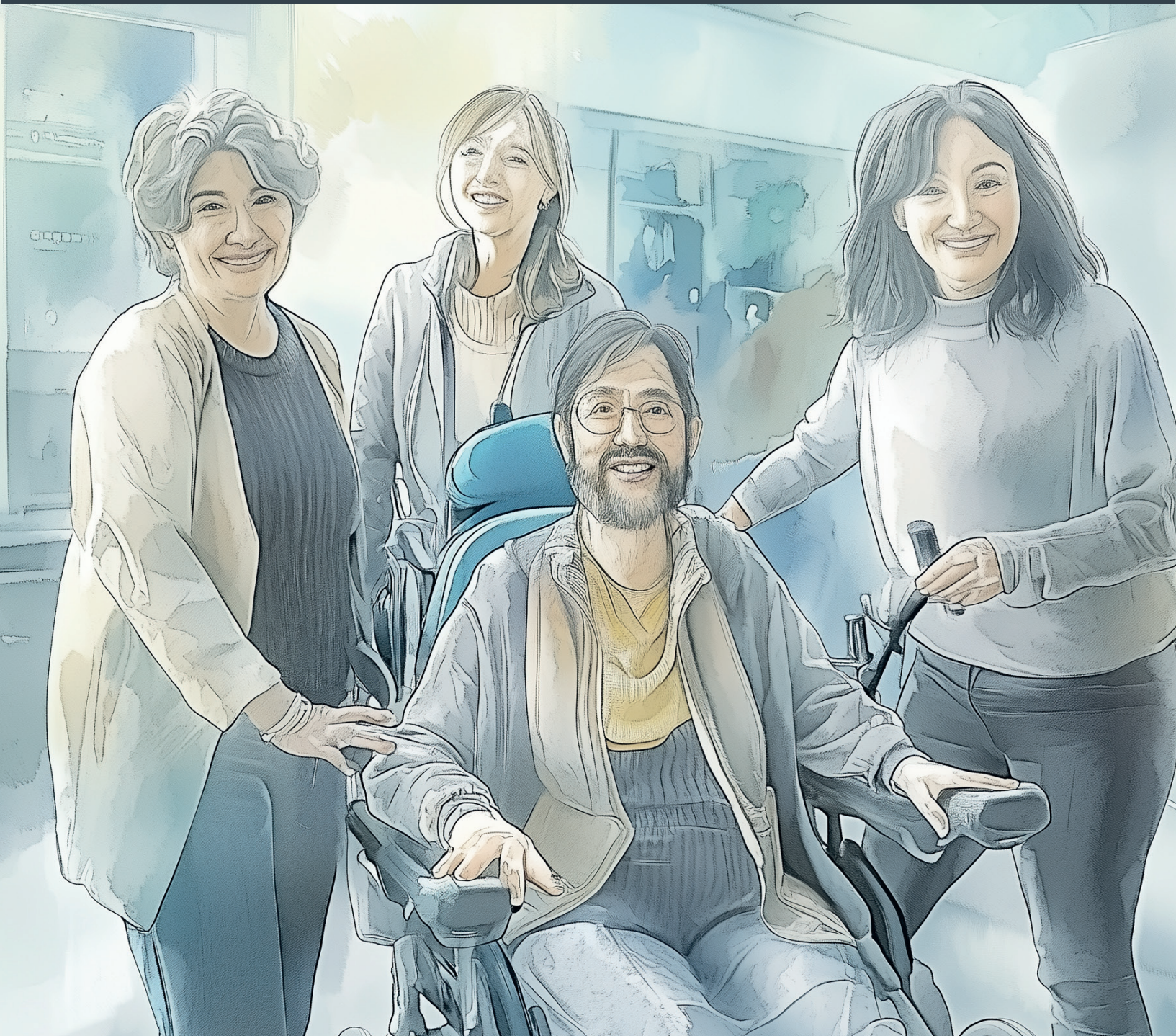


Memoria anual 2025



La luz al final del túnel

Francisco Javier Pedregal Pardo



Queridas familias, un año más me dirijo a vosotros con un profundo agradecimiento. En nombre de la Junta Directiva y en el mío propio, gracias por el apoyo, el cariño y la confianza que nos brindáis cada día en el cumplimiento de la misión de ELA Andalucía.

El año 2025 ha tenido un significado muy especial al conmemorar el **XX Aniversario** de la fundación de nuestra Asociación. Desde aquella Acta Fundacional firmada el 12 de julio de 2005 por D. Joaquín Peña Enrique, el primer presidente, comenzamos una andadura ilusionante en el Tercer Sector que hoy, veinte años después, se consolida como una entidad referente en Andalucía. Mi reconocimiento y gratitud permanente a quienes tuvieron aquella visión inicial.

Este año también ha estado marcado por la ejecución del proyecto piloto de Asistente Personal para la atención de personas con ELA en Andalucía, impulsado por la Consejería de Inclusión Social, Juventud, Familias e Igualdad con una dotación de 1.400.000 euros de fondos europeos.

La magnitud del proyecto ha supuesto un esfuerzo organizativo sin precedentes para nuestra entidad: más de 200 entrevistas realizadas a familias en todo el territorio andaluz, la contratación de 78 técnicos auxiliares y 15 coordinadores en las ocho provincias, así como la obtención del sello de calidad UNE-EN ISO 9001, que acredita nuestro compromiso con la excelencia en la gestión.

Quiero expresar de manera muy especial mi más sincero agradecimiento a Patricia, Isa y Raquel, cuya dedicación y profesionalidad han sido determinantes para el éxito de este complejo proyecto.

En el ámbito institucional, hemos mantenido contactos continuos con las Consejerías de Inclusión Social y Consejería de Salud con el objetivo de avanzar hacia un Acuerdo Marco que permita la creación de una Comisión Sociosanitaria.

Esta Comisión será clave para garantizar un seguimiento eficaz de la implementación de la Ley 3/2024, de 30 de octubre (Ley ELA), para mejorar la calidad de vida de las personas con ELA y otras enfermedades de alta complejidad y curso irreversible y asegurar que sus avances se traduzcan en mejoras reales para las personas afectadas y sus familias.

Celebramos 20 años de compromiso, pero también miramos al futuro con responsabilidad. Nuestro reto es consolidar lo logrado, fortalecer nuestra capacidad de interlocución y continuar defendiendo, con firmeza y unidad, los derechos y dignidad de las personas con ELA en Andalucía.

Recibid un abrazo muy grande.

Qué es la ELA

Esclerosis Lateral Amiotrófica

La Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA) es una enfermedad neurodegenerativa progresiva que destruye las neuronas motoras, las células encargadas de transmitir las órdenes del cerebro a los músculos. Cuando estas neuronas mueren, el cerebro pierde la capacidad de controlar el movimiento voluntario. Sin esa señal, los músculos dejan de responder, se debilitan y se atrofian progresivamente. La ELA no tiene cura.

La enfermedad es en un 90 % de los casos esporádica, lo que significa que puede afectar a cualquier persona sin antecedentes familiares ni factores de riesgo conocidos. Solo en un 10 % de los casos se ha identificado un componente hereditario. La ELA no distingue edad, sexo ni condición: nadie está exento de padecerla.

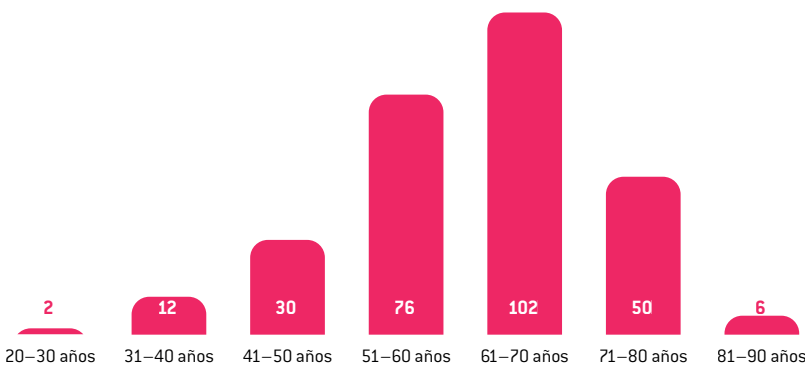
La progresión de la enfermedad sigue un curso implacable. Comienza habitualmente con dificultades en el movimiento de las extremidades o con cambios en el habla, y avanza afectando de forma gradual a toda la musculatura voluntaria: la movilidad, la comunicación, la deglución y, finalmente, la respiración. A lo largo de todo ese proceso, las capacidades cognitivas y sensoriales permanecen intactas. La persona con ELA es plenamente consciente de cada etapa de su propio deterioro, lo que convierte esta enfermedad en una de las experiencias más exigentes que puede atravesar un ser humano y su entorno familiar.

4.000
personas viven
con ELA en España

800
aproximadamente
en Andalucía

20 %
del total nacional
corresponde a Andalucía

Pacientes por franja de edad



Distribución por sexo



El grupo de edad más frecuente se sitúa entre los 61 y 70 años, seguido del tramo de 51 a 60. Muchas personas cuidadoras tienen también edad avanzada, lo que incrementa la complejidad de los cuidados.

5-7
casos por cada
100.000 habitantes

90 %
de casos sin causa
hereditaria conocida



ESCLEROSIS
LATERAL
AMIOTRÓFICA

Quiénes somos

ELA Andalucía trabaja para que ninguna persona con Esclerosis Lateral Amiotrófica ni su familia afronten la enfermedad en soledad.

La Asociación Andaluza de Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA Andalucía) es una organización sin ánimo de lucro constituida en 2005 y registrada con el CIF G-91540658. Está integrada por personas con ELA, familiares y colaboradores comprometidos con la mejora de la atención y la calidad de vida de quienes conviven con esta enfermedad.

Nuestra misión es ofrecer una atención sociosanitaria integral y especializada que acompañe a las personas con ELA y a sus familias desde el momento del diagnóstico y a lo largo de toda la evolución de la enfermedad. Cada día trabajamos para promover la salud, facilitar el acceso a recursos y servicios, y ofrecer el apoyo emocional y social que las familias necesitan en cada etapa del proceso.

Además de la atención directa, promovemos acciones de sensibilización social para dar visibilidad a las necesidades urgentes que plantea la

ELA, y trabajamos activamente en la defensa de los derechos de las personas afectadas. Impulsamos también la investigación y el desarrollo de nuevos tratamientos, convencidos de que el conocimiento científico es el camino hacia una enfermedad que hoy todavía no tiene cura.

Nuestra labor se extiende por las ocho provincias andaluzas, garantizando que ninguna familia quede sin atención independientemente de su lugar de residencia. Actualmente contamos con 695 familias asociadas. Son ellas el motor y la razón de ser de todo lo que hacemos.

2005

Año de constitución
de la asociación

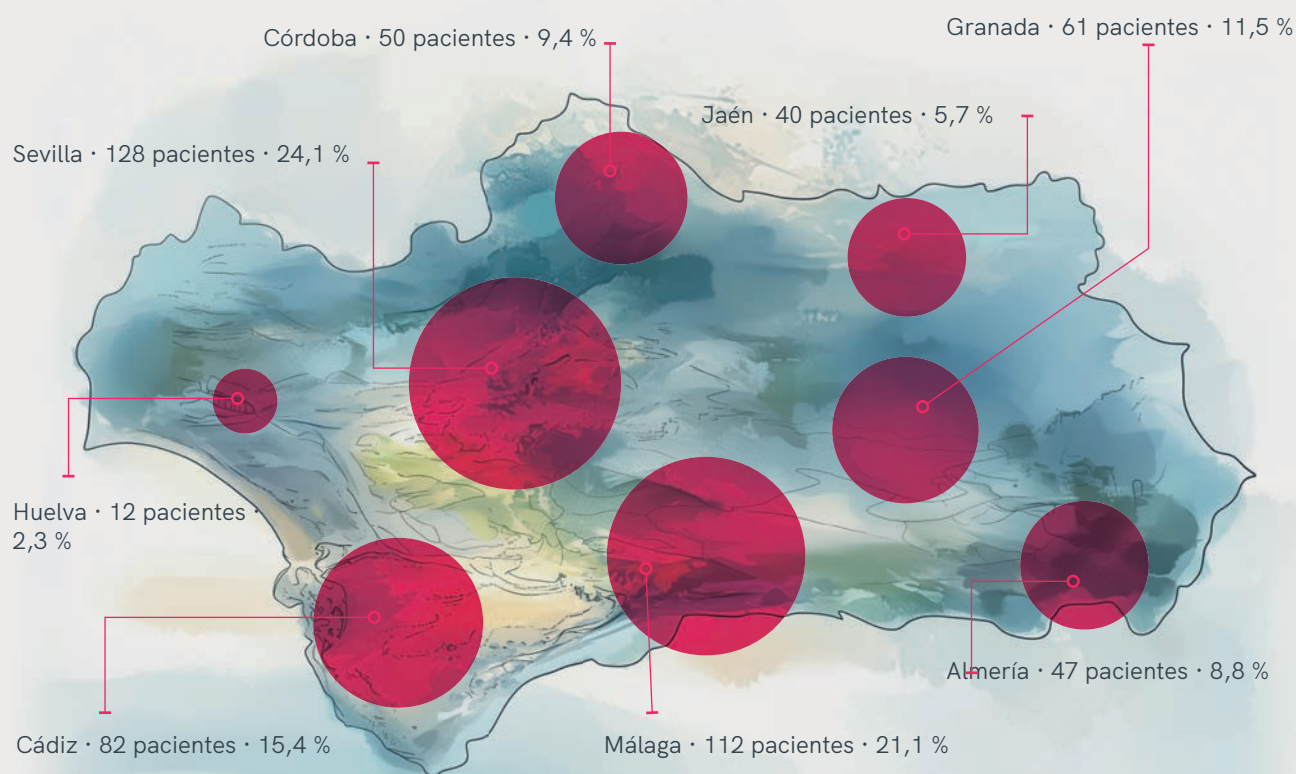
695

familias asociadas
en Andalucía

20 años

acompañando a las
familias con ELA

Andalucía concentra aproximadamente el 20 % de todos los casos de ELA en España.



800 personas viven con ELA en Andalucía

En general, las provincias más pobladas concentran un mayor número de casos, dado que la ELA tiene una prevalencia relativamente estable en la población: entre 5 y 7 casos por cada 100.000 habitantes. Sevilla y Málaga, las dos provincias con más habitantes, encabezan el número de afectados, mientras que Huelva, la menos poblada, registra el menor número de casos.



Transparencia y calidad

ELA Andalucía cuenta con el Sello de ONG Acreditada otorgado por la Fundación Lealtad, un distintivo único en España que certifica el cumplimiento de los 9 Principios de Transparencia y Buenas Prácticas. Además, en 2025 obtuvo la Certificación de Calidad ISO 9001, que acredita nuestro compromiso con la excelencia en la gestión.

Trabajo en RED

Participación institucional y representación de la entidad

En ELA Andalucía trabajamos en colaboración estrecha con diversas entidades públicas y privadas. Estas alianzas estratégicas nos permiten alcanzar de manera más efectiva los objetivos de nuestra asociación.

Objetivo

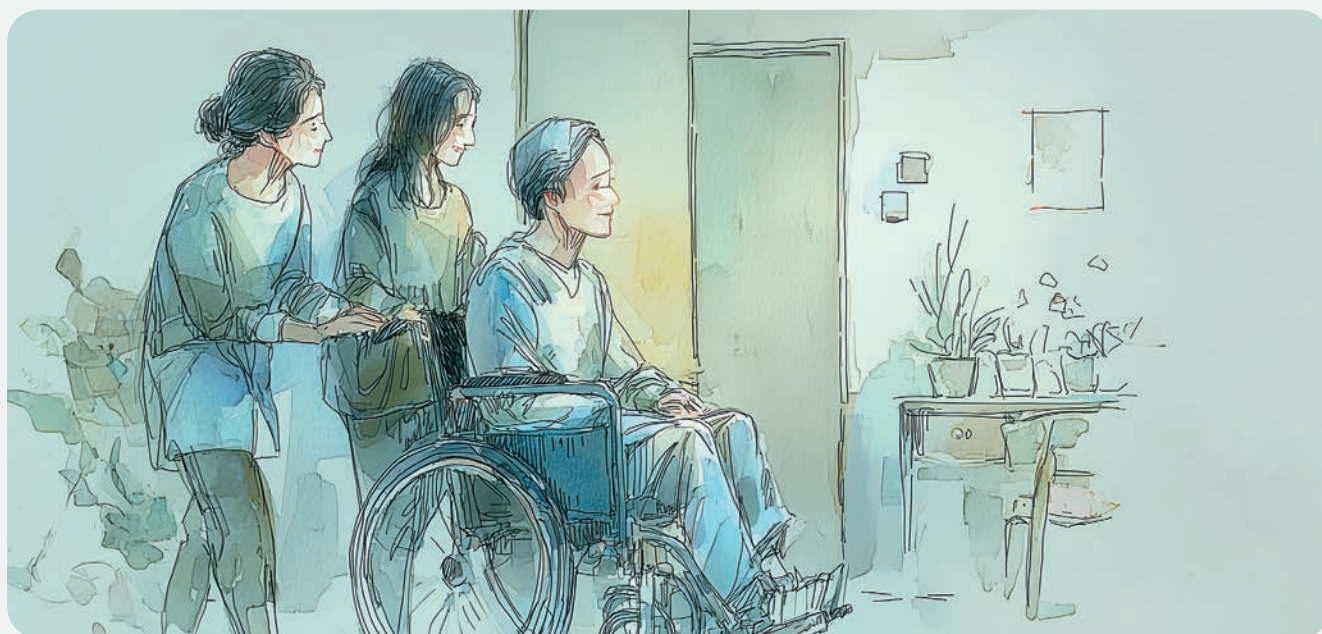
Impulsar la coordinación entre administraciones públicas, profesionales sanitarios y entidades sociales para mejorar la atención integral a las personas con ELA y favorecer la implementación efectiva de la Ley ELA en Andalucía.

Ámbito de actuación

en el **ámbito autonómico**, la entidad mantuvo reuniones periódicas con la Consejería de Salud de la Junta de Andalucía, centradas en:

- › Renovación del Convenio Marco de colaboración.
- › Actualización del Registro de Personas con ELA en Andalucía.
- › Desarrollo de protocolos de coordinación sociosanitaria.
- › Revisión de la Guía Asistencial de Atención a la ELA.
- › Participación en la Comisión de desarrollo de la Ley ELA en Andalucía.

A nivel estatal, ELA Andalucía participó en espacios de coordinación impulsados por la Confederación Nacional de Entidades de ELA (ConELA), contribuyendo al análisis de necesidades comunes y al diseño de propuestas para la implementación de la Ley ELA.



Impacto

- › Refuerzo de la interlocución institucional de ELA Andalucía con las administraciones públicas
- › Impulso al desarrollo e implementación de la Ley ELA
- › Mejora de la coordinación entre los sistemas sanitario y social
- › Formación y sensibilización de profesionales implicados en la atención a la ELA

11

encuentros institucionales
y técnicos relevantes

Indicadores

- › 11 encuentros institucionales y técnicos relevantes
- › 2 acciones formativas dirigidas a profesionales
- › Participación en foros autonómicos y estatales sobre la implementación de la Ley ELA

2

acciones formativas
dirigidas a profesionales

Principales acciones en 2025

Coordinación institucional para optimizar resultados

En 2025, ELA Andalucía ha desarrollado una intensa actividad institucional orientada a mejorar la coordinación sociosanitaria y avanzar en la implementación de la Ley ELA, fortaleciendo la interlocución con las administraciones y el trabajo conjunto con profesionales y entidades.

**ene****feb****mar**

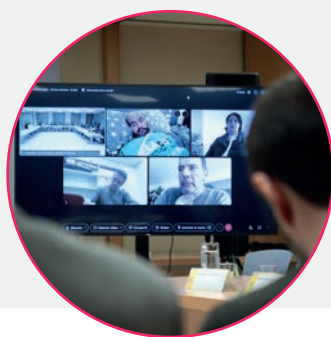
Reunión con la **Secretaria General de la Consejería de Inclusión Social**, para la implementación de la Ley ELA y propuesta de subvención para personas con ELA. 21 enero, 5 de mayo, 11 septiembre, 29 octubre en Sevilla.

Participación en la **I Reunión Nacional Multidisciplinar de ELA**, encuentro estatal de especialistas para analizar el manejo clínico de la enfermedad y promover la recogida homogénea de datos. 31 de enero en Madrid.

Reunión con el **presidente del Parlamento de Andalucía** para abordar los avances en el desarrollo e implantación de la Ley ELA en el ámbito del Gobierno andaluz. 11 de marzo, Parlamento de Andalucía.

jul**ago****sep**

Reuniones con trabajadores sociales de Córdoba y Granada para abordar la aplicación de la Ley ELA, el protocolo de dependencia y el reconocimiento del grado III+. (marzo, julio y diciembre)



Participación en el **Encuentro de Profesionales de Atención a Personas con ELA**, centrado en modelos organizativos de atención e investigación biomédica. 1 de octubre en Antequera.



Comparecencia institucional en el Parlamento de Andalucía para trasladar la necesidad de desarrollo reglamentario de la Ley ELA y reforzar la coordinación entre las Consejerías de Salud e Inclusión Social. 6 de abril en el Parlamento de Andalucía.



abr

may

jun

Colaboración con **IAVANTE** en acciones formativas dirigidas a profesionales sanitarios especializados en la atención de personas con ELA. 18 de marzo en Sevilla.

Reunión con la **Viceconsejera de Personas con Discapacidad** para abordar el desarrollo de proyectos sociales dirigidos al colectivo. 13 de mayo.

Participación en el **Encuentro Interterritorial sobre la Implementación de la Ley ELA**, orientado a definir prioridades y necesidades comunes a nivel nacional. 27 de mayo en Santander.

oct

nov

dic

Formación dirigida a los **Equipos de Valoración y Orientación (EVO)** responsables del reconocimiento del grado de discapacidad en personas con ELA. 22 de octubre en Sevilla.

Reunión con la **Consejería de la Presidencia de la Junta de Andalucía** para abordar las nuevas ayudas de 14.400 € destinadas a las familias con ELA, implantadas por el Gobierno andaluz. 29 de octubre, Palacio de San Telmo (Sevilla).

Participación en la **IV Jornada de Innovación Pública de la Junta de Andalucía**, centrada en modelos de administración proactivos que permitan anticipar la activación de recursos tras el diagnóstico. 2 de diciembre en Sevilla.

1

ESCLEROSIS
LATERAL
AMIOTRÓFICA

Nuestros Servicios

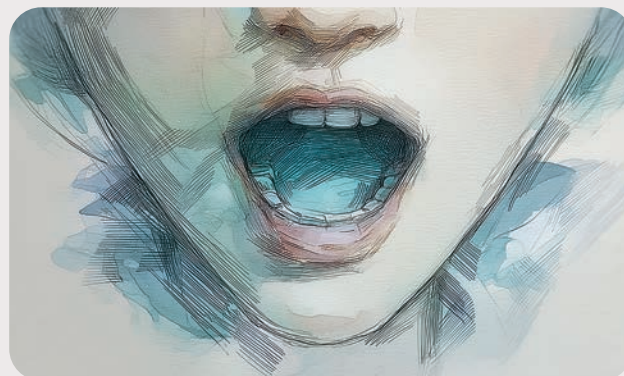
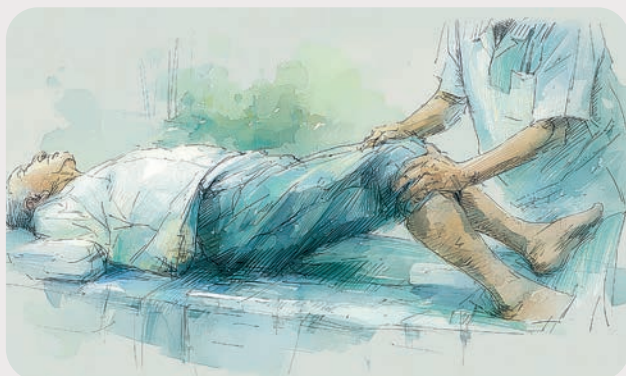
Las familias como eje central de nuestra intervención

ELA Andalucía ofrece atención especializada para mejorar la calidad de vida de las personas con ELA y su entorno familiar, a través de diferentes servicios sociosanitarios.

ELA Andalucía ofrece atención especializada para mejorar la calidad de vida de las personas con ELA y su entorno familiar a través de diferentes servicios sociosanitarios. Cada servicio está diseñado para dar respuesta a una necesidad concreta que surge a lo largo de la evolución de la enfermedad, desde el momento del diagnóstico hasta las etapas más avanzadas.

La atención que ofrecemos llega directamente al domicilio de las familias en las ocho provincias andaluzas, eliminando las barreras geográficas que en una comunidad tan extensa como Andalucía pueden ser determinantes. Nadie queda sin atención por el hecho de vivir lejos de un centro urbano.

Estos servicios son posibles gracias a la solidaridad de personas particulares, empresas comprometidas y entidades colaboradoras que, a través de donaciones y eventos solidarios, hacen realidad cada sesión de fisioterapia, cada llamada de apoyo psicológico y cada producto de apoyo que llega a una familia.



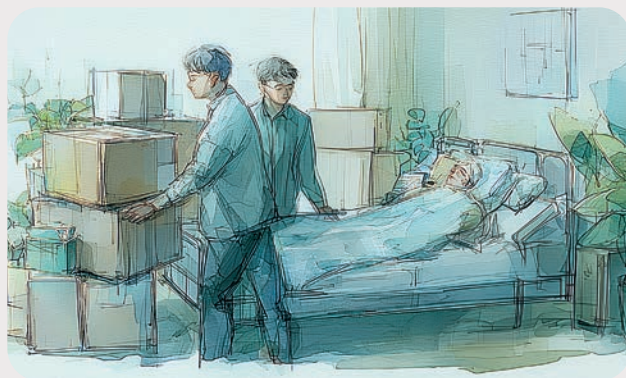
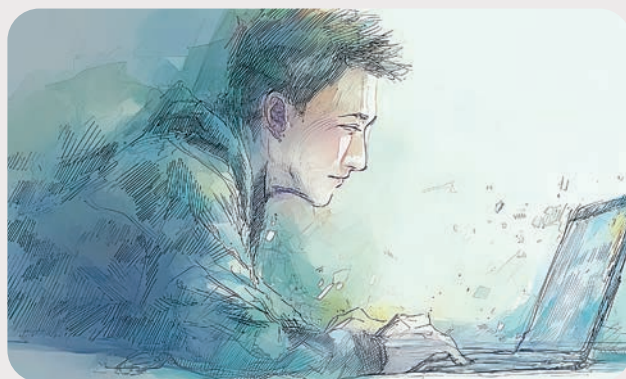


Áreas de intervención

- › Atención social y psicológica
- › Fisioterapia
- › Logopedia
- › Ayuda a domicilio
- › Banco de productos de apoyo
- › Talleres formativos
- › Información y sensibilización social

Sostenibilidad

- › Estos servicios son una realidad gracias a donaciones de eventos solidarios, personas particulares y entidades privadas comprometidas con la ELA.



1 NUESTROS SERVICIOS

Atención psicológica

Frente a la ELA, ninguna familia está sola

La atención psicológica mejora el bienestar emocional de las familias, reduce el aislamiento y proporciona herramientas para afrontar cada etapa de la enfermedad con mayor fortaleza y dignidad.

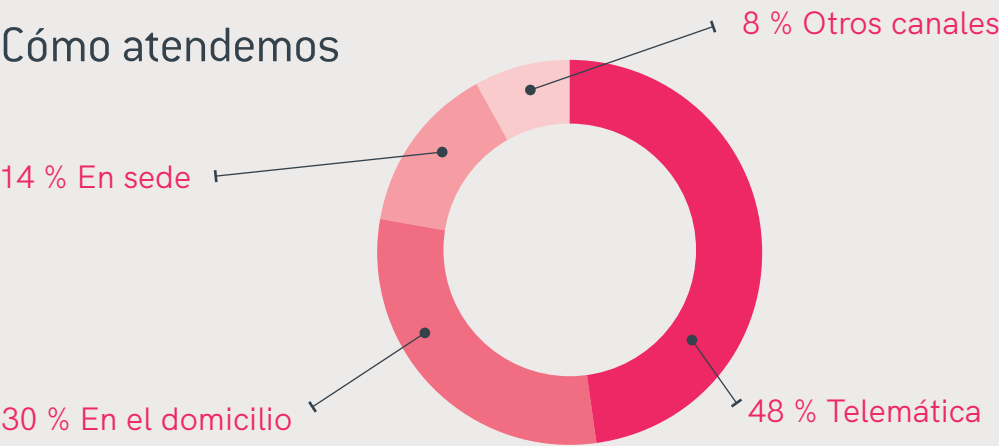
El diagnóstico de ELA supone un impacto emocional devastador para la persona afectada y para quienes la rodean. Desde ese primer momento, ELA Andalucía ofrece acogida, orientación y acompañamiento psicológico continuado a lo largo de toda la evolución de la enfermedad.

La intervención psicológica se adapta a las necesidades de cada persona y cada familia. Incluye atención individual y familiar, apoyo específico al cuidador principal —quien con frecuencia acumula una carga emocional y física muy elevada— e intervención ante situaciones de ansiedad, depresión y desgaste emocional. Cuando la enfermedad llega a su etapa final, el acompañamiento continúa: en 2025, cincuenta familias recibieron apoyo profesional específico en su proceso de duelo.



La atención se presta de forma flexible y accesible, adaptándose a las posibilidades de cada familia. En 2025, el 48 % de las intervenciones se realizó de forma telemática, el 30 % en el domicilio de la persona afectada y el 14 % en la sede de la asociación, eliminando así las barreras geográficas que en Andalucía pueden ser especialmente significativas.

Cómo atendemos



400
personas con ELA atendidas

1.097
familiares atendidos

Atención social

Orientación, recursos y acompañamiento para cada familia

La atención social reduce la carga burocrática que recae sobre las familias, agiliza el acceso a los recursos a los que tienen derecho y contribuye a que cada persona con ELA pueda centrar sus energías en lo que realmente importa.



La ELA no solo tiene un impacto físico y emocional: también genera una complejidad administrativa que muchas familias deben afrontar sin experiencia previa y en un momento de máxima vulnerabilidad. Reconocimiento del grado de discapacidad, tramitación de la Ley de Dependencia, solicitud de ayudas técnicas, gestión de incapa-

cidades laborales, acceso a prestaciones económicas... ELA Andalucía está a su lado en cada uno de esos pasos.

El servicio de atención social ofrece información y orientación personalizada sobre todos los recursos disponibles, tanto públicos como privados, y acompaña a las familias en los trámites necesarios para acceder a ellos. Se trabaja en coordinación con los servicios sociales municipales y con otros recursos comunitarios, garantizando que ninguna familia quede sin el apoyo al que tiene derecho.

En 2025 se han realizado más de 5.000 intervenciones a través de distintos canales: visitas domiciliarias, atención en sede, videollamadas y seguimiento telefónico.

En qué te ayudamos

- › Ley de Dependencia
- › Reconocimiento del grado de discapacidad
- › Incapacidades laborales
- › Prestaciones y ayudas económicas
- › Coordinación con servicios sociales
- › Acceso a recursos comunitarios

Impacto

- › 82% familias mejoran el bienestar emocional
- › 76% reducen el aislamiento social
- › 69% mejoran su acceso a recursos sociales.

50

familiares acompañados en proceso de duelo

+5.000

intervenciones psicosociales realizadas

1 NUESTROS SERVICIOS

Fisioterapia domiciliaria

Movimiento, respiración y calidad de vida

La fisioterapia domiciliaria mejora la movilidad, previene complicaciones respiratorias, reduce el dolor y refuerza la seguridad en los cuidados del hogar. Permite además que la persona con ELA permanezca en su entorno familiar el mayor tiempo posible.

La progresión de la ELA afecta de forma gradual a la movilidad y a la capacidad respiratoria de la persona afectada. Contar con atención fisioterapéutica especializada en el propio domicilio marca una diferencia significativa en la calidad de vida, tanto de la persona con ELA como de su entorno familiar.

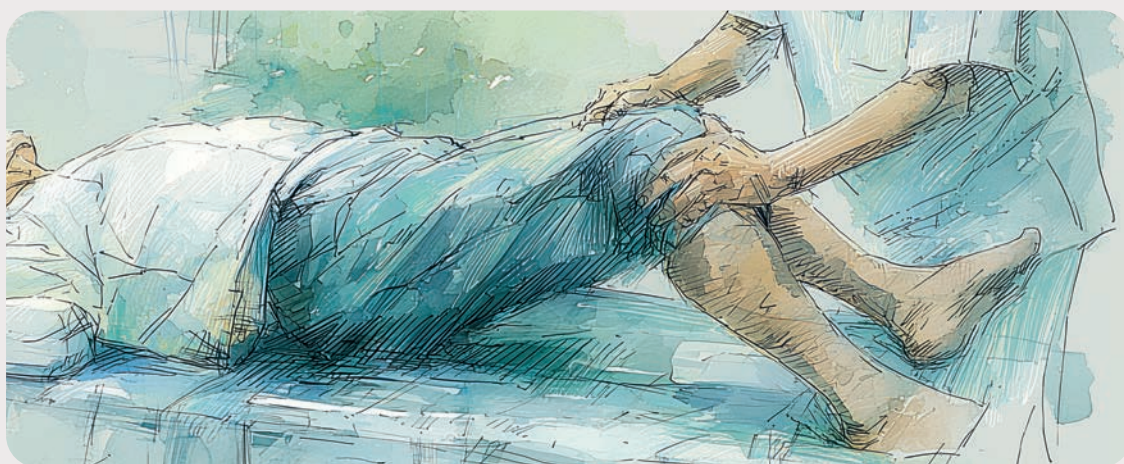
ELA Andalucía ofrece sesiones semanales de fisioterapia domiciliaria a todas las personas que lo solicitan. La intervención es personalizada e incluye movilización articular, tratamiento del dolor, fisioterapia respiratoria y pautas específicas para

la prevención de úlceras por presión. El objetivo es mantener la movilidad y la funcionalidad el mayor tiempo posible, y prevenir las complicaciones asociadas al deterioro progresivo.

La fisioterapia domiciliaria también está dirigida a los familiares y cuidadores. Durante las sesiones se les forma en cómo realizar transferencias seguras —de la cama a la silla, de la silla al baño— minimizando el riesgo de lesiones tanto para la persona con ELA como para quien cuida. Un cuidador bien formado es un cuidador más seguro y menos expuesto al agotamiento físico.

Cómo trabajamos

- › Movilización articular
- › Tratamiento del dolor
- › Fisioterapia respiratoria
- › Prevención de úlceras por presión



210

personas con ELA
atendidas en 2025

1

sesión semanal
por paciente

8

provincias andaluzas con
cobertura del servicio

Logopedia

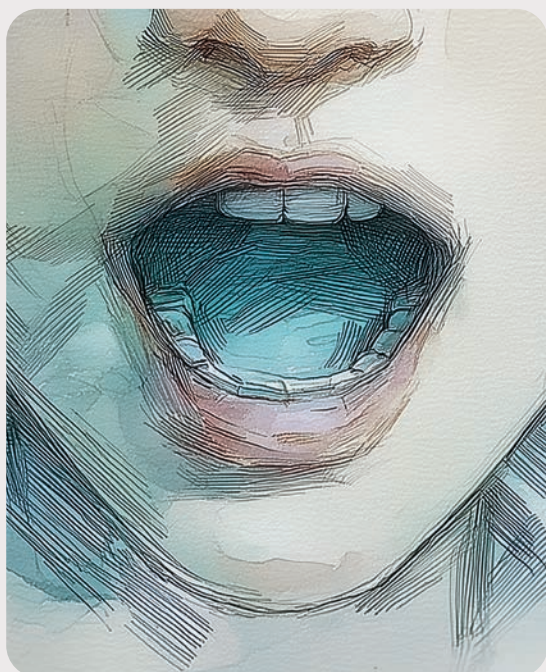
Preservar la comunicación y la seguridad en la deglución

La logopedia mejora la capacidad de comunicación, retrasa la pérdida funcional del habla y proporciona a las personas con ELA y a sus familias las herramientas necesarias para seguir comunicándose cuando la voz ya no es suficiente.

La ELA afecta progresivamente a la capacidad de hablar, comunicarse y tragar. Perder la voz no significa perder la capacidad de comunicarse: con el apoyo logopédico adecuado y las estrategias correctas, las personas con ELA pueden mantener su autonomía comunicativa durante más tiempo y adaptarse a cada nueva etapa de la enfermedad.

ELA Andalucía ofrece sesiones semanales de logopedia individualizadas, orientadas a mantener y optimizar el mayor tiempo posible las capacidades de habla, comunicación y deglución.

La intervención incluye ejercicios para el mantenimiento de la articulación y la inteligibilidad del habla, evaluación y orientación ante dificultades de deglución, y estrategias de comunicación alternativa o aumentativa cuando el habla se ve comprometida. Se trabaja también con los familiares y cuidadores, formándoles en pautas de comunicación y alimentación seguras que reducen el riesgo de aspiración y mejoran la convivencia diaria.



En qué trabajamos

- › Mantenimiento de la articulación y el habla
- › Comunicación alternativa y aumentativa
- › Evaluación y orientación ante la disfagia
- › Adaptación de la alimentación
- › Formación a familiares y cuidadores

25

personas atendidas
en 2025

1

sesión semanal individualizada
por persona

1 NUESTROS SERVICIOS

Ayuda a domicilio

Cuidar en casa. Apoyar a la familia.

El servicio de ayuda a domicilio reduce la sobrecarga del cuidador principal, mejora la calidad de vida de toda la unidad familiar y contribuye a que la persona con ELA permanezca en su entorno habitual el mayor tiempo posible.

La progresión de la ELA hace que las tareas más cotidianas —levantarse, asearse, desayunar— se conviertan progresivamente en un reto que la persona afectada ya no puede afrontar sola. El servicio de ayuda a domicilio de ELA Andalucía cubre estas necesidades básicas directamente en el hogar, con profesionales especializados seleccionados por su cercanía geográfica y su experiencia en el cuidado de personas con enfermedades neurodegenerativas.

Este servicio no solo mejora la calidad de vida de la persona con ELA: también supone un respiro fundamental para el cuidador principal, que con frecuencia asume en solitario una carga física y emocional muy elevada. Cuatro horas semanales de apoyo profesional pueden marcar una diferencia significativa en el bienestar de toda la familia.

Las tareas incluyen apoyo para levantarse y acostarse, aseo e higiene personal, apoyo en la movilidad, preparación del desayuno y supervisión y acompañamiento durante las rutinas básicas del día.



25

personas con ELA
atendidas en 2025

130

familiares beneficiarios
directos

4h

de atención semanal de
media por paciente

Banco de productos de apoyo

Autonomía y seguridad en cada etapa de la enfermedad

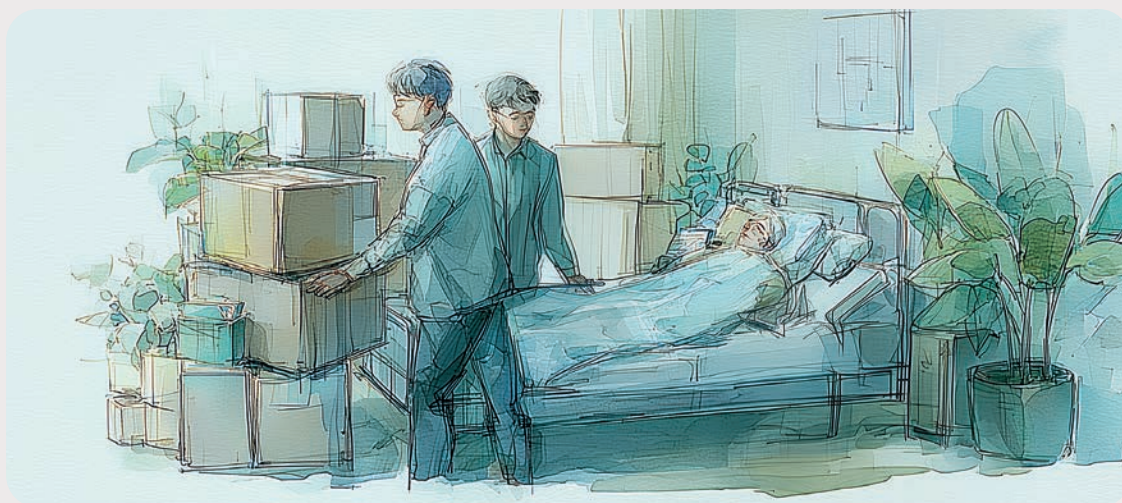
El banco de productos de apoyo amplía la autonomía personal, previene complicaciones derivadas de la inmovilidad y reduce la sobrecarga familiar, permitiendo que la persona con ELA mantenga el mayor grado posible de independencia en su propio hogar.

La pérdida funcional que genera la ELA es rápida y progresiva. Contar con el producto de apoyo adecuado en el momento oportuno puede marcar la diferencia entre mantener la autonomía o perderla, entre prevenir una complicación o sufrirla. ELA Andalucía gestiona un banco de productos de apoyo que ofrece en régimen de préstamo gratuito dispositivos, herramientas y equipos adaptados a cada fase de la enfermedad.

El servicio incluye grúas de traslado, camas articuladas, sillas de ruedas eléctricas, sillas de ducha y WC, colchones y cojines antiescaras, discos de

transferencia, sistemas de comunicación ocular y gafas con puntero láser, entre otros. Cada producto se asigna tras una valoración individualizada de las necesidades de la persona, con seguimiento posterior para garantizar su correcto uso.

En 2025 el banco ha gestionado 390 solicitudes de productos, ha realizado 307 seguimientos de uso y ha incorporado 101 nuevos productos a su catálogo gracias a compras y donaciones.



1.039

atenciones técnicas
realizadas

390

solicitudes de productos
tramitadas

12

equipos de comunicación
ocular prestados

22

gafas con puntero
láser prestadas

101

productos adquiridos
en 2025

40

donaciones de
productos recibidas

1 NUESTROS SERVICIOS

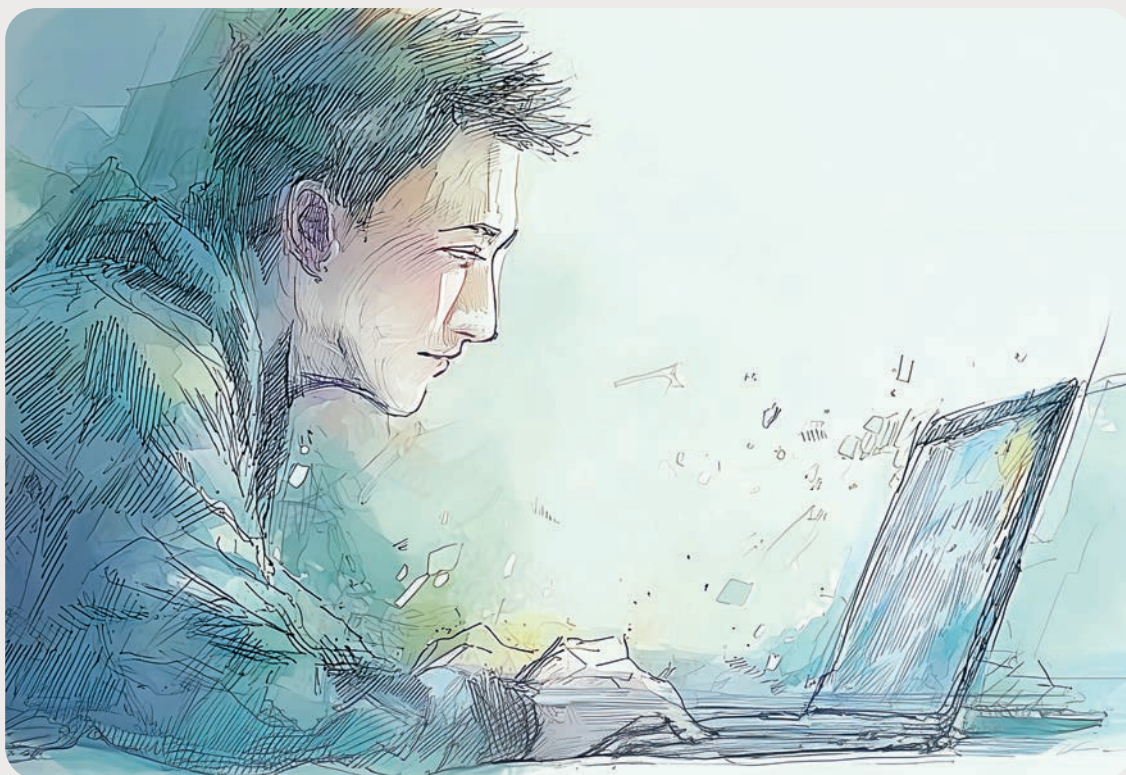
Talleres formativos online

Conocimiento accesible para todas las familias, sin barreras geográficas

Los talleres online acercan formación especializada a todas las familias andaluzas con independencia de su ubicación, reducen el aislamiento y proporcionan herramientas prácticas para mejorar la calidad de vida en el día a día.

Andalucía es una comunidad extensa y diversa. Muchas de las familias que conviven con la ELA viven en municipios alejados de los grandes núcleos urbanos, lo que dificulta su acceso a formación especializada y a espacios de apoyo compartido. Los talleres formativos online de ELA Andalucía eliminan esa barrera: cualquier familia puede participar desde su propio domicilio, sin necesidad de desplazarse.

En 2025 se han realizado nueve talleres online dirigidos a familias y personas afectadas por la ELA. Los talleres abordan tanto el bienestar emocional como aspectos prácticos del cuidado diario, y están impartidos por profesionales especializados y voluntarios comprometidos con la causa.



9

talleres online realizados en 2025

250

núcleos familiares beneficiarios

Voluntariado

Compromiso que suma apoyo

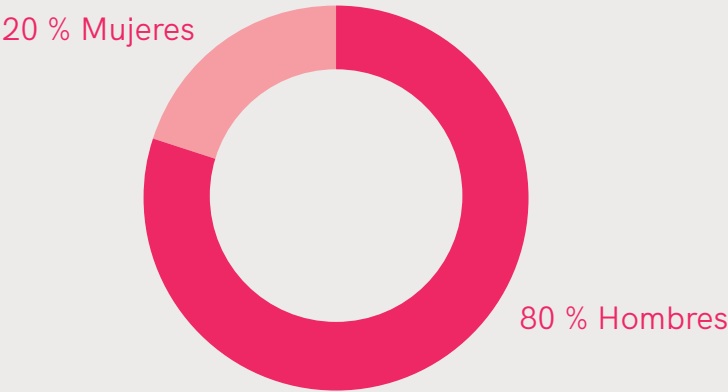
El voluntariado refuerza los servicios y actividades de la asociación, amplía la capacidad de desarrollar acciones de sensibilización y contribuye directamente a la captación de fondos que sostienen la atención a las familias con ELA.

Detrás de cada acción de ELA Andalucía hay personas que dedican su tiempo, sus conocimientos y su energía de forma completamente desinteresada. El voluntariado es una parte esencial de la asociación: enriquece nuestra labor con una perspectiva humana y aporta calidad y calidez a todo lo que hacemos.

En 2025 contamos con un equipo estable de seis personas voluntarias que colaboran de manera

regular en tareas muy diversas: gestión de la tesorería, apoyo tecnológico, asistencia en eventos y dirección de los talleres mensuales de bienestar emocional online. Además, otras personas colaboran de forma puntual en actividades de sensibilización y recaudación de fondos, como la venta de lotería de Navidad, la venta de pulseras solidarias, la participación en eventos benéficos y la reparación de dispositivos de comunicación alternativa.

Perfil de voluntarios por sexo:



6

personas voluntarias estables en 2025



ESCLEROSIS
LATERAL
AMIOTRÓFICA

Programas subvencionados

El respaldo institucional, un aval de confianza en nuestra labor

Contar con el respaldo de instituciones públicas y privadas representa un reconocimiento a la labor de nuestra Asociación y un aval de confianza en nuestro trabajo. Además, implica un ejercicio de transparencia, ya que para acceder a estos apoyos es necesario cumplir con una serie de requisitos técnicos y administrativos, así como destacar en criterios de calidad y relevancia del proyecto.



Los programas subvencionados nos permiten ampliar el alcance de nuestra atención, incorporar nuevos profesionales y desarrollar iniciativas que de otro modo no serían posibles con los recursos propios de la asociación. Cada subvención recibida se traduce directamente en más servicios, más cobertura y mejor atención para las familias con ELA en toda Andalucía.

En 2025 este bloque ha estado marcado por la puesta en marcha del Proyecto Piloto de Asistente Personal, una iniciativa sin precedentes financiada con fondos europeos que ha supuesto el mayor despliegue operativo en la historia de la asociación.

1

Facilitando el día a día de las personas con ELA y a su entorno familiar

Impulsando autonomía, comunicación y calidad de vida

Las personas con ELA enfrentan una progresión rápida de pérdida funcional. En ELA Andalucía entendemos que el apoyo debe llegar donde vive la familia: en el hogar. A través de estos tres pilares complementarios, ofrecemos una atención diseñada específicamente para mantener la autonomía, mejorar la comunicación y fortalecer el bienestar emocional de pacientes y cuidadores.

Objetivo general

Promover la independencia y mejorar la calidad de vida de las personas con ELA y sus familias mediante:

- › Intervención de terapia ocupacional
- › Banco de Productos de Apoyo
- › Acompañamiento psicosocial

Resultados

TERAPIA OCUPACIONAL

- › +450 solicitudes de Productos de Apoyo gestionadas
- › +500 intervenciones profesionales
- › +20 visitas domiciliarias
- › +200 seguimientos individualizados

ACOMPANIAMIENTO PSICOSOCIAL

- › +70 visitas domiciliarias
- › +350 seguimientos psicosociales

BANCO DE PRODUCTOS DE APOYO

- › +200 préstamos de productos de apoyo
- › +200 envíos a domicilio
- › +25 nuevos productos adquiridos
- › +10 dispositivos de comunicación ocular
- › +20 préstamos de sistemas alternativos de comunicación

Impacto

- › Más autonomía en el hogar
- › Mayor acceso a comunicación
- › Entornos adaptados y seguros
- › Apoyo profesional continuo a familias

Financiación



Obra Social
Fundación "la Caixa"

Fundación "la Caixa" y fondos propios de la Asociación.

2 PROGRAMAS SUBVENCIONADOS

2

Proyecto piloto de asistente personal para las personas con ELA Modelo innovador de apoyo en el domicilio

Desarrollado en 2025, este proyecto ha implantado un modelo especializado de asistencia personal dirigido a personas con ELA en Andalucía, con el objetivo de mejorar su autonomía, calidad de vida y permanencia en el entorno domiciliario, así como reducir la sobrecarga familiar. El modelo se ha basado en una atención centrada en la persona, con planes individualizados, formación específica de asistentes personales y un sistema estructurado de seguimiento y evaluación.

Actuaciones

- › Diseño e implantación del modelo metodológico de asistencia personal adaptado a la ELA.
- › Prestación del servicio en las ocho provincias andaluzas.
- › Formación específica y supervisión continua de asistentes personales.
- › Evaluación bimestral y coordinación sociosanitaria.
- › Estrategia activa de comunicación y sensibilización social.

Resultados

- › 104 profesionales contratados (asistentes personales y personal técnico).
- › 56 servicios de asistencia personal desplegados
- › 90 % de mejora de la calidad de vida
- › 89 % mejora en comunicación funcional
- › 65 % reducción del estrés en cuidadores

Impacto

El proyecto ha demostrado la viabilidad de un modelo específico de asistencia personal para personas con ELA, mejorando su autonomía y bienestar

92% de permanencia en el domicilio.

Financiación

Por la Consejería de Inclusión Social, Juventud, Familias e Igualdad, en el marco del Convenio suscrito con el Ministerio de Derechos Sociales y Agenda 2030, dentro del marco del Plan de Recuperación, Transformación y Resiliencia (PRTR) con cargo a los Fondos Europeos procedentes del Mecanismo para la Recuperación y Resiliencia.



3

Fisioterapia domiciliaria para personas con ELA

Atención especializada en casa

Este proyecto acerca la fisioterapia motora y respiratoria al domicilio de personas con ELA que, debido al avance de la enfermedad, presentan grandes dificultades para desplazarse a centros sanitarios. La intervención favorece la permanencia en el entorno familiar, mejora el bienestar físico y facilita el acceso a cuidados especializados en municipios con menos recursos sociosanitarios en la provincia de Sevilla.

Actuaciones

- › Sesiones de fisioterapia motora y respiratoria en el domicilio
- › Evaluación funcional y diseño de planes terapéuticos individualizados
- › Formación práctica a familiares y cuidadores en movilizaciones y manejo respiratorio
- › Apoyo psicológico y espacios de ayuda mutua para las familias

Resultados

- › 45 personas con ELA atendidas
- › 57 familiares y cuidadores beneficiarios
- › Más de 650 sesiones de fisioterapia domiciliaria realizadas
- › 53 personas cuidadoras formadas en cuidados y movilizaciones

Impacto

Este proyecto ha contribuido a mejorar la calidad de vida, prevenir complicaciones respiratorias y reforzar la autonomía familiar, favoreciendo la permanencia de las personas con ELA en su domicilio y reduciendo la desigualdad territorial en el acceso a cuidados especializados.

Financiación

Diputación de Sevilla, dentro de la convocatoria de subvenciones del Área de Cohesión Social e Igualdad para la atención a colectivos vulnerables.

2 PROGRAMAS SUBVENCIONADOS

4

Mantenimiento de la entidad

Sostenibilidad para garantizar la atención a las familias ELA

Objetivo

- Garantizar la continuidad de los servicios de atención a la ELA
- Ofrecer apoyo integral durante toda la evolución de la enfermedad
- Promover la igualdad de oportunidades y el apoyo a las familias cuidadoras

Servicios

- | | |
|--|--|
| ➤ Atención integral a personas con ELA y sus familias | ➤ Préstamo de productos de apoyo para la autonomía |
| ➤ Atención psicológica y social | ➤ Sistemas de comunicación alternativa y tecnología asistida |
| ➤ Talleres formativos, webinars y charlas de sensibilización | ➤ Terapia ocupacional y orientación sociosanitaria |
| ➤ Fisioterapia domiciliaria especializada | ➤ Servicio de información y acompañamiento a familias |

Resultados

400

personas con ELA atendidas

1.097

familiares beneficiarios

Más de 100

profesionales beneficiarios

Impacto

- El programa contribuye a mejorar el bienestar, la calidad de vida y el acompañamiento integral de las personas con ELA y su entorno familiar, garantizando la continuidad de los servicios sociales y sanitarios especializados.

Financiación

Consejería de Igualdad, Políticas Sociales y Conciliación de la Junta de Andalucía, junto con fondos propios de la Asociación ELA Andalucía.

5

Atención integral a las personas con ELA y sus familias Acompañamiento especializado ante el diagnóstico de ELA

Objetivo

- › Mejorar el bienestar emocional y social de las familias ELA
- › Facilitar el acceso a recursos sociales, económicos y sanitarios
- › Promover la autonomía y la adaptación del entorno ante la progresión de la enfermedad

Actuaciones

- › Atención psicológica individual y grupal para personas con ELA y familiares
- › Orientación social y apoyo en la gestión de recursos y ayudas
- › Valoración funcional y asesoramiento en ayudas técnicas
- › Coordinación con servicios sociosanitarios y atención domiciliaria en casos frágiles
- › Seguimiento continuado mediante atención telefónica, videollamadas y visitas

Resultados

- › Atención mensual aproximada a 55-60 personas con ELA y sus familias
- › Entre 140 y 150 sesiones de apoyo psicológico al año
- › Más de 90 familias orientadas en recursos sociales y trámites administrativos
- › Evaluaciones funcionales y formación en ayudas técnicas para mejorar la autonomía

Impacto

- › Este programa contribuye a mejorar la calidad de vida, el afrontamiento emocional y la coordinación de los cuidados, ofreciendo un acompañamiento profesional continuo a las personas con ELA y su entorno familiar en toda Andalucía.

Financiación

La Consejería de Igualdad, Políticas Sociales y Conciliación de la Junta de Andalucía y, fondos propios de la Asociación.

Presencia en Medios

Difusión, sensibilización y alcance social

La actividad de ELA Andalucía ha tenido una amplia difusión en medios de comunicación generalistas, especializados y en redes sociales, contribuyendo a visibilizar la realidad de las personas afectadas por la ELA y las necesidades de sus familias.



La presencia en medios constituye una herramienta clave para dar visibilidad a la ELA, sensibilizar a la sociedad y situar en la agenda pública las necesidades reales de las personas afectadas y sus familias. A través de distintos canales, la entidad ha logrado amplificar su mensaje y generar mayor conciencia social en torno a la enfermedad.

Durante 2025, ELA Andalucía ha mantenido una actividad constante en medios de comunicación y entornos digitales, combinando la participación en espacios informativos con la difusión de contenidos propios. Este trabajo ha contribuido a reforzar su posicionamiento como entidad de referencia y a fortalecer la red de apoyo en torno a la ELA.

92

Noticias propias publicadas
en la web de la asociación

341.339

visitas registradas en www.elaandalucia.es
Fuente: Google Analytics



ABC

MÉRIDAS, 21 DE MAYO DE 2025

SEVILLA 21

Fondos europeos financian un asistente a pacientes con ELA

Este proyecto piloto, del que se benefician hoy 52 personas en toda Andalucía, mejora la calidad de vida de enfermos y cuidadores

JESÚS ÁLVAREZ SEVILLA

Los Fondos Europeos Next Generation (del apartado 'Mecanismos para la Recuperación y la Resiliencia') están financiando un proyecto piloto de ocho meses de duración que permite disponer de un asistente personal a más de 50 pacientes andaluces con Esclerosis Lateral Amiotrófica. El presupuesto de esta iniciativa, articulada a través de un convenio firmado entre la Junta de Andalucía y la Asociación ELA Andalucía, es de 1.400.000 euros.

El asistente personal proporciona atención integral y personalizada, apoyo emocional y ayuda y asistencia tecnológica en comunicación, de todo lo cual se espera que mejore la calidad de vida de los pacientes, se reduzca el estrés de los cuidadores y disminuya el aislamiento social de los enfermos. Los principales objetivos del programa son fomentar la autonomía e independencia en las actividades diarias de las personas con ELA y promover su integración social y su participación en actividades comunitarias, reduciendo la carga emocional y física de los cuidadores.

Perfiles diversos

De ese medio centenar largo de pacientes acogidos a este programa piloto, 12 son de Sevilla, de los cuales 6 residen en la capital y otros 6 en 'Tormes, Carmona, Liria, Dos Hermanas, Alcalá de Guadaira y Ilorrio'. Los perfiles de los beneficiarios son diversos. María José tiene 44 años, vive en Sevilla Este y convive con la ELA desde los 29 años.

Los beneficiarios de este proyecto piloto son pacientes con un entorpecimiento, puesto que les permite ganar autonomía y salir con más frecuencia. Son los casos de 'Tipe' Palomares, que disfrutaba especialmente de las visitas culturales, y María Asensadora, de Alcalá de Guadaira, que el pasado fin de semana pudo disfrutar de un día en la playa en compañía de su asistente.

Los pacientes con ELA del programa fueron seleccionados según criterios de dependencia, aislamiento social y situación socioeconómica. Se rechazaron los enfermos con demencia frontotemporal o con un deterioro cognitivo que dificultara su colaboración activa en el proyecto. También se excluyeron por el mismo motivo los enfermos encamados o que dependían de ventilación mecánica. Las unidades de ELA hospitalarias y las unidades comunitarias de Trabajo Social, así como los centros de servicios sociales y de salud, han podido derivar a sus pacientes para su evaluación y posible inclusión en el programa.

Compromiso

Todos los pacientes seleccionados se comprometieron a aceptar a este asistente personal durante siete horas al día, de lunes a viernes, además de comprometerse a participar en encuestas continuas de calidad para evaluar el servicio. Puentes de la Asociación ELA Andalucía, explican que este proyecto es de gran complejidad, en lo que se refiere a su gestión, ya que requiere la contratación de una importante estructura técnica de profesionales que presten el mencionado servicio de ayuda domiciliar, además de la variabilidad de los diversos casos de la enfermedad y su dispersión geográfica. Dicho proyecto piloto, que gestiona esta asociación, finalizará el 31 de diciembre de 2025.

«Suponemos que dependiendo de los resultados finales de la prestación de los citados servicios, esperamos y deseamos que este proyecto piloto se pueda incorporar a un nuevo servicio a ofrecer por la Consejería de Inclusión Social de forma definitiva para los pacientes de ELA en situación de clara dependencia». La Asociación ELA Andalucía expresa su agradecimiento a la Junta de Andalucía «por esta iniciativa tan solidaria y necesaria para nuestro colectivo».

Carlos, paciente sevillano con ELA con Mariela, su asistente personal // ABC

Vive con sus padres —los dos octogenarios— que no pueden ofrecerle todos los cuidados que necesita por la compleja situación familiar.

María José era auxiliar de vuelo y participó como modelo en diversas publicaciones de moda hasta que la ELA se cruzó en su vida. Rafael, de Fíjiga, también tiene ELA, pero en una fase que le permite aún trabajar. Por sus características personales y familiares contar con un asistente personal le resulta de gran ayuda.

Los beneficiarios de este proyecto piloto son pacientes con un entorpecimiento reducido, en el que el rol de cuidador principal recae casi siempre en la misma persona. La mayoría son personas de mediana edad, en torno a los 50 años, y todos coinciden en lo positivo que resulta contar con un asistente

1.4 M.€

El coste de este programa, que firman la Asociación ELA Andalucía y la Consejería de Inclusión Social, está financiado con Fondos Europeos Next Generation

EL PAÍS

Sociedad

ELA

Proyecto de asistente personal para personas con ELA, el programa que los enfermos andaluces temen perder

La Junta ofrece una persona de apoyo a 50 pacientes durante ocho meses, pero su continuación no está asegurada más allá de octubre

David J. Martínez / Agencia EFE

Un paciente con ELA, en su casa, con su asistente personal. El paciente es Carlos, de Sevilla, y su asistente personal es Mariela. El paciente es Carlos, de Sevilla, y su asistente personal es Mariela. El paciente es Carlos, de Sevilla, y su asistente personal es Mariela.

JAVIER ARROYO

Sevilla. 20 MAY 2025. 25:00 (UTC)



3 PRESENCIA EN MEDIOS

Diario de Sevilla

Andalucía

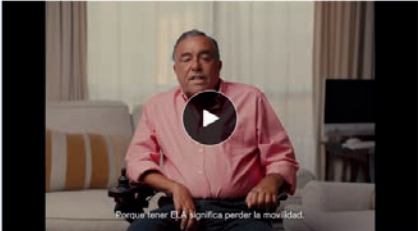
Almería • Cádiz • Córdoba • Granada • Huelva • Jaén • Málaga • Sevilla

Enfermeros de la UCI del Virgen del Rocío, al límite por la falta de personal

La parálisis institucional frente a la ELA: más de 700 afectados esperan respuestas en Andalucía

La Asociación ELA Andalucía celebra avances en su proyecto piloto de Asistencia Personal que ya beneficia a más de 50 pacientes, mientras denuncia el bloqueo financiero de la legislación aprobada

↳ Vivir con ELA a los 40 años: "Hay mil cosas que no puedo hacer, pero hay otras mil que sí"



Porque tener ELA significa perder la movilidad.

Aquí es el proyecto piloto de Asistencia Personal de ELA Andalucía

12 de junio 2025 - 09:14

La Asociación ELA Andalucía ha lanzado un llamamiento urgente al Gobierno central para desbloquear la financiación de la Ley ELA, una normativa aprobada hace más de siete meses que sigue sin aplicación efectiva. El reclamo llega a pocos días del Día Mundial de la Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA), que se conmemorará el próximo sábado 21 de junio. En contraste con esta parálisis

Granada Hoy

Granada

Un enfermo de ELA y profesor de la Universidad de Granada recoge firmas para no perder su asistente personal

Daniel Martín: "Nos han dado alas para luego cortarlas. Esperamos que la Junta nos ayude a no perder este apoyo que nos está devolviendo la esperanza en el día a día"

↳ Cerca de 3 millones de euros en obras en hospitales y centros de salud de Granada en verano



Daniel Martín Arroyo dando clase en la Universidad de Granada / CHANGE.ORG

Redacción Granada

02 de junio 2025 - 18:25

GRANADA/ Daniel Martín-Arroyo, enfermo de ELA de 43 años y profesor en la Universidad de Granada, ha reunido más de 22.000 firmas en change.org solicitando la continuidad del programa piloto de asistentes personales del que es beneficiario: "Mi asistente personal se ha convertido en mis manos para las tareas

EN COLABORACIÓN CON MAYRELLINE

Huelva Información



Automatiza las propuestas y cierra acuerdos más rápido

Sigue los acuerdos en tiempo real y ciérralos más rápido con PandaDoc.

MÁS INFORMACIÓN →

El hospital Juan Ramón Jiménez celebra el día mundial contra la ELA, este jueves. / M. G.

S. H.

19 de junio 2025 - 14:59

HUELVA/ La Unidad Multidisciplinar de ELA del Hospital Universitario Juan Ramón Jiménez **está volcada en la atención integral de las 23 personas afectadas actualmente en Huelva** por esta patología y sus familias. Los pacientes diagnosticados tienen en esta unidad un seguimiento estrecho, son tratados por un equipo multidisciplinar especializado y reciben los cuidados necesarios para mantener su calidad de vida.

Con motivo de la celebración del Día Mundial contra la ELA, **el Hospital ha instalado una mesa de sensibilización en consultas externas**. La delegada territorial de Salud, Manuela Caro, el equipo directivo del centro, profesionales y pacientes, compartieron este jueves este espacio de encuentro haciendo visible la enfermedad y la atención que reciben en este centro hospitalario, desde donde llevan a cabo también un trabajo colaborativo con la Asociación ELA Andalucía y Ademo Huelva.

ABC de Andalucía

Andalucía atiende a 800 pacientes de ELA que piden asistencia e investigación

La asociación de afectados ha creado una guía asistencial para orientar a los que padecen esta enfermedad rara

Una ley sin presupuesto y más de 600 muertos: la urgencia de vivir con ELA en España



Miguel Ángel Rodón, un paciente cordobés de ELA VALERIO MERINO

ABC ANDALUCÍA

21/06/2025 a las 12:06h

Andalucía cuenta actualmente con cerca de 800 pacientes afectados por la Esclerosis Lateral Amiotrófica, o más bien conocida como ELA y cada año se diagnostican en la región

talaprensa

PRIMER PERIÓDICO DIGITAL DE ANDALUCÍA

ALMERÍA

OPINIÓN

ANDALUCÍA

DEPORTES

NACIONAL

PUBLICIDAD

INTERNACIONAL

DERECHOALHONOR

MEDIA

Andalucía atiende cerca de 800 pacientes de ELA, que piden "asistencia e investigación" en su Día Mundial

Andalucía cuenta actualmente con cerca de 800 pacientes afectados por la Esclerosis Lateral Amiotrófica, o más bien conocida como ELA, y cada año se diagnostican en la región alrededor de 90 nuevos casos. Se trata de una enfermedad "rara" --suele aparecer en el rango de los 50 y 60 años de edad-- que conlleva la pérdida de movilidad en todo el sistema motor, a consecuencia de la degeneración progresiva de las neuronas motoras.

SEIZ

Selecciona tu emisora

Cadena SER

Radio Córdoba

Podcast

Actualidad

Radio Córdoba, audios extra

Radio Córdoba, audios extra

21/06/2025

00:00:00

15:48

¿Conoces el programa de Asistente personal para las personas afectadas por la ELA en Andalucía?

¿Conoces el programa de Asistente personal para las personas afectadas por la ELA en Andalucía?

Hablamos con Alejandra Calvo, trabajadora social de la Asociación de la ELA en Andalucía

SEIZ PODCAST

Ver más episodios

El Andalucía

El ELA

El Córdoba

huelva

elandalucia

La Unidad de ELA del Hospital Juan Ramón Jiménez se vuelca en la atención integral de más de una veintena de personas

Profesionales y pacientes se reúnen al día mundial de esta enfermedad con una mesa de sensibilización en el centro hospitalario

No la ELA apaga la voz de Rafael: "Me ha desaparecido el agua, pero no la asistencia"

Conferencias Zona expositiva Presentaciones comerciales

Huelva, 18 y 19 junio 2025

Palacio de Congresos Casa Colón

Ver insights

Les gusta a rafaeltebarberoc y 67 personas más

20 de junio

Añadir comentario

CÓRDOBA

Día mundial de la enfermedad

Ocho pacientes con ELA de Córdoba se benefician de un proyecto pionero de asistente personal

Las primeras ayudas de la Ley ELA está previsto que lleguen a partir de julio a los pacientes más vulnerables

NOTICIAS

TELEVISIÓN

RADIO

RTVA

CanalSur

EN DIRECTO

A LA CARTA

PATRICIA GARCÍA LUNA, VICEPRESIDENTA ELA ANDALUCÍA

"En cuanto se diagnostica, lo primero es el acompañamiento y ayuda psicológica"

09:17

DESPIERTA ANDALUCÍA

Patricia García Luna: "Lo más importante cuando sales del hospital con un diagnóstico de ELA es el acompañamiento"

Este sábado se celebra el Día Mundial de la ELA, la esclerosis lateral amiotrófica. En Andalucía hay entre 700 y 800 personas diagnosticadas de ELA, una enfermedad neurodegenerativa que paraliza progresivamente todos los músculos, hasta privar a la persona de su autonomía.

En Despierta Andalucía, hablamos con la vicepresidenta de la asociación ELA Andalucía.

Diario de Jerez

Wueves, 20 de junio, 2025

Registrarse

Iniciar sesión

Jerez

Jerez • Vinos de Jerez • Binción Flamenca • Navidad

FUERTE CALOR

Jerez supera por segundo día consecutivo los 40 grados

Bodegas Páez Morilla se une a la lucha contra la ELA en Jerez

Con motivo del Día Mundial de la Esclerosis Lateral Amiotrófica, la Bodega organizó una visita especial en colaboración con la Asociación ELA Andalucía

La Esclerosis Múltiple: la enfermedad de las mil caras

Podrías estar ayudando a alguien que está más cerca de ti de lo que crees

El diagnóstico

Podrías estar ayudando a alguien que está más cerca de ti de lo que crees

Podrías estar ayudando a alguien que está más cerca de ti de lo que crees

COPE

Podcasts

12:50H | 24 JUNIO 2025 | HERRERA EN COPE EN HUELVA

Conocemos de cerca un caso de ELA y al fabuloso equipo que la trata en el hospital Universitario Juan Ramón Jiménez

4 de Jerez

24 JUNIO 2025 - 6:06 PM

Despegar

f

X

W

Y

U

U

U

3 PRESENCIA EN MEDIOS



A group of people, including Daniel Martín Arroyo, are seated around a long table in a meeting room, discussing the extension of the ELA program. The room has large windows in the background. A video player interface is overlaid on the image, showing the name 'Daniel Martín Arroyo, enfermo de ELA' and a play button icon. Below the video player, there are social media sharing icons for Facebook, X, LinkedIn, and WhatsApp, followed by the name 'Mercedes Díaz' and the text 'Radio Sevilla 27/09/2025 - 14:15 CEST'. To the right of the video player, there is a small thumbnail for another video titled 'Este día de ciencia de tu...' and a list of other videos including 'Lo más...', 'El PP sigue denunciando la crisis de la mano y...', 'Alcalde de denunciar un instituto...', '15/12/2025', 'Afectados de cáncer...', and '15/12/2025'.

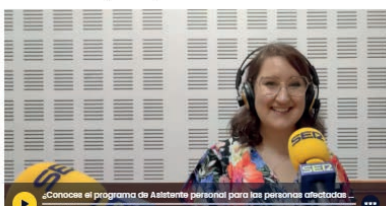
Córdoba • Más de 700 personas viven con ELA en Andalucía, cada año se diagnostican cerca de 90 nuevos casos de esta enfermedad neurodegenerativa.

Las personas afectadas y sus familias necesitan el mayor apoyo posible. Por eso la Asociación ELA Andalucía hace un llamamiento urgente al Gobierno central para desbloquear la financiación de la Ley ELA aprobada hace más de siete meses y aún pendiente de aplicación efectiva.

Y es que los afectados siguen todavía esperando que se transfieran los fondos necesarios para desarrollar la norma. Esto implica que las personas afectadas y sus familias tienen que seguir afrontando solas "el elevado coste de la atención y los cuidados especializados, sin las ayudas prometidas", según explica la Asociación ELA de Andalucía en un comunicado.

Mientras tanto la Asociación sigue activando iniciativas para mejorar la atención al colectivo. Este año destaca especialmente el apoyo de la figura del Asistente Personal Para pacientes con ELA.

Alejandra Calvo, la trabajadora social que coordina a los asistentes personales de pacientes con ELA de la provincia de Córdoba nos ha contado cómo la experiencia repercute en una mejora de la calidad de vida de los pacientes y de sus familias.



EL FARD DE MELLILLA | Viernes 24 de octubre de 2023

25

Deportes

PÁDEL • FEDERACIÓN MELLILLENSE DE PÁDEL

XI Torneo Solidario de pádel en recuerdo de Soraya Mohamed

El Real Club Marítimo de Melilla acogió, del 13 al 19 de octubre, este evento para recaudar fondos contra la ELA que registró un record de participación con respecto a ediciones anteriores

El Fard de Melilla

La pasada semana, del 13 al 19 de octubre, la Federación Melillense de Pádel celebró, como es costumbre, el torneo solidario en homenaje a Soraya Mohamed para recaudar fondos contra la ELA (Enfermedad de Lou Gehrig).

La sede fue el Real Club Marítimo de Melilla y, según se ha conocido de las participaciones con respecto a pasadas ediciones, participaron un total de 87 parejas, distribuidas en 13 grupos de novena, más 27 formativas y 47 masculinas, alcanzando así el mayor número de participantes en la historia del torneo. Este número elevó de participación refleja una vez más la solidaridad y el compromiso del pueblo melillense, y el compromiso de nuestra asociación de la enfermedad de Lou Gehrig.

Los días 14 y 15 de octubre, tras haberse celebrado el torneo, se celebró la final de la competición en su totalidad en el Real Club Marítimo de Melilla, que se celebró en la tarde del 14 de octubre en sus instalaciones.

CUADRO DE HONOR

Categoría Masculina Sub-14
Los campeones fueron Ángel Buitrago y Andrés Calvo, mientras que el subcampeón se lo adjudicó el equipo formado por Daniel Buitrago y Raúl González.

Categoría 3ª Masculina

El primer puesto se lo adjudicó Juan González y Abdellatif Benhabib. La segunda posición fue para Fernando Delgado y Raúl González.

Categoría 2ª Masculina

La pareja campeona estuvo formada por Zaher Salah y Ramon Alotaibi, mientras que los subcampeones fueron José Manuel Salas y Diego Berge.

Categoría 2ª Femenina

Primer puesto para Silvia María y Gema Estrella, y segundo lugar para Lucía Botas y Berta Calvo Calas.

Categoría 1ª Masculina

Lucas Pérez y Christian Velpe se adjudicó el título, siendo subcampeón Raúl Delgado y Carlos Martínez.

Categoría 1ª Femenina

Lucas Pérez y Virginia Tejeda fueron las campeonas, quedando Lucía Botas y Berta Calvo formando el segundo puesto.

Agradecimientos

Especialmente a la Federación de

Finalistas

Finalistas

Federación Melillense de Pádel

Pádel es un deporte seguro y saludable que promueve alto nivel de la colaboración de entre todos los jugadores con el R.C.M. Melilla, Club de Pádel La Perfecta, Escuela Melilla y también al presidente Miguel Ángel Rodríguez Benamoun, congreso de la Federación, Junta de Directores de

Finalistas

Finalistas

Finalistas

Finalistas

la CAM, que es la máxima entidad de este deporte en Melilla. Queremos a todos la comunidad que ahora que se acerca el invierno a por mantener vivo el recuerdo a Soraya. La real fue una gran amistad de este deporte. Siempre es un placer jugar con vosotros.

Hospital Regional Universitario de Málaga ✓ Siguiendo
3.894 seguidores
1 semana · 🕒

Esta mañana, los profesionales de la consulta multidisciplinar de ELA han instalado una mesa informativa con motivo del Día Mundial de la ELA que se celebra mañana.

Han querido acompañarnos también representantes de ELA Andalucía, sumando esfuerzos para visibilizar esta enfermedad.

#DiaMundialELA
#SomosHRegional
#HRUMContigoSiempre



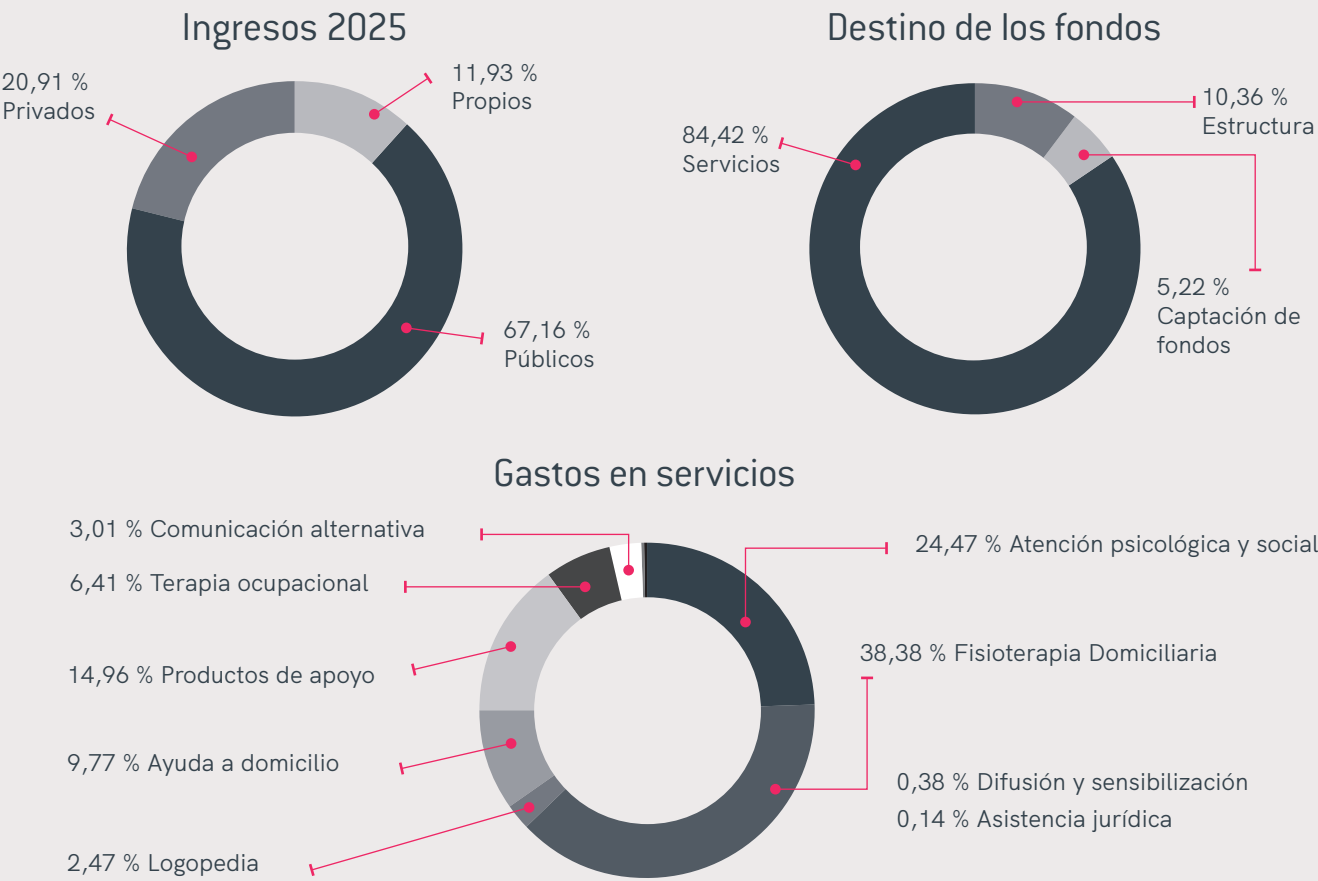
Transparencia

Compromiso con la rendición de cuentas

En ELA Andalucía entendemos la transparencia como un principio fundamental de nuestra gestión. Por ello, ponemos a disposición de asociados, colaboradores y donantes nuestras cuentas anuales y auditorías, accesibles públicamente en nuestra web:
<https://www.elaandalucia.es/transparencia/>

Las cuentas de la entidad reflejan el compromiso de la sociedad con la lucha contra la ELA. Cada aportación, grande o pequeña, contribuye a sostener los servicios de apoyo a pacientes y familias, así como a impulsar el bienestar de las personas con ELA y la sensibilización social

El ejercicio 2025 ha estado marcado por la puesta en marcha del Proyecto Piloto de Asistente Personal para Personas con ELA en Andalucía, financiado por la Consejería de Inclusión Social con fondos europeos Next Generation, con una inversión cercana a 1,4 millones de euros. Esta iniciativa ha incrementado notablemente el volumen de financiación pública y ha permitido ampliar el alcance de los servicios prestados a las familias.



GRACIAS a todos

Nada de lo que hace ELA Andalucía sería posible sin la implicación y la solidaridad de muchas personas y entidades que, año tras año, caminan a nuestro lado.

Gracias a las familias asociadas, personas voluntarias, profesionales sanitarios, entidades colaboradoras, empresas comprometidas y administraciones públicas, que con su apoyo hacen posible que sigamos acompañando a las personas afectadas por la ELA en todas las etapas de la enfermedad.

Cada granito de arena, cada iniciativa solidaria y cada colaboración contribuyen a que podamos seguir ofreciendo atención, una sonrisa y acompañamiento a las familias. Nuestro más sincero agradecimiento a todas las personas que creen en esta causa y trabajan junto a nosotros por un mismo objetivo: mejorar la vida de las personas con ELA y avanzar en la lucha contra esta enfermedad.





ESCLEROSIS
LATERAL
AMIOTRÓFICA

🏠 Avda. de Hytasa nº 10,
planta 2, módulos 202 y 209
41006 Sevilla

☎ 954 34 34 47

📞 628 099 256

✉ info@elaandalucia.es

🐦 @ela_andalucia

📷 @elaandalucia

📘 Asociación ELA Andalucía

▶ Asociación ELA Andalucía

📠 BIZUM: 04850
ELA Andalucía
