis Quística en el Ecuador, Rev. Neumología Pediátrica, 2012, Volumen 7, Suplemento 1, Página 81

MIEMBRO DE SOCIEDADES:

Miembro de la Sociedad Española de Lucha Contra la Fibrosis Quística.

Miembro del Colegio de Médicos de Pichincha.

REFERENCIAS PERSONALES

Ingeniera Lida Dávila. Coordinadora Nacional de la Red de Protección Solidaria, Ministerio de Salud Pública. 0987295415

Doctora Olga Peña, Técnica Analista de la Dirección Nacional de Articulación del Sistema Nacional de Salud y la Red Pública. Ministerio de Salud, 0998362449

Abogada Scheznarda Fernández, Ex Presidenta de la Comisión de Derecho de los Trabajadores. Asamblea Nacional, 0983666774

**ORACIÓN POSTUMA, AL MES DEL FALLECIMIENTO DE LA
DRA. PAULINA LEONORA HERNÁNDEZ PINOS**

Ejemplo de fortaleza espiritual, confianza en Dios y la vida

Quito, 13 de abril 2014.

En el espacio de tiempo concedido pido a todos los aquí presentes, que nuestra presencia en el altar Dios nos llene de solidaridad con los familiares y deudos y también para exteriorizar nuestros sentimientos de profundo amor a la memoria de la Dra. **Paulina Leonora Hernández Pinos**; con quien tuve la suerte de tener su amistad y la de su familia.

Antes de cumplir lo que me he propuesto, por mi condición de cristiano católico y mi fe inquebrantable en la resurrección que predijo el Nazareno, no puedo iniciar esta oración póstuma sin invocar con devoción y humildad el eterno mensaje que nos dejó Jesús:

**“YO SOY LA RESURRECCIÓN Y LA VIDA. EL QUE CREE EN MI, AUNQUE
HAYA MUERTO VIVIRÁ; Y TODO AQUEL QUE ESTÁ VIVO Y CREE EN
MI, NO MORIRÁ PARA SIEMPRE.”**

Al iniciar esta oración, todos los aquí presentes pidamos al Creador que nos permita decir:

**“DIOS MIO, DAME UNA MIRADA LIMPIA Y LÍBRAME DE TODO
APRESURAMIENTO. DAME FIRMEZA CONTRA LA VANIDAD; CONTRA
TODA LABOR HUERA E IMPERFECTA. DAME LA INQUIETUD QUE
ALEJE DE MI EL SUEÑO Y ME PIDA ESCUHCAR LA ALABANZA HASTA
QUE COMPRUEBE PLENAMENTE QUE LOS RESULTADOS DE MI LABOR
SON EXACTOS, O HASTA QUE, LLENO DE SANTO GOZO, DESCUBRA MI
ERROR Y CAMBIE MI RUTA.”**

Hace un mes, el 14 de MARZO de este año 2014, la Dra. **Paulina Leonora Hernández Pinos** se embarcó en el tren de la eternidad, en un viaje al infinito; y, desapareció físicamente de este mundo terrenal y nos dejó su recuerdo de haber sido en la tierra: hija amada y cariñosa con sus padres, hermano que practicó de verdad la fraternidad y la ayuda a los demás; pues fue amiga especial que estando con vida se hacía extrañar, compañera de estudio y trabajo que no podía faltar y muchas virtudes que engalanaron su vida de mujer médico de profesión, de clara inteligencia, ejemplo sólido de lucha en medio de las dificultades de su salud, colaboradora eficiente con la Legislación Ecuatoriana en el proyecto y promulgación de la Ley de Enfermedades “Raras y Catastróficas”, sin ser asambleísta; pionera efectiva en la cura de la enfermedad fibrosis quística y ejecutora incansable en el tratamiento de esta enfermedad y otras vinculadas con el sistema pulmonar desde la Fundación Ecuatoriana de Fibrosis Quística (FQ), conferencista internacional por Internet sobre la fibrosis quística y otras enfermedades incurables del sistema respiratorio y discapacidades; comunicadora social y colaboradora de diferentes medios de comunicación colectiva en la difusión del conocimiento, prevención y tratamiento de esta enfermedad; investigadora profunda e inagotable sobre la cura de enfermedades raras; motivadora directa de alegría y promotora de actitudes positivas a los enfermos con discapacidades a través de los medios informáticos. Fue modelo de entrega y desprendimiento de su tiempo y recursos personales en la ejecución de obras positivas que han enriquecido el bagaje de sistemas y procedimientos en el tratamientos médicos de personas

olvidadas de la sociedad, excluidas del dinero y de la solidaridad humana; y, otras ejecutorias que forman un cúmulo de legados a la posteridad, por las que será recordada por algunas generaciones de médicos y profanos a esta ciencia, en la investigación y el aula; por su solidaridad, su fe y su coraje por mantener viva la esperanza de vivir; y, las generaciones nuevas también la conocerán a través de sus mensajes escritos y sus libros que han quedado como su boca que hablará a través del tiempo. Pero no debo continuar destacando otros merecimientos, porque aquello corresponde a una biografía que seguramente ya está escrita y me referiré a otros aspectos que se derivan de su gran quehacer y ahora les diré a los hermanos prójimos y familiares:

No cabe duda que el legado de la **Dra. Paulina Leonor Hernández Pinos**, obliga a su familia, los organismos colegiados a los que perteneció, su entorno social cercano y amplio del convivir nacional e internacional y a nosotros, a no olvidar y más bien continuar el trabajo porque sus obras, sus ideas y sus sueños en las áreas mencionadas ya cumplidas antes de que el sol de su existencia llegara a la mitad del día y, las que fueron iniciadas y no fueron concluidas por las dificultades de su salud que tuvo que sortear, también las continuemos; y, mantengamos vivos sus ideales y altruismo que practicó como ser humano, ya que sin su férrea personalidad, su carácter y temperamento no se habrían cumplido; ni siquiera su amor y su ternura con los niños. Su vocación de servicio a los demás fue muy grande.

Su obra es ejemplar y perdurará por mucho tiempo, pero si nosotros también perseveramos en su memoria querida y ejemplar con la acción que nosotros entreguemos a esa causa. Pues fue una mujer de valía sin par en su trabajo por los demás, hasta que tuvo que inclinarse sumisa al tributo de la muerte e irse en plena juventud; dejando huellas muy hondas en los cargos y dignidades que desempeñó en la función pública e igual en el sector privado, con trabajo incansable, dedicación inmensa, sapiencia y honradez acrisoladas en todos los actos de su vida. En el corto ciclo vital de su existencia nos dejó impregnadas lecciones que tendríamos que aprender, seguir y poner en práctica: a los estudiosos de las ciencias médicas, los enfermos, discapacitados, olvidados, y otros a los que se dedicó con gran talento y fiel amor.

Al desposarse en temprana edad con la búsqueda de la solución de los problemas sociales, en los casos no lo hacen los poderes públicos a los que se encarga con la oferta de pago para que lo hagan, no dejó descendencia; pero nos dejó como herencia su obra fraguada con ejemplo, bondad, ternura, tolerancia, comprensión y buen trato a los demás. Ella abrió el surco para que continuemos en la investigación en pos de encontrar la medicina para curarnos no solo de los males del cuerpo sino del alma, que dejarán de ser incurables cuando aprendamos a tener la disposición para convivir con ellos sin tristeza ni nostalgia. Es que fue una dama, en la extensión de la palabra, que supo distinguir el gran significado de vivir y la rutina simple del simple hecho de existir. Ella vivió intensamente, pues encontró en el trabajo el secreto y el sentido de la vida, mientras es realmente vida, porque supo que aquel da calor a la sangre, lumbré al cerebro y latido al corazón. Por esa razón, prefirió vivir en acción, negándose a conceder vacaciones a sus neuronas creadoras de su pensamiento, ni con el pretexto de su salud delicada y de su juventud.

Su obra no debería archivararse ni su imagen olvidarse por más que pase el tiempo. Sus familiares, amigos, los órganos públicos, nosotros y no sé que otros más, estamos obligados a perennizar la imagen de la **Dra. Paulina Leonora Hernández Pinos**, grabando sus nombres y apellidos en su Fundación, en un Hospital especial, en las calles, y muchos etcéteras más; que van a mantener vigente su pensamiento y la difusión de su obra y la vocación de servicio a los demás.

Al recordar el primer mes de su partida, a través de nuestra oración y una breve semblanza de vida que me he permitido hacer, con piedad y unción rindamos también tributo de respeto y admiración póstuma a la **Dra. Paulina Leonora Hernández Pinos**, que fue el fruto del amor de los distinguidos doctores Jaime Hernández Vizúete y Leonor Pinos Manzano. Estoy seguro, que

en estos momentos todos hemos advertido aquí su presencia física, intelectual y espiritual. No la vemos físicamente pero debe estar cerca de Dios. Por esta razón invito a todos a evocar su memoria y a seguir su ejemplo. Es que nuestra amiga, seguirá con nosotros, hasta que nos encontremos en la eternidad. No le decimos adiós, sino un hasta luego.

En esta ocasión, al no haber estado presentes en su funeral, ratificamos nuestra sentida condolencia de pesar, ya que espiritualmente lo hicimos a todos sus familiares en especial a la Dra. Leonor Pinos Manzano, a su hermano Ab. Diego Hernández Pinos, a sus Tío, parientes consanguíneos y afines y amigos cercanos. A todos gracias por acompañar a esta eucaristía y acto póstumo recordatorio. Buenos días y hasta siempre.



-DR. BAYARDO MORENO PIEDRAHITA TATÉS

C.I. 040000614-4

HernandezPaulina.OracionPostuma C2

EL MINISTRO DE SALUD PUBLICA

CONSIDERANDO

- Que la política actual del Ministerio de Salud Pública está dirigida a mejorar la salud y la calidad de vida de los ecuatorianos, en especial de los de menores recursos económicos.
- Que es necesario precautelar y establecer los mecanismos idóneos de fomento y protección de la salud, particularmente en el área de Fibrosis Quística a través de un mayor acceso a una adecuada y moderna terapia.
- Que es obligación de la Cartera de Salud Pública, difundir en el país el ámbito y la frecuencia de esta enfermedad, para obtener un mayor conocimiento de la misma, propendiendo a desarrollar medidas de prevención, dentro de este contexto, procurando la consecución de un mejoramiento en la calidad de vida de las personas que adolecen de esta enfermedad.
- Que mediante oficio sin número de 7 de mayo del 2002, la presidenta de la Fundación Ecuatoriana de Fibrosis Quística solicita la elaboración del presente Acuerdo Ministerial.
- Que con memorando No. ENT-10-35 de 17 de junio del 2002, el Coordinador de Enfermedades no Transmisibles indica que no existe ninguna observación y emite informe favorable; y,

En ejercicio de las atribuciones concedidas por el artículo 176 de la Constitución Política de la República y Artículo 16 del estatuto del Régimen Jurídico Administrativo de la Función Ejecutiva.

A c u e r d a:

Art. 1.- Establecer el día 16 de agosto de cada año, como el día de la Fibrosis Quística en el Ecuador, por ser esta la fecha en que se diagnosticó el primer caso de esta enfermedad en el país.

La fibrosis quística altera un gen

SALUD | 21 | La fibrosis quística es una alteración genética que se disfraza de asma, bronquitis y tuberculosis en el organismo.

La enfermedad degenera los sistemas pulmonar, digestivo y reproductivo y es mortal si el paciente no toma un tratamiento oportuno. Una fundación se ocupa de los enfermos y maneja estadísticas. En Ecuador hay 120 pacientes diagnosticados. >>

Djokovic fue



ENTREVISTA
Juan Pablo Solórzano habla de la Simón Bolívar 18

PAULINA HERNÁNDEZ, ENERGÍA INEXPLICABLE

Una enfermedad no hizo menguar su coraje, su genuina compasión por los que sufren ni su pasión por el trabajo y la vida. **RETRATO 12**

25 CENTAVOS • 3 SECCIONES • 40 PÁGINAS • AÑO 125 • ECUADOR

VIERNES 15 DE MAYO DE 2009

El telegrafo

PRIMER DIARIO PÚBLICO

www.eltelfrafo.com.ec

EDICIÓN N°45.317

En 3 meses se abren los clubes a todo el público

El Ministerio de Deportes comenzará la ejecución del Decreto Ejecutivo, firmado el martes pasado, con dos complejos pilotos que atenderán a la ciudadanía en general, a partir del próximo trimestre. **TEMA DEL DÍA 3**



ACTUALIDAD 4

El CNE acelera proceso de conteo de votos en seis provincias del país

La disposición obliga a las Juntas Provinciales Electorales (JPE) a extender sus horarios de trabajo y a contratar el personal que sea necesario para concluir con el escrutinio lo más pronto posible.

MACROECONOMÍA 9

Termina el plazo para presentar ofertas en la



En su labor como parte de la Fundación Ecuatoriana de Fibrosis Quística -enfermedad que afecta a todo el organismo- se encuentra la implementación de un centro de rehabilitación cardiopulmonar, equipado para realizar test de sudor, espirometría, rehabilitación, controles, entre otros.

La fibrosis quística hoy es reconocida por el estado como enfermedad catastrófica. Existen 86 casos detectados a nivel país. Sin embargo, se estima que unas 1.200 personas sufren esta enfermedad, la mayoría sin saberlo. Se cree que, cada año, nacen de 20 a 30 niños que la sufren.

Paulina realizó una pasantía de fibrosis quística en el Instituto Nacional de Ciencias Médicas y Nutrición Salvador Zubirán, en Monterrey, México. "Los médicos me trataron bien. Me respetaron como profesional. En actitud muchas veces no la he sentido en el Ecuador".

Un día, en la Universidad Central, solicitó a un profesor que le recibiera un trabajo atrasado, porque había tenido que ser hospitalizado de urgencia y no pudo entregarlo. Le confió al maestro que tenía fibrosis quística y él le respondió: "Si tú tienes eso, yo soy Menusil".

El tratamiento mensual para la enfermedad cuesta aproximadamente 3.500 dólares. Si el paciente es hospitalizado, los costos pueden ascender a 15.000 dólares. Con el Programa Nacional de Fibrosis Quística se espera favorecer a 88 personas, la mayoría niños y niñas.

PAULINA HERNÁNDEZ PINOS

La energía inexplicable

TEXTO: Gala Betancourt
gabetancourt@telegrafo.com.ec
FOTO: Alejandro Roldano
aroldano@telegrafo.com.ec

Cuando niña le diagnosticaron una enfermedad catastrófica; pero eso, lejos de amilanarla frente a la vida, le infundió coraje y un gran sentido de solidaridad

Paulina espera audiencia en una pequeña sala del octavo piso del Ministerio de Salud. Desde hace algún tiempo, ella cree que vive en dos dimensiones. En una, disfruta de una vida plena y sin muchas complicaciones. En la otra, desde los 11 años le detectaron fibrosis quística, una enfermedad que causa discapacidad progresiva y que en Ecuador tiene una esperanza de vida que no sobrepasa los 9 años.

Paulina ya tiene 23. Sus ojos pequeños, verdes, dicen lo que a veces no se atreve. Parecieran encender el pasillo, si recuerda las casi dos décadas de lucha como activista junto a su madre. Y en otros momentos, entristecen, aunque es una mujer que no se doblega fácilmente.

De niña soñó ser enfermera, quizá porque creció en clínicas y hospitales. Recibió tratamientos para la bronquitis crónica, asma y hasta tuberculosis. A pesar de sus múltiples complicaciones terminó la escuela. Estudió música en el conservatorio. Por esos esfuerzos sus padres la premiaron con un viaje a Disney World.

En plenas vacaciones, a los 11 años, sufrió una crisis de salud. Fue internada de inmediato. Después de realizar un test de sudor fue diagnosticada como "paciente de fibrosis quística" en Estados Unidos. A su regreso, su pediatra dijo: "Esa es una enfermedad extraña en este país... igual con estos niños la naturaleza es sabia y generosa y al poco tiempo se mueren. Invierdan lo que invierdan igual ella va a morir...".

Esas palabras cambiaron su vida su segundo. Ya no quería ser una enfermera. Pensó: "No puede haber gente que envíe a los niños a la tumba. Yo me voy a especializar. Voy a ser doctora para que esto cambie".

A pesar de que su padre murió cuando tenía 15 años, con su madre luchó junto a la Fundación Ecuatoriana de Fibrosis Quística. A la vez, Paulina terminó el colegio e ingresó a la Facultad de Medicina de la Universidad Central del Ecuador.

Fue una alumna destacada y ayudante de cátedra en una carrera donde menos del cinco por ciento de los alumnos que se matriculan en primer año logra graduarse. "El primer año tuve cinco hospitalizaciones. Iba con tanque de oxígeno a dar exámenes... Estuve en terapia intensiva en quinto año. Llegué a preguntarme si tanto sacrificio valía la pena, porque eso me scortaba

años de vida. Sin embargo, nadie se ha conmovido por los enfermos de fibrosis quística. Dije, si no lo hago yo, nadie lo hará".

Paulina, como esta tarde de martes, ha esperado casi un año en los pasillos del Ministerio de Salud una respuesta favorable a un proyecto, en que pretende obtener medicinas

"No puede haber gente que envíe a los niños a la tumba. Yo me voy a especializar. Voy a ser doctora para que esto cambie"

para 88 pacientes del país. Rápidamente el presupuesto fue aprobado y ahora solo se ultiman detalles.

El doctor Eduardo Zea, coordinador de medicinas para servicios médicos de salud, fue una de las personas clave para obtener aproximadamente dos millones y medio de dólares destinados al tratamiento de la fibrosis quística.

Zea estalla en llanto al hablar de Paulina. Solo se atreve a decir que es un referente y que desde que la conoció fue un estímulo en su trabajo: "¿Usted tiene idea del esfuerzo que hace para subir las gradas?...? Ella es un ser especial que tiene una energía inexplicable".

Paulina fue directora médica de

la fundación y ayudó a muchos niños y niñas que enfrentan fibrosis quística, como esperaba. Dejó esa labor desde hace un mes y medio porque ahora es presidenta de la Federación Nacional de Organismos no Gubernamentales para la Discapacidad (Fenodis), así su lucha se amplió a otros sectores: "Seguiré así mientras tenga vida. Soy candidata de trasplante pulmonar desde hace tres años. Mi salud se va deteriorando mucho. Cualquier rato me voy a ir, pero no quiero que la muerte me sorprenda sin hacer nada".

Edgar Alan Poe y Jorge Luis Borges, sus autores favoritos, le enseñaron que la fantasía es una forma de acercarse a la realidad: "A veces pienso que vivo en dos mundos paralelos. En uno, muy tranquila sin muchos sobresaltos. En el otro me tocó vivir una pesadilla. En este mal sueño le pregunté a Dios ¿qué hacer?... y me dijo la fortaleza para despertar. Claro, con una misión".

PRÓXIMA ENTREGA
A LA MEMORIA DE LA ENFERMA

LA MUJER QUE NUNCA RENUNCIÓ

Perfil Paulina Hernández, una persona sin debilidades ni pesimismo. Su filosofía es ayudar al resto.



Más de tres décadas después, Leonor Pino se puso a recordar el día que nació su hija. Su embarazo no tuvo muchos estragos. Nada de mareos ni vómitos. Nunca usó maternal porque hasta los nueve meses su barriguita no creció. La noche previa al parto fue la más dolorosa de su vida y el 4 de octubre, a las 10:30, nació Paulina Hernández. Pesaba 4,5 libras. Sus ojos eran grandes e inquietos.

El día en que sus padres se casaron no sospecharon que eran portadores de un gen que al unirse desencadenaba una enfermedad. En la mitogénesis, quienes la tenían eran conocidos como los niños de sal.

En esta familia, la primera niña nació con esta condición. El segundo, Diego, solo portaba el gen, fue un millagro.

Paulina tuvo 4 años de regua, luego se desataron los síntomas. Toda la vida y le diagnosticaron desde neumonías hasta asma. Tenía tos seca y gripes. Le molestaba el polvo y el frío. En uno de sus pulmones apareció una mancha negra, así se veía en una radiografía. Pensaron que tenía tuberculosis y la trataron durante un año, nada cambió. No sabía que en sus órganos respiratorios vivían bacterias que se alimentan de hierro y que se envuelven en el moco espeso que ella produce.

Sin conocer esto, su abuela materna, oriunda de Manabí, le trajo corugas, le masajaba y le cubrió su sangre con more para que su niña la tome. Eso tampoco eliminó la fiebre. Años más tarde, un bioquímico le dijo que creía los huesos y la leche que consumía gallo pero no gallina. No funcionó.

Pasaron diez años sin certezas. La niña moraba cada vez que veía médicos y esa era una

SI USTED DESEA INFORMACIÓN QUIERE AYUDAR

Paulina trabajó para socorrer a la Fundación Escuela de Niños de Friburgo, Suiza. Diagnósticos a los niños que llegan hasta el lugar les ayuda a mejorar su calidad de vida. Pide a los médicos y a las personas que concuerden que el único miento para la enfermedad debe ser continuo. Sumar y su hermano han sido su apoyo.

constante en su vida.

En sus vacaciones viajó a Estados Unidos. Fue escoba en su escuela y sus padres le premiaron con un viaje a ese país. A los 11 años supo que sufría de fibrosis quística. Sus pulmones ya tenían daño, sufría una demencia severa y no había crecido adecuadamente. Hasta ese entonces no sabía que antes de cada comida siempre debía tomar enzimas pancreáticas para procesar sus alimentos, porque sin ellas, los nutrientes no se incorporan al organismo.

Ahora, estas pastillas permanecen en un cajón de su cuarto, junto con otras más para la fiebre, para la alergia, para el dolor, para eliminar bacterias... Guarda otros fármacos que deben permanecer fríos. Está en una minifrigeradora, ubicada en una esquina. La provisión es solo para un mes.

En el Ecuador, la enfermedad no era muy conocida. Cuando sus padres viajaron al pediatra, este les dijo: "La naturaleza es sabia. Aquí estos niños se mueren". Sus padres se gastaron todas sus posesiones para ir en contra de este diagnóstico.

Cuatro años después, su papá fue diagnosticado con leucemia. Le hicieron un trasplante de médula ósea. Murió.

Paulina piensa que todos los niños a esta vida con una misión. Antes creía que la suya era sufrir. Hoy, considera que es

paladín. Todo se complicó con una patricaritis y salió a su casa con un ataque de oxígeno. Desde hace ocho años, duerme con oxígeno. Sus pulmones no son suficientes para respirar, desde hace tres años necesita cambiarlos.

"Pobre niño que al besar su frente, se sabe a sal, un tributo para sobre el y pronto muere". Paulina recita esta sentencia. Ella sabe que en su interior lleva este hechizo, que su frente también es salada, tanto que se forman cristales de sal en sus cejas, y que si no ha muerto es porque el milagro de la vida de su cotraída todavía no se ha terminado. F

Escuchamos en Radio Quito, Ecuador, la familia de los niños de sal.

¡Despidete de la Flacidez en Cara y Cuerpo!



¡Llegó Titán!

- El más eficaz, sin dolor.
- No invasivo.
- (en cirugía, en inyecciones).
- Único para cara y cuerpo.
- Resultados sorprendentes.

Además:

- Depilación definitiva, remoción de tatuajes, estrías, celulitis.

¡Únicos con más de 10 Láseres para tu piel!

¡Descuentos en el mes del padre!



Clínica Láser de Piel
Los Láseres en Láser de Piel

Avda. 6 de Agosto 131-40 y Viterbo, Torre B, 8° Piso, 8° Piso, Quito, Ecuador. Local 102, 2, Torre A de la Universidad de Loja. Teléfono: 333 78 00 - 333 71 70. Email: www.clinicalaserdepiel.com.ec Ecuador - Colombia - Panamá

PATOLOGÍAS RARAS

NO SON ATENDIDAS A TIEMPO

Según la Organización Mundial de la Salud (OMS), el 80% de este tipo de enfermedades es genético. Tratamientos llegan a costar hasta \$10 mil. »P-4

LUNES 28 de febrero de 2011



UN GRUPO de personas con discapacidad marchó en Guayaquil con el propósito de que se atiendan sus necesidades y derechos, los cuales están contemplados en la Constitución. Foto: A/Ver

DECAMERON
All Inclusive Hotels & Resorts

¡Las mejores vacaciones para ella, y para ti también!



Tarifa Regular
USD **619** Precio final
3 noches

Promo para ella
DESDE USD **309.50** Precio final
3 noches

Viajando en marzo mes de la mujer
Ella paga **50%** menos

en todas las salidas charter
desde Quito y Guayaquil

📞 Pícalla (02) 604-6969
Resto del País 800-DECAMERON

www.decameron.com.ec
Reservas en agencias de viajes autorizadas Decameron

Promoción aplica para el mes de marzo de 2011 en aeropuertos de Quito y Guayaquil. No aplica para grupos de más de 9 pasajeros. Tarifas incluyen: transporte aéreo, alojamiento, desayuno, traslado al puerto, seguro de viaje, impuestos, tasas, etc. No incluye: transporte terrestre, alimentación, bebidas, etc. Ver condiciones de venta en www.decameron.com.ec



Enfermedades raras también son graves

Cada 28 de febrero las personas con una de estas entidades se reúnen para pedir ser tomadas en cuenta.

Eliecer Quispe, director de la Fundación Ecuatoriana de Pacientes de Enfermedades Lisosomales, tuvo que conocer de cerca lo que significa padecer una patología rara, pues su hija nació con una de estas.

Dasha, como se llamaba la niña, tenía una extraña forma de lisosoma, pero por ser desconocida, los médicos no supieron diagnosticarla a tiempo.

Su padre, angustiado, buscó durante tres años ayuda a especialistas que supieran decirle qué era lo que tenía su pequeña. Viajó a varios países y finalmente en Italia le detectaron lo que tenía.

Sin embargo, volvió al país con "mucha tristeza", pues en la Unión Europea todavía no estaba aprobado el medicamento que necesitaba su hija y por eso no lo pudo comprar.

Unos meses después logró encontrar ayuda en un laboratorio colombiano y Dasha empezó a recuperarse. No obstante, falleció hace dos años.

Señales poco comunes
Los ojos de Quispe se llenan de

Tenga presente Características de los males

- Son de difícil diagnóstico.
- No existe ninguna medicación ni tratamiento específico.
- Sus síntomas son variados e impredecibles.

Listado Otras enfermedades

- Acromegalia.
- Anemia autoinmune.
- Artritis juvenil.
- Arolo multibistémica.
- Enfermedad de Gaucher.
- Esclerodermia.
- Fiebre de Lyme.
- Hemofilia.
- Histiocitismo.
- Enfermedad de Horton.
- Neuropatía óptica.
- Osteogénesis imperfecta.

lágrimas al recordar todas las "peripicias" que tuvo que afrontar. Su voz se entrecorta cuando cuenta cómo fue la llegada de Dasha al mundo. "Estos niños no viven el



PREVENCIÓN. Un diagnóstico temprano puede evitar casos extremos.

mismo proceso de las orugas que se convierten en mariposas. Ellos viven al contrario. Comienzan como mariposas y con el paso del tiempo se van deteriorando", dice.

Explica que al momento de nacer no se les encuentra ningún problema, pero que con el paso de los meses alcanzan rasgos distintivos que podrían ayudar a lograr un diagnóstico temprano, por ejemplo, las manchas

mongólicas en el cuerpo, vejez extrema o cuello corto.

Otro caso

Paulina Hernández es médica especialista en fibrosis quística, pero también es paciente de esta extraña entidad hereditaria que provoca la acumulación de moco espeso en los pulmones y en el tubo digestivo.

Se debe a un gen defectuoso que hace que el cuerpo produzca moco demasiado denso y pegajoso que cuando se acumula puede ocasionar infecciones respiratorias potencialmente mortales y complicaciones digestivas.

Muchos niños son diagnosticados a los dos años de edad, pero hay algunos que no logran encontrar una respuesta sino hasta que cumplen los 15. El problema es que mientras más oportuno sea el diagnóstico, mayores probabilidades tiene la persona de mantener una vida relativamente normal.

Los síntomas por lo gene-

ral consisten en la excesiva pérdida de sal a través del sudor, deshidratación, infecciones respiratorias frecuentes, diarrea crónica, desnutrición en diversos grados, tos o sinusitis crónica y falta de aliento con la actividad física.

¿Por qué enfermedades raras?

La Organización Mundial de la Salud (OMS) las define como aquellas patologías que afectan a un reducido número de personas. Es decir, una frecuencia de alrededor de al menos cinco casos por cada 100.000 individuos.

Estas pueden ser infecciosas, genéticas o degenerativas pero, por ser poco conocidas, suelen generar efectos muy graves tanto en la salud, como en la vida económica, social, familiar y emocional de quien la tiene.

Tratamiento

Para Hernández, también es necesario que la gente comprenda que al ser entidades transmitidas a través de ADN, no existe una forma de evitar que aparezca. Es decir, no se pueden impedir a través de cuidados, buena alimentación o ejercicio.

Explica que la única forma de lograr una buena calidad de vida es mediante un diagnóstico temprano que permita comenzar un tratamiento a tiempo. Cada patología se enfrenta de manera diferente, pero en todas es necesario una detección para evitar complicaciones.



De acuerdo a la Organización Mundial de la Salud, aproximadamente el 1% de la población mundial está afectada por una enfermedad rara.



AVANCES. La ciencia sigue adelante para dar solución a las patologías que van apareciendo.



"ATUNTAQUI" LTDA.

CONVOCATORIA

CONCURSO PÚBLICO DE OFERTAS PARA LA CONTRATACIÓN DE EMPRESA DE CONFECCIÓN DE UNIFORMES FEMENINO Y MASCULINO

La Cooperativa de Ahorro y Crédito "Atuntaqui" Ltda., de conformidad con lo dispuesto en el Art. 46 del Reglamento de Adquisiciones, convoca a las Personas Naturales o Jurídicas Nacionales o Extranjeras constituidas y establecidas legalmente en el país que puedan prestar los servicios de CONFECCIÓN DE UNIFORMES PARA EL PERSONAL FEMENINO Y MASCULINO DE LA COOPERATIVA ATUNTAQUI.

Las bases del concurso se podrán adquirir en la Secretaría General de la Oficina Matriz de la Cooperativa de Ahorro y Crédito "Atuntaqui" Ltda., ubicada en la Calle Río Amazonas 12-17 y Sucre en la ciudad de Atuntaqui y en la Agencia Quito ubicada en la Av. Tarquí 809 y 10 de Agosto Sector "El Ejido" desde la fecha de esta convocatoria hasta el día VIERNES 4 DE MARZO de 2011 hasta las 17H00.

Ing. Com. Diego Calderón L.
Gerente General (S)

4421949



EL DIRECTOR GENERAL DE LA ASISTENCIA MÉDICA EN LA INSTITUCIÓN DEL ESTADO JAMAL DEL ESTUDIO GENÉTICO DE LA ENFERMEDAD RARA

REPRESENTANTES DE LOS PAÍSES DE LA AMÉRICA LATINA EN LA CONFERENCIA INTERNACIONAL DE ENFERMEDADES RARAS

ACTIVISTAS DE ENFERMEDADES RARAS EN LA INSTITUCIÓN DEL ESTADO JAMAL DEL ESTUDIO GENÉTICO DE LA ENFERMEDAD RARA

39 años en el mundo para la atención de los pacientes con enfermedades raras

II TECNOLOGÍA NI MEDICAMENTOS PARA TRATAR ENFERMEDADES RARAS

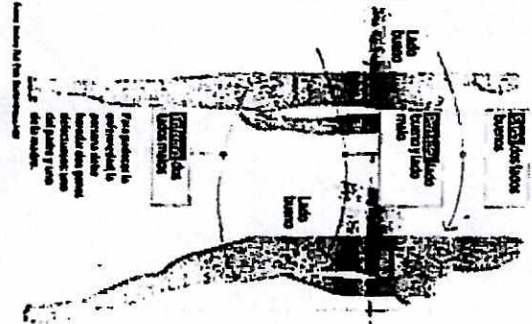
comunidad internacional estableció el 29 de febrero como el Día Mundial de las Patologías Raras. En el Ecuador hay una docena de patologías pero se desconoce el número de enfermos porque los diagnósticos son erráticos y tardos

126 padecimientos en Ecuador
550 padecimientos en el mundo



Se debe instruir a la sociedad para que apoye a este tipo de enfermedades, pues no son atendidas por médico a un diagnóstico que no existe

Algunos de los problemas de la familia de las enfermedades raras es la falta de información y de recursos para su diagnóstico y tratamiento. En Ecuador, la mayoría de los casos de enfermedades raras son diagnosticados por médicos que no están especializados en esta área.



Normativa referente a personas con discapacidad

Pedidos de representantes de los afectados

Según la OMS, existen más de 6.000 tipos de enfermedades raras. En Ecuador, se estima que hay entre 126 y 550 tipos de enfermedades raras. La mayoría de los casos son diagnosticados por médicos que no están especializados en esta área.

Las enfermedades raras son aquellas que afectan a un número pequeño de personas. En Ecuador, se estima que hay entre 126 y 550 tipos de enfermedades raras. La mayoría de los casos son diagnosticados por médicos que no están especializados en esta área.

Las enfermedades raras son aquellas que afectan a un número pequeño de personas. En Ecuador, se estima que hay entre 126 y 550 tipos de enfermedades raras. La mayoría de los casos son diagnosticados por médicos que no están especializados en esta área.

Las enfermedades raras son aquellas que afectan a un número pequeño de personas. En Ecuador, se estima que hay entre 126 y 550 tipos de enfermedades raras. La mayoría de los casos son diagnosticados por médicos que no están especializados en esta área.

Las enfermedades raras son aquellas que afectan a un número pequeño de personas. En Ecuador, se estima que hay entre 126 y 550 tipos de enfermedades raras. La mayoría de los casos son diagnosticados por médicos que no están especializados en esta área.

Las enfermedades raras son aquellas que afectan a un número pequeño de personas. En Ecuador, se estima que hay entre 126 y 550 tipos de enfermedades raras. La mayoría de los casos son diagnosticados por médicos que no están especializados en esta área.

www.elpopular.com.ec

Su diario le trae

2,49

Estoy todos los martes

Sugerencias o pedidos al correo: promociones@elpopular.com.ec o a los teléfonos: (02) 249 1091 / (02) 2490 888 ext 325



Ayer, en la Plaza de la Independencia. Pacientes de enfermedades raras y sus familiares tuvieron audiencia con el Presidente.

Plantón por atención a las patologías raras

SALUD

Asociaciones de pacientes piden que se articule un reglamento para tener cobertura sanitaria

Redacción Sociedad

Los pacientes de enfermedades raras o huérfanas y sus familiares hicieron un plantón ayer en la Plaza de la Independencia. En la víspera del día mundial de estas patologías (que se celebra el último día de febrero), las asociaciones de pacientes quisieron agradecer al Presidente por haber incluido un capítulo sobre las enfermedades raras en la reforma a Ley Orgánica de Salud.

Pero también pidieron que se agilice el reglamento que permitirá articular la legislación. "Pedimos que el reglamento esté listo dentro del plazo establecido", dijo Paulina Hernández, de la Fundación de Fibrosis Quística.

El 24 de enero pasado se publicó la reforma de la Ley de Salud en el Registro Oficial, a partir de esa fecha hay 180 días de plazo para que el Ministerio de Salud apruebe el reglamento.

Elícer Quispe, de la Fundación de Pacientes con Enferme-

dades Lisosomales, manifestó que un funcionario de la Presidencia los recibió tras el plantón y les conectó directamente con Francisco Vallejo, subsecretario de gobernanza de la salud, quien estará a cargo de la elaboración del reglamento y los recibirá el próximo 2 de marzo.

Una de las partes claves del reglamento será definir el listado de enfermedades raras que tendrán cobertura del Estado.

Actualmente, solo la fibrosis quística y la hemofilia tienen un programa de apoyo en cuanto a medicamentos. Pero la provisión de los fármacos ha tenido inconvenientes en los últimos meses, por el despido de los médicos de la planta central del Ministerio de Salud, que se encargaban de hacer las compras.

Édison Chiluiza, de la Fundación de Pacientes con Hemofilia, confirmó que la desvinculación de Gonzalo Ribadeneira, que llevaba su programa, les afectó.

Actualmente, dijo que solo disponen de medicamentos hasta marzo y después no saben qué pasará. Igual situación vivieron los pacientes de fibrosis quística, con la salida de Eduardo Zea, lo que provocó que enfermos del Azuay llegaran a las oficinas de la Cartera de Salud para llamar la atención de las autoridades.

SOCIEDAD

Audio

Enfrentando a los cuidados intensivos, en terapia abordado por el médico Jean Rueda.

Integración

Gravemente afectado los tejidos ganados del Checo se lesionaron sobre enfermedades.

Galería

Conoce cómo se prepara se contra el virus que nos afecta y los distintos tipos.



Salud

La fibrosis quística se disfraza de asma, bronquitis y tuberculosis

NEUMOLOGÍA

La expectativa de vida de un niño sin tratamiento es de cinco años, con un diagnóstico temprano se puede extender la vida hasta los 50 ó 60 años

InSociedad
@Elcomercio.ec

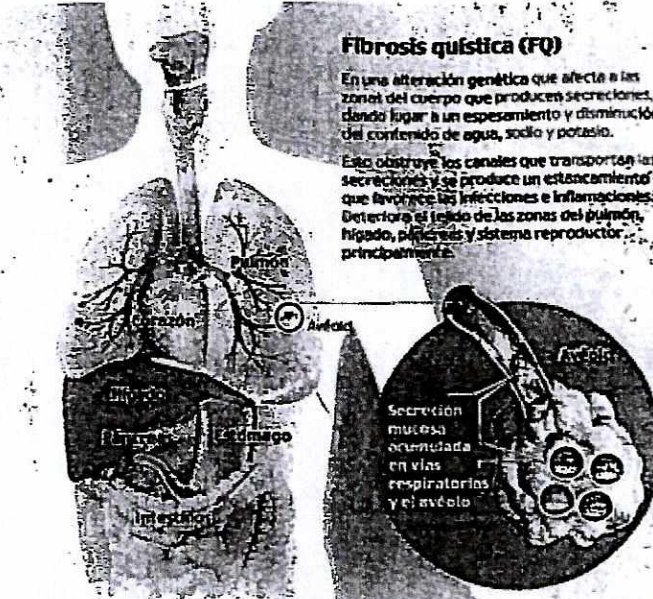
Cuando Paulina Hernández tenía 11 años, los médicos la desahucaron. Ella lo recuerda así: "Me trataron por bronquitis, asma y hasta tuberculosis y al ver que no mejoraba me mandaron a morir en la casa". Sus padres la llevaron a Estados Unidos, donde acertaron con el diagnóstico: fibrosis quística. Fue un gran impacto para todos porque nos dijeron que era una enfermedad que nos mata.

Aquellos pequeños que nos dobló a la enfermedad hoy es una neumóloga de 33 años, que trabaja para que los niños que padecen la enfermedad sean diagnosticados a tiempo.

Con tratamiento puedes llegar a los 50 ó 60 años, pero sin tratamiento puedes morir a los cinco", explica desde las modestas instalaciones de la Fundación Ecuatoriana de Fibrosis Quística, en el centro de Quito. Este mal se hereda de los padres, pero es necesario que los progenitores sean portadores defectuosos para transmitirlo y esto siempre es una lotería. Hay un 25% de riesgo en cada embarazo que tenga la pareja portadora del gen.

Paulina tiene un hermano que está sano y que junto con su madre son sus motores de vida. Su padre falleció cuando ella era adolescente, pero ni él ni su madre desarrollaron la fibrosis.

El gen defectuoso hace que la proteína CFTR, que está en pulmones, hígado, páncreas y sistema reproductor no funcione bien. Se produce una disminución de agua, sodio y potasio y las secreciones se tornan más densas y taponan los canales de expulsión. La no evacuación de las secreciones densas provoca infecciones, que si no son tratadas a tiempo provocan un daño pulmonar crónico e irreversible. En este punto, el trasplante pulmonar es la única opción.



Fibrosis quística (FQ)

Es una alteración genética que afecta a las zonas del cuerpo que producen secreciones, dando lugar a un espesamiento y disminución del contenido de agua, sodio y potasio.

Esto obstruye los canales que transportan las secreciones y se produce un estancamiento que favorece las infecciones e inflamaciones. Detorona el tejido de las zonas del pulmón, hígado, páncreas y sistema reproductor principalmente.

Síntomas

Se pueden manifestar a cualquier edad y varían de una persona a otra, dependiendo del tipo y la gravedad de la enfermedad. Hay portadores del gen defectuoso que no sufren de esta afección.



- Tos frecuente con flema
- Neumonía y bronquitis
- Retardo en el crecimiento y poca ganancia de peso
- Diarreas persistentes
- Problemas intestinales
- Sudor salado
- Desnutrición
- Prolapso rectal (hectico acido)



"Me obligué a conocer mi enfermedad para evitar que otros mueran"

Paulina Hernández
Presidenta Fundación Fibrosis Quística

Paulina es candidata a trasplante pulmonar en EE.UU. desde hace 4 años. En Ecuador no se hace este tipo de intervenciones. Franz Serpa, médico asesor en trasplante de órganos, explica que hay especialistas en el país y que es muy complejo conseguir un donante.

La persona que dona un pulmón, usualmente, está en una

Prevención

Un diagnóstico y plan de tratamiento a tiempo de la fibrosis quística pueden mejorar la calidad y prolongar la esperanza de vida.

Para los pulmones:

- Antibióticos (prevención y tratamiento de infecciones pulmonares y sistémicas)
- Medicamentos para inhalar:
- Terapia para diluir el moco y facilitar la expectoración.
- Para los problemas nutricionales:
- Enzimas pancreáticas para reponer los enzimas faltantes y suplementos vitamínicos.

Fuente: Médicos consultados



En el Centro de Salud de Chimbacalle, Paulina Hernández da una conferencia informativa sobre la enfermedad al personal médico.

Apoyo a la Fundación

► Durante la carrera Quito-Últimas Noticias (3, 4 y 5 de junio) los miembros de la Fundación darán información de la enfermedad y se recogerá la colaboración de la ciudadanía.

► La Fundación existe desde 1995 y está en la calle Carlos Ibarra 54 y av. 10 de Agosto. Edificio Alameda Metropolitana Piso 2, oficina 259. Tel: 282835.

► El Ministerio de Salud, gracias a un convenio con la Fundación, entrega medicinas gratuitas a los pacientes desde el 2008.

da y puede contaminarse con bacterias". El doctor Pablo Iniguez, especializado en cirugía cardiotorácica en España, está trabajando en el Hospital Eugenio Espejo para desarrollar un proyecto de trasplante de pulmón. "El primer paso sería enviar a profesionales a capacitarse al extranjero, y luego está la parte económica: se necesitan USD 80 000 por cada trasplante", explica Iniguez.

La fibrosis quística también degenera los sistemas digestivo y reproductor. En el primero, las enzimas que se producen en el páncreas no son activas y se condensan. Eso hace imposible que el alimento sea asimilado y la persona empieza a perder peso. A nivel reproductor, los varones son los más afectados. El conducto deferente, por donde sale el espermatozoide, se atrofia, convirtiéndolos en estériles.

La Fundación Ecuatoriana de Fibrosis Quística tiene los datos de 120 pacientes diagnosticados en Ecuador, 40 de ellos necesitan oxígeno. Paulina utiliza un compresor de oxígeno. Se enchufa a la máquina cada vez que está fatigada o por las noches.

A pesar de su discapacidad, se empeña en dar a conocer la enfermedad. Tiene un programa llamado: Buscando niños, salvando vidas, curpiendo sueños. Da charlas a los profesionales de la salud y les enseña a sospechar cuando un niño puede tener fibrosis. "Esta enfermedad es la gran simuladora, parece todo y parece nada", precisa Paulina y asegura que no estudió neumología por misticismo.

"Me obligué a conocer mi enfermedad para evitar que otras personas mueran".

En breve

Conocoto Centro de acogida para discapacidad

El Centro de Referencia y Acogida para personas con discapacidad severa y limitaciones graves abrió sus puertas en Conocoto. El objetivo es favorecer la rehabilitación integral y promover la inserción social de las discapacidades.

Infancia Código de la Niñez en idioma quichua



El Consejo Nacional de la Niñez y Adolescencia y Visión Mundial presentaron el viernes pasado el Código de la Niñez y Adolescencia en quichua. Esta iniciativa reforzará el cumplimiento de los deberes y derechos de la niñez y adolescencia indígena del país.

Imbabura Hoy será la feria estudiantil

La Dirección de Educación de Imbabura, la Red de Gobierno Estudiantil y la Fundación Horizonte realizarán la feria estudiantil Proyecto Ciudadano. Será desde las 08:30 de hoy, en el coliseo del Colegio Nacional Ibarra.

Publicación La rendición de cuentas de las ONG

El Centro Ecuatoriano de Derecho Ambiental presentará la publicación Situación de la Transparencia y Rendición de Cuentas en las Organizaciones No Gubernamentales del Ecuador. Será a las 08:45 de mañana, en el Hotel Sheraton.

Iniciativa Una colecta de botellas pet



► SALUD PÚBLICA

Ciudadanía pide atención para enfermedades raras



→Decenas de padres llevaron a sus hijos que sufren de alguna enfermedad catastrófica.

Una comitiva de 200 personas llegó ayer al Palacio de Gobierno para pedir mayor atención a los pacientes con enfermedades catastróficas.

El pedido lo hizo la Asociación de Pacientes Reumáticos del Ecuador (Apare). El grupo llegó al lugar vestido con camisetas blancas. Aprovechando el cambio de guardia presidencial, manifestaron su inquietud al presidente Rafael Correa: "Queremos más atención a quienes sufren de males raros, porque sus tratamientos son muy costosos", explicó Carmen Macías, coordinadora de Apare en Guayaquil.

"Hay muchas enfermedades que la gente no conoce, lo peor es que las medicinas son muy caras", comentó preocupada Narcisca Jácome, hermana de Mariana (47 años), quien hace siete años sufre de lupus (molestia crónica que afecta a los tejidos y los músculos).

Desde ese entonces su vida ha cambiado, no solo por los tratamientos, sino por las medicinas que son muy caras. Al día Mariana tiene que ingerir siete tipos de fármacos. Al mes gasta un promedio de \$ 400.

Una situación similar vive Luz Segovia (73 años), quien sufre de osteoporosis avanzada, lo que le ha afectado la cadera y a las piernas.

Ella coincidió en que los medicamentos son bastante caros, y aunque una parte logra costearla por ser afiliada al Instituto Ecuatoriano de Seguridad Social (IESS), hay medicinas que tiene que pagarlas por su

cuenta. "Necesitamos que nos ayuden a las personas que sufrimos de enfermedades catastróficas y que se apruebe la ley", dijo, enfática.

El art. 50 de la Constitución señala que "el Estado garantizará a toda persona que sufra de enfermedades catastróficas o de alta complejidad el derecho a la atención especializada y gratuita en todos los niveles, de manera oportuna y preferente".

Ante esa disposición, Macías manifestó también que la asociación solicita que se regule el Reglamento de Biosimilares o Biológicos "para tener acceso a medicina de buena calidad. Con esa norma, los pacientes



Apare se conformó hace un año. Hay sedes en Guayaquil, Quito, Cuenca y muy pronto en Manta

que sufrimos de enfermedades catastróficas, raras, podríamos acceder a fármacos desde los hospitales públicos y del IESS".

Según las estadísticas del Ministerio de Salud Pública del Ecuador (MSP), en el país hay alrededor de 150 mil personas que sufren de alguna enfermedad catastrófica, también denominadas raras. La mayoría no tiene dinero para recibir un adecuado tratamiento. o

Enfermedades raras sin especialistas

Un tratamiento semanal para tratar una enfermedad rara cuesta 3.200 dólares, según lo declaró ayer Mirian Cerda, madre de Daniela Padilla, 13 años, quien padece de síndrome de morquio, una enfermedad congénita causada por la falta de una enzima en la sangre.

A la menor le diagnosticaron la enfermedad en Argentina, ya que en el país, durante años, le dieron tratamiento para una afección que no padecía. La pequeña debe ponerse dos enzimas a

la semana y cada una cuesta 1.600 dólares, comentó Cerda.

Las declaraciones las hizo ayer en un plantón por el Día Mundial de las Enfermedades Raras, que se celebra hoy, que se realizó en la Plaza Grande.

Ella considera que parte del problema es el déficit de especialistas para tratar enfermedades raras, criterio que

fue compartido por Piedad Ayerve, quien tiene un hijo con el síndrome de hunter.

Eliecer Quispe, director de la

fundación Fedel Dasha que trabaja con personas que padecen enfermedades raras confirmó que Ecuador no cuenta "con especialistas".

Síndromes

Milton Jijón, presidente de la Sociedad Ecuatoriana de Genética, indicó que cerca del 8% de la población mundial padece de enfermedades raras y que existen aproximadamente 8 mil síndromes diferentes. "Se podría decir tranquilamente que en el Ecuador existen 400 mil pacientes si se calcula que hay 50 por cada síndrome", señaló.

EL DATO

La falta de genetistas dificulta el tratamiento de estas personas. En el país existen solo 15 especialistas en genética.



SOLIDARIDAD. En el Día Mundial de las Enfermedades Raras, los pacientes piden mayor atención para sus dolencias.

www.lahora.com.ec

f lahoraecuador

@lahoraecuador



7 86 1000 206235

Enfermedades raras sin especialistas

Ecuador no cuenta con profesionales médicos para tratar determinadas enfermedades.

Milton Jijón, presidente de la Sociedad Ecuatoriana de Genética, indicó que cerca del 8% de la población mundial padece de enfermedades consideradas como raras y que existen aproximadamente 8 mil síndromes diferentes.

"Se podría decir que en el Ecuador existen 400 mil pacientes si se calcula que hay 50 por cada síndrome", señaló.

La falta de genetistas dificulta el tratamiento de estas personas, ya que en el país hay solo 15 especialistas en este ramo.

Página B4

Las enfermedades raras también tienen su día

La OMS destinó cada 28 de febrero para ayudar a los pacientes con estos problemas.

Paulina Hernández es neumóloga y presidenta de la Asociación de Fibrosis Quística, pero también es paciente de esta extraña enfermedad hereditaria que provoca la acumulación de moco espeso en los pulmones y en el tubo digestivo, por lo que su respiración es complicada.

Por su condición, sabe lo que significa vivir con una entidad rara y asegura que, aunque no parezca, esta patología y otras que también se consideran huérfanas (por ser poco comunes) pueden llegar a ser discapacitantes. "Por ejemplo, yo podría decir que tengo una discapacidad física porque hay días en que necesito una máquina de oxígeno y porque acudo al hospitalización constantemente", señala.

Pero para ella, el problema más grave es que los médicos no suelen hacer un diagnóstico temprano de estas 'anomalías', por lo que muchos padres acuden a un sinnúmero de especialistas antes de que alguien pueda descubrir qué es lo que le sucede a sus hijos.

Desde el nacimiento Según la Organización Mundial de la Salud, en el mundo existen alrededor de 50.000 enfermedades raras, de las cuales el 80% tiene un origen genético.

Germania Moreta, genetista, explica que el ADN de



EXTRAÑO. Una de las patologías raras es la progeria, en la que los niños envejecen antes de tiempo.

cada individuo es el encargado de estructurar los genes, los cuales guardan la información neces-

aria para formar proteínas. Estos genes están ordenados bajo un código específico, pero cuando se produce alguna alteración en esa estructura se producen transformaciones en el individuo.

La experta añade que hay una amplia cantidad de en-

tidades raras, las cuales se denominan de esta forma porque no son muy comunes y pueden incluir un sinnúmero de formas. Por ejemplo hay unas, que afectan a los nervios, otras que ocasionan inconvenientes en la coagulación de la sangre o en la facultad para respirar, hay niños que tienen envejecimiento rápido...

¿Diagnóstico y prevención?

Moreta afirma que mientras más temprano se establezca la patología, la persona tendrá mejor pronóstico de vida. También asegura que los individuos que tienen un historial familiar de problemas genéticos deberían acudir donde un especialista para que haga un mapa genético y revise las posibilidades de que sus hijos nazcan con algún inconveniente.

Además, en caso de embarazo, las mujeres deben ser mucho más responsables con sus controles.

Para Hernández, las mujeres en estado de gestación deben ser mucho más cuidadosas (no consumir alcohol, no fumar y alimentarse bien) pues de esta forma se pueden evitar todo tipo de complicaciones en los bebés, incluidas algunas patologías no conocidas.

El tratamiento dependerá de cada una de las entidades porque todas se combaten o frenan de una manera diferente y, "gracias a

Tenga en cuenta

Características de las entidades

- Son de difícil diagnóstico.
- No existe ninguna medicación ni tratamientos específicos.
- Sus síntomas son variados e impredecibles.

Listado

Otras entidades

- Acromegalia.
- Anemia autoinmune.
- Artritis juvenil.
- Atrofia multisistémica.
- Enfermedad de Gaucher.
- Esclerodermia.
- Fiebre de Lyme.
- Hemofilia.
- Hipocidemia.
- Enfermedad de Horton.
- Neuropatía óptica.
- Osteogénesis imperfecta.



IMPORTANTE. El diagnóstico temprano ayuda a evitar graves complicaciones y a un mejor tratamiento.

los avances médicos, científicos y tecnológicos, ahora el pronóstico de vida es mucho mejor", comenta la especialista, quien agrega que cuando a ella le diagnosticaron fibrosis quística los médicos decían que una persona con cualquier patología poco frecuente viviría menos de 30 años.

Sin embargo, el costo de los medicamentos puede ser muy alto. Por ejemplo, los desórdenes lisosomales pueden requerir alrededor de 30.000 dólares mensuales.

REPÚBLICA DEL ECUADOR
DIRECCIÓN GENERAL DE REGISTRO CIVIL
IDENTIFICACIÓN Y CÉDULACIÓN

CÉDULA DE CIUDADANÍA No. **020036836-3**

PINOS MANZANO LEONOR EDELINA
BOLIVAR/SAN MIGUEL/BILOVAN
15-A MARZO 1950
FECHA DE REG. CIVIL: 001-0136 00482 F
BOLIVAR/ SAN MIGUEL
BILBOVAN 1950

[Firma]

FIRMA DEL CEDULADO



ECUATORIANA ***** E3933V3244

CASADO FERNANDO A MEDINA BARRIGA -
SUPERIOR DR. JURISPRUDENCIA

PIELABELO PINOS
MARIA MANZANO
QUITO 12/10/2006
12/10/2016
FECHA DE CADUCIDAD
FORMA No. **REN 2127787**
Pch



REPÚBLICA DEL ECUADOR
CONSEJO NACIONAL ELECTORAL CNE

029 CERTIFICADO DE VOTACIÓN
ELECCIONES SECCIONALES 23-FEB-2014

029 - 0004 **0200368363**
NÚMERO DE CERTIFICADO CÉDULA
PINOS MANZANO LEONOR EDELINA

PROVINCIA CANTÓN
SAN ANTONIO
PARROQUIA
ZONA

[Firma]
SECRETARIO DE LA JUNTA



SOCIALIZACIÓN NOMENCLATURA

Código: FRT-NMN-03





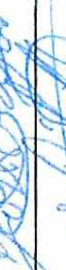

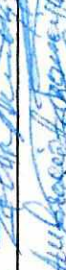









Elaborado por: Técnico USIG














Aprobado por: GP

Fecha:

Nombre de la Intervención:

Nombres y Apellidos	Cédula	Firma
MARCO SARITHAMA	1701135274-7	
ANGEL REGALADO	170112196-2	
LUZ ELENA GUERRA	110172004-1	
JOSE ELIAS GUERRA	170440309-2	
HUMBERTO FLORES	040033658-2	
Flor Gallardo	050146332-7	
María Rosalva	474164707-1	
María Chiquin	170600106-0	
PEDRO SILOBA	100912046	
MARLA SANTANA	060120258-3	
Dario Poma	172034801-8	
Marcelo Gaudes	171208102-3	
Manuel Gaxiola Camacho	170759101-0	

		SOCIALIZACIÓN NOMENCLATURA		Código:	FRT-NMN-03
				Elaborado por:	Técnico USIG
				Aprobado por:	GP
				Fecha:	
Nombre de la Intervención:					
Nombres y Apellidos	Cédula	Firma			
Wilson David González	0301382495				
Manuel Rando	060124131-8				
Martín Morales	17054708011				
Jorge Vargas	7000928855				
Roseli Ramírez	1101925202				
Lidia Pacheco	120117220-0				
Subcomité Municipal	0601640-7				
Angel Salinas	1100570009				
Alfonso Guevara	050211948-0				
Eulalia Escobar	0502041475				
Wilson Jaime Santos	440099354-7				
Rosa M. Lucena	010015720-8				
María Vega	17075761400				
Gloria Molina	0501733646				
María Pino	100041862-5				

		SOCIALIZACIÓN NOMENCLATURA		Código:	FRT-NMN-03
				Elaborado por:	Técnico USIG
				Aprobado por:	GP
				Fecha:	
Nombre de la Intervención:					
Nombres y Apellidos	Cédula	Firma			
Lola Guiseppe	170355926-4				
Heery Vero	170684376-5				
Felipe Lopez	010093490-9				
Walter Quiroga	4703153807				
Carlos H. Saramillo					
Rosario Benitez	17041850-145				
Lerani Caporal	17041263316				
Lidia Riquino	170356902-8				
Nelsy Sofia Reyes Garces	66774863				
Germania Paredes	170363564-5				
Francisco Lopez	1101763090				
Roberto A. Sanchizano	1705842183				
Nancy Pérez	171154275-1	