

FUNDACIÓN MEXICANA DEL PIE EQUINO VARO



INFORME DE RESULTADOS 2016



En nuestro reporte anual queremos compartir con nuestros donantes, aliados y beneficiarios las metas alcanzadas, objetivos trazados y lo que sustenta nuestra labor.

Los resultados obtenidos a los largo del 2016 han sido muy importantes y nos permiten tener un panorama más amplio sobre los desafíos a los que nos enfrentaremos en el siguiente año.

Entre los desafíos destaca la necesidad de una mayor difusión del padecimiento del pie equino varo aducto y su tratamiento con el método Ponseti, para así evitar que los niños que nacen con este padecimiento vivan el resto de sus vidas con la discapacidad que les genera. Al mismo tiempo, buscamos contar con más Centros Especializados Ponseti que otorguen el tratamiento entre la población en general.

ÍNDICE

- INTRODUCCIÓN
- CARTA DE LA PRESIDENTA
- MISIÓN, VISIÓN Y VALORES
- RETOS Y OBJETIVOS
- IMPACTO
- LOGROS
- ALIANZAS
- AGRADECIMIENTOS



INTRODUCCIÓN

De acuerdo con estadísticas internacionales de Ponseti International Association (PIA), el padecimiento del Pie Equino Varo tiene una incidencia de 1 de cada 650 niños nacidos vivos en México. Se estima que nacen cinco mil niños con este padecimiento al año en nuestro país aunque no existen registros ni seguimientos formales.

A través de pronósticos reportados por los hospitales materno-infantiles de México sabemos que alrededor de la mitad de estos niños no recibe ningún tipo de tratamiento, ya sea por falta de conocimiento del padecimiento, desconocimiento de la solución y a la falta de recursos económicos de sus familias.

Las consecuencias de no tratar a los niños que nacen con esta discapacidad es que, al crecer, tendrán dificultades para caminar y para valerse por sí mismos, a lo que se suma el riesgo de sufrir discriminación social y laboral. Aunado a la falta de posibilidades para ir a la escuela.

La malformación es congénita y la frecuencia del padecimiento aumenta en comunidades con menor mezcla racial, por lo que en nuestro país hay una mayor incidencia en las comunidades marginadas, con bajos índices de educación y escaso acceso a la salud. En México existen alrededor de 55 millones de personas en condición de pobreza, de las cuales 38 millones viven en zonas urbanas y 17 millones en zonas rurales.

La Fundación Mexicana del Pie Equino Varo A.C. es una organización sin fines de lucro, que busca crear las condiciones necesarias para que todos los mexicanos sepan qué es el pie equino varo aducto y que se puede corregir la discapacidad que el mismo genera cuando no es corregido.

Buscamos que los niños mexicanos en situación de pobreza que nacen con esta discapacidad, tengan acceso a un tratamiento óptimo otorgado con calidez por los médicos ortopedistas pediatras capacitados por Ponseti International Association México en la correcta aplicación del Método Ponseti, para poder tener una vida digna y plena.

CARTA DE LA DIRECTORA

Una de las mayores satisfacciones que nos dejó 2016 fue constatar el crecimiento que tuvo nuestra organización. Como nunca antes, estamos jugando un papel crucial en la difusión del padecimiento del pie equino varo aducto y su tratamiento con el método Ponseti por parte de médicos ortopedistas peditras capacitados.

Gracias a las alianzas que hemos forjado con hospitales públicos para contar con Centros Especializados Ponseti, miles de niños mexicanos pueden crecer sin esta discapacidad y gozar de una vida plena.

En estas páginas, queremos presentar los principales resultados obtenidos por la Fundación en el último año. Es muy grato compartirles que mediante nuestras alianzas estratégicas se lograron excelentes resultados, al haber sumado 631 niños nuevos, 24 nuevos centros especializados Ponseti y a 13 nuevos estados de la República.

Compartimos estos logros con nuestros destinatarios, aliados y donantes. En especial, queremos agradecer a los médicos y hospitales que con su compromiso, esmero y dedicación otorgan un tratamiento de alta calidad y calidez a nuestros niños. También de manera esencial a empresas como Bertolinis, Inverse, GNP, De Anda, Torres, Gallardo y Cía y a todos los donantes que con su apoyo nos permitieron seguir adelante para cumplir las metas planteadas.

Durante 2017, seguiremos trabajando para generar sinergias entre la sociedad civil, la comunidad médica y gobiernos, con el objetivo de que el método Ponseti se convierta en el estándar para el tratamiento de este padecimiento en México. Estamos seguros que éste será un año de cosechar esfuerzos durante el cual seguiremos cambiando la vida a miles de niños.

Male García-Torres Aguilar



MISIÓN

La Fundación Mexicana del Pie Equino Varo, A.C., promueve la difusión del padecimiento del pie equino varo aducto y su tratamiento con el método Ponseti, para impulsar el bienestar y dignidad humana de los niños nacidos con este padecimiento en México.

VISIÓN

Ser referente en la difusión del padecimiento del pie equino varo aducto y su tratamiento con el método Ponseti en México, logrando erradicar la discapacidad que genera al no ser tratado.

META INSTITUCIONAL

Permear el conocimiento del pie equino varo aducto en la sociedad mexicana y su tratamiento con el método Ponseti por médicos ortopedistas peditras capacitados en la aplicación de la técnica, haciendo accesible el tratamiento a la población económicamente vulnerable.

VALORES

Honestidad

Trabajo
en equipo

Eficacia

Calidad
y calidez

Compromiso
Social

Ética





OBJETIVO

Erradicar la discapacidad que genera el padecimiento del pie equino varo aducto no tratado en México.

RETOS

Parte de nuestros retos para este 2016 es la inclusión de la nueva férula que es más funcional y cómoda. Así como hacerla accesible a los niños de escasos recursos para que puedan concluir con su tratamiento. También está el difundir el padecimiento del pie equino varo aducto entre el público general. Finalmente contar con nuevos convenios de cooperación con hospitales y médicos capacitados en más estados de la República Mexicana.

NUESTRAS ACTIVIDADES

DIFUSIÓN

Difundir a través de medios masivos de comunicación el padecimiento del pie equino varo aducto y su tratamiento. Llevar a cabo entrevistas en TV, radio y material impreso.

Coadyuvar con Ponseti International Association México en su labor de la difusión del Método Ponseti como tratamiento gold standard del Pie Equino Varo Aducto entre la comunidad médica.

EDUCACIÓN, CONTENCIÓN Y ACOMPAÑAMIENTO

Establecer las alianzas necesarias en hospitales públicos del sector salud, para la instalación de centros especializados Ponseti en nuevos estados de la República Mexicana.

Otorgar acompañamiento a los familiares de los pacientes con pie equino varo aducto para lograr el apego al tratamiento.

APOYO PARA TRATAMIENTO

Continuar con el apoyo a los centros especializados Ponseti con materiales para el tratamiento, trípticos educativos y las coordinadoras de clínica quienes suben la información de los pacientes a la

base de datos y apoyan a los familiares con necesidades específicas durante el tratamiento.

PROCURACIÓN DE FONDOS

Lograr la procuración de fondos necesaria, para mantener la permanencia del proyecto y operación de los centros, así como, la adquisición de férulas e insumos.

Ofrecer apoyos a los hijos de padres de escasos recursos para que el tratamiento sea de menor costo para ellos y así evitar el abandono del tratamiento.

Lograr alianzas con empresas que nos permitan alcanzar nuestros objetivos.



EL MÉTODO PONSETI

Fase 1

- Consiste en la manipulación gentil del pie utilizando yesos hasta lograr que quede plantígrado.
- Los yesos se cambian cada semana por un periodo de ocho a doce semanas, dependiendo del grado de deformidad del pie y de la edad del paciente.
- En el caso de niños mayores este tiempo es mayor a 12 semanas. Esto lo define el médico especialista y se lo indicará a los padres.
- Posteriormente se realiza una tenotomía, intervención quirúrgica que consiste en un corte milimétrico del tendón de Aquiles, para permitir que el tendón tenga una mayor longitud, logrando así la marcha al paciente.



Fase 2



- En esta fase se contempla el uso de la férula (barra de abducción) cuyo objetivo es la prevención de recidivas o regreso de la malformación.
- Para asegurar el éxito del tratamiento, ésta se debe usar durante los periodos indicados por el médico ortopedista pediátra especializado, hasta la edad de cinco años, al menos.
- Es importante que el paciente use la férula como se indica para evitar que los pies regresen a la posición original. En caso de que regresen es necesario volver a iniciar el tratamiento con yesos.
- La Fundación acompaña y orienta a los padres de los pequeños durante todo el proceso para garantizar un tratamiento exitoso.

HISTORIAS DE ÉXITO

Dylan Fernando

Dylan Fernando Estrada Martínez, menor de siete meses de edad, originario del municipio de Naica en el estado de Chihuahua; diagnosticado con pie equino varo aducto unilateral izquierdo, acude al centro especializado Ponseti atendido por la doctora Bertha Olivia Larrinúa Pacheco, en el CREE (Centro de Rehabilitación y Educación Especial) en el estado de Chihuahua el día 12 de noviembre del 2015, iniciando inmediatamente tratamiento de yesos.

El paciente requirió cuatro tratamientos de yeso, para luego ser intervenido quirúrgicamente el día 23 de diciembre del 2015, siendo un éxito la tenotomía y corrigiendo con ésta la postura correcta del pie.



Luego de tres semanas de reposo después de la cirugía, la madre de Dylan acude con el pequeño al centro para revisión, dónde la doctora le indica usar la férula de abducción, la cual es donada por la Fundación Mexicana de Pie Equino Varo, recibiendo así instrucciones y la importancia del uso de la misma.

El pequeño usa la férula 23 horas al día, descansando solamente a la hora del baño. El 31 de marzo del presente año se cambian indicaciones sobre el uso de la férula, ahora será colocada sólo por las noches y en las siestas del menor, sugiriéndose también la estimulación para iniciar el gateo. Ahora Dylan se desarrolla de una manera cotidiana, dejando atrás el padecimiento de pie equino varo aducto.

Ángel David

El es Ángel, actualmente tiene 4 años de edad, inició el tratamiento PONSETI a los 15 días de nacido. Originario del municipio de Ticul, en Yucatán, realizaban un viaje de 7:30 hrs, cada semana para los cambios de yeso. Semana a semana acudió al centro especializado Ponseti por medios propios con el doctor Adolfo Rocha. A pesar de la distancia y del gasto económico para su traslado, no declino en el tratamiento. Actualmente, el niño lleva una vida como la de cualquier otro niño, realizando actividades de acuerdo a su edad y sin limitaciones. Juega fútbol con sus amigos en el parque, y disfruta su niñez, usa su férula para dormir.



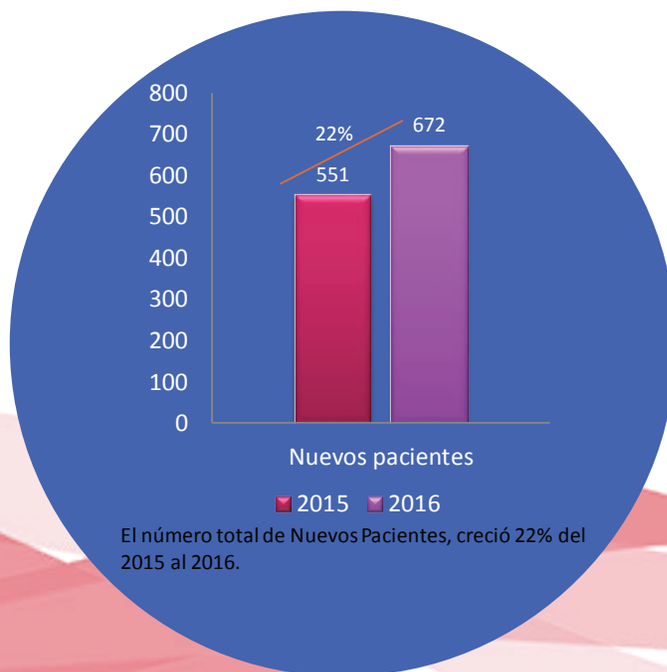
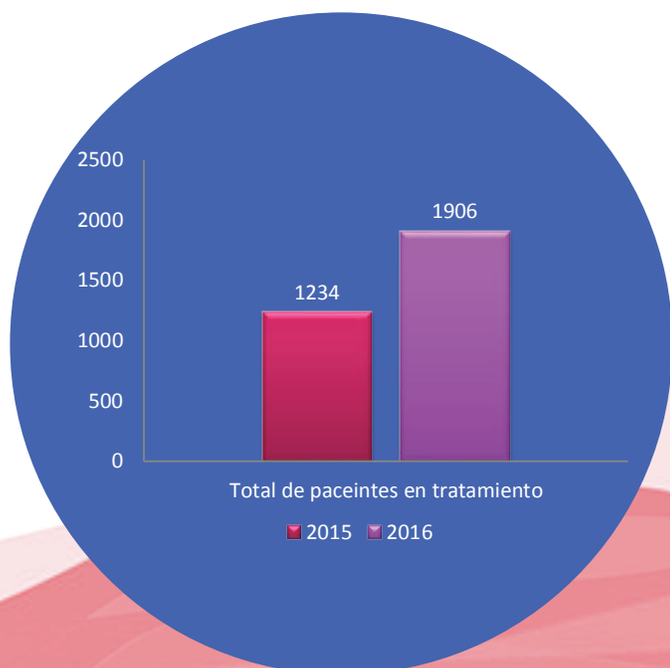
Miguel Ramírez

El es Miguel y forma parte del centro especializado Ponseti desde el año 2012, inició apenas teniendo 3 meses de edad. Originario de la población de Motul, a unos 50 minutos de la ciudad de Mérida. Asistiendo puntualmente a cada consulta, para su colocación de yeso y siguiendo las indicaciones del Dr. Adolfo Rocha Heded en el uso de la férula. Actualmente Miguel tiene una infancia plena realizando actividades de acuerdo a su edad y utilizando su férula por las noches.



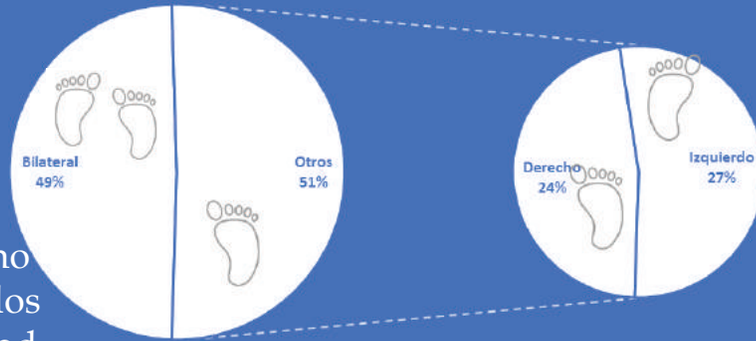
IMPACTO | Principales resultados en 2016

Con un total de **631** pacientes nuevos podemos decir con mucho orgullo que desde que iniciamos actividades, hemos tenido un incremento en el número de niños atendidos cada año. Seguiremos con nuestra labor hasta lograr erradicar por completo la discapacidad que genera el pie equino varo aducto no tratado.



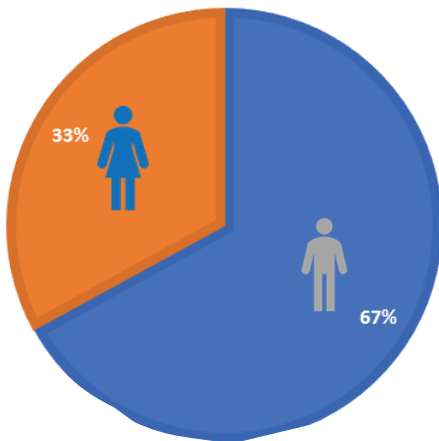
PIES TRATADOS

Dentro de los piecitos tratados podemos ver la cantidad de Bilaterales en comparación con los niños con pie equino varo aducto unilateral. Así como la distribución de pies izquierdos y derechos con esta discapacidad



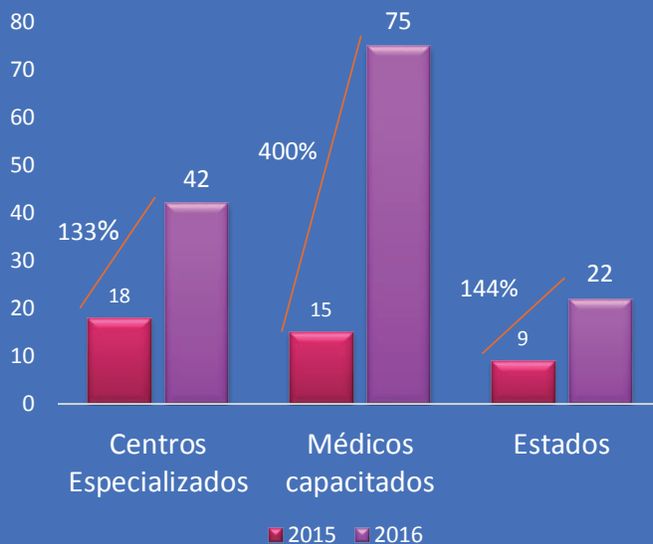
PACIENTES TOTALES

■ Hombres ■ Mujeres



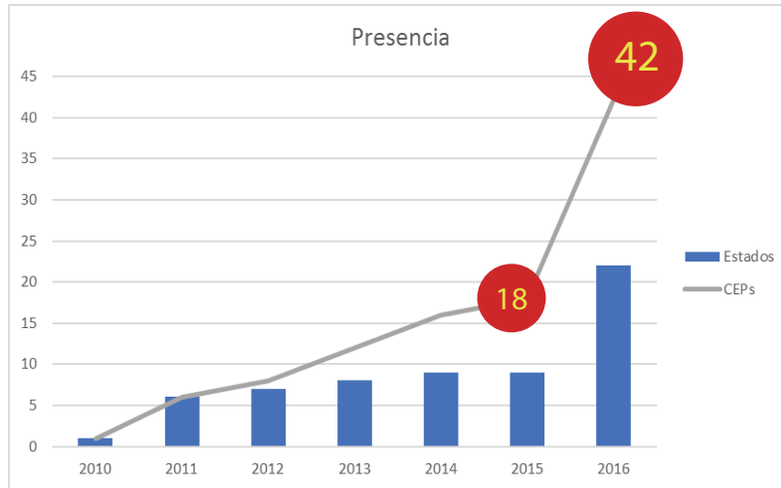
Existe una mayoría de hombres, lo cual coincide con las estadísticas internacionales.

Pacientes nuevos	631
Pacientes atendidos	1881
Consultas médicas	4405
Pies tratados	2199
Recidivas	19



En 2016 el número de Centros Especializados, Médicos Capacitados y Estados en los que la Fundación tiene presencia, también crecieron más del 100% con respecto al 2015.

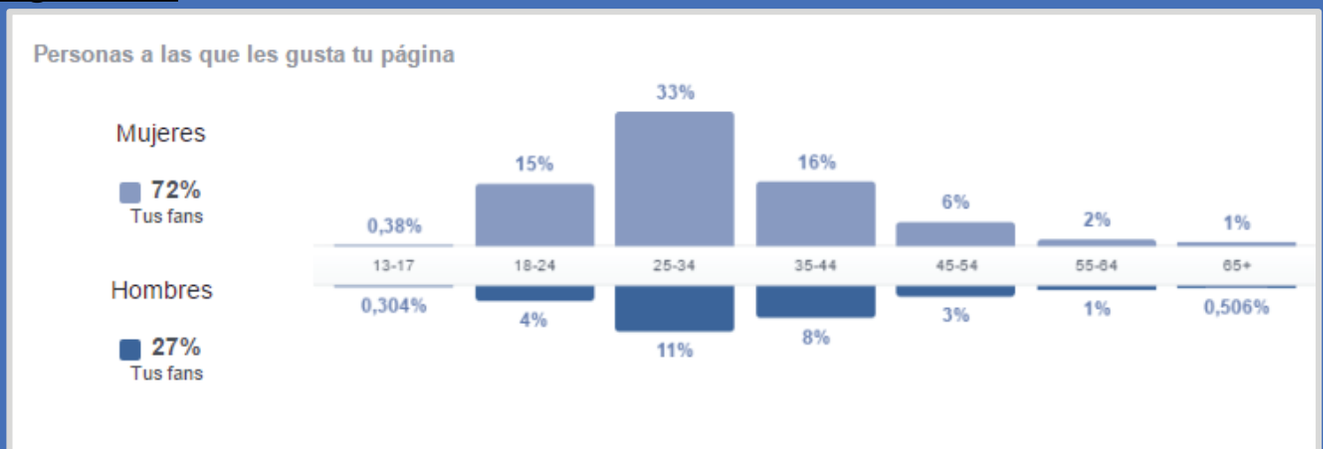
Nuestro Crecimiento



En este año pasado incrementamos nuestra presencia en los estados de la República hasta llegar a los 22 estados. Queremos seguir creciendo para poder atender a pacientes en todos los estados a lo largo de la República Mexicana y así evitarles los gastos y horas de traslado.

Facebook

Seguidores



La mayoría de nuestros fans son hombres y mujeres entre 25 a 34 años. Teniendo una mayor presencia de mujeres (72%), podemos asumir que son madres de niños que tienen pie equino varo aducto y que tienen interés en esta información y en cómo cuidar a sus bebés.

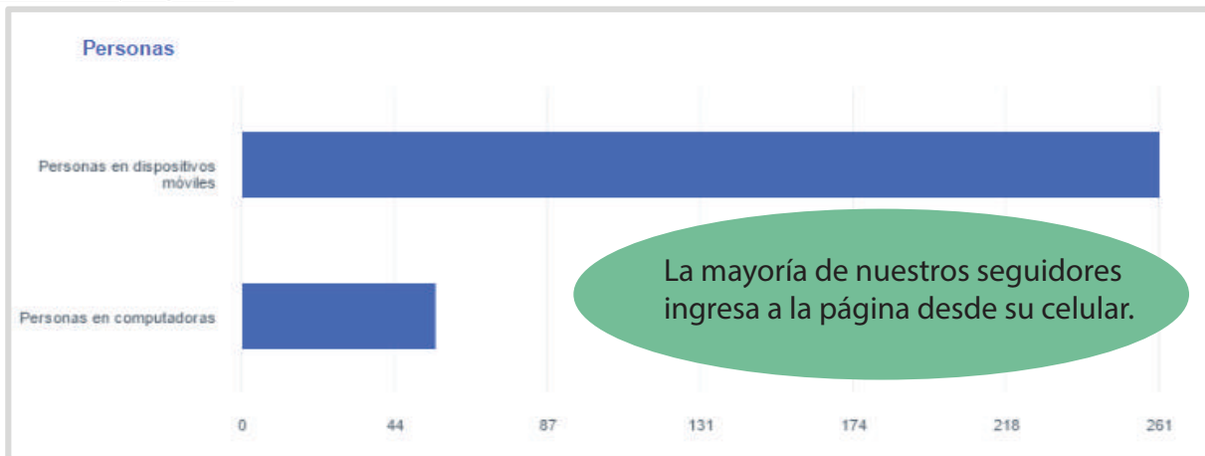
Me gusta

Total de Me gusta de la página hasta hoy: 3.954

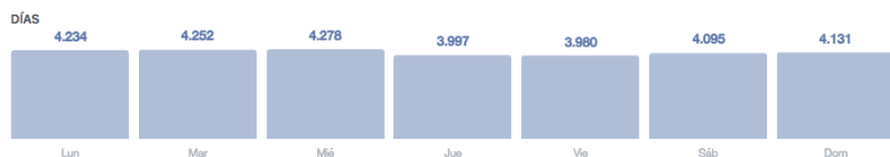


El principal medio de comunicación con los familiares de los niños, es a través de Facebook. Tuvimos un crecimineto de 1,243 fans lo cual representa una mayor difusión en medios y buena respuesta a nuestras campañas

Visitas a la página



En promedio, nuestros seguidores tienen más actividad en facebook durante las 8 y las 10 de la noche. Lo cual nos permite coordinar nuestras publicaciones con sus horarios de interacción.



FUNDACIÓN MEXICANA DEL PIE EQUINO VARO, A.C.
ESTADO DE ACTIVIDADES
DEL 1 DE ENERO AL 31 DE DICIEMBRE DE 2016

NO RESTRINGIDO

INGRESOS PROPIOS DE LA ACTIVIDAD

INGRESOS POR DONATIVOS

EN EFECTIVO DEL EJERCICIO	\$	567,159.92	
EN EFECTIVO DE VINCULOS Y REDES		0	
EN ESPECIE		0	\$ 567,159.92

OTROS INGRESOS PROPIOS

EN EFECTIVO CUOTAS RECUPERACION		0	
---------------------------------	--	---	--

TOTAL DE INGRESOS PROPIOS DE LA ACTIVIDAD **\$ 567,159.92**

OTROS INGRESOS

INTERESES BANCARIOS		0	
GANANCIA CAMBIARIA	\$	-	

TOTAL DE OTROS INGRESOS **\$ -**

TOTAL DE INGRESOS **\$ 567,159.92**

COSTO DE OPERACIÓN

PROPIOS DE LA FUNDACIÓN		0	
-------------------------	--	---	--

TOTAL COSTOS DE OPERACIÓN **0.00**

GASTOS DE OPERACIÓN

PROPIOS DE LA FUNDACIÓN	\$	549,348.36	
-------------------------	----	------------	--

TOTAL GASTOS DE OPERACIÓN **\$ 549,348.36**

GASTOS FINANCIEROS

COMISIONES BANCARIAS	\$	4,694.87	
PÉRDIDA CAMBIARIA		0	

TOTAL GASTOS FINANCIEROS **\$ 4,694.87**

AUMENTO DEL PATRIMONIO NO RESTRINGIDO **\$ 13,116.69**



**FUNDACIÓN MEXICANA
DEL PIE EQUINO VARO**

CONVENIOS

Se logró firmar un convenio de colaboración con Ponseti International Association México. Se logró un acuerdo de colaboración con médicos de centros especializados Ponseti, en hospitales del IMMS para que los niños que nacen con pie equino varo aducto, puedan ser atendidos en sus clínicas. Se firmó también un acuerdo de colaboración con "Trueque de Amor y Esperanza" para que estudiantes de la Universidad del Valle de México realicen su servicio social con nosotros.

DIFUSIÓN

A través de diversos medios de comunicación, buscamos generar conciencia sobre el padecimiento del pie equino varo aducto y su tratamiento con el método Ponseti.

MEDIOS MASIVOS:

Se realizaron diversas entrevistas en Televisa y TV Azteca sobre la problemática que implica el padecimiento del pie equino varo aducto y el impacto que tiene la Fundación en la difusión, educación y canalización de pacientes. Estuvimos también en la radio con Mariano Osorio en el 93.7, en Univisión y el Publimetro.

En nuestra página www.fundacionpev.org ofrecemos contenido educativo para los padres de niños con pie equino varo aducto.

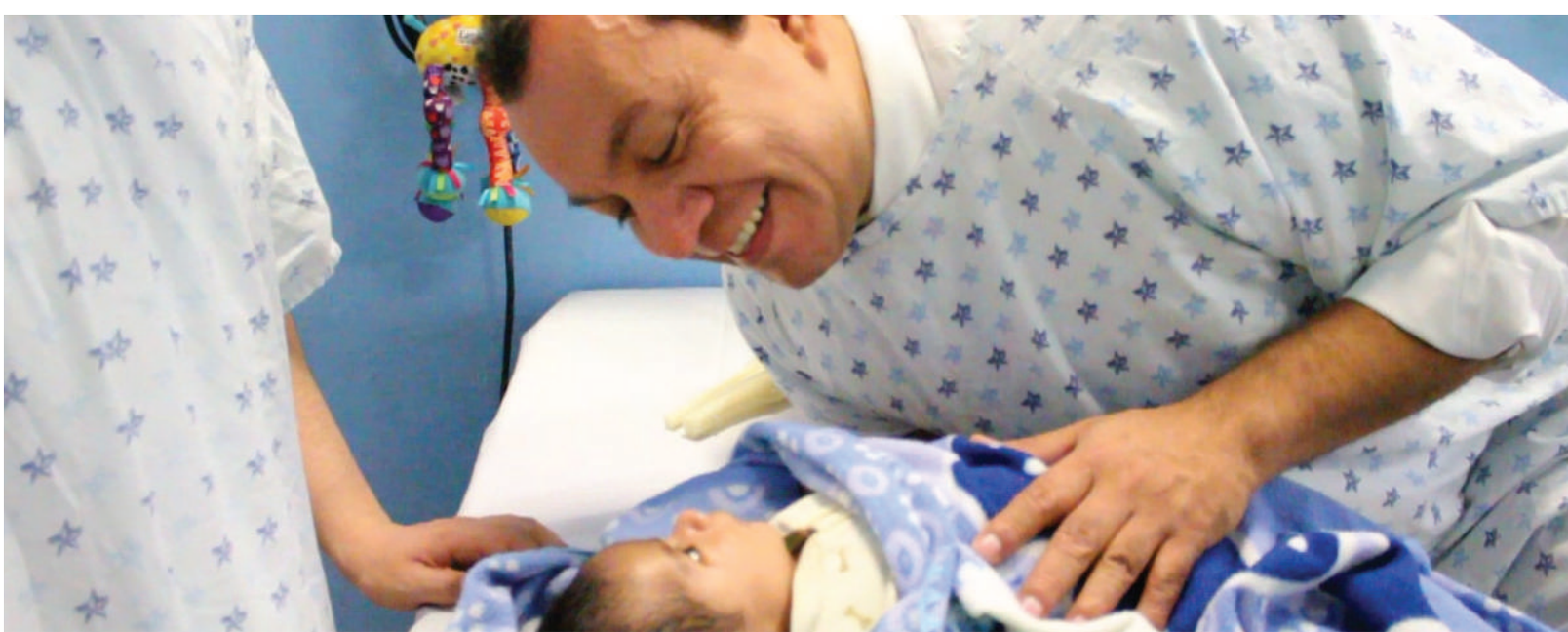
Además, a través de nuestra página se refiere al paciente a un Centro Especializado Ponseti ubicando algún hospital público cercano a su localidad y de acuerdo con el tipo de seguridad social con la que cuenten los padres del menor.

En los Centros Especializados Ponseti ubicados en hospitales públicos con los cuales colabora la Fundación, trabajan médicos capacitados en la correcta aplicación del Método Ponseti. Esto permite que los padres tomen decisiones informadas acerca del tratamiento de sus hijos.

CREAMOS COMUNIDAD

Utilizamos diversos medios publicitarios para realizar la labor de difusión como posters, flyers, y videos con testimonios de médicos, padres y pacientes para compartir historias de éxito y generar una comunidad activa, con el fin de alentar a quien esté en tratamiento a que lo concluya de forma exitosa.

1,000 posters colocados en hospitales clínicas y consultorios en 22 estados de la república mexicana. Gracias a un ajuste en nuestro sistema de comunicación, más padres nos contactaron para obtener información sobre cómo y dónde pueden tratar a sus hijos. 1,000 flyers distribuidos por médicos, a padres de niños que necesitan tratamiento, en 22 estados de la república en 42 centros.



Les compartimos el testimonio de médicos ortopedistas pediatras especializados, con respecto al uso de los medios utilizados para la difusión del padecimiento:

“Los folletos han ayudado a que los padres se informen y comprendan mejor el tratamiento para sus hijos”. Dra. Olivia Larrinua, Chihuahua, DIF CREE.

“Son una ayuda para dar información fundamental a pacientes a los que no podemos atender en horarios de consulta”. Dr. Eric Harb. “Permiten que los padres se lleven la información que se les da durante la consulta y la revisen en sus casas” Dr. Agustin Valcarce

REDES SOCIALES

Facebook/FundacionMexicanaDelPieEquinoVaro

Nuestra comunidad alcanzó los 3,954 miembros, con una participación del 72%.

Se cuenta con una voluntaria que atiende la página de FB, resuelve dudas, canaliza y orienta a los padres de familia y contesta las solicitudes que se reciben.

CAMPAÑAS

Buscamos generar conciencia sobre la importancia de que los padres sean constantes en el uso de la férula para que el tratamiento resulte exitoso.

Durante 2016, respondimos al 100 % de preguntas de padres y los referimos con un médico ortopedista pediatra capacitado en el método Ponseti.

Generamos una conversación entre padres que tienen dudas sobre el tratamiento y padres que ya tienen experiencia, lo cual genera relaciones de confianza y apoyo.

YOUTUBE

En nuestro canal tuvimos un total de 32,470 minutos de visualizaciones y 170 nuevas suscripciones. Hemos producido videos con testimoniales de familiares de niños que han recibido tratamiento y videos educativos para los padres.

AGRADECIMIENTOS Y FELICITACIONES

Antes que nada muchas felicidades por tan bello y necesario acto para tener unos piewcitos adorables y derechitos. Mi pequeña nació con pie equinovaro bilateral, soy de Chiapas y les agradecería mucho si me dijeran en donde puedo acudir para iniciar el tratamiento en la cd. de Tuxtla Gtz.



Si muchas gracias y felicidades por esta organización me doy cuenta que nuestros médicos na ESTAN especializados en tratar a nuestros niños



Gracias por la atención

Ciudad de México, 24 de junio de 2016

Fundación Mexicana del Pie Equino Varo
Yo Lizbeth Araceli Ortiz Quechul estoy muy agradecida por todo lo que han hecho por mi hijo Juan Jesus Ortiz dandole las terapias y tratamiento y por supuesto la ferula que le a servido de mucha ayuda para que mi niño pueda enderezar su pie al 100% el ahora ya camina bien gracias ala ferula, terapias y a ustedes que nos ayudan económicamente y en material les agradezco mucho por lo que an hecho por mi hijo y por todos los niños y niñas que lo necesitan... ☺

Xue dios
os bendija
siempre!

Gracias!!!



Atte

Lizbeth Araceli O.Q

Fundación Mexicana de Pie Equino Varo:

Por medio de la presente quisiera agradecerles por todo el apoyo brindado a mi hijo, que a pesar de que estoy "acostumbrado" a este ambiente hospitalario, pues naci con la misma malformación que él, como madre ha sido difícil asimilar este proceso pero gracias a Fundaciones como la de ustedes que ayudan sin fines de lucro, familias reciben aliento para continuar con este difícil camino. Sobre todo gracias porque mi hijo estaba programado para cirugía, la cual hoy sé, no era necesaria.

Ojalá que sigan con este gran proyecto, muchos niños lo agradecerán infinitamente.

Atentamente
Alicia Nathali Ibarra Ocaña



Hola, soy mamá de Matías, el Dr. Valcarce lo atiende en Magdalena de las Salinas, creo que su labor y la de los doctores es maravillosa, a mí niño lo salvó el Dr. Valcarce cuando le iban a hacer su tenotomía y tuvo problemas con la anestesia.

Hola muy buenas noches me gustaría tener un poco más de información sobre el pie equino ya k tengo un pequeño de 12 años que lo padece pero no se a kien dirigirme por favor ayúdenme a saber como ayudar a mi pequeño mil gracias y k dios los bendiga x tan bella labor



AGRADECIMIENTOS

Queremos agradecer el invaluable apoyo de nuestros donantes, quienes al sumarse a esta causa, hacen posible que tengamos mayor impacto en la calidad de vida de miles de niños, ya que al finalizar el tratamiento podrán caminar, correr y jugar y así integrarse a la vida cotidiana.

DONATIVOS

Puedes donar a nombre de la Fundación Mexicana del Pie Equino Varo, A.C. en la cuenta de Banamex 700046482970 o en la cuenta CLABE 002180700464829702

DONANTES

BERTOLINI'S, S.A DE C.V.
INVERSE, S.A. DE C.V.
DE ANDA TORRES GALLARDO
GEORGIE BOY Y ASOCIADOS S.C.
ASESORES FISCALES CONSULTORES Y AUDITORES S.C.
VÍNCULOS Y REDES, A.C.
TRUEQUE DE AMOR Y ESPERANZA, A.C.
JUAN MANUEL TORREBLANCA
MALFI DORANTES
JUAN ALVARADO
CLUBFOOT SOLUTIONS, ORG
GRUPO NACIONAL PROVINCIAL, GNP SEGUROS.
ON HIS PATH
FONDO UNIDO ROTARIO DE MÉXICO, A.C. FURMEX
CLUB ROTARIO COYOACÁN
CLUB ROTARIO LAS TORRES SATÉLITE
EIKOS

ALEJANDRO ENRÍQUEZ OLVERA
MAGDALENA AGUILAR Y CUEVAS
ARTURO GARCÍA TORRES HASSEY
XOCHITL CÁRDENAS DE MORENO
ERMILO ARTURO GARCÍA-TORRES DELGADILLO
MANUEL BERNARDO AGUIRRE
RAFAEL H. VALENCIA
JUAN JOSE HUERTA CORIA
ESTEBAN RAFAEL HERNANDEZ GARCÍA
ÁLVARO ALBERTO CALDERÓN JIMÉNEZ
ROBERTO EDGAR GALLARDO LÓPEZ
LUIS JAVIER FERNANDEZ BARRAGÁN
JOSE JORGE NÚÑEZ ALVA
CELEDÓNIO GARCÍA NULL
GERARDO FERNÁNDEZ GARCÍA VELARDE
PATRICIA AGUILAR
JAVIER AGUILAR
PEDRO CERISOLA BENVENUTI



WWW.FUNDACIONPEV.ORG