

**“Si estamos juntos
no hay nada imposible.
Si estamos divididos
todo fallará”**

Winston Churchill




**INFORME ANUAL
2023**



Asociación Mexicana de Fibrosis Quística A.C

INDICE

● CARTA DE GUADALUPE ACASUSO (PRESIDENTA CONSEJO DIRECTIVO)	3
● CONSEJO DIRECTIVO	4
● EQUIPO	5
● ¿QUÉ HACEMOS?	6
● ¿POR QUÉ LO HACEMOS?	7
● ¿CÓMO LO HACEMOS? PROGRAMA FQ	8
● DIAGNÓSTICO Y ATENCIÓN	9
● DIAGNÓSTICO	9
● ATENCIÓN AL PACIENTE	10
● EQUIPOS Y MEDICAMENTOS	11
● EDUCACIÓN Y COMUNICACIÓN	13
● CAPACITACIÓN PARA PADRES, PACIENTES Y PERSONAL DE SALUD	13
● CAPACITACIÓN DE MÉDICOS	14
● DIFUSIÓN EN MEDIOS	18
● INFORMACIÓN CONFIABLE, ESTADÍSTICA Y CIENTÍFICA	19
● INCIDENCIA EN POLÍTICAS PÚBLICAS	20
● RED POR LA ATENCIÓN INTEGRAL DE LAS ENFERMEDADES CRÓNICAS (RAIEC)	21
● INFORMACIÓN FINANCIERA	22
● CAMPAÑA FINANCIERA DE TRASPLANTE BIPULMONAR	23
● PROCURACIÓN DE FONDOS Y EVENTOS	24
● NUESTROS PATROCINADORES	26
● DONADORES	27



Enfrentar la enfermedad de un hijo es una de las pruebas más difíciles que alguien puede experimentar. He pasado por todas las etapas y, en la actualidad, aún recorro el ciclo de vez en cuando: **enfado, negación, tristeza, aceptación y a veces incluso un poco de alegría por los regalos y las lecciones aprendidas.** Personalmente, servir a los demás es la forma más hermosa de abrazar cualquier misión que tengamos en esta vida. **Formar parte de la AMFQ ha sido un privilegio.**

Hoy en día, me siento infinitamente agradecida con todo el equipo de la AMFQ, su maravilloso personal, su equipo médico, los padres comprometidos e involucrados, nuestros donantes y nuestra comunidad de niños, jóvenes y adultos con FQ, así como a todos los que, de una u otra forma, nos apoyan y nos impulsan a seguir en la lucha día tras día.

Este año ha sido muy desafiante, pero como siempre, hemos logrado lo imposible. **Hemos llegado a cada rincón de la República Mexicana en busca de casos sospechosos de FQ** para que cientos de familias reciban un diagnóstico lo más oportuno posible y así todos puedan recibir un tratamiento a tiempo.

Hemos continuado nuestro **programa de medicamentos, otorgando más de medio millón de pesos** en donativos en especie y beneficiando a muchas familias para que obtengan los medicamentos básicos necesarios para el tratamiento.

Además, hemos promovido el **diálogo para la creación de políticas públicas** que beneficien a nuestra población a corto, mediano y largo plazo.

Se ha proporcionado **formación a pacientes, padres de familia, personal médico y profesionales de la salud sobre la enfermedad**, los obstáculos y las formas de abordarla en beneficio de los niños, jóvenes y adultos afectados.

Siempre habrá más desafíos por cumplir, pero no descansaremos hasta que nadie más tenga que fallecer a causa de la FQ. Nuestra lucha es un respiro a la vez y gracias a ti, hoy estamos más cerca.

Lupita Acasuso C.
Presidenta Consejo Directivo

CONSEJO DIRECTIVO



**Alvaro Héctor
Ojeda Santana**

PRESIDENTE
HONORARIO



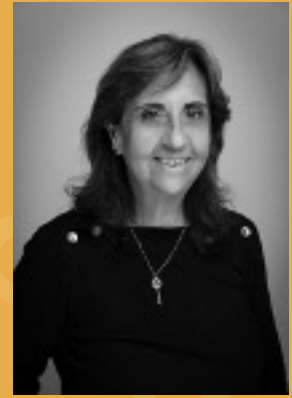
**Oscar Alberto
Ortega Arteaga**

PRESIDENTE
HONORARIO



**Guadalupe
Acasuso Campoy**

PRESIDENTE



**Sofía Mercado
Sacal**

VICEPRESIDENTE



**Jorge Francisco
Noriega Fernández**

TESORERO



**Alejandra Molina
Salces**

SECRETARIA



**José Rafael
Rodríguez Espinoza**

VOCAL COMITÉ
PROCURACIÓN



**Miguel Ángel Fin
Barajas**

VOCAL COMITÉ
PROCURACIÓN



**Eva Tereza
Pérez del Alto**

VOCAL COMITÉ
PROCURACIÓN



**Esteban Enrique
Ferrara Guerrero**

VOCAL COMITÉ
PROCURACIÓN



**María Estefanía
Merinero Herranz**

VOCAL COMITÉ
PROCURACIÓN

Reconocemos a quienes de manera desinteresada hoy conforman nuestro Consejo Directivo, trabajando para fortalecer a la comunidad FQ en México.

EQUIPO

“Queremos ofrecer un reconocimiento a nuestro equipo de trabajo, profesionales comprometidos en apoyar a la comunidad FQ y promover una mayor calidad de vida en pacientes, cuidadores y en toda la familia FQ de México.”



Lupita Campoy
Directora General
de la AMFQ



**Dr. Jose Luis
Lezana**
Director médico
de la AMFQ



Elvira Melo
Coordinación de atención
a pacientes



Martha Carrero
Administración y
finanzas



Dr. Jhovani Belmont
Especialista en medicina
de Rehabilitación



**Santiago
Altamirano**
Fisioterapeuta
respiratorio



Alejandra Mena
Fisioterapeuta
respiratoria



Arturo Hernández
Asistente Clínico



Raúl Omar Criollo
Psicólogo



Constantino Flores
Nutriólogo Clínico



Magali Reyes
Nutriólogo Clínico



Carolina Carrillo
Asistente
administrativa

MISIÓN

Mejorar la calidad y esperanza de vida de las personas que viven con Fibrosis Quística (FQ) de manera especializada e integral.

VISIÓN

Que los niños mexicanos con FQ tengan una expectativa de vida superior a los 50 años...

¿QUÉ HACEMOS?



La Asociación Mexicana de Fibrosis Quística A.C. (AMFQ) es una institución privada no gubernamental sin fines de lucro, fundada en 1982 por iniciativa del Ing. Antonio Gutiérrez Cortina.

Nuestra labor es establecer los medios para diagnosticar, de manera clara y oportuna la Fibrosis Quística (FQ), así como brindar apoyo a los pacientes y sus familias, a través de la atención integral e informándoles sobre el padecimiento y los cuidados necesarios.

Trabajamos en diferentes programas para apoyo al paciente y difusión de información científica hacia la comunidad médica y el público en general.

Finalmente, trabajamos en conjunto con las Autoridades Federales para la creación de programas en las Instituciones de Salud Pública que beneficien a la comunidad de FQ.

¿POR QUÉ LO HACEMOS?

Alrededor de 350 niños nacen cada año en México con FQ *

» Se calcula que en el 2023 nacieron aproximadamente 250 niños con FQ en México, de los cuales la **AMFQ diagnosticó el 11%**.

Es importante el diagnóstico oportuno para evitar la desnutrición y daño pulmonar que la enfermedad genera.

Fibrosis Quística es una enfermedad de Baja Prevalencia, considerada enfermedad catastrófica.

La incidencia en nuestro país es de 1 de cada 8,500 nacidos vivos.

La atención del paciente con FQ debe ser interdisciplinaria y el tratamiento para toda la vida, representando un costo difícil de absorber para la mayoría de las familias que no cuentan con servicios de salud o seguridad social.

En México se estima que viven 3,000 personas con FQ



La esperanza de vida en México es de tan solo 22 años Mientras en países más desarrollados es superior a 60 años.

Dado que en México no existe un Registro Nacional de Pacientes, es difícil poder decir con certeza cuantas personas viven con FQ.

¿CÓMO LO HACEMOS?



DIAGNÓSTICO Y ATENCIÓN

Mejorar y expandir los métodos de diagnóstico, de manera que los cientos de niños que nacen anualmente con FQ en todo el país tengan acceso a un diagnóstico, de igual manera proporcionarles acceso a formas de control y tratamiento especializado e integral, mejorando su calidad y expectativa de vida.

EDUCACIÓN Y COMUNICACIÓN

Buscamos los métodos para difundir e incrementar el conocimiento sobre FQ entre padres, pacientes, médicos, personal de salud y público en general en todo el país.

INFORMACIÓN CONFIABLE, (ESTADÍSTICA Y CIENTÍFICA)

Continuar con investigaciones que aporten conocimiento a los médicos, así como acercarles los últimos avances científicos e información estadística y sobre las mejores prácticas de tratamiento alrededor del mundo.

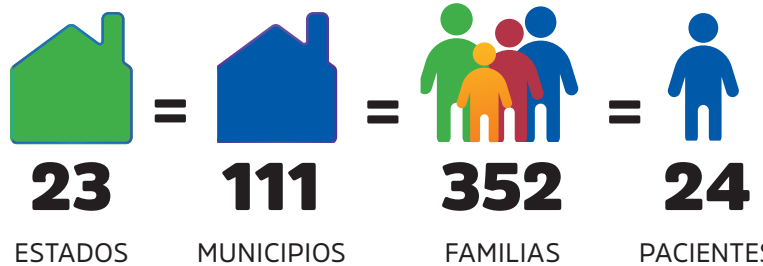
INCIDENCIA EN POLÍTICAS PÚBLICAS

Buscamos hacer sinergia para alcanzar un México que garantice una mejor calidad de vida, a través del efectivo derecho a la salud de toda la población, particularmente en la defensa de la vida plena y feliz de todas las personas con FQ de nuestro país.

DIAGNÓSTICO Y ATENCIÓN

DIAGNÓSTICO

Durante el 2023 continuamos con el programa “**Diagnostico Oportuno**” viajando alrededor de la República Mexicana para llevar el diagnóstico a niños, adolescentes y adultos con posible FQ.



*15 por tamiz y 9 por clínica



ATENCIÓN A PACIENTES

Desde hace varios años la **Asociación Mexicana de Fibrosis Quística** ha impulsado la atención especializada interdisciplinaria enfocada en mejorar la esperanza y calidad de vida de quienes viven con FQ.



AMFQ



CONSULTAS
INTEGRALES
129

CONSULTAS
ESPECIALIDAD
45

=



PACIENTES
82

**COSTO ANUAL DE LAS
CONSULTAS AMFQ:**

\$579,000

SUBSIDIO

75%

CENTRO DE ATENCIÓN INTEGRAL DE FQ

Hospital Infantil de México Federico Gómez



CONSULTAS
INTEGRALES
501

PRUEBAS DE
FUNCIÓN RESPIRATORIA
1,214

=

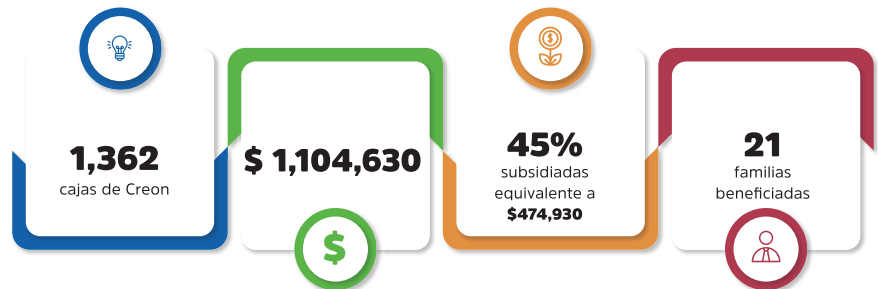
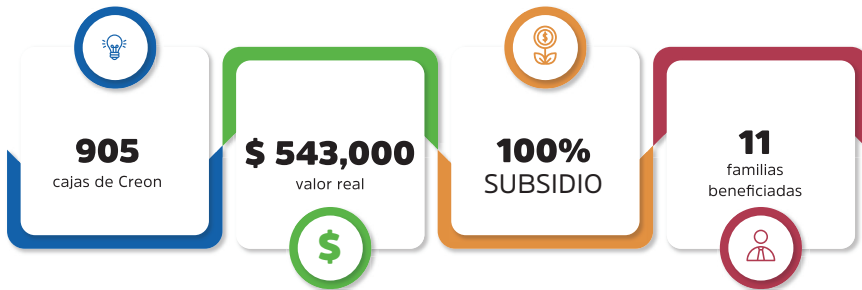


PACIENTES
88

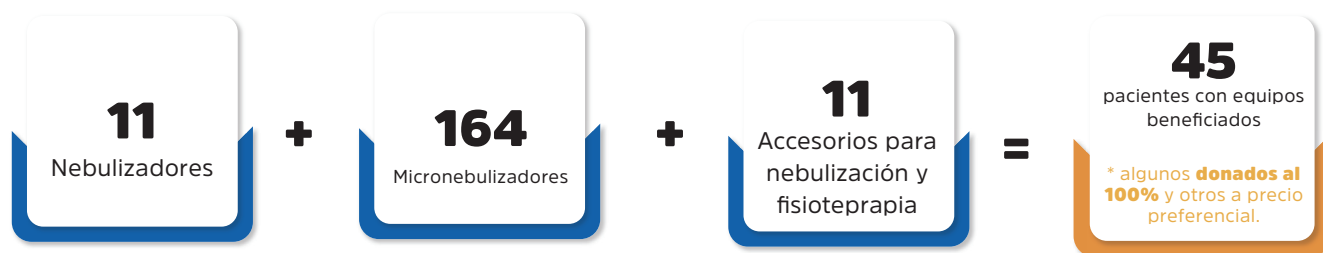
EQUIPOS Y MEDICAMENTOS

Nuestro compromiso con la comunidad FQ es que los pacientes logren el mayor apego al tratamiento posible, sin embargo, esto se hace casi imposible entre las familias que menos tienen, para la AMFQ es imposible donar medicamento y equipos a todos los pacientes, sin embargo, como cada año hemos hecho un esfuerzo muy grande para poder ofrecer un apoyo a quienes menos tienen.

Este año entregamos:



EQUIPOS



EDUCACIÓN Y COMUNICACIÓN



CAPACITACIÓN PARA PADRES, PACIENTES Y PERSONAL DE SALUD

Durante el mes de septiembre se llevó a cabo el **Congreso Latinoamericano de FQ**, donde contamos con ponentes tanto nacionales como extranjeros.

Asistieron 565 personas, entre pacientes, padres de familia y personal de salud, tanto de manera virtual como presencial.



CAPACITACIÓN DE MÉDICOS

Mejorar el conocimiento sobre FQ es nuestro compromiso, por eso, continuamos con las alianzas entre la Cystic Fibrosis Foundation, el Texas Children's Hospital de la Universidad de Baylor y el Hospital infantil de México Federico Gómez.

Recibimos a nuestro equipo mentor para una visita de evaluación y trabajo en equipo.



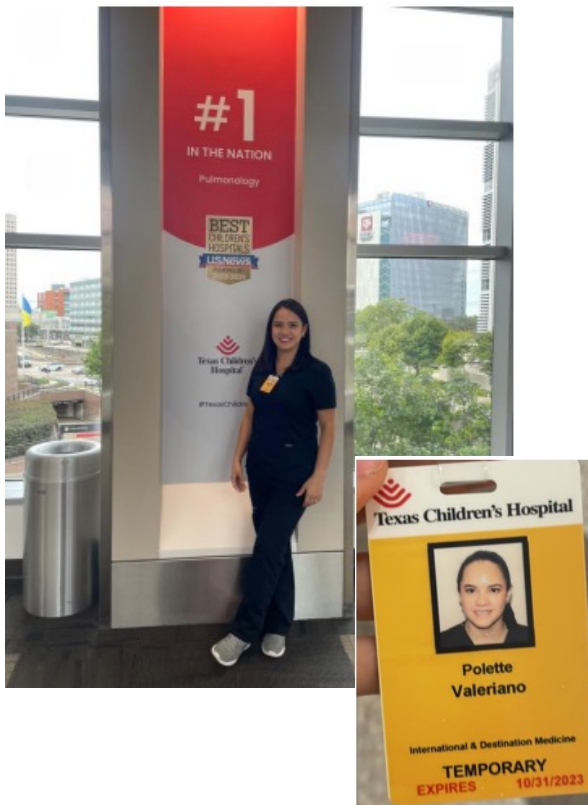
Asistimos a la **Conferencia Anual Norteamericana de Fibrosis Quística en Phoenix, Arizona**, donde se establecieron relaciones con diversos centros de USA y Latinoamérica.

Enviamos a tres Residentes de Neumología del Hospital Infantil de México Federico Gómez a realizar estancias cortas en la clínica de FQ del Texas Children's Hospital



Ana Polette Valeriano Valladares

MÉDICO RESIDENTE 4TO AÑO NEUMOLOGÍA PEDIÁTRICA.



“El trabajo en equipo es una de las cosas fundamentales en el servicio, y siempre la comunicación entre el servicio de nutrición, terapia respiratoria y los médicos hacía una visita integral del paciente. A pesar de ser un hospital con muchos pacientes se lleva un control de datos estadísticos estos indicándole al personal a donde están, y para donde quieren ir con la evolución de los pacientes. Tuve la oportunidad de ver la evolución de los pacientes con el uso de moduladores del CFTR y el cambio que tiene en la calidad y expectativa de vida de los pacientes.”

“**Esto por supuesto no hubiera sido posible sin el apoyo de la Asociación Mexicana de Fibrosis Quística y Fundación Maelva**, quienes se preocupan de forma continua. De igual forma agradezco siempre el apoyo de nuestro maestro el Dr. José Luis Lezana a quien admiro y respeto mucho, sobre todo porque día a día busca siempre apoyar a nuestros niños que como reitero son el motor de nuestra especialidad.”



Lucía García Tellez

MÉDICO RESIDENTE 4TO AÑO NEUMOLOGÍA PEDIÁTRICA.



“Quiero expresar mi profundo agradecimiento a la Asociación Mexicana de Fibrosis Quística y a la Fundación Maelva por su generoso patrocinio económico

Su confianza y apoyo fueron fundamentales para mi participación en la rotación en el Hospital Texas Children’s en Houston.

Esta experiencia ha sido invaluable para mi crecimiento profesional y estoy agradecida por la oportunidad de contribuir al cuidado de los pacientes con fibrosis quística. Su respaldo ha marcado una diferencia significativa en mi desarrollo académico y clínico.

Muchas gracias por esta experiencia única”





Pablo Javier Grazioso Alvarado

MÉDICO RESIDENTE 4TO AÑO NEUMOLOGÍA PEDIÁTRICA.



“Lo importante que se logró aprender es cómo los moduladores no solo cambian el seguimiento en la clínica de consulta externa sino sus exacerbaciones pueden tener presentaciones distintas y cómo realizar el abordaje a estas. Es importante destacar que el ver el trabajo interdisciplinario en el servicio fue algo muy interesante ya que durante la visita y durante el día de atención, cada uno de los actores aportaba información distinta que llevaba a una mejor atención de los pacientes.”

“Durante el tiempo en esta clínica se logró aprender cómo se realiza la organización general de la clínica. Cómo la interacción multidisciplinaria entre los diferentes departamentos y el respeto a la opinión de cada uno de los especialistas que atienden al niño lleva a una mejor atención a los pacientes que permite que se sientan más cómodos con su tratamiento, lo comprendan mejor y lleven un mejor apego.”

COMPROMISO PARA EL FUTURO

La oportunidad de desarrollar esta experiencia da un compromiso a desarrollar una clínica en el lugar en el que lleve a cabo mi práctica profesional con lo aprendido en Houston y en el Hospital Infantil de México para la atención integral de estos pacientes.

Muchas gracias a la fundación Maelva y a la Asociación Mexicana de Fibrosis Quística por patrocinar esta experiencia. Estoy comprometido que a largo plazo verán frutos de su inversión.



DIFUSIÓN EN MEDIOS

ACTIVIDADES REALIZADAS DURANTE EL 2023:

01

Diseño de campaña #AMFQParaTodos, identidad gráfica y materiales.

04

Datos y notas publicadas sobre FQ.

02

Diseño y difusión de materiales Diagnosticando FQ en todo México.

05

Difusión en redes de materiales de Día Mundial de Enfermedades Raras.

03

Noticias relevantes sobre la AMFQ y sus participaciones en eventos y medios.

06

Cobertura en redes de eventos en donde la AMFQ participó.

07

Difusión de la 9a carrera "Yo amo a alguien con FQ"

DATOS GENERALES RRSS:



Interacciones: 12,358
Alcance: 343,388
Impresiones: 427,070



Impresiones: 71,248
Interacciones: 2,639

INFORMACIÓN CONFIABLE, ESTADÍSTICA Y CIENTÍFICA



CONFERENCIAS Y TRABAJOS

Se impartieron 4 conferencias: Hospital Infantil de México (3), Hospital del Niño Poblano (1). Sobre Fibrosis Quística en el Hospital Infantil de México, Errores Innatos del Metabolismo, Diagnóstico de Fibrosis Quística, Cuidados Paliativos en Fibrosis Quística.

Se presentaron 2 trabajos libres en el Congreso Latinoamericano de Gastroenterología y Nutrición (LASPHAGAN).

PUBLICACIONES

La adición de 4-amino-4-deoxi-L-arabino-sa(L-Ara4N) al lípido A de Pseudomonas aeruginosa incrementa su virulencia.

Enviado a la Revista Frontiers.

Estudio de las principales mutaciones del CFTR en pacientes Mexicanos con Fibrosis Quística.

Enviado a la Revista Mutations.

Capítulo Fibrosis Quística en el libro: Clínicas Mexicanas de Gastroenterología, Nutrición y Enfermedades Gastrointestinales.

Capítulo sobre Fibrosis Quística.

Revista Aesculap.

Se continúa con el Registro de Pacientes en el Hospital Infantil de México Federico Gómez, el cual inició en 2023. Esta es una base de datos completa, que incluye todos los antecedentes de los pacientes con FQ, datos de peso, talla, percentiles, IMC, cultivos, resultados de función pulmonar, hospitalizaciones, medicamentos y complicaciones en cada una de las visitas (bimestrales) al Centro de FQ.



INCIDENCIA EN POLÍTICAS PÚBLICAS



Asociación Mexicana de Fibrosis Quística, A.C.



RAIEC
Red por la Atención Integral de las Enfermedades Crónicas

AMFQMX @AMFQMX · 25/07/23 ...
La mesa de discusión 3 "Propuestas para fortalecer criterios regulatorios en salud" hace énfasis en lo esencial que es generar este tipo de espacios, en donde el diálogo sobre la necesidad de contar con **#NOMs** actualizadas se pone en alto.

¡Todos podemos sumar esfuerzos!

Dr. Ector Jaime y 5 más



AMFQMX @AMFQMX · 25/07/23 ...
Agradecemos a la @ANacionalMed por generar un espacio en donde podamos dialogar sobre la importancia de ver por los derechos de las y los pacientes con **#ENT**. ¡Impulsemos nuevas estrategias en beneficio de la atención integral!

#NOMs

RAIEC y 7 más



AMFQMX @AMFQMX · 18/08/23 ...
Agradecemos la invitación al Consejo @DeSalubridad General en el diálogo de **#EnfermedadesRaras**, que busca visibilizar y reconocer la igualdad de las y los pacientes.

Con esta unión de esfuerzos impulsamos a que se cubran no solo 66, sino 103 enfermedades de baja prevalencia.

RAIEC y Iniciativa #NadieEsMenos



AMFQMX @AMFQMX · 28/02/23 ...
Conmemorando el **#DíaMundialDeEnfermedadesRaras**, nos encontramos en el @senadomexicano en la feria "Espacio de la diversidad de Enfermedades Raras en México", con el objetivo de visibilizar las enfermedades de baja prevalencia y las personas que las padecen.



MAYOR INFLUENCIA Y RECONOCIMIENTO

Nuestro esfuerzos constantes nos han llevado a ser considerados como un punto de referencia al ser voz significativa entre las organizaciones civiles dedicadas a temas de salud.



RED POR LA ATENCIÓN INTEGRAL DE LAS ENFERMEDADES CRÓNICAS (RAIEC)

La Red por la Atención integral de las Enfermedades Crónicas se creó en Octubre de 2021 a través de la alianza de 17 organizaciones de la sociedad civil que trabajamos a favor de las personas con diversas condiciones de salud.

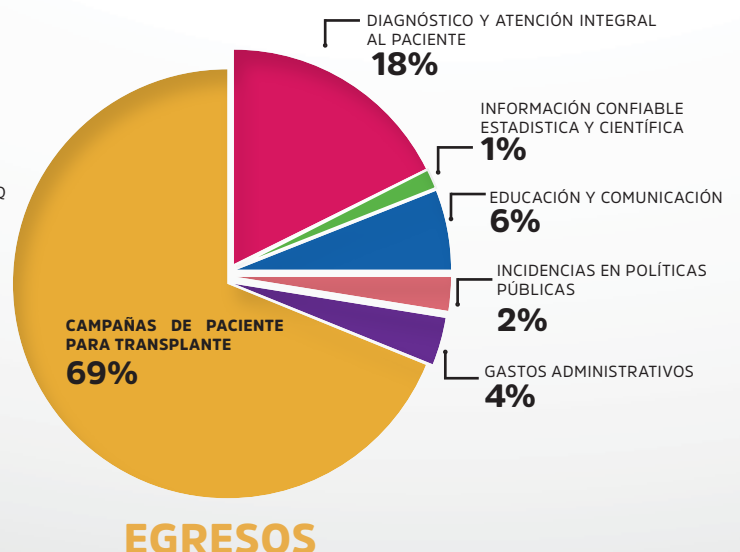
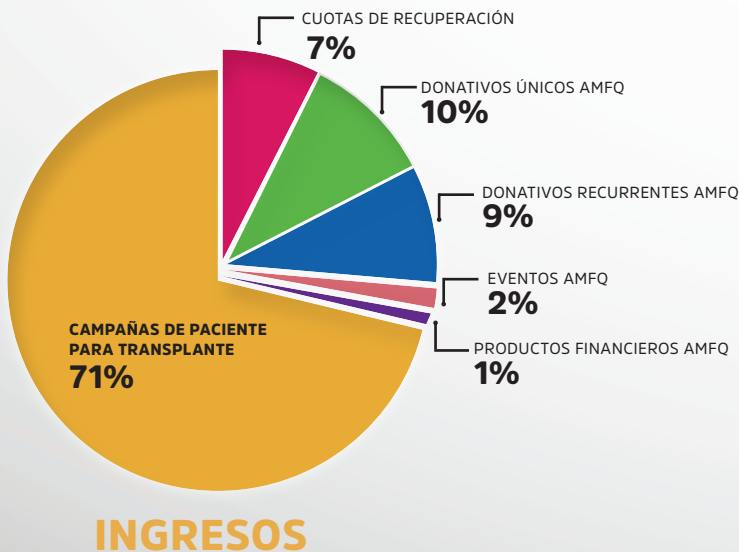
En la RAIEC somos representativos, plurales, tomamos nuestras decisiones por consenso. Nuestras actividades son neutrales, ajenas a cualquier partido político y sin interés comercial.

Nuestro objetivo es poner en el centro de las decisiones a las personas que viven con alguna enfermedad crónica no transmisible (ECNT) para que les sea garantizada una atención digna e integral.



INFORMACIÓN FINANCIERA AL 31 DE DICIEMBRE 2023

CIERRE 2023		
INGRESOS		
	CUOTAS DE RECUPERACIÓN	\$1,551,601.17
	DONATIVOS ÚNICOS	\$2,156,850.08
	DONATIVOS RECURRENTE	\$1,888,435.28
	EVENTOS	\$301,649.45
	PRODUCTOS FINANCIEROS	\$150,821.31
TOTAL DE INGRESO DE LA AMFQ		\$6,049,357.29
EGRESOS		
	DIAGNÓSTICO Y ATENCIÓN INTEGRAL AL PACIENTE	\$3,826,171.95
	INFORMACIÓN CONTABLE ESTADÍSTICA Y CIENTÍFICA	274,939.29
	EDUCACIÓN Y COMUNICACIÓN	509,100.45
	INDICENCIA EN POLITICAS PÚBLICAS	799,436.33
	GASTOS ADMINISTRATIVOS	\$233,234.99
TOTAL DE EGRESOS DE LA AMFQ		\$6,743,147.97
	SOBRANTE/ FALTANTE OPERATIVO	- \$ 693,790.68
INGRESOS	CAMPAÑAS PACIENTES	\$15,070,336.97
EGRESOS	CAMPAÑAS PACIENTES	\$14,966,069.74
	SOBRANTE/FALTANTE REAL PACIENTES	\$104,267.23
SOBRANTE O FALTANTE REAL		-\$ 589,523.45



CAMPAÑA FINANCIERA DE TRASPLANTE BIPULMONAR

“

Soy feliz con mis nuevos pulmones; no sabía cómo era respirar sin oxígeno, gracias a mis doctores y a mi donador”.

Cortesia Susi Charin



Como parte de nuestro objeto social, está el apoyo para trasplante bipulmonar a través de una campaña financiera realizada por el propio paciente. **La AMFQ recibe y resguarda los donativos cuidando siempre que se respete la voluntad del donador.**

¡FELICIDADES, SUSI POR TU NUEVA VIDA!

Estamos felices de haber sido parte de tu campaña en este 2023.

PROCURACIÓN DE FONDOS Y EVENTOS

Procurar fondos es sin duda, una de las tareas fundamentales de toda asociación civil, así como uno de sus retos más grandes. Para lograrlo, cada uno de los que trabajamos en ella, tenemos que pensar en otras maneras de reunir dinero para la institución y así poder cumplir con el objeto social.

CAMPAÑA FINANCIERA

A través de donativos recurrentes la AMFQ puede obtener los fondos necesarios para cumplir con su objeto social.

Si tu eres parte de esta campaña, infinitas gracias porque por ti podemos lograrlo todo.



Este año los donativos recurrentes representaron el

30%

de **nuestros ingresos**

CARRERA “YO AMO A ALGUIEN CON FQ”

Gracias al apoyo de la ASOCIACIÓN MÉDICA DEL CENTRO MEDICO ABC por noveno año consecutivo hemos sido una de las Asociaciones beneficiadas. Una gran oportunidad de reunir a la comunidad y a nuestros amigos en un gran evento familiar y deportivo en uno de los escenarios más bonitos de nuestra Ciudad. Sin duda uno de nuestros eventos favoritos.



Comunidad FQ Presente en 2023 =

630 corredores con causa

Donativo Neto 2023 =

\$227,986.00

BINGO “RESPIRA CONMIGO”

Una mañana reunidos para pasar un momento divertidísimo jugando Bingo.



Comunidad FQ Presente en 2023 =

194 jugadores con causa

Donativo Neto 2023 =

\$73,663.45



CONCIERTO “EL PUMA”

Más respiros con la AMFQ y José Luis Rodríguez “EL PUMA”

#respiraconmigoFQ

Hay muchas familias FQ que necesitan nuestro apoyo

Tu donativo puede hacer la diferencia

Para donar visita:
www.fq.org.mx

Asociación Mexicana de Fibrosis Quística, A.C.

NUESTROS PATROCINADORES

Todo el trabajo que realizamos no sería posible sin el apoyo y la solidaridad de nuestros patrocinadores a quienes queremos agradecer por confiar en nosotros un año más.



Aerosol Medical Systems



DONADORES 2023

Agradecemos a las empresas que nos donaron durante el 2023 y a las cientos de personas que a través de sus donativos recurrentes o su participación en nuestros eventos aportaron un respiro de vida para que la AMFQ pudiera lograr sus objetivos este año.

AEROSOL MEDICAL SYSTEMS
AGÜITA DE LIMON DIGITAL
ALIMENTARIA ARTESANAL
ALMACENADORA MERCADER
AMPORAL
APP WHERE
ARTERIAL
ASESORES EN PATRIMONIO FAMILIAR
ASESORIA CONSTRUCCION INSTALACION Y MANTENIMIENTO
BRIGITEX
CEBALLOS, COSSIO & SANCHEZ
CLINICA DR. JORGE REYES
CONSULTORIA AUTORAL
CREACIONES Y DISEÑOS SAN ANTONIO
COBIJO Y SONRISAS
DENTILAB
DESARROLLADORA RACINE
DESPACHO MATAGNE C XOLALPA Y ASOCIADOS
DVL MEXICO
E FURNITURE
EL GRAN LEON DE ORO
ENVASES UNIVERSALES DE MEXICO
ESCAIP KARAM
ESTRATEGIA EDUCATIVA EVEREST
FRACCIONAMIENTOS COMERCIALES
FRUTAS CONCENTRADAS
FUNDACION ALFREDO HARP HELU
FUNDACION CHECO PEREZ
FUNDACION LEOPOLDO ALCANTARA
FUNDACION MAGDALENA RUIZ DE DEL VALLE
FUNDACION RODRIGO FERNANDO BARRAGAN VILLARREAL
GALERIAS EL TRIUNFO
GAMMA CUSTOMS AND LOGISTICS
GARCIA & MALLITZ
GRUPO COMERCIAL LDC
GRUPO IMPEX
GRUPO PAPELERO GABOR
GRUPO SANGUINO-ARMESTO Y ASOCIADOS
GUSA COMUNICACIONES INTEGRALES
HIDROECOLOGIA
HV PLASTICOS
JOSEPH AND FRIENDS, AGENCIA DE RELACIONES PUBLICAS
MATERIALES DIMONA
MAXI MOTOS
MFG INDUSTRIAL
MOSAICOS VENECIANOS DE MEXICO
MUNALTO
MYRON BOWLING AUCTIONEERS MEXICO
NAVARRO VALLADARES Y ASOCIADOS
PROMOTORA FATIMA
REF MEXICO
REFRIGERACION OJEDA
RETORNIA INGENIERIA INMOBILIARIA
RGO STUDIO
ROMANX
SALUTARE
SOBERON AGENTE DE SEGUROS Y DE FIANZAS
SURPRISE JEANS
SURTI CENTRO TEXTIL
TELECOMUNICACION GLOBAL
TENEDORA FONZALECHE
THE FRIEDMAN GROUP
TRISEAL DE MEXICO
ULTRAMEGAVISION PUBLICIDAD
VENTURESSOFT DE MEXICO
YLLANES ASESORES LABORALES
YRIGOYEN LAZZERI, COMERCIALIZADORA