

## Elizabeth Sanchez

---

Elizabeth Sanchez is the President of the ME/FM Society of British Columbia, a registered charity that supports people living with myalgic encephalomyelitis and/or fibromyalgia and their families. She is a member of the Complex Chronic Diseases Program's (CCDP) Community Advisory Committee at the B.C. Women's Hospital, and a health mentor with the University of British Columbia's Interprofessional Health Mentor Program. Sanchez is a founding member of Millions Missing Canada, an advocacy group for ME research and treatment. Sanchez is a mother, caregiver, and advocate for her adult daughter, who has been ill since 2007 and who became severely disabled in 2010. Her daughter was diagnosed with ME in 2013 at the CCDP. Through her advocacy, Sanchez hopes to get equitable funding for ME research, educate health care professionals about ME, and create appropriate support services for severe ME patients that will allow them to manage their illness with dignity.



M<sup>me</sup> Elizabeth Sanchez est la présidente de la Société d'encéphalomyélite myalgique et de fibromyalgie de la Colombie-Britannique, un organisme de bienfaisance enregistré qui soutient les personnes atteintes d'encéphalomyélite myalgique et/ou de fibromyalgie et leur famille. Elle est membre du programme sur les maladies chroniques complexes du comité consultatif communautaire du Centre hospitalier pour femmes de la Colombie-Britannique et mentore en santé dans le cadre du programme de mentorat en santé interprofessionnel de l'Université de la Colombie-Britannique. M<sup>me</sup> Sanchez est membre fondatrice de Millions Missing Canada, un groupe de défense pour la recherche et la prise en charge dans le domaine de l'EM. Elle joue le rôle de mère, de proche aidante et de militante pour sa fille de 27 ans malade depuis 2007 et invalide depuis le début de l'année 2010. Sa fille a reçu un diagnostic d'EM en 2013 dans le cadre du programme sur les maladies chroniques complexes. Par ses activités militantes, M<sup>me</sup> Sanchez espère obtenir un financement équitable pour la recherche sur l'EM, la formation des professionnels de la santé et la création de services de soutien adéquats pour les patients durement touchés afin qu'ils puissent gérer leur maladie dans la dignité.