



ESCLEROSIS
LATERAL
AMIOTRÓFICA

Memoria anual **2024**



No caminamos solos:
cuidamos,
acompañamos,
avanzamos.



Un año de logros

Queridas familias, un año más me dirijo a vosotros con un solo objetivo y no es otro que, en nombre de la Junta Directiva y el mío propio, daros las gracias por todo el apoyo y cariño que recibimos en el día a día de nuestro cumplimiento con la Misión de ELA Andalucía.



Este año 2024, hemos querido consolidar el nuevo servicio de Ayuda en Domicilio implantado el pasado año 2023, tan necesario para todas las cuidadoras y cuidadores que necesitan un “respiro” en su cuidado a las personas afectadas por esta cruel enfermedad, para cumplir así con el objetivo de cuidar a los cuidadores tan necesarios y fundamentales para ellas y ellos.

También en este pasado año 2024, hemos inaugurado nuestra flamante nueva Sede, sita en el Edificio Tiges, Avda. de Hytasa nº 10, módulos 202 y 209, de Sevilla, un nuevo espacio donde poder trabajar mejor y respetar la privacidad que requieren las atenciones psicológicas y social de nuestras Asociadas y Asociados, así como poder gestionar las ayudas técnicas que ofrecemos en préstamo, además de disponer de un espacio para organizar talleres y reuniones de la Junta Directiva.

A finales de este pasado año 2024 hemos conseguido en el Parlamento de Andalucía que se aprobara por unanimidad una proposición no de ley para la implantación de un proyecto piloto de asistente personal domiciliario, liderado y financiado por la Consejería de Inclusión Social, Juventud, Familias e Igualdad de la Junta de Andalucía, cuyos beneficiarios serán

las personas afectadas de nuestra Asociación; dicho proyecto se pondrá en marcha gestionado por ELA Andalucía en el presente año 2025 y finalizará al término del citado año.

Por último, como ya estarán informados, el pasado 30 de octubre de 2024 se publicó en el B.O.E., la tan ansiada Ley 3/2024, para mejorar la calidad de vida de personas con Esclerosis Lateral Amiotrófica y otras enfermedades o procesos de alta complejidad y curso irreversible.

Esperamos y deseamos que sepamos aunar esfuerzos con nuestra Confederación Nacional de Entidades de ELA (ConELA) para llevar a cabo, más pronto que tarde, la implementación uniforme, eficaz y urgente de la mencionada Ley ELA.

¡Un abrazo muy grande para todos!

Francisco Javier Pedregal Pardo
Presidente de ELA Andalucía

02

La Asociación **ELA Andalucía**



Quiénes somos

La Asociación Andaluza de Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA Andalucía), es una ONG sin ánimo de lucro, constituida en 2005 y registrada con el CIF G-91540658. Está compuesta por personas afectadas de ELA, familiares y colaboradores.

Nuestro fin es impulsar actividades y servicios que mejoren el bienestar y la calidad de vida de quienes conviven con la ELA, ofreciendo una atención sociosanitaria integral y especializada.

Cada día trabajamos para promover la salud, ofrecer apoyo y acompañamiento tanto a los pacientes como a sus cuidadores y familiares. Además de sensibilizar a la sociedad sobre las necesidades urgentes que plantea la ELA, así como, la importancia de la investigación y el desarrollo de nuevos tratamientos.

Nuestra labor se extiende por las ocho provincias de Andalucía, donde actualmente contamos con el respaldo de 695 familias asociadas, cuyas historias y luchas diarias son nuestra principal fuente de inspiración para seguir avanzando.

695 

FAMILIAS ASOCIADAS
DE LAS 8 PROVINCIAS ANDALUZAS



Qué es la ELA

Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA)

La Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA), es una enfermedad esporádica del adulto consecuencia de una degeneración progresiva de las neuronas motoras, llevando a la pérdida de movilidad en todo el sistema motor. No tiene cura.

La enfermedad es en un 90% aleatoria y solo en un 10% de los casos se ha apreciado un componente hereditario. Esto significa que la ELA es una enfermedad que puede afectar a cualquier persona, sin distinción.

En Andalucía, aproximadamente **800 personas viven con ELA**. Este número se mantiene relativamente estable, pero se renueva continuamente con hombres y mujeres distintos en su composición, debido a continuos fallecimientos y nuevos diagnósticos.

800 

PACIENTES DE ELA, APROXIMADAMENTE
, EN LA COMUNIDAD AUTÓNOMA
ANDALUZA

Nuestra **misión**

Nuestra misión es ayudar a las personas con Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA) a mejorar su calidad de vida y dignificar su día a día. Apoyar y acompañar a sus cuidadores y familiares. Y, lograr una sociedad más compasiva y comprometida con las necesidades de la ELA y su tratamiento.

Nuestra **visión**

Queremos ser una entidad reconocida por el impacto positivo de nuestras actuaciones en el bienestar sociosanitario del colectivo de la ELA. Además, aspiramos conseguir sensibilizar a la sociedad y a los estamentos públicos para que se investigue la ELA y un día no muy lejano, llegue a ser una enfermedad curable

Nuestros **valores**

- └ **ACCIÓN:** espíritu reivindicativo que aboga por la igualdad de oportunidades de las personas con ELA, sus cuidadores y familia, que parten de una situación de desventaja.
- └ **PROXIMIDAD:** trato personal y cercano con las familias ELA.
- └ **COMPROMISO:** mantener y defender los principios, fines y valores de la asociación.
- └ **TRANSPARENCIA:** compromiso de hacer públicas nuestras actividades, gestiones y los informes de cuentas anuales.
- └ **RESPECTO:** reconocimiento de las personas y sus derechos, entendiendo el respeto como vía de convivencia y enriquecimiento.
- └ **IGUALDAD:** apertura de nuestras actividades a todo tipo de personas y familias, independientemente de su género, raza, religión o cualquier otra circunstancia personal o social.
- └ **SOLIDARIDAD:** toda persona tiene derecho a cubrir sus necesidades y que la sociedad permita el desarrollo de sus potencialidades.
- └ **TRABAJO EN EQUIPO:** crear y mantener alianzas con los agentes de nuestro entorno, para la consecución de objetivos comunes.
- └ **EXCELENCIA E INNOVACIÓN:** puesta en práctica de actuaciones de mejora continua.

Desarrollo Sostenible



ELA Andalucía se suma al esfuerzo global para alcanzar los Objetivos de Desarrollo Sostenible (ODS), una iniciativa universal promovida por la Organización de las Naciones Unidas (ONU) con el fin de construir un futuro sostenible para todos.

Nuestra asociación integra los 17 ODS en los proyectos que ponemos en marcha, reconociendo la importancia de trabajar juntos para lograr este objetivo común. Nuestra contribución se enfoca en:

- ODS Estratégicos:** 1 (Fin de la pobreza), 3 (Salud y bienestar), 5 (Igualdad de género) y 16 (Paz, justicia e instituciones sólidas).
- ODS Complementarios:** 2 (Hambre cero), 4 (Educación de calidad), 7 (Energía asequible y no contaminante), 8 (Trabajo decente y crecimiento económico), 9 (Industria, innovación e
- ODS Básicos:** 6 (Agua limpia y saneamiento), 12 (Producción y consumo responsables), 13 (Acción por el clima), 14 (Vida submarina) y 15 (Vida de ecosistemas terrestres).
- infraestructura), 11 (Ciudades y comunidades sostenibles) y 17 (Alianzas para lograr los objetivos).

Creemos firmemente en la importancia de esta labor conjunta para garantizar un futuro más equitativo, saludable y sostenible para las generaciones presentes y futuras.

03 Nuestra Junta Directiva

Francisco J.
Pedregal Pardo
PRESIDENTE



Patricia García Luna
VICEPRESIDENTA



Víctor García
de la Borbolla Ramos
Catalina
TESORERO



Isabel García Roa
SECRETARIA



VOCALES



Raquel Galán Vega
VOCAL



Jesús Adolfo
Sánchez Medina
VOCAL



Melania Meléndez
Torres
VOCAL

04 Trabajo en RED

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.

A través de estas sinergias, impulsamos soluciones innovadoras y eficaces que contribuyen a mejorar el bienestar personal y la calidad de vida de las personas afectadas por la ELA, así como de sus cuidadores, familiares y de la comunidad en general.

Creemos firmemente en el poder de la colaboración para generar un impacto positivo y duradero en la vida de quienes enfrentan la ELA, promoviendo al mismo tiempo una mayor conciencia y compromiso en toda la sociedad.

En 2024 hemos trabajado en red:

- ┐ Asistencia al webinar online La ELA en Urgencias. Una formación para Urgenciólogos centrada en cómo tratar al paciente con ELA en los SUH y SEM. 13 de marzo.
- ┐ Participación como docente en el webinar Vivir/conocer otras demencias y enfermedades neurodegenerativas: ELA. Sevilla, 3 de diciembre.
- ┐ Participación en el coloquio Comunidades compasivas Death café: la música de tu vida. Hospital Puerta del Mar, Cádiz, 5 de febrero
- ┐ Participación en el proceso de elaboración del II Plan Andaluz de Cuidados Paliativos, de la Consejería de Salud y Consumo de la Junta de Andalucía, Sevilla, enero 2024.
- ┐ Reuniones con el Consorcio de Asociaciones de ELA Nacionales (ConELA) a lo largo de todo el año para trabajar en la propuesta de Ley ELA y acciones comunes de todas las entidades ELA nacionales.
- ┐ Asistencia al Congreso Internacional de Investigación ELA “Manolo Barrós”, Almería, 20 de junio.





- └ Convenio con el Ilustre Colegio Oficial de Farmacéuticos de Sevilla, 15 de marzo.
- └ Participación en las II Jornadas por la Salud, en Dos Hermanas, 15 de marzo.
- └ Acuerdo de participación de voluntariado en la Fundación Luzón, enero.

- └ Ponente en el webinar online organizado por la Asociación Andaluza de Enfermería Familiar y Comunitaria, 27 de noviembre.
- └ Asistencia al Parlamento de Andalucía para presenciar la Proposición no de Ley en Pleno relativa a “Marco Legal para Garantizar la Atención Integral de las Necesidades de las Personas Afectadas por la Esclerosis Lateral Amiotrófica”, Sevilla, 9 de febrero.
- └ Colaboración con la Unidad de Enfermedades Respiratorias del Hospital Universitario Virgen del Rocío para mejorar la atención de las demandas de las familias con ELA, Sevilla 8 de febrero.
- └ Colaboración con Neurolab para implantar un estudio sobre el “Modelo de Fisioterapia Respiratoria Precoz durante un año en 30 pacientes con ELA de inicio bulbar o respiratorio y formas espinales que inicien afectación bulbar”, Sevilla.
- └ Participación como ponente en la IV Jornada de Atención Multidisciplinar a los Pacientes con ELA, 28 de noviembre en Málaga.
- └ Asistencia a la Jornada Científico-Técnica sobre la ELA, 9 de noviembre en Jaén.
- └ Participación en la jornada de Neuromuscular, organizada por el Instituto de Biomedicina de Sevilla, 4 de octubre en Sevilla.
- └ Reunión con el director de Cuidados Paliativos, 3 de diciembre en Sevilla.
- └ Participación en la Comisión sobre Derechos y Atención a las Personas con Discapacidad, a fin de informar sobre el desarrollo de la labor de la asociación y el traslado de propuestas. Parlamento de Andalucía, Sevilla 18 de junio.
- └ Participación en la Jornada Parlamentaria “Por una regulación que garantice una vida digna de las personas con ELA”, en el Congreso de los Diputados, Madrid 20 de febrero.

05 Nuestros Hitos

La Ley ELA ya es una realidad publicada en el BOE

En 2024, gracias al esfuerzo conjunto de la Confederación Nacional de Asociaciones de ELA, a la que pertenece ELA Andalucía, se logró un avance histórico: la entrada en vigor de la Ley ELA el 1 de noviembre de 2024. Esta normativa marca un antes y un después para las más de 4.000 personas afectadas por la ELA en España, al establecer un marco legal que agiliza el reconocimiento de la discapacidad y la dependencia, garantizando además cuidados continuos las 24 horas en las fases más avanzadas de la enfermedad.

Otro avance clave es la protección específica para los cuidadores, que podrán mantener su base de cotización anterior sin que esto afecte su pensión futura, así como acceder a programas de formación especializada. Además, la normativa garantiza el suministro eléctrico para quienes dependen de dispositivos eléctricos, con bonificaciones y sistemas de respaldo en caso de cortes.

ELA Andalucía inaugura su nueva sede para mejorar la atención a personas con ELA y sus familias

En 2024, ELA Andalucía ha cumplido uno de sus grandes retos: la adquisición de una sede propia. Este hito marca el inicio de una nueva etapa en la que la asociación podrá ofrecer una atención más cercana, de mayor calidad y con mayor intimidad a las personas con ELA y a sus familiares.

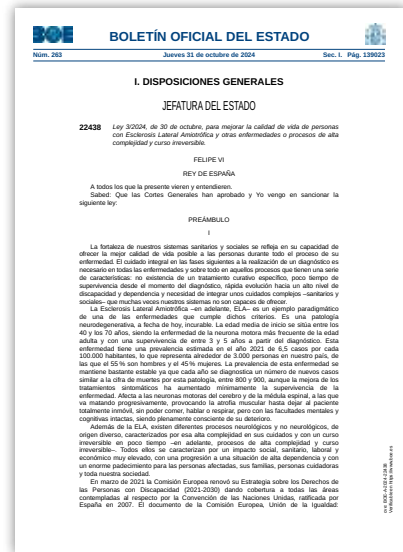
La nueva sede está ubicada en la Avenida de Hytasa nº 10, 2ª planta, módulos 202 y 209, en Sevilla, y cuenta con dos espacios de atención completamente accesibles, pensados para recibir a las fami-

lias en un entorno tranquilo, cómodo y adaptado a sus necesidades. Además, dispone de plaza de garaje, facilitando el acceso a quienes se desplacen en vehículo.

Las comunidades autónomas, dentro de sus competencias, serán responsables de implementar los aspectos sociales y sanitarios de la ley. Aunque el reglamento definitivo está aún en desarrollo, muchas medidas ya pueden ser aplicadas de manera efectiva, marcando un paso decisivo en la mejora de la atención y el bienestar de las personas con ELA.



ELA Andalucía afronta esta nueva etapa con ilusión, compromiso y esperanza. Queremos expresar nuestro más sincero agradecimiento a Adriana Contreras, cuya generosidad ha hecho posible que este sueño se convierta en realidad.



Nuestros Servicios

A lo largo de 2024, hemos continuado ofreciendo atención a las personas afectadas de ELA y a su entorno familiar, a través de diversos canales: llamadas telefónicas, mensajes de WhatsApp, videollamadas y consultas presenciales.

Las familias siguen siendo prioridad. Mantenemos con ellas un proceso de escucha activa que nos permite identificar sus necesidades específicas y ofrecerles servicios personalizados que respondan de manera efectiva a sus demandas.

Nuestro objetivo principal es mejorar las condiciones de vida de las personas ELA, así como de sus cuidadores y núcleo familiar, tanto a corto como a medio plazo.

Los beneficiarios directos de nuestra labor son las personas afectadas por la ELA, sus cuidadores y familiares en las ocho provincias de Andalucía. Nos aseguramos de que reciban una atención equitativa y accesible, sin importar su ubicación geográfica, garantizando así un apoyo integral en cada etapa de la enfermedad.

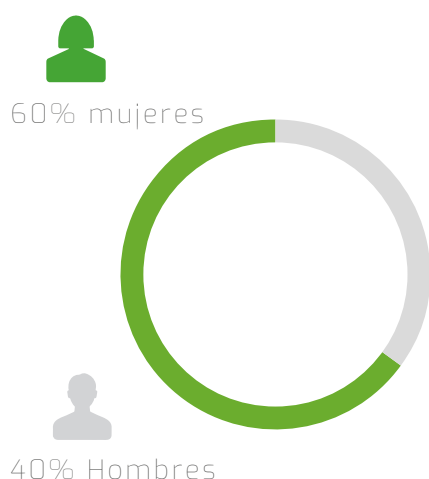


Atención psicológica

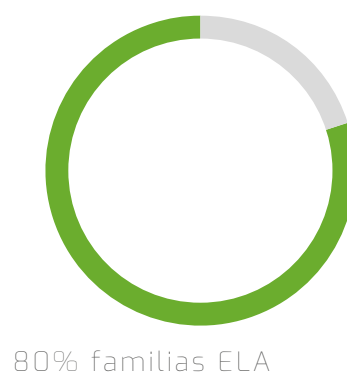
Frente a la ELA... estamos a tu lado

Ofrecemos acogida, información y orientación a las familias desde el momento del diagnóstico y a lo largo de todo el proceso de la ELA.

Nuestro objetivo es facilitar recursos de autoayuda que permitan gestionar las emociones de forma saludable, fomentar actitudes positivas que fortalezcan la salud emocional de la familia y acompañar especialmente al cuidador principal.



20% sanitarios



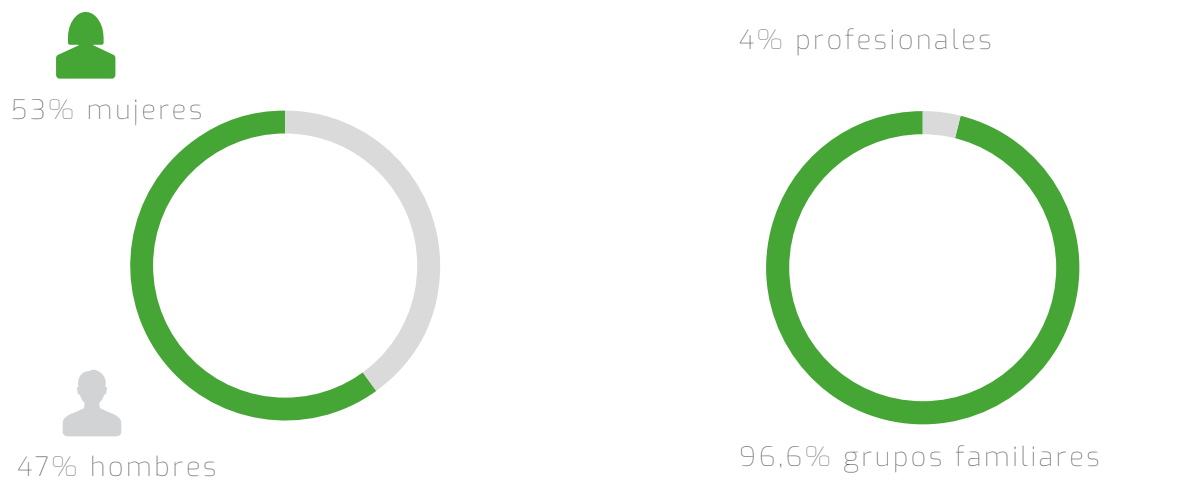
Apoyo social

No estás solo... acogida, atención y orientación a las familias

Desde ELA Andalucía ofrecemos apoyo social integral con el objetivo de promover el bienestar de las personas con ELA y sus familias, abordando las dificultades o que surgen ante la discapacidad.

Ofrecemos información y orientación sobre los recursos sociales disponibles como la Ley de Dependencia, reconocimiento del Grado de discapacidad, Tarjeta de aparcamiento...

Y, ante todo, trasladamos a las familias un mensaje claro: no están solas. Desde el primer momento y durante todo el proceso de evolución de la enfermedad, la Asociación estará a su lado.



Banco de productos de apoyo

Adaptando el entorno al cuidado de las personas con ELA

Desde ELA Andalucía ofrecemos un servicio de préstamo de productos de apoyo destinado a facilitar el día a día de las personas con ELA. Estos dispositivos están diseñados para ayudar a realizar las actividades cotidianas que, sin su uso, serían difíciles o imposibles de llevar a cabo.

El objetivo principal de este servicio es compensar o minimizar la pérdida de capacidades provocada por la ELA, fomentando la autonomía de la persona en su entorno habitual, siempre dentro de lo posible.

Estos productos permiten realizar actividades esenciales como la higiene personal, la alimentación, el desplazamiento, el descanso, la comunicación alternativa, así como el disfrute del ocio.

Este servicio es posible gracias al apoyo de la Fundación “la Caixa”, los donativos procedentes de eventos benéficos, así como las donaciones económicas o en especie realizadas por entidades, empresas y particulares solidarios.

Estos son los datos de 2024:

323

Péstamos de productos de apoyo

Grúas de Traslado

Bipedestadores

Sillas de ducha-wc

Sillas de ruedas eléctricas

Camas articuladas

Colchones antiescaras

Cojines antiescaras

Discos de transferencias

Salvaescaleras

Sillón relax...

79

Nuevas compras de productos

Camas articuladas

Grúas de traslado

Colchones

Sillas de ducha-wc

Avisadores para la comunicación

Discos de transferencias...

31

Productos diferentes prestados

7

Dispositivos de comunicación con la mirada prestados



60

Llamadas de seguimiento



653

Intervenciones a familias



26

Visitas domiciliarias

Fisioterapia domiciliaria

Beneficios de bienestar para las personas con ELA

Contar con una sesión semanal de fisioterapia aporta múltiples beneficios a las personas con ELA, no solo en el ámbito respiratorio, sino también en la mejora de la movilidad, la reducción del dolor y el aumento de la calidad de vida.

Se trata de una atención personalizada, que incluye la movilización articular, el tratamiento del dolor, zona cervical y pautas específicas para la prevención de úlceras por presión.

La fisioterapia también está dirigida a los familiares, quienes reciben orientación sobre cómo realizar transferencias seguras, por ejemplo, de la silla a la cama, minimizando así el riesgo de lesiones tanto para la persona afectada como para quien cuida.

Este servicio es posible gracias a las donaciones procedentes de eventos solidarios, personas particulares y entidades privadas comprometidas con la ELA. En 2024, gracias a esta colaboración, todas las personas con ELA en Andalucía que solicitaron el servicio han podido acceder a él.

Datos del servicio de fisioterapia a domicilio en 2024:



Datos	
168	pacientes atendidos
9.072	sesiones
8	provincias

Gastos	
67	fisioterapeutas han facturado
120.000€ de gasto total anual	

Perfil del paciente	
8%	menos de 40 años
77%	de 40 a 70 años
15%	más de 70 años

Ayuda a domicilio

Apoyo esencial para las personas con ELA y sus familias

La prestación del Servicio de Ayuda a Domicilio es un pilar fundamental para garantizar una atención personalizada y de calidad a las personas con ELA. Este recurso permite cubrir necesidades básicas del día a día, como levantarse de la cama, el aseo personal o la preparación del desayuno, entre otras actividades esenciales.

Ofrecido directamente en el hogar, este servicio no solo mejora la calidad de vida de la persona afectada, sino que también supone un tiempo de respiro para sus familias, aliviando la carga física y emocional que conllevan los cuidados continuos.

ELA Andalucía pone en marcha este servicio gracias a la solidaridad de quienes organizan y participan en eventos benéficos, así como a las personas y entidades que colaboran con la asociación.

La asistencia se realiza a través de empresas especializadas en Ayuda a Domicilio, seleccionadas por su cercanía geográfica y profesionalidad.

Datos del servicio en 2024:



Talleres online

Conocimiento al alcance de todos, sin importar la distancia

Los Talleres Online son un servicio formativo que trasciende las barreras geográficas, permitiendo reunir a las familias ELA desde la comodidad de sus domicilios.

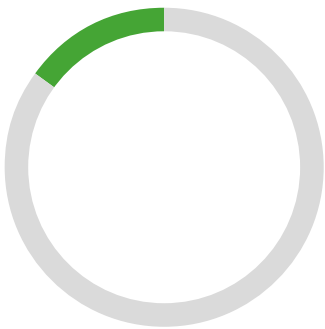
Esta modalidad elimina la necesidad de desplazamientos presenciales, evitando molestias innecesarias y facilitando la participación. Gracias a ello, se amplía el alcance de la formación, beneficiando a un mayor número de personas afectadas, familiares y cuidadores.

└ Talleres mensuales de Mindfulness para mejorar el bienestar de las familias ELA

7 talleres impartidos

3 instructoras voluntarias Magdalena, Laura y Mar.

126 núcleos familiares beneficiarios



● 85% Familiares
● 15% Afectados

└ Talleres de formación sobre temas variados

4 talleres impartidos

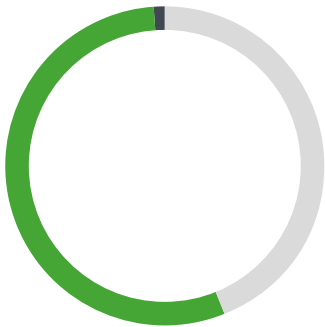
Cuidados odontológicos en pacientes con ELA

Cuidados de la piel con la ELA

Sácale partido a tu Irisbond

Logopedia en la ELA

120 núcleos familiares beneficiarios



● 44% Familiares
● 55% Afectados
● 1% Otros

Voluntariado

El valor del voluntariado en ELA Andalucía

En ELA Andalucía reconocemos y valoramos la contribución esencial del voluntariado en el desarrollo y fortalecimiento de nuestros servicios de apoyo a las familias afectadas por la ELA. El compromiso de quienes colaboran de forma desinteresada enriquece nuestra labor con una perspectiva humana, aportando calidad y calidez a todas nuestras acciones.

Actualmente, contamos con un equipo estable de seis personas voluntarias que colaboran de manera regular.



Miguel Angel

Tareas:

Gestiona la tesorería



Luis

Tareas:

Presta apoyo en tareas tecnológicas



Manolo

Tareas:

Ayuda en asistencia a eventos



Magdalena



Mar

Tareas:

Magdalena y Mar dirigen de forma altruista en los talleres mensuales de Mindfulness online, encaminados a mejorar el bienestar emocional de las familias.

 **20%**
Mujeres voluntarias

 **80%**
Hombres voluntarios

Otros voluntarios

Además, otras personas voluntarias colaboran de forma puntual en distintas actividades de sensibilización y recaudación de fondos, como:

- ┐ Venta de lotería de Navidad
- ┐ Venta de pulseras solidarias
- ┐ Participación en eventos benéficos
- ┐ Reparación de dispositivos de comunicación alternativa...

Beneficiarios:
Todo el colectivo
de ELA

07

—

Programas Subvencionados

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.



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

Este proyecto ha tenido como objetivo mejorar la calidad de vida de las personas con ELA en Andalucía mediante la prestación de productos para el bienestar y la autonomía y el apoyo de terapia ocupacional y psicosocial

Gracias a la colaboración de Fundación "la Caixa", se ha ofrecido un servicio especializado que ha combinado la intervención de una terapeuta ocupacional con el acompañamiento de un equipo social y psicológico, permitiendo una atención integral, profesional y cercana.

Actividades destacadas

- ┐ Valoraciones personalizadas y asesoramiento especializado sobre el uso de productos técnicos de apoyo.
- ┐ Envío y seguimiento de ayudas técnicas desde el Banco de Productos de Apoyo.
- ┐ Atención emocional y orientación legal y social a través del equipo psicosocial.
- ┐ Coordinación con hospitales andaluces, servicios sociales municipales y entidades colaboradoras como Cruz Roja, Fundación Francisco Luzón, AltaVista y asociaciones amigas.

 **698**
Personas beneficiarias directas,
entre pacientes y familiares

Principales resultados alcanzados en 2024

653	intervenciones de la terapeuta ocupacional (vía telefónica/videollamada)
323	productos de apoyo prestados a personas con ELA
79	nuevos productos adquiridos para el Banco de Apoyos Técnicos
302	demandas gestionadas por parte de las familias
310	envíos realizados a domicilios en toda Andalucía
62	visitas psicosociales a familias afectadas
433	seguimientos mediante distintos canales de comunicación

Impacto del proyecto

El proyecto ha supuesto una mejora significativa en la autonomía personal, la comodidad en el hogar, la capacidad comunicativa y el bienestar emocional de las personas con ELA. También ha aliviado la carga de los cuidadores y ha favorecido una red de apoyo más sólida y coordinada.

Financiación

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

 **Fundación "la Caixa"**

Comunicando vidas:

apoyo integral a las personas con ELA y sus familias

Durante 2024, ELA Andalucía desarrolló este proyecto con el objetivo de mejorar la comunicación y el bienestar psicosocial de las personas con ELA y sus cuidadores en las ocho provincias andaluzas, con especial atención a zonas rurales y vulnerables.

Resultados principales

- └ Distribución de 15 dispositivos de comunicación alternativa
- └ 10 sesiones formativas para capacitar a 80 cuidadores.
- └ Reducción del 18 % en los niveles de ansiedad en afectados y familiares.
- └ Resolución del 92 % de las incidencias técnicas en menos de 72 horas.

El proyecto incluyó también sesiones psicológicas individuales y grupales, talleres de mindfulness, asesoramiento técnico y elaboración de materiales como un panel de comunicación adaptado con el Hospital Virgen del Rocío.

A pesar de algunas dificultades en la participación por parte de cuidadores, se ofrecieron soluciones como formación online y asistencia técnica remota. El impacto ha sido significativo en la calidad de vida, autonomía y gestión de la enfermedad.

Financiación

La Consejería de Salud y Consumo de la Junta de Andalucía y, fondos propios de la Asociación.

 350
personas con ELA
atendidas

 350
cuidadores atendidos

Mantenimiento de la entidad

El programa de Mantenimiento tiene como objetivo principal colaborar en la financiación y sostenibilidad de la Asociación ELA Andalucía, una entidad dedicada al trabajo en el ámbito de la atención social a la discapacidad, con un enfoque especial en el colectivo de personas afectadas por la ELA.

Dentro de este programa, se ofrecen una variedad de servicios diseñados para satisfacer las necesidades del colectivo ELA.

Servicios ofrecidos

- Atención integral durante toda la evolución de la enfermedad
- Atención psicológica y social
- Talleres formativos y webinars temáticos y charlas enfocadas en la integración de género, así como grupos de trabajo dedicados al empoderamiento de las mujeres y a la promoción de la igualdad de oportunidades no discriminatorias entre hombres y mujeres.
- Servicio de fisioterapia en domicilio
- Préstamo de productos para la autonomía y el bienestar: camas articuladas, grúas de traslado, sillas de ducha y arneses, etc.
- Servicio de ayuda en domicilio
- Préstamo de productos y software para la comunicación alternativa
- Terapia ocupacional
- Servicio de información de utilidad

La gestión de estos servicios y actividades está a cargo del personal técnico de la Asociación, quienes aseguran un seguimiento personalizado para cada usuario. Este seguimiento se realiza a través de diferentes medios, como llamadas telefónicas, videollamadas o mensajes de WhatsApp, siempre adaptados a las capacidades y necesidades individuales de los pacientes con ELA y sus familias.

Beneficiarios



se incluyen a voluntarios y sanitarios

Sexo	
55%	mujeres
45%	hombres

Tipo de usuarios	
300	afectados de ELA
1.200	familiares
120	profesionales

Resultados de impacto

En general se ha contribuido a mejorar el bienestar y la calidad de vida de las personas con ELA y su círculo familiar más directo.

Financiación

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

Atención integral

ante la adversidad de la ELA

Este programa tiene como objetivo mejorar la calidad de vida de las personas con ELA y sus familias a través de una atención integral, multidisciplinar y personalizada..

Se lleva a cabo en toda Andalucía y está centrado en tres grandes áreas: apoyo psicológico, atención social y rehabilitación.

Objetivos del proyecto

- ─ Mejorar el bienestar emocional de pacientes y cuidadores mediante sesiones individuales y grupales de apoyo psicológico.
- ─ Facilitar el acceso a recursos sociales, económicos y legales con asesoramiento y seguimiento por parte de la trabajadora social.
- ─ Promover la autonomía de los pacientes mediante la evaluación funcional, el uso de ayudas técnicas y el acompañamiento en terapia ocupacional.

Servicios ofrecidos

Visitas domiciliarias, atención psicológica y social, voluntariado, derivación y apoyo en red con otras entidades afines a la discapacidad, préstamo de productos de apoyo, así como talleres prácticos y de autoayuda en línea. Además, seguimiento continuo a través de llamadas telefónicas, videoconferencia, mensajes de WhatsApp o encuentros presenciales.

Beneficiarios

- ─ Más de 150 personas beneficiarias mensuales entre personas con ELA y sus familias.
- ─ Entre 140 y 150 sesiones de apoyo psicológico al año.
- ─ Más de 100 gestiones sociales y derivaciones a servicios sociosanitarios.
- ─ Más de 40 valoraciones funcionales y entregas de ayudas técnicas.

Resultados de impacto

- ─ Las familias se involucran activamente en la gestión bio socio sanitaria de la enfermedad.
- ─ Se promueve la autonomía de la persona afectada mediante el uso de productos de apoyo en las diferentes fases de la enfermedad.
- ─ Se observa una mejora en la salud emocional de las familias.
- ─ Tranquilidad en el seno familiar por el apoyo recibido y acompañamiento profesional frente a la adversidad.
- ─ Trabajo en red con los diferentes agentes sociales, sanitarios y asociativos de la comunidad andaluza.

Financiación

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



Presencia en medios

ELA Andalucía es noticia tanto en los medios de comunicación generalistas como en medios especializados. Además, las redes sociales han recogido informaciones y reacciones relativas a la Asociación y nuestras necesidades.



Website

www.elaandalucia.es

 **321.339**
Visitas a la web

Durante 2024, **132 noticias** propias publicadas en la web www.elaandalucia.es

Visitas mensuales

Mes	Visitantes únicos	nº visitas	Páginas	Solicitudes	Tráfico
Ene 2024	13.276	28.860	158.223	852.284	36.49 GB
Feb 2024	13.551	27.927	198.952	936.735	39.65 GB
Mar 2024	13.830	27.336	194.538	925.189	46.09 GB
Abr 2024	14.088	24.159	258.684	1.151.083	45.26 GB
May 2024	13.089	23.373	252.120	1.079.020	35.88 GB
Jun 2024	13.426	24.291	156.579	975.230	37.34 GB
Jul 2024	12.683	28.129	135.545	695.523	32.76 GB
Ago 2024	14.058	26.599	74.436	566.409	29.51 GB
Sep 2024	12.920	24.393	76.970	840.179	36.67 GB
Oct 2024	14.483	28.703	85.048	1.000.747	46.68 GB
Nov 2024	14.176	28.230	82.613	838.580	34.68 GB
Dic 2024	12.095	29.339	90.173	697.334	32.24 GB
Total	161.675	321.339	1.763.881	10.558.313	453.17 GB

Fuente: Google Analytics

Visitas por país

Países (Top 10)	Páginas	Solicitudes	Tráfico
 United States	27.460	76.710	4.39 GB
 Spain	20.144	347.264	14.12 GB
 Desconocido	10.276	102.244	5.17 GB
 Morocco	7.351	8.126	153.82 MB
 Russian Federation	4.711	19.428	1.01 GB
 Great Britain	2.185	7.756	341.90 MB
 India	1.846	5.423	192.16 MB
 France	1.512	14.938	636.39 MB
 Germany	1.411	3.332	94.78 GB
 Romania	1.257	22.789	940.99 GB
Otros	12020	89.324	5.16 GB

Actos de difusión





I Gala solidaria



Paco Pedregal: «La gala de la ELA en Sevilla servirá para ayudar a muchos enfermos en su día a día»

La Asociación ELA Andalucía organiza este sábado 6 de abril en el Casino de la Exposición un gran evento con el que espera recaudar fondos para fisioterapeutas, ayudas domiciliarias y compras técnicas para los pacientes

Pepe Gastáyer: «Cuando me diagnosticaron ELA, pensé que mi novia me dejaría pero se casó conmigo»

«La ELA avanza mucho más rápido que la burocracia»

La sonrisa de Irene

La mujer de las mil batallas

Apagón de luz en Sevilla, en directo: última hora de los cortes e incidencias en Andalucía

Diario de Sevilla

ELA Andalucía abre una Fila 0 para colaborar con la primera Gala Solidaria en Sevilla

La asociación celebra este evento solidario el próximo sábado 6 de abril en el Casino de la Exposición y contará con cinefórum, actuaciones y sorteo para recaudar fondos

Sevilla organiza la I Gala Benéfica para dar visibilidad a la ELA



La solidaridad se vive de gala este sábado 6 de abril a partir de las 14:00 horas, en un evento sin precedentes organizado por la Asociación Andaluza de Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA Andalucía) con el propósito de recaudar fondos para apoyar con servicios y productos de interés a quienes luchan contra esta enfermedad en toda la región andaluza. La primera gala solidaria de la asociación en la capital andaluza promete ser una jornada 'de solidaridad, música y repertorio', asegura desde el organismo.



Diario de Sevilla

Sevilla organiza la I Gala Benéfica para dar visibilidad a la ELA

ELA Andalucía organiza el acto que tendrá lugar el próximo sábado 6 de abril de 14:00 horas a 22:00 en el Casino de la Exposición y contará con un almuerzo y varias actuaciones

Goza en la mesa de los pacientes de ELA andaluces

El Parlamento andaluz reclama por unanimidad al Gobierno una ley para proteger a los enfermos de ELA



Sevilla. La Asociación Andaluza de Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA Andalucía) organiza el próximo sábado 6 de abril, a las 14:00 horas, la primera gala solidaria en la capital andaluza. El evento, que tendrá lugar en el Casino de la Exposición, contará con un almuerzo y varias actuaciones. El Parlamento andaluz reclama por unanimidad al Gobierno una ley para proteger a los enfermos de ELA.

Diario de Sevilla

Vivir en Sevilla

Una fiesta para visibilizar la ELA, una gran desconocida

La Asociación ELA Andalucía organizó ayer una gala con el fin de recaudar fondos para los pacientes con Esclerosis Lateral Amiotrófica

El evento se celebró en el Casino de la Exposición y contó con más de 300 asistentes

ELA Andalucía abre una Fila 0 para colaborar con la primera Gala Solidaria en Sevilla



Sevilla. La Asociación Andaluza de Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA Andalucía) organizó ayer una gala con el fin de recaudar fondos para los pacientes con Esclerosis Lateral Amiotrófica. El evento se celebró en el Casino de la Exposición y contó con más de 300 asistentes. ELA Andalucía abre una Fila 0 para colaborar con la primera Gala Solidaria en Sevilla.

ABC Sevilla

Éxito y gratitud en la I Gala Solidaria ELA en Sevilla

Más de quinientas personas participaron en ella y mostraron sus solidaridades a petición de la Asociación ELA Andalucía

Apagón de luz en Sevilla, en directo: última hora de los cortes e incidencias en Andalucía



Un momento de la gala a la que asistió el alcalde de Sevilla, José Luis Sánchez. / ASOCIACIÓN ELA ANDALUCÍA

Diario de Sevilla

El Casino de la Exposición acoge este sábado la primera gala solidaria contra la ELA

Las entradas se pueden adquirir en la página web de ELA Andalucía y también se puede colaborar en la Fila 0 haciendo donación al evento



Sevilla. La solidaridad se vive de gala este sábado 6 de abril a partir de las 14:00 horas, en un evento sin precedentes organizado por la Asociación Andaluza de Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA Andalucía) con el propósito de recaudar fondos para apoyar con servicios y productos de interés a quienes luchan contra esta enfermedad en toda la región.

Televisión



Prensa digital







Prensa

IGLESIA EN ESPAÑA

La ELA dejará de ser una enfermedad de “descartados”

La Iglesia aplaude el consenso político para aprobar una ley que dotará de recursos a los enfermos de esclerosis lateral amiotrófica

Tres meses de espera, las 4.000 personas que en España sufren ELA (esclerosis lateral amiotrófica, enfermedad degenerativa que paraliza el cuerpo) expresan su alivio tras el acuerdo alcanzado en el Congreso de los Diputados por PSOE, PP, Sumar y Juntos para que, en la primera semana de octubre, haya luz verde para la Ley ELA. Sus dos grandes hitos serán que a todo diagnosticado se le conceda una atención especializada y a tiempo completo. Y es que los gastos al tener que contratar ellos mismos a profesionales sanitarios pueden ascender a unos 80.000 euros; inabundantes para la mayoría de las familias.

Desde Málaga, la gaditana Patricia Jiménez, a la que le diagnosticaron ELA a finales de 2022, comparte con Vida Nueva su alegría, “pues nos han tenido 39 meses esperando algo que parecía inminente”. Lo que ha sido desesperante para quienes no tienen margen de tiempo y se veían abocados a la eutanasia por no tener medios con los que cuidarse ante “una enfermedad de ricos”.

En su caso, en una fase temprana, “me encuentro más o menos estable, pero necesito ayuda para algo tan básico como abrocharme el botón del pantalón”. De ahí que reivindique la “urgencia” de esta

ley “para los que necesitan asistencia para todo”, siendo muy pocos “los que se pueden permitir pagar un acompañamiento durante las 24 horas”. En clave de fe, Jiménez se agrada a Dios al afrontar esta prueba: “El lo ha puesto en mi camino... A veces tengo momentos de flojera, pero me gusta pensar que, si me ha ‘tocado’, es porque el Señor piensa que soy fuerte y puedo afrontarlo”. Así, “lo acepto y lo afronto como puedo. Dios está ahí, conmigo, y confío en Él”.

Ayuda a los demás
Pese a que no es fácil hablar de ello, esta madre de una hija de cuatro años quiere hacerlo “si mi testimonio ayuda a otros que puedan estar sufriendo mucho”. Un mensaje que es válido “para todos, pues a cualquiera le puede llegar una enfermedad grave o una situación que te descoloca... Pero merece la pena. Amo la vida y quiero seguir siendo feliz”.

José Luis Méndez, director del Departamento de la Pastoral de la Salud de la Conferencia Episcopal, valora que “el solo hecho de que haya una ley ya es bueno”, aunque lo mejor es que “se reconozca la mayoría de las reclamaciones de los pacientes”. Eso sí, ahora toca “estar atentos a que se dote de recursos y a que la ley no encuentre bloqueos burocráticos en las autonomías”. Y es que “no será la primera ley que se anuncia y luego apenas se aplica en lo concreto”.

Este sacerdote y médico valora que, “al apoyarse la vida hasta el final, se reconoce de modo implícito que vive mereciendo la pena”. Por su experiencia acompañando a enfermos de ELA, “el primer beneficiado es el cuidador, al que se le abre una dimensión imponente. Al adentrarse en esa cultura del cuidado, se amplía la mirada sobre los demás y sobre uno mismo. Palpas el valor intrínseco de la persona. Es lo que, tan bellamente, **Francisco** denominó ‘revolución de la ternura’”. Acompañar a un anciano o a un enfermo te hace mejor”.



Patricia Jiménez



Paco Pedregal: «Con la Gala ELA ayudaremos a muchos enfermos»

La Asociación ELA Andalucía la celebrará este sábado en el Casino de la Exposición

LA ASOCIACIÓN ELA ANDALUCÍA, tras 24 años de vida, en 2024 cumple su aniversario. Desde su creación en 2000, ha crecido de manera constante, pasando de ser una asociación de personas con ELA a una organización que trabaja para mejorar la vida de los enfermos de ELA en Andalucía. Este sábado, 13 de octubre, la asociación celebrará su 24º aniversario en el Casino de la Exposición, con un programa de actividades que incluye una cena, un espectáculo musical y un sorteo de premios. El presidente de la asociación, Paco Pedregal, ha expresado su satisfacción por el crecimiento de la asociación y su compromiso con la mejora de la vida de los enfermos de ELA en Andalucía.



Paco Pedregal, presidente de la Asociación ELA Andalucía, en un momento de la Gala.

Esta I Gala Solidaria contará con actuaciones de grupos musicales y sorteos entre los asistentes diversos regalos.

MONTERO A. GARCÍA, ELA, P. (Presidencia)
F. J. GARCÍA, ELA, P. (Vicepresidencia)
F. J. GARCÍA, ELA, P. (Secretaría)
F. J. GARCÍA, ELA, P. (Tesorero)

La Asociación ELA Andalucía, tras 24 años de vida, en 2024 cumple su aniversario. Desde su creación en 2000, ha crecido de manera constante, pasando de ser una asociación de personas con ELA a una organización que trabaja para mejorar la vida de los enfermos de ELA en Andalucía. Este sábado, 13 de octubre, la asociación celebrará su 24º aniversario en el Casino de la Exposición, con un programa de actividades que incluye una cena, un espectáculo musical y un sorteo de premios. El presidente de la asociación, Paco Pedregal, ha expresado su satisfacción por el crecimiento de la asociación y su compromiso con la mejora de la vida de los enfermos de ELA en Andalucía.

DÍA DE LA ESCLEROSIS LATERAL AMIOTRÓFICA

En enero de 2021 y tras un año desde el primer síntoma de la ELA, el cordobés Antonio Aláez recibió el diagnóstico de esta cruda enfermedad

“Con esta enfermedad, o tienes dinero o te mueres”

Angela Aláez

En un momento de la vida que parecía ser el más tranquilo, Antonio Aláez recibió el diagnóstico de esta cruda enfermedad. En enero de 2021, tras un año desde el primer síntoma de la ELA, el cordobés Antonio Aláez recibió el diagnóstico de esta cruda enfermedad. En enero de 2021, tras un año desde el primer síntoma de la ELA, el cordobés Antonio Aláez recibió el diagnóstico de esta cruda enfermedad.



Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

Antonio Aláez, diagnosticado por ELA, en su casa.

09 Transparencia

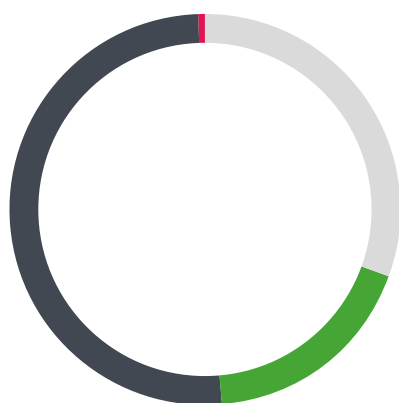
En la Asociación ELA Andalucía, valoramos la transparencia y la rendición de cuentas como pilares fundamentales.

Por ello, compartimos abiertamente nuestras cuentas y auditoría con asociados, colaboradores y donantes a través de nuestra página web <https://www.elaandalucia.es/transparencia/>

Nuestras cuentas son un reflejo de la solidaridad social en la lucha contra la ELA. Cada pequeña o gran contribución suma en este esfuerzo conjunto. Es vital seguir ofreciendo ayuda a pacientes, cuidadores y familiares, así como apoyar la investigación en este campo.

Es importante destacar que ELA Andalucía no persigue fines lucrativos; todo nuestro presupuesto se destina a la ejecución de programas sociosanitarios y servicios sociales en cumplimiento de nuestros objetivos estatutarios. Cada euro invertido se traduce en acciones concretas que impactan positivamente en la vida de quienes se enfrentan a la ELA y sus familiares directos.

Ingresos



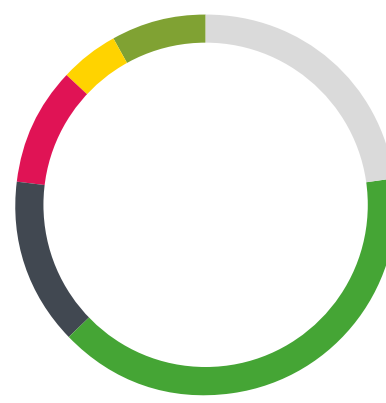
- 30,7% Propios
- 18% Públicos
- 50,88% Privados
- 0,41% Extraordinarios de herencia

Destino de fondos



- 12,5% Estructura
- 4% Captación de fondos
- 83,5% Servicios

Gastos de servicios



- 23% Atención psicológica y social
- 40% Fisioterapia domiciliaria
- 14% Ayuda a domicilio
- 10% Productos de apoyo
- 5% Comunicación alternativa
- 8% Difusión y sensibilización

Gracias a todos

Durante el año 2024, todos los servicios de atención a las familias ofrecidos por la Asociación ELA Andalucía fueron posibles gracias al compromiso y apoyo de una valiosa red de personas y entidades colaboradoras:

- ┐ Nuestros socios y socias, cuyas cuotas han contribuido de forma significativa al sostenimiento de nuestra labor.
- ┐ Personas particulares que organizaron eventos solidarios para sensibilizar y apoyar la ELA.
- ┐ Voluntarios y voluntarias, que ofrecieron su tiempo y dedicación de manera generosa.
- ┐ Profesionales sanitarios, cuyo compromiso humano ha sido ejemplar.
- ┐ Entidades privadas aliadas, con las que compartimos valores y sumamos esfuerzos para alcanzar objetivos comunes.
- ┐ Las subvenciones recibidas por parte de la administración pública andaluza, que han respaldado nuestras acciones.

Gracias a esta amplia red de apoyo, hemos podido continuar trabajando por y para las personas afectadas por la ELA y sus familias, reafirmando nuestro compromiso con la sociedad y con la causa que nos mueve: la lucha contra la ELA.





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
