

Asociación Española de
Esclerosis Lateral Amiotrófica

Cuidar mientras llega la cura

A photograph of two hands, one from the left and one from the right, reaching towards each other. The hands are positioned as if they are about to clasp or are in a gesture of support. The background is a soft, out-of-focus light green.

MEMORIA de actividades **2025**



INDICE DE CONTENIDOS

- 4 Carta de la Presidenta
- 6 Una enfermedad que afecta a miles de familias
- 7 Un proyecto consolidado que mira hacia el futuro
- 8 Cuidar, acompañar y defender derechos
- 11 Recursos para un impacto real
- 12 Apoyo incondicional a pacientes y familiares
- 14 Avances en Apoyos, Avances en Cuidados
- 19 Avances en alianzas
- 22 Premios y reconocimientos
- 24 Comunidad y acompañamiento
- 28 Solidaridad que mueve nuestra causa
- 32 Equipo comprometido con la misión
- 34 Agradecimientos

Hay historias que empiezan con un diagnóstico, y otras que empiezan cuando decides no rendirte.

AVANZAMOS PORQUE LA ELA NO ESPERA

CARTA DE NUESTRA PRESIDENTA

Queridos socios y colaboradores:

2025 ha sido un año intenso para adELA. Un año en el que hemos seguido trabajando con la misma misión que nos mueve desde hace más de tres décadas: mejorar la calidad de vida de las personas con Esclerosis Lateral Amiotrófica y de sus familias, pero con un foco especial en hacer que las ayudas de la Ley ELA, aprobada en octubre de 2024 se hagan realidad.

Ha sido un año complejo de reuniones y trabajo con las instituciones nacionales y regionales, para que este derecho reconocido hace más de un año se convierta en ayudas tangibles y reales para nuestros enfermos. Nos alegra comprobar que las primeras ayudas comienzan a materializarse en los primeros meses del 2026.

No obstante, debemos recordar que lo aprobado a finales de 2025 con el Real Decreto que garantiza cuidados domiciliarios a pacientes en las fases más avanzadas, representa solo una parte del contenido de la Ley aprobada en 2024. Si bien queda por conseguir el desarrollo de la mayor parte de los preceptos de la Ley, seguiremos trabajando para que todas las ayudas contempladas se desarrollen plenamente y lleguen a todas las personas que las necesitan.

Carmen M. Sarmiento
Presidenta adELA

Mientras llega la cura, recorreremos el camino junto a ti.

Este año también ha estado marcado por una dificultad inesperada: el acceso a financiación privada. La aprobación de la ley ha generado la percepción de que la ELA cuenta ya con recursos suficientes y las necesidades de los enfermos están cubiertas, limitándonos el acceso a ciertos financiadores habituales. La realidad es que las asociaciones seguimos siendo una pieza imprescindible para sostener la atención diaria que necesitan los pacientes, y el año 2025 ha sido prueba de ello.

Estamos satisfechos de haber podido dar apoyo directo a 915 enfermos y 195 familiares, con 49.215 sesiones de terapias: fisioterapia, logopedia, psicología, cuidadores especializados, 134 personas formadas y 1.149 productos de apoyo prestados. Un universo de 2.200 afectados por la ELA.

Fieles a nuestro lema —CURAR Y CUIDAR— hemos reforzado nuestra apuesta por la investigación en cuidados. Queremos destacar el acuerdo de colaboración firmado con la Universidad Politécnica de Madrid, para seguir aportando soluciones tecnológicas, que mejoren la calidad de vida de nuestros afectados.

Nos sentimos especialmente orgullosos del trabajo realizado en CEADELA (Hospital Zendal). Nuestro equipo técnico ha participado activamente en el

día a día del centro, al que ya acuden a diario más de 120 enfermos y ha colaborado a que el centro se haya consolidado durante el 2025, como el centro de referencia, a nivel nacional e internacional, en cuidados. Igualmente cabe resaltar la inauguración del Centro de Media Estancia, del Hospital Santa Cristina de Madrid, que acoge ya a 10 pacientes. Felicitar a ELA CLM en la celebración de su décimo aniversario y a ELACyL, por el éxito conseguido una vez más en CREER, en verano 2025.

Nada de esto sería posible sin el compromiso de nuestro equipo, voluntarios, colaboradores y todas las personas que creen en nuestro trabajo. Quiero agradecer especialmente a la Junta Directiva que tengo el honor de presidir y al equipo de trabajadores de adELA. Porque mientras llega la cura, cuidar sigue siendo nuestra misión.



UNA ENFERMEDAD QUE AFECTA A MILES DE FAMILIAS

RADIOGRAFÍA DE LA ELA EN ESPAÑA

La Esclerosis Lateral Amiotrófica es una enfermedad neurodegenerativa que afecta a las neuronas motoras responsables del movimiento voluntario. Más de 4.000 personas viven con ELA en España. Cada año se diagnostican alrededor de 900 nuevos casos y fallecen unos 900 enfermos. La esperanza de vida media se sitúa entre 3 y 5 años. El coste medio de atención está entre 35.000 – 110.000€ al año. Hasta ahora el sistema público cubre apenas un 15% de los costes de la enfermedad. El resto sigue estando financiado por las familias, con el apoyo tan necesario, que podemos prestarles desde las Asociaciones. La ELA no solo afecta al paciente, afecta directamente a las familias, a los cuidadores y a todo el entorno social que rodea al paciente.

UN PROYECTO CONSOLIDADO, QUE MIRA HACIA EL FUTURO

Desde 1990, estamos presentes en cada etapa de la enfermedad, acompañando a pacientes y familiares.

Nacemos de la necesidad de un grupo de familias que buscaban apoyo y consuelo, porque se sentían perdidos y abandonados. En estos 36 años, hemos proporcionado acompañamiento, apoyo y servicios no cubiertos por el Sistema Público.

Y lo hemos hecho con el máximo rigor y garantías:

- Estamos declarados como entidad de Utilidad Pública.
- Contamos con el sello de Fundación Lealtad que acredita nuestros procesos como ONG responsable.
- Nuestras cuentas se auditan anualmente por la firma de auditores AUREN.
- Nuestra actividad se enmarca dentro de la Convención de Derechos de las Personas de Discapacidad de la ONU.
- Somos un proyecto de innovación social, alineados con la Agenda 2030.





CUIDAR ACOMPAÑAR Y DEFENDER DERECHOS

PILARES BÁSICOS DE ACTUACIÓN

ATENCIÓN INTEGRAL

Nuestro equipo de trabajo social, terapia ocupacional y enfermería acoge a las familias desde el diagnóstico, les orienta y recomienda las terapias y ayudas más convenientes en cada etapa de la enfermedad. En coordinación con las Unidades de ELA, centros de día y servicios sociales, hacemos un acompañamiento regular para asegurarnos que puedan tener acceso a todos los servicios públicos y los que pueden obtener a través de la Asociación.

CUIDADOS ESPECIALIZADOS

Fieles a nuestra misión de cuidar, y proporcionarles la mejor calidad de vida, seleccionamos y formamos a los mejores profesionales y terapeutas que, en atención domiciliaria, llevan los cuidados a los hogares.



INVESTIGACIÓN EN CUIDADOS

Digitalización, Inteligencia Artificial, Tecnología aplicada, son un complemento a las terapias socio sanitarias, para mejorar la calidad de vida de nuestros pacientes. Desde adELA hemos apostado por convenios y acuerdos con grandes instituciones y proveedores tecnológicos de referencia, para acercar las innovaciones al día a día de nuestros pacientes.

INCIDENCIA Y VISIBILIDAD

Somos la voz del paciente. Les representamos ante todos los estamentos, para llevar la realidad de nuestra enfermedad a toda la sociedad. Hacemos incidencia política para garantizar leyes y derechos que faciliten las ayudas. Divulgamos la realidad y la dureza de nuestros enfermos para sensibilizar a medios de comunicación y a la sociedad en general, mediante eventos y actos benéficos, que cubren un doble objetivo: visibilidad y recaudación de fondos para cubrir tratamientos.

“Cuidar es estar, acompañar es no soltar, y defender derechos es no rendirse.”



915 y 195
enfermos familiares

49.215

Intervenciones de apoyo directo

Nuestra red de apoyo ha acompañado a más de **2.200 personas**

21.260 horas de cuidador especializado

18.650 sesiones de fisioterapia

7.367 sesiones de logopedia

1.469 sesiones de psicología

469 sesiones de terapias complementarias

**Nuestra red de apoyo llega a todo el entorno familiar,
ayudando a un colectivo de unas 2.200 personas.**

RECURSOS PARA UN IMPACTO REAL

REGIÓN	AFECTADOS	SESIONES
Madrid	774	26,304
Castilla la Mancha	104	5,341
Castilla y Leon	103	12,332
Extremadura	24	2,335
Aragon	20	977
Galicia	16	437
Andalucia	12	769
OTROS	57	720
TOTAL	1.110	49.215

Nuestra labor llega a todo el territorio nacional

Hemos prestado **1149 productos de apoyo**.

Hemos dado apoyo integral a **1359 familias afectadas** por enfermedades neurodegenerativas, en consultas relacionadas con la enfermedad, acceso a ayudas públicas, y el impacto de vivir con ELA.

Hemos facilitado **151 horas de formación**, a un colectivo de **84 cuidadores y 50 nuevos profesionales**.

No dejamos a nadie atrás, nuestro fondo solidario ha atendido a **34 pacientes** y sus familias, al encontrarse en situación de vulnerabilidad económica.

“Transformamos datos en tiempo de cuidado, dignidad y calidad de vida.”

APOYO INCONDICIONAL A PACIENTES Y FAMILIARES



**Detrás de cada
cifra se esconde un
momento de apoyo y
cuidado.**



Impacto real en la vida de las personas

Durante 2025 seguimos reforzando los recursos que permiten mejorar la calidad de vida de los pacientes y facilitar el trabajo de sus cuidadores.

Formación en ELA

La complejidad de nuestra enfermedad y sus cuidados: hace que la formación sea uno de los pilares estratégicos de adELA
151 horas de formación impartidas para profesionales y cuidadores
84 nuevos cuidadores formados.
50 profesionales se han especializado en cuidados específicos de ELA.

Fondo Solidario

No dejamos a nadie atrás. Nuestro Fondo Solidario ha permitido apoyar a **34 familias** en situación de vulnerabilidad económica, garantizando el acceso a los cuidados necesarios.

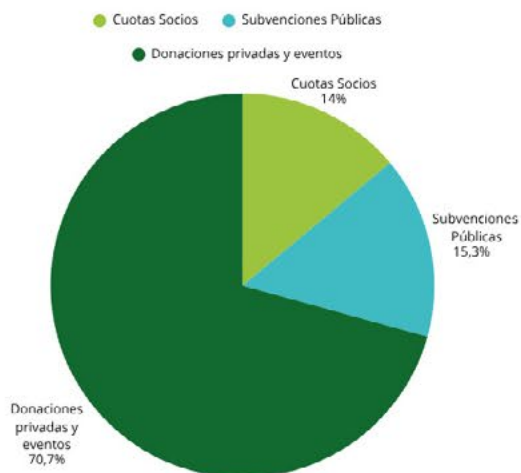
Apoyo directo para el paciente y sus familias

1.149 productos de apoyo prestados en 2025 para preservar la autonomía de nuestros pacientes y facilitar el cuidado.

1.359 familias han sido acompañadas en procesos de orientación y atención social por nuestro equipo de trabajo social.

Cuenta de Resultado

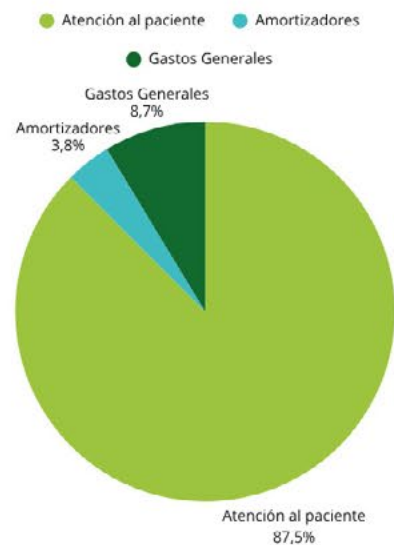
Ingresos



Cuotas Socios	171.764
Subvenciones Públicas	188.386
Donaciones Privadas y Eventos	870.585
Total Ingresos	1.230.735

15% Ingresos son de origen Público

Gastos

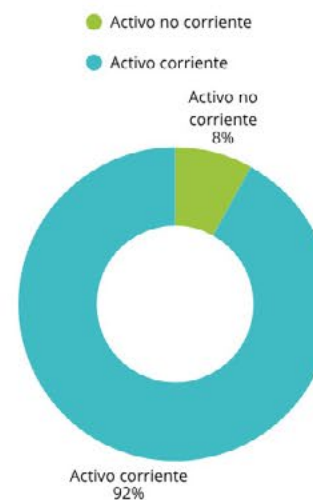


Atención al paciente	1.044.704
Amortizadores	45.701
Gastos Generales	103.517
Total Gastos	1.193.922

87,5% Gastos dedicados a la Misión

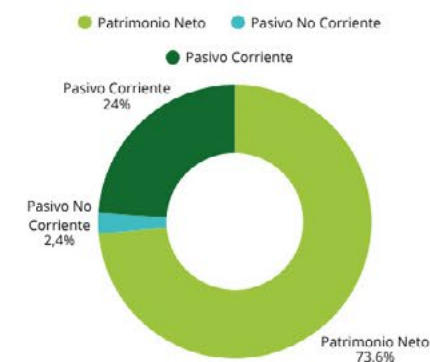
Balance

Activo



Activo No Corriente	73.305
Activo Corriente	840.397
Total Activo	913.703

Pasivo



Patrimonio Neto	672.481
Pasivo No Corriente	22.170
Pasivo Corriente	219.051
Total Pasivo/ Patrimonio Neto	913.702



AVANCES EN APOYO – AVANCES EN CUIDADOS

Hacer realidad la LEY ELA

2025 ha sido un año intenso de reuniones con todas las Administraciones y Comunidad ELA para hacer realidad parte de las ayudas que ya empiezan a llegar a los enfermos.

-Hemos estado cerca de otras asociaciones regionales para unificar esfuerzos y criterios.

-Cerca del Gobierno de España, para garantizar implementación de la LEY ELA.

-Trabajando de la mano de Consejería de Sanidad y Dependencia para bajar la LEY a ayudas concretas.

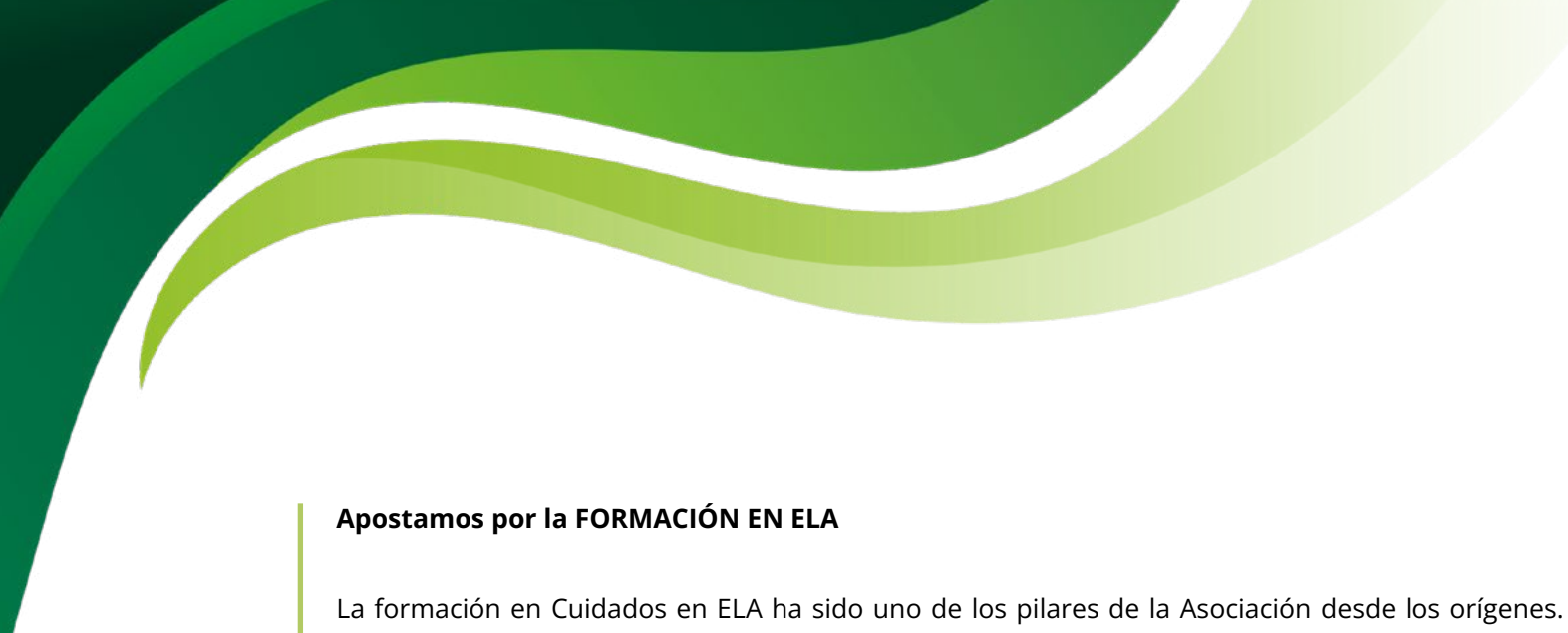
-En contacto con todas las Fuerzas Políticas, para asegurar todos los apoyos.

Más Cerca de la RED ELA

Durante todo el año hemos mantenido reuniones periódicas con las Unidades de ELA y centros sanitarios que atienden paciente ELA, para coordinar la labor asistencial y ser una extensión de su trabajo, desde el hogar y en coordinación con las familias.

Más Cerca de la RED de PALIATIVOS

En 2025 hemos firmado un convenio de colaboración con SECPAL (Sociedad Española de Cuidados Paliativos). Una especialidad médica que es clave en el cuidado de los pacientes de ELA, para aliviar los efectos de la enfermedad, desde las fases iniciales. Fruto de este acuerdo, tuvimos la oportunidad de participar en la III Jornada de Educación en Cuidados Paliativos que tuvo lugar en Madrid el 28 de Abril de 2025.



Apostamos por la FORMACIÓN EN ELA

La formación en Cuidados en ELA ha sido uno de los pilares de la Asociación desde los orígenes. Por nuestras aulas han pasado en estos años cientos de cuidadores profesionales y familiares, ya que la complejidad de la enfermedad requiere de unos conocimientos muy específicos.

Con la llegada de la LEY ELA, se hace más necesario contar con una red más amplia de profesionales. Los certificados socio sanitarios exigidos por la LEY, creemos que no son suficientes para atender la complejidad de nuestro paciente. Junto con la Agencia de Empleo del Ayuntamiento de Madrid, hemos promovido un certificado especial para cuidadores en ELA, que incluye formación práctica en CEADELA (Hospital Zendal). Ha sido una experiencia de éxito que continua en 2026 y que se va a hacer extensiva a empresas privadas de cuidadores.

Nuestra escuela de Cuidados, también sigue formando profesionales de fisioterapia y logopedia específica en ELA. El mercado cuenta con profesionales con experiencia genérica en estas terapias, pero desde adELA nos ocupamos de que los profesionales más cualificados, puedan formar a la siguiente generación.

“

Los derechos no cambian
vidas hasta que llegan a
los hogares.

”





AVANCES EN ALIANZAS

Movidos por nuestra misión de proporcionar los mejores cuidados, en adELA hemos apostado por la Investigación en Cuidados, firmando un convenio de Colaboración con la **Universidad Politécnica de Madrid (UPM)**. Es un modelo de innovación social, que nace del legado de uno de nuestros pacientes. Javier García de Jalón, catedrático emérito de la Escuela de Ingenieros Industriales, enfermo de ELA, que nos dejó en Enero 2025. En honor a su memoria los estudiantes de los 30 campus de la UPM, podrán hacer prácticas curriculares o trabajos de Fin de Grado o Fin de Master, en innovaciones para cuidados de ELA.

Mientras que los sanitarios persiguen la cura o las terapias paliativas, los ingenieros tienen la capacidad de, mediante la observación directa, diseñar avances basados en la tecnología, que mejoren la calidad de vida. Digitalización, Mecánica avanzada, Inteligencia Artificial, Modelos predictivos ... son la base de estos avances. En este primer año 2 alumnos de las escuelas de Biomedicina y Telecomunicaciones han aceptado el reto.

La colaboración contempla el acercamiento a empresas, que, después puedan hacer realidad estos trabajos de investigación, en beneficio de los pacientes de ELA.



POLITÉCNICA

“ Si la enfermedad no se detiene, la innovación encuentra como mejorar nuestra calidad de vida. ”



AVANCES EN ALIANZAS

CEADELA - UN CENTRO DE VIDA

Desde el origen, adELA formó parte del diseño e implementación de CEADELA (Hospital Zendal) – Centro de Día para pacientes de ELA, en el Hospital Enfermera Isabel Zendal, de Madrid. Este centro es pionero en España, y a nivel internacional.

Concebido como un centro de respiro familiar, donde los pacientes pudieran recibir además sus terapias diarias. En 2025, se han atendido **120 pacientes** a diario.

La terapia es básica y necesaria, pero lo que le hace único, es el aspecto social. Los pacientes disfrutan de la compañía de compañeros, en un entorno seguro y distendido, donde comparten ocio, aficiones, actividades, talleres ..., y sus familias pueden continuar con sus vidas.

adELA cuenta con dos profesionales en plantilla (trabajo social y enfermería) que acuden a diario al centro, y dan soporte en el día a día.

Nos reunimos periódicamente con la dirección del centro para impulsar proyectos conjuntos. Fruto de esta colaboración, en el año 2025 hemos impulsado las siguientes iniciativas.

Banco de Voz: Los pacientes graban su voz, cuando todavía no está afectada, y queda asociada a su ficha médica, para cuanto necesiten comunicación aumentativa con herramientas de IA.

Escuela de Formación del Sábado. Dentro del proyecto de humanización, se abre a paciente y familias, para talleres y herramientas que mejoren los cuidados.

Prácticas curriculares para estudiantes de la UPM.

Transporte seguro y personalizado de pacientes desde su hogar hasta el centro.

Voluntarios de adELA y de las empresas colaboradoras de la Asociación, suman su esfuerzo para compartir momentos de asueto.

El 21 de Junio, Día Mundial de la ELA, pudimos compartir una jornada festiva, con reconocimientos y actividades, donde toda la comunidad ELA, disfrutó de un día de ocio y esperanza.

“ Centro de Cuidados, Centro de Vida ”

PREMIOS Y RECONOCIMIENTOS



Premio Consalud 2025 – Mejor Asociación de Pacientes 2025

El galardón recayó sobre adELA, como reconocimiento a la campaña “Mi Voz, Mi Voto”, que ha transformado la visión de la enfermedad y ha impulsado la defensa de la dignidad y los cuidados adecuados para estos pacientes.



Premio The Positive Awards 2025

En la primera edición de los premios organizados por The Objective Media y Noaway, celebrada en septiembre de ese año, adELA fue galardonada con el premio al mejor proyecto de Bienestar Social.

“

Cada reconocimiento nos recuerda que nuestro trabajo impacta, pero que aún queda mucho por hacer.

”

Premios Organización Médica Colegial

El Consejo General de Colegios Oficiales de Médicos y la Organización Médica Colegial, reconocen a adELA, como Mejor Asociación de Pacientes, por su manera de comunicar, de influir en la prevención de la salud, la asistencia sanitaria, la ayuda a los más desfavorecidos, la concienciación y la sensibilización ciudadana ante esta enfermedad.



Premios Solidarios del Seguro.

Reconocen a adELA por su labor asistencial y humanitaria, como entidad sin ánimo de lucro.



COMUNIDAD Y ACOMPAÑAMIENTO

A lo largo del año creamos espacios donde compartir momentos de recuerdo, comunidad y encuentro con nuestros pacientes y familiares.



Misa in Memoriam

Un momento de recuerdo para los **214 compañeros** que nos dejaron durante el 2024. D.E.P.



Última Etapa Corredores Solidarios

Después de haber conquistado los **179 municipios** de la Comunidad de Madrid. El grupo de corredores solidarios por la ELA, llega a Madrid y es recibido por el **Alcalde José Luis Martínez Almeida**, en el patio del Palacio de Cibeles.



Torneo de Golf adELA

Cómo cada año, en el mes de Junio, el Campo de la Ciudad Financiera de Banco Santander acoge este torneo benéfico, donde se dan cita **20 empresas patrocinadoras y 90 jugadores**.



Día Mundial de la ELA – Jornada Voces para la ELA

En el mes de Junio, en la Semana Mundial de la ELA, celebramos el primer evento de carácter científico, diseñado para pacientes y con ellos como protagonistas del acto.

La Comunidad Médica, Los Investigadores, Las Empresas Solidarias, y los Representantes Políticos, pasaron por el escenario. Un contenido y un acto adaptado a ellos y perfectamente conducido por dos de nuestros pacientes, **Anibal Martín y Miguel Camacho**, que actuaron de maestros de ceremonia.



Para darle el toque más emotivo contamos con el apoyo de 5 reputados artistas, que lanzaron un mensaje de apoyo y esperanza para nuestros pacientes. **David Bustamante, Pablo López, Malu, Ana Guerra y Marta Sánchez**.

“Compartir momentos también es cuidar.”

COMUNIDAD Y ACOMPAÑAMIENTO



Carrera Madrid por la ELA

El mes de junio se celebró en Madrid, la II Edición de la Carrera Madrid por la ELA. El formato se consolida y la Carrera se convierte ya en una de las habituales de Castellana, **2.000 corredores** se dieron cita en esta mañana de solidaridad y apoyo.



Día mundial de la ELA

La familia ELA se reunió este día tan especial en CEADELA (Hospital Zendal). Pacientes, familias y profesionales disfrutaron de una jornada donde compartimos y celebramos todos los logros, en un ambiente lúdico y distendido.



Roscón Solidario San Sebastián de los Reyes

En los días previos a la Navidad, la localidad madrileña acoge la primera edición del Roscón Solidario por la ELA. **180 metros del tradicional Roscón de Reyes, 2.000 porciones** solidarias, preparadas por la Asociación de Pasteleros **Benaela**, organización amiga de adELA, promovida por el **Maestro Pastelero Juan Carrasco**, enfermo de ELA y promotor de esta iniciativa solidaria, junto con el Ayuntamiento y sus vecinos, que se volcaron en este día festivo en honor a los enfermos de ELA.



ESTELA de Vida

Fiesta de verano celebrada en **Alalpardo**. Esta localidad madrileña se volcó para apoyar a la Comunidad ELA, a la vez que celebramos el cumpleaños de dos grandes compañeros **Raquel Estúñiga y Javier Martín**.



Fiesta de Navidad adELA y CEADELA (Hospital Zendal)

Como cada año, pacientes, familias, voluntarios y amigos de adELA, nos reunimos para celebrar dos eventos, uno en la **Sede de la Junta de Tetuan**, otro en las instalaciones del Hospital. Contamos con un magnifico mercadillo navideño, donde se vendió la artesanía hecha por nuestros propios pacientes en terapia.



Ocio y Voluntariado

Cada año contamos con voluntarios individuales y empresas solidarias, que lo promueven entre sus empleados, aportando generosamente su tiempo y su dinero para apoyar a nuestra causa. Hemos contado con **109 voluntarios**, que generosamente acompañan a enfermos y familiares en sus casas o en actividades lúdicas. También en tareas administrativas y proyectos ligados a la actividad diaria. También empresas solidarias que donan dinero o tiempo de sus empleados.



Siempre hay razones para avanzar juntos.



SOLIDARIDAD QUE MUEVE NUESTRA CAUSA



Vuela

Cuarta Edición del Torneo de Padel organizado por la Familia de Carlos de Pablo, en Club Deportivo Somontes.



ELA Trail de Gascones

De la Mano del Gran Josepe, el Alpi de Usera, la sierra madrileña se llena un año más de corredores solidarios, que pasan un gran día disfrutando de la solidaridad de este pequeño pueblo de la Sierra, que se vuelca con nuestra causa.



Kalendario Solidario Derecho a Vivir

Un año más la periodista Karmen Garrido presenta una nueva edición de su calendario, donde 12 personajes famosos, unen su imagen a la de nuestros pacientes.



Partido Homenaje a Paco Pérez Duran

Organizado por AFE, veteranos de futbol de primera división se encuentran en este partido para homenajear a su gran amigo Paco, compañero de vestuario en su juventud, afectado por ELA, que nos dejó pocas semanas después.



Concierto Play Life

La localidad madrileña de Móstoles, recoge la primera edición de este macro-concierto de la zona sur, donde parte de la recaudación es entregada a causas benéficas, y adELA es una de las agradecidas.



Carrera Solidaria Fundación Eurocaja Rural

Una nueva edición de la carrera por la ELA recorre la Ciudad de Toledo. 5.000 corredores, apoyando esta causa benéfica para adELA y otras entidades de ámbito regional.



Torneo de Padel Lola Sacristán

Un año más la familia de Lola Sacristán organiza esta competición de padel en Daganzo, para recordar a la querida Lola y recaudar fondos para adELA.



Café Solidario KPMG

Cómo parte de su programa de empleados, Cafés Solidarios, de la cual adELA resultó ganador en el 2025, se nos permite participar del mercadillo solidario organizado en sus oficinas centrales.



Reto Solidario 360 Km por la ELA

Durante dos días el activista Arturo Cimarra, recorre 360 Km en bicicleta por la Comunidad de Madrid, para recaudar fondos para los pacientes de adELA.



Acuarelas por la ELA

El artista toledano Vicente García Fuentes, hijo de un paciente de ELA, organiza Lumen Magnet, una subasta a beneficio de adELA, de su obra, acuarelas de Islandia.



Torneo de Golf Paco Berganeche

La familia Berganeche reúne en la Granja de San Ildefonso a jugadores solidarios en un torneo a beneficio de los enfermos de ELA.



Garbanzo Solidario: Velilla de San Antonio

Cómo parte de sus fiestas patronales, la Peña La Quiniela, organiza un cocido solidario entre sus vecinos, con el cual recaudan fondos para nuestros asociados.



Mercadillo Solidario Arquitectura

Los estudiantes de la Escuela de Arquitectura de Madrid, organizan un mercadillo solidario, donde los propios estudiantes donan ropa de segunda mano, que se vende en el campus, en una jornada festiva a beneficio de adELA.



Mercadillo Benéfico Navidad CEADELA (Hospital Zendal)

Una iniciativa de Manuel López Amparo, que compartió su pasión por la artesanía con los compañeros, en una terapia que les permitió hacer lindas piezas que fueron vendidas en nuestro mercadillo.



Pancetada Solidaria de Móstoles

La Asociación de Vecinos la Loma, organiza una jornada lúdica y festiva, para recaudar fondos para adELA, en una Pancetada Popular.



Partido Fútbol Torrejón

La última semana del año, veteranos de fútbol se reúnen en una edición de "Futbol Andando", para homenajear la realidad de nuestros enfermos.



EQUIPO COMPROMETIDO CON UNA GRAN MISIÓN

Agradecemos profundamente la colaboración, ayuda desinteresada, empatía y profesionalidad de las decenas de personas voluntarias, individuales y de empresas que apoyan nuestra labor. También queremos agradecer de una manera especial a las personas fallecidas, como Doña Emma o nuestra querida amiga Paloma, que nos donan su Legado Solidario. En nombre de todos los integrantes de adELA, de los enfermos y sus familias, MUCHAS GRACIAS

Presidenta de Honor
S.M la Reina Doña Leticia

Junta Directiva:



Presidenta - Carmen Martínez Sarmiento

Vicepresidenta - Pilar Fernández Aponte

Tesorera - M^a Ángeles García Alonso

Secretaría - M^a Carmen Tirado Garabatos

Vocales - María Esteban Muguero

Juan Carlos Valera Cogorro

Mario Prieto Gómez

Francisco Arteché Fernández-Miranda

Nuria Olmedilla González

Aníbal Martín Serrano

Equipo de Gestión

Directora General - Mar García Ruíz

Mk y Relación con Donantes - Arantxa Ortega

Enfermería - Juan Manuel Paniagua

Trabajo Social - Cristina Yanes

Pablo Pastor

Sara Vera

Noelia Muñoz



“Comprometidos con tus
cuidados.”



Terapia ocupacional - Yolanda Gonjar

Administración - Paloma Juan

Carmen de Andrés

Operaciones - Esther Almadén

Voluntariado - Elena Fernández

AGREDECIMIENTOS



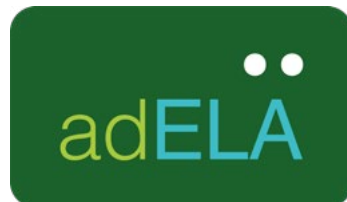
GRACIAS A TODOS POR HACERLO POSIBLE

Queremos expresar nuestro agradecimiento a todas las personas, empresas e instituciones que han apoyado la labor de adELA durante 2025.

Gracias a su compromiso y solidaridad podemos seguir desarrollando programas de atención directa a pacientes y familias, impulsando proyectos de investigación y promoviendo iniciativas de sensibilización social.

Cada gesto de apoyo contribuye a mejorar la vida de quienes conviven con la enfermedad.





Asociación Española de
Esclerosis Lateral Amiotrófica

MEMORIA de actividades 2025

Cuidar mientras llega la cura



Calle Emilia,51 - Local (28029 Madrid) / Tel. 91 311 35 30 / adelawaeb.org / adela@adelaweb.org



adELA Asociación Española de Esclerosis Lateral Amiotrófica



@asociacioadela2800



@AsociacionELA



@adela_org



@AsociacionELA