

## **Organizaciones nacionales que brindan servicios a las personas con cáncer y a sus familias**

Las personas con cáncer y sus familias a veces necesitan asistencia para superar los aspectos emocionales y prácticos de su enfermedad. Esta hoja informativa incluye algunas de las organizaciones nacionales sin fines de lucro que proporcionan este tipo de asistencia. Esta no pretende ser una lista exhaustiva de todas las organizaciones que ofrecen estos servicios en los Estados Unidos, ni la inclusión de estas organizaciones implica la aprobación por parte del Instituto Nacional del Cáncer (NCI), los Institutos Nacionales de la Salud (NIH) o del Departamento de Salud y Servicios Humanos (DHHS). El propósito de esta hoja informativa es el de proporcionar información útil a las personas en un ámbito nacional. Por esta razón, no incluye los diversos grupos locales que ofrecen asistencia valiosa a los pacientes y a sus familias en los diferentes estados o ciudades.

**Organización:** **American Brain Tumor Association (ABTA)**  
**(Asociación Americana de Tumor Cerebral)**

**Dirección:** 2720 River Road  
Des Plaines, IL 60018

**Teléfono:** 847-827-9910  
1-800-886-2282 (1-800-886-ABTA)

**Correo electrónico:** [info@abta.org](mailto:info@abta.org)

**Sitio web:** <http://www.abta.org>

La ABTA patrocina la investigación sobre tumores cerebrales y provee información para ayudar a los pacientes a tomar decisiones conscientes acerca de su atención médica; además, ofrece materiales impresos sobre la investigación y los tratamientos para los tumores cerebrales y provee listas de médicos, centros de tratamiento y grupos de apoyo en el ámbito nacional. Tiene además una selección limitada de publicaciones en español.



**Organización:** **American Cancer Society (ACS)**  
**(Sociedad Americana del Cáncer)**  
Dirección: 1599 Clifton Road, NE.  
Atlanta, GA 30329  
Teléfono: 404-320-3333  
1-800-227-2345 (1-800-ACS-2345)  
Sitio web: <http://www.cancer.org>

La ACS es una organización de voluntarios que ofrece una variedad de servicios a los pacientes y a sus familias. La ACS también patrocina la investigación, provee materiales impresos y lleva a cabo programas educativos. El personal puede contestar llamadas y distribuir publicaciones en español. La unidad local de la ACS puede encontrarse en las páginas blancas de la guía telefónica, bajo “American Cancer Society.”

### **Programas patrocinados por la Sociedad Americana del Cáncer:**

**Organización:** **Cancer Survivors Network® (CSN)**  
**(Red de Supervivientes del Cáncer)**  
Sitio web: <http://csn.cancer.org>

Este es un programa telefónico y con base en la Web para los supervivientes del cáncer, para quienes cuidan de ellos, y para sus familias y amigos. Por el teléfono 1-877-333-4673, se tiene acceso a discusiones grabadas previamente. Por el sitio de la Web, se puede participar en sesiones en vivo de charlas en línea y en grupos virtuales de apoyo, así como en programas de conversaciones e historias personales.

**Organización:** **Health Insurance Assistance Service (HIAS/ACS)**  
**(Servicio de Asistencia para Seguro Médico)**  
Teléfono: 1-800-227-2345 (1-800-ACS-2345)  
Sitio web: <http://www.cancer.org>

El Servicio de Asistencia para Seguro Médico ayuda a las personas con cáncer que perdieron su cobertura de seguro médico o están en peligro de perderla; además, identifica soluciones en las pólizas para ayudar a otros en situaciones semejantes. Este servicio, un programa de la Sociedad Americana del Cáncer junto con el Georgetown University Health Policy Institute, pone en contacto a pacientes con cáncer que llaman al teléfono de información de cáncer de la Sociedad Americana del Cáncer con especialistas en seguro médico que trabajan para responder a sus necesidades.

**Organización:** **Hope Lodge®**  
**(Albergue de la Esperanza)**  
Teléfono: 1-800-227-2345 (1-800-ACS-2345)  
Sitio web: <http://www.cancer.org/docroot/subsite/hopelodge/index.asp>

Los Albergues de la Esperanza son establecimientos de alojamiento temporal gratis para pacientes con cáncer que están recibiendo tratamiento y también para sus familias. Los Albergues de la Esperanza proporcionan a los huéspedes cuartos privados, cocina y, en algunos lugares, transportación al tratamiento. Muchos albergues cuentan con cuarto para que un familiar se quede con el paciente. Tal vez, lo más importante es que los Albergues de la Esperanza ofrecen una atmósfera de apoyo y como estar en casa. Los requisitos para alojamiento y para ser aceptado pueden variar según el lugar. Para encontrar un Albergue de la Esperanza y saber más acerca de un establecimiento específico, vea por favor en el sitio web del Albergue de la Esperanza (el URL de arriba) o llame sin cargos a la Sociedad Americana del Cáncer al teléfono 1-800-227-2345 (1-800-ACS-2345).

**Organización: I Can Cope**

**(Puedo salir adelante)**

Teléfono: 1-800-227-2345 (1-800-ACS-2345)

Sitio web: [http://www.cancer.org/docroot/ESN/content/ESN\\_3\\_1X\\_I\\_Can\\_Cope.asp](http://www.cancer.org/docroot/ESN/content/ESN_3_1X_I_Can_Cope.asp)

I Can Cope es un programa de educación al paciente diseñado para ayudar a los pacientes, y a sus familiares y amigos, a salir adelante de los asuntos diarios que se presentan cuando se vive con cáncer.

**Organización: Look Good. . .Feel Better® (LGFB)**

**(Luzca bien. . .Siéntase mejor)**

Teléfono: 1-800-395-5665 (1-800-395-LOOK) (disponible las 24 horas)

Sitio web: <http://www.lookgoodfeelbetter.org>

Luzca bien...Siéntase mejor (Look Good...Feel Better®) es un programa bilingüe, gratuito, de grupo, en donde las mujeres hispanas o latinas pueden encontrar ayuda para superar los cambios de apariencia debidos al tratamiento de cáncer. La Sociedad Americana del Cáncer patrocina este programa que creado por la Cosmetic, Toiletry, and Fragrance Association *Foundation* en cooperación con la Sociedad Americana del Cáncer y la Asociación Nacional de Cosmetología. El programa bilingüe de Luzca bien...Siéntase mejor opera en 19 localidades: Albuquerque, Austin, Brownsville (TX), Chicago, Dallas, Denver, El Paso, Fresno y Visalia (CA), Houston, Los Ángeles, Miami, Ciudad de Nueva York, Filadelfia, Phoenix, Orlando, San Antonio, San Diego, San Francisco, y Washington, DC.

**Organización: Look Good...Feel Better® for Teens**

**(Luce bien...Siéntete mejor para jóvenes)**

Teléfono: 1-800-395-5665 (1-800-395-LOOK)

Correo

electrónico: [info@2bme.org](mailto:info@2bme.org)

Sitio web: <http://www.2bMe.org>

Look Good...Feel Better® for Teens Véase bien...Siéntase mejor para jóvenes, es un programa de la Sociedad Americana del Cáncer que se basa en el programa Look Good...Feel Better® el cual es un servicio público no médico de la Cosmetic, Toiletry, and Fragrance Association (CTFA) y organizaciones participantes para ayudar a los jóvenes de 13 a 17 años que tienen cáncer a manejar los posibles efectos secundarios sociales y de nutrición del tratamiento que están relacionados con la apariencia. El programa responde a las necesidades de mujeres y hombres jóvenes e incluye sugerencias para el cuidado de la piel, el pelo y el maquillaje, además de información acerca de la dieta, ejercicio, buen estado físico y cuestiones sociales de los jóvenes. Para mayor información o para encontrar el programa en la localidad, use el número de teléfono sin cargos o visite el sitio web.

**Organización: Man to Man  
(De Hombre a Hombre)**

Teléfono: 1-800-227-2345 (1-800-ACS-2345)  
Sitio web: [http://www.cancer.org/docroot/ESN/content/ESN\\_3\\_1X\\_Man\\_to\\_Man\\_36.asp](http://www.cancer.org/docroot/ESN/content/ESN_3_1X_Man_to_Man_36.asp)

De Hombre a Hombre es un programa de la Sociedad Americana del Cáncer (ACS) para ayudar a los hombres a salir adelante del cáncer de próstata proporcionando educación y apoyo de la comunidad a los pacientes y familiares. Una gran parte del programa consiste en ayudarse a sí mismo y en grupos de apoyo. Los servicios y actividades del programa varían según la localidad. Es posible que un programa local de la Sociedad Americana del Cáncer esté en el directorio telefónico de las páginas blancas bajo "American Cancer Society."

**Organización: Reach to Recovery  
(Aspire a la Recuperación)**

Teléfono: 1-800-227-2345 (1-800-ACS-2345)  
Sitio web: [http://www.cancer.org/docroot/ESN/content/ESN\\_3\\_1x\\_Reach\\_to\\_Recovery\\_5.asp](http://www.cancer.org/docroot/ESN/content/ESN_3_1x_Reach_to_Recovery_5.asp)

Este es un programa de rehabilitación para hombres y mujeres que tienen o han tenido cáncer de seno. El programa ayuda a los pacientes de cáncer de seno a satisfacer las necesidades físicas, emocionales y cosméticas relacionadas con la enfermedad y el tratamiento.

**Organización: Road to Recovery  
(Camino a la Recuperación)**

Teléfono: 1-800-227-2345 (1-800-ACS-2345)  
Sitio web: <http://www.cancer.org>

El Camino a la Recuperación es un programa de servicios de la Sociedad Americana del Cáncer que proporciona transportación al tratamiento y de regreso a casa para pacientes con cáncer. La transportación se proporciona de acuerdo a las necesidades y a los recursos

disponibles en la comunidad y se puede arreglar al llamar al número de teléfono sin cargos o al ponerse en contacto con la oficina local de la Sociedad Americana del Cáncer.

**Organización: "tlc" Tender Loving Care® (TLC, ACS)  
(Cuidados Afectuosos y Cariñosos)**

Dirección: Post Office Box 395  
Louisiana, MO 63353  
Teléfono: 1-800-850-9445  
Correo electrónico: [customerservice@tlcdirect.org](mailto:customerservice@tlcdirect.org)  
Sitio web: <http://www.tlcdirect.org>

“tlc” Tender Loving Care forma parte de la compañía ACS Products, Inc., que está afiliada a la Sociedad Americana del Cáncer (ACS). Es una revista catálogo que combina artículos e información útiles con productos para mujeres que están enfrentándose al cáncer o a cualquier tratamiento de cáncer que causa la caída del pelo. Permite a las mujeres hacer pedidos de productos para necesidades especiales y que, a veces, son difíciles de encontrar en la comunidad. Entre estos productos se incluyen las pelucas, tupés, formas de seno, prótesis, sostenes, sombreros, turbantes, trajes de natación y accesorios útiles a los más bajos precios posibles.

**Organización: American Institute for Cancer Research (AICR)  
(Instituto Americano para la Investigación de Cáncer)**

Dirección: 1759 R Street, NW.  
Washington, DC 20009  
Teléfono: 202-328-7744 (en Washington, DC)  
1-800-843-8114  
Correo electrónico: [aicrweb@aicr.org](mailto:aicrweb@aicr.org)  
Sitio web: <http://www.aicr.org>

El AICR provee información acerca de la prevención del cáncer, especialmente por la dieta y la nutrición. Ofrece un número telefónico para llamadas sin cargos, una red de apoyo con contactos de persona a persona, financiamiento de subvenciones para la investigación, y una amplia variedad de folletos y materiales relacionados con la dieta, la nutrición y su relación con el cáncer y la prevención del cáncer para los consumidores y los profesionales médicos. La AICR también ofrece el *AICR CancerResource*, un programa de información y recursos para los pacientes con cáncer. Tiene una selección limitada de publicaciones en español.

**Organización: American Psychosocial Oncology Society (APOS)  
(Asociación Americana de Oncología Psicosocial)**

Dirección: 2365 Hunters Way  
Charlottesville, VA 22911  
Teléfono: 434-293-5350 (administración)  
1-866-276-7443 (1-866-APOS-4-HELP)  
Correo electrónico: info@apos-society.org  
Sitio web: http://www.apos-society.org

La misión de la Asociación Americana de Oncología Psicosocial es mejorar la ciencia y práctica de la atención psicosocial de personas con cáncer. La APOS se empeña en asegurar que todas las personas con cáncer tienen acceso a servicios psicosociales como parte del tratamiento de cáncer de calidad. La American Psychosocial Oncology Society proporciona asistencia por teléfono sin cargos a pacientes con cáncer, a quienes los cuidan y a las organizaciones de defensa para obtener recomendaciones de servicios locales de apoyo y asesoramiento (psiquiatras, psicólogos, enfermeros y enfermeras, asistentes sociales y asesores) en todo Estados Unidos. Además, la APOS promueve la educación y capacitación de profesionales médicos en las áreas de psicología, sociología, psicología de la conducta y espiritualidad al aumentar su concienciación, ofrecer programas educacionales y establecer normas de atención.

**Organización: American Urological Association Foundation (AUA Foundation)  
(Fundación de la Asociación Urológica Americana)**

Dirección: 1000 Corporate Boulevard  
Linthicum, MD 21090  
Teléfono: 410-689-3700  
1-866-746-4282 (1-866-RING AUA), seleccione la opción 3  
Correo electrónico: auafoundation@auafoundation.org  
Sitio web: http://www.auafoundation.org

La Fundación de la Asociación Urológica Americana patrocina la investigación, provee programas educativos para los pacientes, el público en general y los profesionales médicos, y ofrece servicios de apoyo a las personas que tienen o corren el riesgo de padecer enfermedades o trastornos urológicos. Provee información sobre las enfermedades y disfunciones urológicas, lo cual incluye opciones de tratamiento para el cáncer de próstata, la salud de la vejiga y la función sexual. Ofrece además grupos de apoyo para pacientes con cáncer de próstata (Prostate Cancer Network). La AUA tiene algunas publicaciones en español.

**Organización:** **Bladder Cancer Advocacy Network (BCAN)**  
**(Red para la Defensa de Personas con Cáncer de Vejiga)**  
Dirección: 4813 St. Elmo Avenue  
Bethesda, MD 20814  
Teléfono: 301-215-9099  
1-888-901-2226 (1-888-901-BCAN)  
Correo electrónico: dzquale@bcan.org  
Sitio web: <http://www.bcan.org>

La Bladder Cancer Advocacy Network (BCAN) da servicios a supervivientes de cáncer de vejiga y a quienes cuidan de ellos y a sus familias. BCAN es la primera organización nacional de pacientes que abogan por quienes sufren de cáncer de vejiga. La misión de la Red para la Defensa de Personas con Cáncer de Vejiga es fomentar la concienciación sobre el cáncer de vejiga en el público en general y en la comunidad médica; abogar por financiamiento adicional por parte del gobierno y de fuentes privadas para programas de investigación que estén dirigidos hacia el diagnóstico, tratamiento y cura del cáncer de vejiga; y trabajar con individuos, compañías, instituciones de salud y médicas, y asociaciones de investigación de cáncer de vejiga. El sitio web de la Red para la Defensa de Personas con Cáncer de Vejiga proporciona información sobre el cáncer de vejiga, listas de estudios clínicos para cáncer de vejiga y un boletín trimestral en línea. BCAN ofrece también un salón de charla semanal en línea en donde pueden compartir sus experiencias quienes han sufrido cáncer de vejiga.

**Organización:** **Brain Tumor Society (BTS)**  
**(Asociación para Personas con Tumores de Cerebro)**  
Dirección: Suite 3H  
124 Watertown Street  
Watertown, MA 02472  
Teléfono: 617-924-9997  
1-800-770-8287 (1-800-770-TBTS)  
Correo electrónico: info@tbts.org  
Sitio web: <http://www.tbts.org>

La Asociación para Personas con Tumores de Cerebro provee a los pacientes y a sus familiares información acerca de los tumores de cerebro y de las enfermedades relacionadas. Ofrece una red telefónica para pacientes y familiares, publicaciones educativas, financiamiento para proyectos de investigación y acceso a grupos de apoyo para pacientes.

**Organización:** **Breast Cancer Network of Strength™**  
**(Red de Fortaleza para Personas con Cáncer de Seno)**  
Dirección: Suite 1000  
212 West Van Buren Street  
Chicago, IL 60607  
Teléfono: 312-986-8338  
1-800-221-2141 (Inglés) 1-800-986-9505 (Español)  
Sitio web: <http://www.networkofstrength.org>

Breast Cancer Network of Strength™, la cual se llamaba anteriormente Y-ME National Breast Cancer Organization®, es una organización que tiene la misión de asegurar, por medio de información, fortalecimiento y apoyo de personas en la misma situación, que ninguna persona hace frente al cáncer de seno en la soledad. La organización tiene afiliados en todo Estados Unidos. YourShoes™ abarca los servicios de apoyo personal de la organización. Incluye el centro de apoyo de cáncer de seno para conversaciones telefónicas las 24 horas; programas de para poner en contacto a personas en la misma situación; apoyo por medio de correo electrónico; la ShareRing Network, una teleconferencia mensual de una hora; y grupos de apoyo dirigidos por supervivientes. Los boletines de la Breast Cancer Network of Strength, otras publicaciones y el sitio web proporcionan información y apoyo para quienes ha tocado el cáncer de seno. La Network of Strength Advocacy™ trabaja para incrementar el financiamiento de la investigación de cáncer de seno, apoya los estudios clínicos relacionados con cáncer de seno y asegura la atención médica de calidad para todos. El Banco de Pelucas y Prótesis proporciona productos para quienes tienen recursos limitados; y A Day for You (Un día para usted) es el programa de la Red de Fortaleza para Personas con Cáncer de Seno para las personas desfavorecidas en servicios médicos. Una sección del sitio web y algunas publicaciones están disponibles en español, chino, coreano, tagalog, ruso y vietnamita.

**Organización:** **C3: Colorectal Cancer Coalition**  
**(Coalición para el Cáncer Colorrectal)**  
Dirección: 2nd Floor  
1225 King Street  
Alexandria, VA 22314  
Teléfono: 703-548-1225  
1-877-427-2111  
Correo electrónico: [info@fightcolorectalcancer.org](mailto:info@fightcolorectalcancer.org)  
Sitio web: <http://www.fightcolorectalcancer.org>

C3: Colorectal Cancer Coalition lucha por la investigación para mejorar la detección, el diagnóstico y el tratamiento del cáncer colorrectal; por decisiones de políticas que ponen a disposición de todos la prevención y el tratamiento del cáncer colorrectal más efectivos; y por una mayor concienciación de que el cáncer colorrectal es evitable, tratable y que se puede derrotar. C3 proporciona a los pacientes información acerca de los estudios clínicos y opciones de tratamiento, noticias y eventos de investigación y políticas sobre el cáncer colorrectal, y oportunidades para abogar en nombre de la comunidad de pacientes de cáncer colorrectal.



**Organización:** **Cancer Hope Network  
(Red de la Esperanza)**  
Dirección: Suite A  
Two North Road  
Chester, NJ 07930  
Teléfono: 908-879-4039  
1-877-467-3638 (1-877-HOPENET)  
Correo electrónico: info@cancerhopenetwork.org  
Sitio web: http://www.cancerhopenetwork.org

La Cancer Hope Network brinda apoyo individual para los pacientes de cáncer y sus familiares, al ponerlos en contacto con voluntarios entrenados que han vivido y se han recuperado de experiencias de cáncer similares. Los voluntarios son escogidos de acuerdo al tipo y etapa del cáncer, a los tratamientos utilizados, las experiencias con los efectos secundarios y otros factores.

**Organización:** **Cancer Information and Counseling Line (CICL)  
(Teléfono de Información y Asesoría de Cáncer) (programa del  
Centro de Investigación de Cáncer AMC)**  
Dirección: 1600 Pierce Street  
Denver, CO 80214  
Teléfono: 1-800-525-3777  
Correo electrónico: ciclhelp@amc.org  
Sitio web: http://www.amc.org

El servicio de Teléfono de Información y Asesoría de Cáncer (CICL), parte del Programa Psicosocial del Centro de Investigación de Cáncer AMC, es un servicio telefónico sin costo para pacientes con cáncer, sus familiares y amigos, para supervivientes de cáncer y el público en general. Asesores profesionales proporcionan información médica al día, apoyo emocional por medio de asesoramiento a corto plazo y recomendación de recursos para personas de todo el país que llaman entre las 8:30 a.m. y las 5:00 p.m., tiempo de la montaña, de lunes a viernes. También es posible hacer preguntas sobre el cáncer y pedir recursos por correo electrónico.

**Organización:** **The Cancer Project  
(El Proyecto Cáncer)**  
Dirección: Suite 400  
5100 Wisconsin Avenue, NW.  
Washington, DC 20016  
Teléfono: 202-244-5038  
Correo electrónico: info@CancerProject.org  
Sitio web: http://www.CancerProject.org

El Proyecto Cáncer proporciona materiales educativos completos, lleva a cabo estudios clínicos de investigación y fomenta el valor de una dieta saludable para la prevención y supervivencia del cáncer. Dispone de una selección limitada de publicaciones en español.

**Organización:** **CancerCare, Inc.**  
**Dirección:** 22nd Floor  
275 Seventh Avenue  
New York, NY 10001  
**Teléfono:** 212-712-8400 (Administración)  
1-800-813-4673 (1-800-813-HOPE)  
**Correo electrónico:** info@cancercare.org  
**Sitio web:** http://www.cancercare.org

CancerCare es una organización que ofrece apoyo, información, ayuda económica y asistencia práctica a las personas con cáncer y a sus seres queridos. Los servicios los proporcionan asistentes sociales de oncología y están a disposición en persona, por teléfono y a través del sitio web de la organización. El alcance de CancerCare también se extiende a los profesionales médicos, proporcionando educación, información y asistencia. Una sección del sitio web de CancerCare y algunas publicaciones están disponibles en español, y el personal puede responder a llamadas y correo electrónico en español.

CancerCare administra también el programa *AVONCares*, el cual proporciona ayuda económica a mujeres de todo el país que tienen bajos ingresos; a las que no tienen seguro médico o con seguro médico muy limitado o que tienen acceso escaso a servicios médicos y necesidad de servicios de apoyo (transporte, cuidado de niños y cuidado en casa) relacionados con el tratamiento de cáncer de seno y cáncer cervical.

**Organización:** **Candlelighters® Childhood Cancer Foundation (CCCF)**  
**(Fundación “Candlelighters” para el Cáncer Infantil)**  
**Dirección:** Post Office Box 498  
Kensington, MD 20895  
**Teléfono:** 301-962-3520  
1-800-366-2223 (1-800-366-CCCF)  
**Correo electrónico:** staff@candlelighters.org  
**Sitio web:** http://www.candlelighters.org

La CCCF es una organización que brinda información, apoyo y amparo a través de sus publicaciones, su centro de distribución de información y su red de grupos locales de apoyo. Hay disponible una lista de organizaciones que ofrecen ayuda financiera para las familias que llenan los requisitos para recibir esta asistencia.

**Organización:** **Children's Brain Tumor Foundation (CBTF)**  
**(Fundación para Tumores de Cerebro en Niños)**  
Dirección: Suite 1004  
274 Madison Avenue  
New York, NY 10016  
Teléfono: 212-448-9494  
1-866-228-4673 (1-866-228-HOPE)  
Correo electrónico: info@cbtf.org  
Sitio web: <http://www.cbtf.org>

La Fundación para Tumores de Cerebro en Niños financia investigación y proporciona apoyo, educación y promoción en favor de niños con tumores de cerebro y de médula espinal y en favor de sus familias. También proporciona materiales educativos (incluso una publicación en español) y copatrocina conferencias y seminarios que ofrecen la información más reciente sobre investigación, tratamientos y estrategias para la vida a familias, supervivientes y profesionales médicos. Por medio de la red de padres de familia, Parent-to-Parent Network, las familias comparten sus experiencias con otros en situaciones similares.

**Organización:** **Children's Hospice International® (CHI)**  
**(Hospicio Internacional para Niños)**  
Dirección: Suite 360  
1101 King Street  
Alexandria, VA 22314  
Teléfono: 703-684-0330  
1-800-242-4453 (1-800-2-4-CHILD)  
Correo electrónico: info@chionline.org  
Sitio web: <http://www.chionline.org>

La organización Hospicio Internacional para Niños proporciona una red de apoyo para niños moribundos y para sus familiares. Sirve como centro de distribución de información sobre programas de investigación y grupos de apoyo, y ofrece materiales educativos y programas de entrenamiento sobre el control del dolor y el cuidado de niños gravemente enfermos.

**Organización:** **Colon Cancer Alliance (CCA)**  
**(Alianza para el Cáncer de Colon)**  
Dirección: Suite 800  
1200 G Street, NW.  
Washington, DC 20005  
Teléfono: 202-434-8980  
1-877-422-2030  
Correo electrónico: info@ccalliance.org  
Sitio web: <http://www.ccalliance.org>

La Alianza para el Cáncer de Colon es una organización de supervivientes del cáncer de colon y recto, de sus familias, de quienes les atienden y de la comunidad médica. La Alianza proporciona apoyo y educación pública a pacientes, apoya la investigación y aboga por las necesidades de los pacientes con cáncer y sus familias. La CCA ofrece información, incluyendo folletos, un boletín, una línea de teléfono para ayuda sin costo y charlas semanales en línea. También ofrece la CCA Buddies Network, la cual relaciona a supervivientes y a quienes cuidan de ellos con otros en situaciones semejantes para un apoyo emocional individual. La Alianza para el Cáncer de Colon tiene voluntarios que hablan español.

**Organización:** **CureSearch**  
**(Búsqueda de Curación)**  
Dirección: Suite 600  
4600 East West Highway  
Bethesda, MD 20814  
Teléfono: 1-800-458-6223  
Correo electrónico: info@curesearch.org  
Sitio web: <http://www.curesearch.org>

CureSearch es una colaboración entre el Grupo de Oncología Infantil (*Children's Oncology Group*) y la Fundación Nacional para el Cáncer Infantil (*National Childhood Cancer Foundation*). CureSearch proporciona información sobre tratamientos y recursos de apoyo para pacientes, familias y profesionales médicos. Su sitio web pone a disposición un directorio de recursos en donde se pueden hacer búsquedas (<http://www.curesearch.org/resources/>) y contiene listas de organizaciones locales, nacionales e internacionales que ofrecen recursos para ayudar a los miembros de la comunidad y a padres e hijos afectados por el cáncer infantil. Mediante el código postal, los usuarios pueden localizar organizaciones locales y regionales.

**Organización:** **FORCE: Facing Our Risk of Cancer Empowered**  
**(FORCE: Hacer Frente al Peligro de Cáncer Fortalecidos)**

Dirección: PMB #373  
16057 Tampa Palms Boulevard, West  
Tampa, FL 33647

Teléfono: 954-255-8732  
1-866-824-7475 (1-866-824-RISK) (helpline)  
1-866-288-7475 (toll-free voice mail)

Correo electrónico: info@facingourrisk.org  
Sitio web: <http://www.facingourrisk.org>

FORCE es una organización para individuos y familias afectados por el cáncer hereditario de seno y de ovarios. FORCE es un recurso para personas que piensan hacerse pruebas genéticas, para quienes tienen antecedentes personales o familiares de cáncer de ovarios o de seno, o una mutación BRCA. Además de proporcionar información y un salón de charla en Internet (<http://www.facingourrisk.org/chat.php>), FORCE ofrece una línea telefónica atendida por personal en situaciones similares para mujeres que tienen un riesgo hereditario de padecer cáncer de seno o de ovarios.

**Organización:** **Fertile Hope**  
**(Esperanza Fértil)**

Dirección: Suite 603  
65 Broadway  
New York, NY 10006

Teléfono: 212-242-6798  
1-888-994-4673 (1-888-994-HOPE)

Correo electrónico: info@fertilehope.org  
Sitio web: <http://www.fertilehope.org>

Esperanza Fértil es una organización que proporciona información relacionada con la reproducción, apoyo y esperanza para pacientes con cáncer cuyos tratamientos médicos presentan el riesgo de la infertilidad. Ellos ofrecen también opciones de ayuda financiera para preservar la fertilidad.

**Organización:** **Gilda's Club® Worldwide**  
**(Club Mundial de Gilda)**  
Dirección: Suite 1402  
322 Eighth Avenue  
New York, NY 10001  
Teléfono: 1-888-445-3248 (1-888-GILDA-4-U)  
Correo electrónico: info@gildasclub.org  
Sitio web: http://www.gildasclub.org

El Club Mundial de Gilda trabaja con la comunidad para iniciar y mantener los clubes locales de Gilda, los cuales proporcionan apoyo social y emocional a los pacientes con cáncer, a sus familiares y amigos. Ofrecen conferencias, seminarios, grupos de trabajo, eventos especiales y programas para niños. Hay servicios disponibles en español.

**Organización:** **Hospice Education Institute (HEI)**  
**(Instituto para la Educación en Cuidados Paliativos)**  
Dirección: Three Unity Square  
Post Office Box 98  
Machiasport, ME 04655  
Teléfono: 207-255-8800  
1-800-331-1620  
Correo electrónico: info@hospiceworld.org  
Sitio web: http://www.hospiceworld.org

El Hospice Education Institute ayuda a los pacientes y a sus familiares a encontrar servicios de apoyo en su comunidad. Ofrece información sobre el cuidado en hospicios y cuidados paliativos y puede remitir a los pacientes y a sus familias a programas locales de hospicio y de cuidados paliativos.

**Organización:** **International Association of Laryngectomees (IAL)**  
**(Asociación Internacional de Pacientes de Laringectomía)**  
Dirección: Suite 316  
925B Peachtree Street, NE.  
Atlanta, GA 30309  
Teléfono: 1-866-425-3678 (1-866-IAL-FORU)  
Correo electrónico: ialhq@larynxlink.com  
Sitio web: http://www.larynxlink.com

Este programa asiste a las personas que han perdido la voz como resultado del cáncer. Provee información sobre las habilidades necesarias que necesitan los pacientes de laringectomía y trabaja en pro de la total rehabilitación de los pacientes.

**Organización: International Myeloma Foundation (IMF)  
(Fundación Internacional del Mieloma)**

Dirección: Suite 206  
12650 Riverside Drive  
North Hollywood, CA 91607

Teléfono: 818-487-7455  
1-800-452-2873 (1-800-452-CURE)

Correo electrónico: TheIMF@myeloma.org  
Sitio web: <http://www.myeloma.org>

La Fundación Internacional del Mieloma patrocina la educación, el tratamiento e investigación del mieloma múltiple. Provee una línea telefónica para llamadas sin costo, seminarios y material educativo para los pacientes y sus familias. Aun cuando esta fundación no patrocina los grupos de apoyo, sí mantiene una lista de los grupos de apoyo de otras organizaciones y provee información acerca de cómo empezar un grupo de apoyo. Una sección de la página de la fundación en Internet y algunos materiales impresos están en español.

**Organización: International Waldenstrom's Macroglobulinemia Foundation  
(IWMF)  
(Fundación Internacional para la Macroglobulinemia de Waldenstrom)**

Dirección: 3932D Swift Road  
Sarasota, FL 34231

Teléfono: 941-927-4963

Correo electrónico: [info@iwmf.com](mailto:info@iwmf.com)  
Sitio web: <http://www.iwmf.com>

La Fundación Internacional para la Macroglobulinemia de Waldenstrom anima y apoya a gente con macroglobulinemia de Waldenstrom (MW) y a sus familias, y trabaja para aumentar la concienciación de asuntos relacionados con esta enfermedad. La IWMF anima y apoya también una mayor investigación para encontrar tratamientos más efectivos y en última instancia una cura. La IWMF ofrece publicaciones, incluyendo un boletín trimestral, la *IWMF Torch*, y otros boletines. Por medio de su *Internet Talklist*, de los grupos regionales de apoyo y de su proyecto telefónico *Lifeline*, la fundación ayuda también a la gente con MW a ponerse en contacto con otros que tienen esta enfermedad. La gente puede participar en el foro educativo anual del IWMF para escuchar a investigadores prominentes y a otros conferenciantes, y para compartir sus experiencias con otros participantes.

**Organización:** **Kidney Cancer Association (KCA)**  
**(Asociación para el Cáncer de Riñón)**  
Dirección: Suite 203  
1234 Sherman Avenue  
Evanston, IL 60202  
Teléfono: 312-436-1455  
1-800-516-8051  
Correo electrónico: office@kidneycancer.org  
Sitio web: http://www.kidneycancer.org

La Asociación para el Cáncer de Riñón patrocina la investigación, ofrece materiales impresos acerca del diagnóstico y tratamiento del cáncer de riñón, patrocina grupos de apoyo y provee información para referencias de médicos.

**Organización:** **Lance Armstrong Foundation (LAF)**  
**(Fundación Lance Armstrong)**  
Dirección: Post Office Box 161150  
Austin, TX 78716  
Teléfono: 512-236-8820  
1-866-467-7205 (LIVESTRONG SurvivorCare)  
Sitio web: http://www.livestrong.org

La Fundación Lance Armstrong, una organización fundada por el superviviente de cáncer y campeón ciclista Lance Armstrong, proporciona recursos y servicios de apoyo a las personas diagnosticadas con cáncer y a sus familias. Los servicios de la fundación son Cycle of Hope, una campaña nacional para la educación sobre el cáncer para gente con cáncer y para aquellos que tienen el riesgo de padecer la enfermedad, y el Cancer Profiler, una herramienta gratuita interactiva de apoyo para decidir el tratamiento. La fundación proporciona también subvenciones para la ciencia y la investigación que conduzcan a entender mejor lo que es el cáncer y para sobrevivir al cáncer.

**Organización:** **Leukemia and Lymphoma Society (LLS)**  
**(Asociación de la Leucemia y el Linfoma)**  
Dirección: 1311 Mamaroneck Avenue  
White Plains, NY 10605  
Teléfono: 914-949-5213  
1-800-955-4572  
1-877-557-2672 (Programa de asistencia para pago fijo por servicio médico que no cubre el seguro médico)  
Correo electrónico: copay@LLS.org  
Sitio web: http://www.leukemia-lymphoma.org



La meta de la Asociación de la Leucemia y el Linfoma es encontrar la cura para la leucemia, el linfoma, la enfermedad de Hodgkin y el mieloma múltiple, y mejorar la calidad de vida de los pacientes y de sus familias. Esta asociación apoya la investigación médica y provee materiales educativos relacionados con la salud. Además, brinda los siguientes servicios: ayuda económica para gastos específicos de tratamiento y transportación, grupos de apoyo familiar, *First Connection* (programa de apoyo mutuo supervisado por profesionales), recomendaciones, material para el reingreso a la escuela y educación pública y profesional. También provee audio casetes en inglés y algunas publicaciones en español.

**Organización:** **Living Beyond Breast Cancer (LBBC)**  
**(Vida Después del Cáncer de Seno)**  
Dirección: Suite 224  
354 West Lancaster Avenue  
Haverford, PA 19041  
Teléfono: 610-645-4567  
1-888-753-5222 (1-888-753-LBBC) (Teléfono para ayuda a supervivientes)  
Correo electrónico: mail@lbbc.org  
Sitio web: http://www.lbbc.org

La Vida Más Allá del Cáncer de Seno es una organización educativa que intenta fortalecer a las mujeres que tienen cáncer de seno para que vivan tanto como sea posible con la mejor calidad de vida. La LBBC ofrece un tablero interactivo de mensajes e información sobre conferencias y teleconferencias en su sitio web. Además, la organización tiene una línea telefónica gratis de ayuda a supervivientes, una Red para supervivientes jóvenes, es decir, para mujeres diagnosticadas con cáncer de seno y que tienen 45 años o menos, y programas de alcance para comunidades desfavorecidas de servicios médicos. La LBBC ofrece también un boletín educativo trimestral y un libro para mujeres afroamericanas que viven con cáncer de seno.

**Organización:** **Lung Cancer Alliance (LCA)**  
**(Alianza del Cáncer de Pulmón)**  
Dirección: Suite 100  
888 16th Street, NW.  
Washington, DC 20006  
Teléfono: 202-463-2080  
1-800-298-2436 (Línea para cáncer de pulmón)  
1-800-698-0931 (Servicio de búsqueda de estudios clínicos apropiados)  
Correo electrónico: info@lungcanceralliance.org  
Sitio web: http://www.lungcanceralliance.org

La Alianza del Cáncer de Pulmón ofrece programas diseñados para ayudar a mejorar la calidad de vida de gente con cáncer de pulmón y de sus familias. Los programas incluyen educación acerca de la enfermedad, soporte psicosocial y defensa de asuntos que conciernen a supervivientes de cáncer de pulmón.

**Organización:**           **The Lustgarten Foundation for Pancreatic Cancer Research**  
                                  **(Fundación Lustgarten para la Investigación del Cáncer de Páncreas)**

Dirección:               1111 Stewart Avenue  
                                  Bethpage, NY 11714

Teléfono:                516-803-2304  
                                  1-866-789-1000

Sitio web:                <http://www.lustgarten.org/>

La Fundación Lustgarten financia investigación, promueve el financiamiento de investigación y despierta la concienciación acerca del diagnóstico, tratamiento y prevención del cáncer de páncreas. La fundación asiste a los pacientes y a sus familias para que obtengan la información más precisa y actual sobre el cáncer de páncreas. Proporciona materiales educativos y publicaciones sobre el cáncer de páncreas, incluso una publicación en español. También tiene un asistente social en su personal disponible para recomendar servicios de apoyo para el cáncer.

**Organización:**           **Lymphoma Foundation of America (LFA)**  
                                  **(Fundación Linfoma de América)**

Dirección:               110 North Main Street  
                                  Ann Arbor, MI 48104

Teléfono:                734-222-1100 (Oficina principal)  
                                  1-800-385-1060 (Servicio a pacientes)

Correo electrónico:        lfa@lymphomahelp.org

Sitio web:                <http://www.lymphomahelp.org>

La Fundación Linfoma de América ofrece asesoramiento individualizado, asesoramiento de otros que están en la misma situación, soporte, referencias para consejo legal y segundas opiniones, e información sobre tratamiento para pacientes con linfoma, para supervivientes y sus familias. También revisa y disemina información acerca de la investigación sobre causas posibles del linfoma.

**Organización:** **Lymphoma Research Foundation (Patient Services) (LRF)**  
**(Fundación para la Investigación sobre el Linfoma [Servicios a pacientes])**

**Dirección:** Suite 207  
8800 Venice Boulevard  
Los Angeles, CA 90034

**Teléfono:** 310-204-7040  
1-800-500-9976

**Correo electrónico:** helpline@lymphoma.org

**Sitio web:** <http://www.lymphoma.org>

La misión de la LRF es la de erradicar el linfoma y servir a quienes han sido tocados por esta enfermedad. La LRF financia la investigación, aboga por una legislación relacionada con el linfoma y provee programas educativos y de apoyo para los pacientes y sus familias.

**Organización:** **Lymphoma Research Foundation (LRF) (Research and Advocacy)**  
**(Fundación para la Investigación sobre el Linfoma) (Investigación y defensa)**

**Dirección:** 13<sup>th</sup> Floor  
115 Broadway  
New York, NY 10006

**Teléfono:** 212-349-2910  
1-800-235-6848

**Correo electrónico:** researchgrants@lymphoma.org (programa de investigación)  
advocacy@lymphoma.org (promoción)

**Sitio web:** <http://www.lymphoma.org>

La Fundación para la Investigación sobre el Linfoma (LRF) es la organización de voluntarios para la salud más grande de la nación enfocada en el linfoma dedicada a financiar la investigación sobre el linfoma y a proveer a pacientes y a profesionales médicos información importante sobre la enfermedad. La LRF financia investigación en áreas como tratamientos nuevos con anticuerpos, tratamientos con vacunas, caracterización de tumores, pruebas de terapias nuevas, y el papel de los virus. La fundación aboga también por leyes relacionadas con el linfoma y creó LymphomADVOCATES, una red de acción de base. Esta red es la voz de individuos de todo el país que actúan en apoyo para encontrar una cura y ayudar a quienes se han visto afectados por el linfoma. Para unirse a la red, llamar al número de teléfono sin cargos o enviar un correo electrónico a [advocacy@lymphoma.org](mailto:advocacy@lymphoma.org). Hay seminarios nacionales en teleconferencia de LymphomADVOCACY para los que no se paga y se enfocan en educar a los participantes para abogar y actuar en asuntos importantes para la comunidad relacionada con el linfoma.

**Organización:**       **The Mautner Project**  
                              **(El Proyecto Mautner)**  
Dirección:             Suite 710  
                              1875 Connecticut Avenue, NW.  
                              Washington, DC 20009  
Teléfono:             202-332-5536  
                              1-866-628-8637 (1-866-MAUTNER)  
Correo  
electrónico:           info@mautnerproject.org  
Sitio web:             http://www.mautnerproject.org

La misión del Proyecto Mautner es mejorar la salud de mujeres lesbianas, bisexuales y transexuales (LBT) por medio de la defensa, educación, investigación y servicio directo. El Proyecto Mautner ofrece apoyo por teléfono y en Internet, extensión comunitaria en todo el país y publicaciones relacionadas con la salud, enfocadas a la comunidad de lesbianas, bisexuales y transexuales. Hay grupos de apoyo disponibles en temas diversos como luto, cuidadoras de pacientes con cáncer, cese en el uso del tabaco y más. El programa ayuda también a pacientes con cáncer lesbianas, bisexuales o transexuales de diagnóstico reciente, a sus familias y a quienes cuidan de ellas a navegar el sistema de atención médica. Removing the Barriers (Quitar barreras) es un programa de entrenamiento que se ofrece a médicos y a personal de atención médica para educarlos acerca de las necesidades de atención médica de lesbianas. El Spirit Health Education Circle (El Círculo Espiritual de Educación para la Salud) es un programa nacional nuevo enfocado en las mujeres afroamericanas que tienen una mujer de pareja.

**Organización:**       **Melanoma International Foundation (MIF)**  
                              **(Fundación Internacional del Melanoma)**  
Dirección:             250 Mapleflower Road  
                              Glenmoore, PA 19343  
Teléfono:             610-942-3432 (área de Filadelfia)  
                              1-866-463-6663 (fuera de la región de Filadelfia)  
Correo  
electrónico:           contact@safefromthesun.org  
Sitio web:             http://www.safefromthesun.org

La Fundación Internacional del Melanoma crea y apoya programas para la prevención, detección temprana y tratamiento del melanoma. La fundación proporciona una línea telefónica para ayudar a pacientes y a sus familias a entender la patología del melanoma, los estudios clínicos a disposición y a obtener los mejores cuidados paliativos. La Fundación Internacional del Melanoma proporciona también educación para una detección temprana y enseña a las personas a examinarse la piel y los peligros del sol. Un programa educativo nuevo, Sprouts, para niños de jardín de niños a 5º grado, enseña que la piel es un órgano del cuerpo y la forma inteligente de protegerlo. Además, la fundación está empeñada en la enseñanza para parejas que acaban de tener hijos a que sean un modelo de conducta en cuanto a protección del sol. Trabajando en estrecha colaboración con la fundación, los voluntarios de SEED (apoyo por medio de la educación, eventos y desarrollo) organizan eventos para recabar fondos, pasan videos

instructivos sobre detección temprana y distribuyen materiales informativos en sus comunidades en todo el país. La fundación encabezó también un programa llamado "Prom Pledge" para educar a las jóvenes a evitar los salones para broncearse al prepararse para su baile de graduación.

**Organización:** **Multiple Myeloma Research Foundation (MMRF)**  
**(Fundación para la Investigación del Mieloma Múltiple)**  
**Dirección:** 5<sup>th</sup> Floor  
383 Main Avenue  
Norwalk, CT 06851  
**Teléfono:** 203-229-0464 (información general)  
203-652-0221 (subvenciones)  
**Correo electrónico:** info@themmrf.org  
**Sitio web:** <http://www.multiplemyeloma.org>

La Fundación para la Investigación del Mieloma Múltiple apoya la subvención de la investigación y simposios de profesionales y pacientes acerca del mieloma múltiple y otros cánceres de la sangre relacionados. Esta fundación publica un boletín trimestral y provee recomendaciones e información gratuita para los pacientes y sus familiares.

**Organización:** **National Asian Women's Health Organization (NAWHO)**  
**(Organización Nacional de la Salud de Mujeres Asiáticas)**  
**Dirección:** Suite 500  
One Embarcadero Center  
San Francisco, CA 94111  
**Teléfono:** 415-773-2838  
**Correo electrónico:** info@nawho.org  
**Sitio web:** <http://www.nawho.org>

El objetivo de la NAWHO es mejorar las condiciones de salud de las mujeres asiáticas y de sus familias a través de programas de investigación, educación, liderazgo y políticas que benefician a la comunidad. La organización tiene información para mujeres asiáticas en inglés, cantonés, laosiano, vietnamita y coreano. Tiene a disposición publicaciones relacionadas con los derechos de reproducción, cáncer de seno y cáncer de cérvix, y control del tabaco.

**Organización:** **National Bone Marrow Transplant Link (nbmtLink)**  
**(Enlace Nacional para Trasplantes de Médula Ósea)**

Dirección: Suite 108  
20411 West 12 Mile Road  
Southfield, MI 48076

Teléfono: 248-358-1886  
1-800-546-5268 (1-800-LINK-BMT)

Correo electrónico: [info@nbmtlink.org](mailto:info@nbmtlink.org)  
Sitio web: <http://www.nbmtlink.org/>

El lema del nbmtLink es: “Una segunda oportunidad en la vida es nuestra primera prioridad.” El nbmtLink maneja un servicio telefónico gratuito y proporciona apoyo de personas en situaciones similares a los pacientes de trasplante de médula ósea y a sus familias. Sirve como centro de información para posibles pacientes de trasplante de médula ósea, así como recurso para profesionales médicos. El nbmtLink tiene a disposición publicaciones educativas, folletos y videos. El personal puede contestar llamadas en español.

**Organización:** **National Brain Tumor Foundation (NBTF)**  
**(Fundación Nacional para Personas con Tumores de Cerebro)**

Dirección: Suite 612  
22 Battery Street  
San Francisco, CA 94111

Teléfono: 1-800-934-2873 (1-800-934-CURE)

Correo electrónico: [nbtf@braintumor.org](mailto:nbtf@braintumor.org)  
Sitio web: <http://www.braintumor.org>

La Fundación Nacional para Personas con Tumores de Cerebro proporciona a los pacientes y a sus familias información para ayudarles a superar sus tumores cerebrales. Esta organización lleva a cabo conferencias nacionales y regionales; publica materiales impresos para los pacientes y familiares; proporciona acceso a una red nacional de grupos de apoyo para los pacientes y ayuda a responder sus preguntas. La fundación otorga también subvenciones para el financiamiento de investigación. El personal puede contestar llamadas en español y tiene algunas publicaciones en este idioma.

**Organización: National Breast Cancer Coalition (NBCC)  
(Coalición Nacional de Cáncer de Seno)**

Dirección: Suite 1300  
1101 17<sup>th</sup> Street, NW.  
Washington, DC 20036

Teléfono: 202-296-7477  
1-800-622-2838

Correo electrónico: [info@stopbreastcancer.org](mailto:info@stopbreastcancer.org)  
Sitio web: <http://www.stopbreastcancer.org>

La Coalición Nacional de Cáncer de Seno es un grupo de promoción y defensa que educa y entrena a individuos para que se conviertan en promotores que influyan efectivamente en las políticas públicas que afectan la investigación y el tratamiento del cáncer de seno. También promueve la investigación sobre cáncer de seno y trabaja para mejorar el acceso a la detección, diagnóstico y tratamiento de alta calidad para todas las mujeres.

**Organización: The National Children's Cancer Society (NCCS)  
(Asociación Nacional del Cáncer Infantil)**

Dirección: Suite 800  
One South Memorial Drive  
St. Louis, MO 63102

Teléfono: 314-241-1600 (general)  
1-800-532-6459 (1-800-5-FAMILY)

Correo electrónico: [pbeck@children-cancer.org](mailto:pbeck@children-cancer.org)  
Sitio web: <http://www.nationalchildrenscancersociety.org>

La misión de la Asociación Nacional del Cáncer Infantil es mejorar la calidad de vida de los niños que tienen cáncer y de sus familias al proporcionarles asistencia económica y en especie, defensa, servicios de apoyo y educación. El Programa de Oncología Pediátrica de la asociación provee apoyo para pagar las primas del seguro médico y gastos de alojamiento, alimentos, transportación y teléfono. Los materiales educativos que se proveen incluyen información acerca del cáncer, costumbres de un estilo de vida sano y supervivencia. La Care to Share Cancer Connection de la asociación es una red de apoyo en línea para que las familias compartan sus experiencias, ofrezcan ánimo y aprendan de otros. El programa Beyond the Cure ayuda a los supervivientes infantiles a que integren su experiencia del cáncer en sus nuevas vidas como supervivientes, para educar a otros supervivientes y a sus familias acerca de los efectos tardíos relacionados con el diagnóstico y tratamiento y a celebrar la supervivencia. El programa Global Outreach distribuye internacionalmente a establecimientos suministros médicos y farmacéuticos donados.

**Organización:** **National Coalition for Cancer Survivorship (NCCS)**  
**(Coalición Nacional de Supervivencia del Cáncer)**

Dirección: Suite 770  
1010 Wayne Avenue  
Silver Spring, MD 20910

Teléfono: 301-650-9127  
1-888-650-9127

Correo electrónico: info@canceradvocacy.org  
Sitio web: <http://www.canceradvocacy.org>

La Coalición Nacional de Supervivencia del Cáncer es una red de grupos e individuos que ofrecen apoyo a los supervivientes de cáncer y a sus seres queridos. Proporciona información y recursos sobre asuntos de apoyo para el cáncer, promoción y calidad de vida. En la página web de la NCCS, se encuentra una sección en español y hay disponible una selección limitada de publicaciones en este idioma.

**Organización:** **National Hospice and Palliative Care Organization (NHPCO)**  
**(Organización Nacional de Hospicios y Cuidados Paliativos)**

Dirección: Suite 625  
1700 Diagonal Road  
Alexandria, VA 22314

Teléfono: 703-837-1500  
1-800-658-8898 (Teléfono para ayuda)  
1-877-658-8896 (Para familias de habla hispana)

Correo electrónico: nhpco\_info@nhpco.org  
Sitio web: <http://www.nhpco.org>

La Organización Nacional de Hospicios y Cuidados Paliativos es una asociación de programas que proporcionan hospicio y cuidados paliativos. Está diseñada para aumentar la concienciación acerca de los servicios de hospicio y para abogar por los derechos y asuntos de los pacientes desahuciados y sus familiares. Esta organización ofrece grupos de discusión, publicaciones, información relacionada con la búsqueda de hospicios e información relacionada con el aspecto económico. El personal puede contestar llamadas en español y hay disponibles algunas publicaciones en este idioma.



**Organización:** **National Lymphedema Network (NLN)**  
**(Red Nacional del Linfedema)**

Dirección: Suite 1111  
1611 Telegraph Avenue  
Oakland, CA 94612

Teléfono: 510-208-3200  
1-800-541-3259

Correo electrónico: [nln@lymphnet.org](mailto:nln@lymphnet.org)  
Sitio web: <http://www.lymphnet.org>

La Red Nacional del Linfedema proporciona educación y orientación para los pacientes de linfedema, los profesionales de la salud y el público en general, difundiendo información acerca de la prevención y el manejo del linfedema primario y secundario. Cuenta con una línea telefónica para llamadas sin costo, un servicio para recomendar centros de tratamiento para el linfedema y profesionales de la salud, una publicación trimestral con información acerca de los avances médicos y científicos, grupos de apoyo, amigos por correspondencia, cursos educativos para profesionales médicos y pacientes, y una base de datos computarizada. Algunos materiales están disponibles en español.

**Organización:** **National Marrow Donor Program® (NMDP)**  
**(Programa Nacional de Donantes de Médula Ósea)**

Dirección: Suite 100  
3001 Broadway Street, NE.  
Minneapolis, MN 55413

Teléfono: 1-800-627-7692 (1-800-MARROW-2) (Estados Unidos y Canadá)  
1-888-999-6743 (Oficina de promoción de pacientes) (Estados Unidos y Canadá)  
612-627-5800 (información general fuera de Estados Unidos)  
612-627-8140 (Oficina de promoción de pacientes fuera de Estados Unidos)

Correo electrónico: [patientinfo@nmdp.org](mailto:patientinfo@nmdp.org)  
Sitio web: <http://www.marrow.org>

El Programa Nacional de Donantes de Médula Ósea, financiado por el Gobierno Federal, fue creado para mejorar la efectividad en la búsqueda de donantes de médula ósea. Mantiene un registro de donantes potenciales de médula ósea y proporciona información gratuita relacionada con el trasplante de médula ósea, trasplante de células madre periféricas y el trasplante de células madre de donantes no familiares, incluyendo el uso de la sangre del cordón umbilical. La Oficina de Apoyo al Paciente, como parte del programa, da asistencia a los pacientes de trasplantes y a sus médicos a través de la búsqueda de donantes y el proceso del trasplante, al proporcionar información, recomendaciones, apoyo y amparo.

**Organización:** **National Ovarian Cancer Coalition (NOCC)**  
**(Coalición Nacional para el Cáncer de Ovario)**  
Dirección: Suite 435  
2501 Oak Lawn Avenue  
Dallas, TX 75219  
Teléfono: 214-273-4200  
1-888-682-7426 (1-888-OVARIAN)  
Correo electrónico: [nocc@ovarian.org](mailto:nocc@ovarian.org)  
Sitio web: <http://www.ovarian.org>

La Coalición Nacional para el Cáncer de Ovario promueve la concienciación y la educación acerca de esta enfermedad. Tiene una línea telefónica para llamadas sin costo para información, referencias, apoyo y educación acerca del cáncer de ovarios. Además, ofrece grupos de apoyo, una base de datos de oncólogos ginecólogos que se puede consultar por estado, y material educativo. Hay disponible una selección limitada de publicaciones en español.

**Organización:** **National Patient Travel Center (NPTC)**  
**(Centro Nacional de Viajes para Pacientes)**  
Dirección: Suite One  
4620 Haygood Road  
Virginia Beach, VA 23455  
Teléfono: 757-512-5287  
1-800-296-1217  
Correo electrónico: [info@nationalpatienttravelcenter.org](mailto:info@nationalpatienttravelcenter.org)  
Sitio web: <http://www.patienttravel.org>

El Centro Nacional de Viajes para Pacientes proporciona una línea telefónica de ayuda, un servicio telefónico que facilita a los pacientes el acceso a recursos de beneficencia para transportación aérea médica en Estados Unidos. El NPTC ofrece también información sobre programas de boletos aéreos con descuento para pacientes y para los acompañantes del paciente, opera los programas de Special-Lift y de Child-Lift, y trae a Estados Unidos a pacientes ambulatorios de muchas localidades del extranjero.

**Organización:** **The Oral Cancer Foundation**  
**(Fundación para el Cáncer Oral)**  
Dirección: Number 205  
3419 Via Lido  
Newport Beach, CA 92663  
Teléfono: 949-646-8000  
Correo electrónico: [info@oralcancerfoundation.org](mailto:info@oralcancerfoundation.org)  
Sitio web: <http://www.oralcancerfoundation.org>

La Fundación para el Cáncer Oral es una organización que está dedicada a salvar vidas a través de la educación, la investigación, prevención, apoyo y amparo para las personas que tienen cáncer oral. La fundación provee un foro en línea para el cáncer oral, el cual incluye un tablero de mensajes y un salón de charlas que ponen en contacto a pacientes diagnosticados recientemente, a familiares y al público.

**Organización:** **Ovarian Cancer National Alliance (OCNA)**  
**(Alianza Nacional para el Cáncer de Ovarios)**

Dirección: Suite 1190  
910 17<sup>th</sup> Street, NW.  
Washington, DC 20006

Teléfono: 202-331-1332  
1-800-535-1682 (Servicio de búsqueda de estudios clínicos afines del OCNA)

Correo electrónico: [ocna@ovariancancer.org](mailto:ocna@ovariancancer.org)  
Sitio web: <http://www.ovariancancer.org>

La Alianza Nacional para el Cáncer de Ovarios busca incrementar el entendimiento público y profesional acerca del cáncer de ovarios y aboga por la investigación para determinar formas más efectivas de diagnosticar, tratar y curar esta enfermedad. La Alianza distribuye materiales informativos, patrocina una conferencia anual de promoción para las supervivientes y sus familiares, aboga por los asuntos que atañen a la comunidad de cáncer de ovarios en lo que se refiere al cáncer y trabaja con grupos de mujeres, con personas de la tercera edad y con profesionales médicos para aumentar la concienciación sobre el cáncer de ovarios.

**Organización:** **Pancreatic Cancer Action Network (PanCAN)**  
**(Red de Acción para el Cáncer de Páncreas)**

Dirección: Suite 7000  
2141 Rosecrans Avenue  
El Segundo, CA 90245

Teléfono: 310-725-0025  
1-877-272-6226

Correo electrónico: [info@pancan.org](mailto:info@pancan.org)  
Sitio web: <http://www.pancan.org>

La PanCAN, una organización de apoyo, educa a los profesionales médicos y al público en general acerca del cáncer de páncreas, para aumentar la concienciación de la enfermedad. PanCAN también aboga por un mayor financiamiento para la investigación sobre el cáncer de páncreas y promueve la concienciación y el acceso a los últimos adelantos médicos, a las redes de apoyo, estudios clínicos y al reembolso de los gastos médicos.

**Organización:** **Patient Advocate Foundation (PAF)**  
**(Fundación para la Defensa del Paciente)**  
Dirección: Suite 200  
700 Thimble Shoals Boulevard  
Newport News, VA 23606  
Teléfono: 1-800-532-5274  
Correo electrónico: help@patientadvocate.org  
Sitio web: http://www.patientadvocate.org

La Fundación para la Defensa del Paciente brinda a los pacientes con cáncer y a los supervivientes, información, consejo legal y referencias con respecto a la atención médica administrada, los seguros, asuntos económicos, discriminación en el trabajo y crisis por deudas. El Programa de Asistencia al Paciente (Patient Assistance Program) es subsidiario de la Fundación para la Defensa del Paciente. Proporciona ayuda económica a los pacientes que llenan ciertos requisitos. El número para llamadas sin costo es 1-866-512-3861.

**Organización:** **Prevent Cancer Foundation (PCF)**  
**(Fundación para la Prevención del Cáncer)**  
Dirección: Suite 500  
1600 Duke Street  
Alexandria, VA 22314  
Teléfono: 703-836-4412  
1-800-227-2732  
Correo electrónico: info@preventcancer.org  
Sitio web: http://www.preventcancer.org

La Fundación para la Prevención del Cáncer financia la investigación que se enfoca en la prevención del cáncer, educa al público sobre cómo evitar el cáncer y llega a las comunidades del país con recursos, eventos y alianzas con otras organizaciones. La fundación enfoca sus energías y recursos en los cánceres que pueden evitarse por medio de cambios de estilo de vida o detección y tratamiento en sus etapas tempranas; es decir, en cáncer de seno, de cervix, de colon y recto, de pulmón, boca, próstata, piel y testículo.

**Organización:** **Prostate Cancer Foundation**  
**(Fundación para el Cáncer de Próstata)**  
Dirección: 1250 Fourth Street  
Santa Monica, CA 90401  
Teléfono: 310-570-4700  
1-800-757-2873 (1-800-757-CURE)  
Correo electrónico: info@pcf.org  
Sitio web: <http://www.prostatecancerfoundation.org/>

La Fundación para el Cáncer de Próstata es una organización sin fines de lucro que proporciona financiamiento para proyectos de investigación con el fin de mejorar los métodos de diagnóstico y tratamiento del cáncer de próstata. Ofrece también materiales impresos a los supervivientes de cáncer de próstata y a sus familias. La misión de la Fundación para el Cáncer de Próstata es encontrar la cura para este cáncer.

**Organización:** **R. A. Bloch Cancer Foundation, Inc.**  
**(Fundación R. A. Bloch)**  
Dirección: One H&R Block Way  
Kansas City, MO 64105  
Teléfono: 816-854-5050  
1-800-433-0464  
Correo electrónico: hotline@hrblock.com  
Sitio web: <http://www.blochcancer.org>

La Fundación R. A. Bloch para el Cáncer pone en contacto a pacientes recién diagnosticados con voluntarios capacitados que dan servicio desde sus casas y que han sido tratados por el mismo tipo de cáncer. Además, distribuye material informativo que incluye una lista multidisciplinaria de instituciones que ofrecen segundas opiniones. Tiene información disponible en español.

**Organización:** **Sisters Network<sup>®</sup>, Inc. (SNI)**  
**(Red de Hermanas)**  
Dirección: Suite 4206  
8787 Woodway Drive  
Houston, TX 77063  
Teléfono: 713-781-0255  
1-866-781-1808  
Correo electrónico: infonet@sistersnetworkinc.org  
Sitio web: <http://www.sistersnetworkinc.org>

La Red de Hermanas trata de incrementar la atención local y nacional al impacto que el cáncer de seno tiene en la comunidad afroamericana. Todos los capítulos son dirigidos por

supervivientes de cáncer de seno y reciben ayuda voluntaria de los líderes de la comunidad y de los miembros socios. Los servicios proporcionados por la Red de Hermanas son apoyo de grupo e individual, educación en la comunidad, promoción e investigación. La sede nacional sirve como centro de recursos y de referencias para las supervivientes, para estudios clínicos y para agencias privadas y del gobierno. La Red de Hermanas efectúa teleconferencias para poner al corriente a los capítulos sobre la información más reciente y compartir ideas nuevas. Está a disposición un folleto educacional diseñado para mujeres que tienen un acceso limitado a servicios médicos. Además, un boletín nacional de supervivientes afroamericanas de cáncer de seno se distribuye a las supervivientes, a establecimientos médicos, agencias del gobierno, organizaciones y a las iglesias en todo el país.

**Organización:**        **The Skin Cancer Foundation**  
                                  **(Fundación para el Cáncer de Piel)**

Dirección:               Suite 901  
                                  149 Madison Avenue  
                                  New York, NY 10016

Teléfono:                212-725-5176

Correo  
electrónico:             info@skincancer.org

Sitio web:                <http://www.skincancer.org>

Los objetivos principales de la Fundación para el Cáncer de Piel son incrementar la concienciación pública en la importancia de tomar medidas protectoras contra los rayos dañinos del sol y para enseñar a la gente a reconocer los primeros signos de cáncer de piel. Llevan a cabo programas educativos públicos y médicos para ayudar a reducir el cáncer de piel.

**Organización:**        **Starlight Starbright™ Children's Foundation**  
                                  **(Fundación Starlight Starbright para Niños)**

Dirección:               Suite M100  
                                  5757 Wilshire Boulevard  
                                  Los Angeles, CA 90036

Teléfono:                310-479-1212

Correo  
electrónico:             info@starlight.org

Sitio web:                <http://www.starlight.org>

En Julio de 2004, la Fundación Starlight para Niños y la Fundación Starbright se fusionaron para formar la Fundación Starlight Starbright para Niños. Starlight Starbright es una organización internacional diseñada para ayudar a niños y adolescentes enfermos de gravedad para que puedan superar los retos psicosociales y médicos a los que se enfrentan. Starlight Starbright ofrece a niños y adolescentes y a sus familias, durante el curso de una enfermedad y su recuperación, programas y servicios gratis en la escuela, en casa, en el hospital o como pacientes externos. El personal puede responder llamadas en español, y algunos programas se ofrecen en esta lengua.

**Organización:** **Support for People with Oral and Head and Neck Cancer (SPOHNC)**  
**(Apoyo para Personas con Cáncer Oral y de Cabeza y Cuello)**  
**Dirección:** Post Office Box 53  
Locust Valley, NY 11560  
**Teléfono:** 1-800-377-0928  
**Correo electrónico:** info@spohnc.org  
**Sitio web:** <http://www.spohnc.org>

La SPOHNC es una organización de autoayuda que da servicio a pacientes con cáncer oral y de cabeza y cuello, a los supervivientes de este cáncer y a sus familias. La organización ofrece reuniones de grupo de apoyo, información, boletines y teleconferencias. La SPOHNC ofrece también una red de “Superviviente a Superviviente,” la cual pone en contacto a los supervivientes o a sus familiares con voluntarios que han tenido un diagnóstico y un programa de tratamiento semejantes.

**Organización:** **Susan G. Komen for the Cure**  
**(Fundación Susan G. Komen para la Cura)**  
**Dirección:** Suite 250  
5005 LBJ Freeway  
Dallas, TX 75244  
**Teléfono:** 1-877-465-6636 (1-877 GO KOMEN)  
**Sitio web:** <http://www.komen.org>

La misión de la Fundación Susan G. Komen para la Cura es la de erradicar el cáncer de seno como enfermedad que amenaza la vida, mediante el progreso en la investigación, educación, exámenes selectivos de detección y tratamiento. Esta organización maneja una línea telefónica nacional gratuita de ayuda para el cáncer de seno atendida por voluntarias entrenadas y que ellas mismas han sido afectadas por el cáncer de seno. Están a disposición materiales para la salud de los senos y para el cáncer de seno, incluyendo folletos, volantes, libritos, carteles, cintas de video, CD-ROMs, hojas informativas y materiales de concienciación para la comunidad. El personal puede contestar llamadas en español y algunas publicaciones están disponibles en este idioma.

**Organización:** **Thyroid Cancer Survivors' Association, Inc. (ThyCa)**  
**(Asociación de Supervivientes de Cáncer de Tiroides)**  
Dirección: Post Office Box 1545  
New York, NY 10159  
Teléfono: 1-877-588-7904  
Correo electrónico: thyca@thyca.org  
Sitio web: <http://www.thyca.org>

La Asociación de Supervivientes de Cáncer de Tiroides ofrece una red de servicios a supervivientes de cáncer de tiroides, a quienes cuidan de ellos, a sus familiares y amigos. Estos servicios incluyen grupos de apoyo por correo electrónico, apoyo mutuo, grupos locales de apoyo y una línea de teléfono para supervivientes gratuita. La ThyCa ofrece también un libro de recetas de cocina baja en yodo, boletines, conferencias y talleres de trabajo. La organización tiene voluntarios que dominan el español.

**Organización:** **US TOO® International, Inc.**  
**(Nosotros También)**  
Dirección: 5003 Fairview Avenue  
Downers Grove, IL 60515  
Teléfono: 630-795-1002  
1-800-808-7866 (1-800-80-US TOO)  
Correo electrónico: ustoo@ustoo.org  
Sitio web: <http://www.ustoo.org>

US TOO es una organización de apoyo de grupo para pacientes de cáncer de próstata. Las metas de la US TOO son de incrementar la concienciación acerca del cáncer de próstata en la comunidad, educar a los hombres recientemente diagnosticados con la enfermedad, ofrecer grupos de apoyo y proporcionar la información más actual sobre su tratamiento. Hay disponible una selección limitada de publicaciones en español.

**Organización:** **Vital Options® International TeleSupport® Cancer Network**  
**(Opciones Vitales)**  
Dirección: Suite I  
4419 Coldwater Canyon Avenue  
Studio City, CA 91604  
Teléfono: 818-508-5657  
1-800-477-7666 (1-800-GRP-ROOM)  
Correo electrónico: info@vitaloptions.org  
Sitio web: <http://www.vitaloptions.org>



La misión de Vital Options (Opciones Vitales) es de utilizar la tecnología de la comunicación para llegar a las personas que se enfrentan al cáncer. Esta organización tiene un programa de radio semanal, sindicalizado, sobre el cáncer, en el que llaman personas por teléfono. El programa se llama “The Group Room<sup>®</sup>” y proporciona un foro para pacientes, supervivientes de largo plazo, familiares, médicos y terapeutas, para discutir tópicos del cáncer. Los radioescuchas pueden participar en el programa durante su radiodifusión cada domingo de 4 a 6 de la tarde, hora del este, llamando al teléfono sin costo. Se puede escuchar la difusión simultánea del “Group Room” al lograr acceso al sitio web de Vital Options.

**Organización:**       **The Wellness Community<sup>®</sup> (TWC)**  
                                  **(Comunidad del Bienestar)**

Dirección:               Suite 54  
                                  919 18<sup>th</sup> Street, NW.  
                                  Washington, DC 20006

Teléfono:                202-659-9709  
                                  1-888-793-9355 (1-888-793-WELL)

Correo  
electrónico:             help@thewellnesscommunity.org

Sitio web:                http://www.thewellnesscommunity.org

La Comunidad del Bienestar ofrece a los pacientes con cáncer y a sus familiares apoyo psicológico y emocional gratuito. Ofrece grupos de apoyo dirigidos por terapeutas licenciados, talleres de educación sobre el cáncer y de reducción del estrés, asesoría en nutrición, sesiones de ejercicios y eventos sociales.

### *Crterios para la inclusión de organizaciones en esta hoja informativa*

Las organizaciones nacionales, sin fines de lucro, que se incluyen en esta hoja informativa, al igual que el Instituto Nacional del Cáncer, proporcionan servicios e información a los pacientes con cáncer y a sus familias. Además, afirman la importancia de la investigación científica y las investigaciones de nuevos enfoques para la detección, tratamiento y prevención del cáncer.

Si usted desea nombrar su organización para ser incluida en esta hoja informativa, por favor escriba a la siguiente dirección para pedir un formulario de solicitud:

National Cancer Institute  
Fact Sheet Application Form  
Room 3119  
6116 Executive Boulevard, MSC 8321  
Bethesda, MD 20892-8321

Todas las solicitudes se revisan semestralmente. Se informará a las organizaciones del resultado de la revisión.

###

**Páginas de Internet y materiales relacionados del Instituto Nacional del Cáncer:**

- Hoja informativa 1.23s del Instituto Nacional del Cáncer, *El Instituto Nacional del Cáncer de Estados Unidos* (<http://www.cancer.gov/espanol/instituto/hojas-informativas/descripcion>)
- Hoja informativa 8.3s del Instituto Nacional del Cáncer, *Ayuda económica para gastos relacionados con el cáncer* (<http://www.cancer.gov/espanol/recursos/hojas-informativas/ayuda-gastos>)
- Hoja informativa 8.9s del Instituto Nacional del Cáncer, *Cómo encontrar recursos en su comunidad si usted tiene cáncer* (<http://www.cancer.gov/espanol/recursos/hojas-informativas/recursos-comunidad>)

**Para obtener más ayuda, contacte**

**El Servicio de Información sobre el Cáncer del Instituto Nacional del Cáncer**

Teléfono (llamadas sin costo): 1-800-422-6237 (1-800-4-CANCER)

TTY: 1-800-332-8615

**Visite** <http://www.cancer.gov/espanol> para información sobre cáncer en español del Instituto Nacional del Cáncer en Internet.

**Esta hoja informativa fue revisada el 10/3/08**