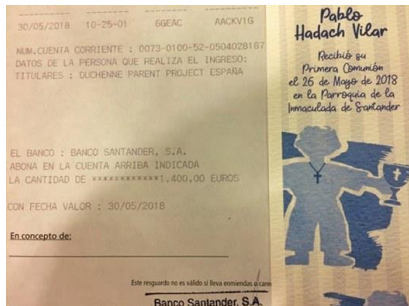


SOCIAL DUCHENNE JUNIO 2018

1 de junio



Y esta es la historia de Pablo Hadach Vilar... Hace unos meses preparando su 1ª Comunion empezaban a preguntarle por sus regalos favoritos... Pablo lo tenía muy claro, su primo padece Distrofia Muscular de Duchenne, quería una cura para él. Le dijo a su madre que todo lo que quería era dinero para dar a los médicos, dinero para ayudar a su primo y a todos los niños que no tenían la suerte que él tenía al no tener ese problema. Y así fue, su madre, Eva,

puso en conocimiento de todos los invitados esa propuesta...

¡Y ESTE ES EL RESULTADO:

1400€ ES EL REGALO QUE PABLO NOS HA HECHO A NOSOTROS!

Sin palabras nos dejan este tipo de acciones.

¡ERES UN CAMPEÓN!

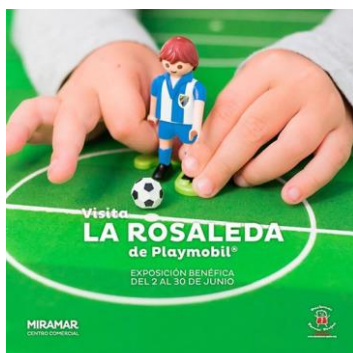
¡MUCHÍSIMAS GRACIAS PEQUEÑO!

¡No dudes que ese dinero irá íntegramente destinado a recursos para la investigación de la distrofia muscular de Duchenne&Becker!

Educando en valores... ¡IMPRESIONANTE!

#todossomosduchennebecker #desafioduchenne

1 de junio



¡Nos fuimos a Málaga con Playmobil!

MUCHÍSIMAS GRACIAS POR PENSAR EN NOSOTROS

#todossomosduchennebecker #desafioduchenne

1 de junio



¡Un nuevo agradecimiento nos lleva esta vez a GUADALCANAL! (Sevilla).

¡El Club de Ciclismo MTB Guadalcanal nos ha hecho una donación por importe de 500€! ¡Su propuesta fue la venta de maillots, y el fin la investigación!

Son los organizadores de la carrera «La Capitana» pero sobre todo son unas ¡GRANDÍSIMAS PERSONAS!

¡MUCHÍSIMAS GRACIAS A TODOS!

<http://www.capitana.es> www.mtbguadalcanal.es

#todossomosduchennebecker #desafioduchenne



1 de junio



¡DOMINGO SOLIDARIO!

ALAQUÁS-VALENCIA-
II Torneo Solidario Alaquás Fútbol Sala.

Dentro del marco del mes del deporte organizado por su Ayuntamiento, el pasado domingo 3 de junio celebraron un torneo de fútbol en favor de Duchenne Parent Project España.

¡MUCHÍSIMAS GRACIAS POR PENSAR EN NOSOTROS UNA VEZ MÁS!

Todos los fondos recaudados fueron íntegramente destinados a recursos para la investigación de la distrofia muscular de Duchenne&Becker.

[#todossomosduchennebecker](#) [#desafioduchenne](#) [#deporteporduchenne](#)[#porellos](#)

2 de junio



¡Uno de nuestros pequeños más organizo todo un eventazo en favor de Duchenne! ¡Volvemos a Oviedo (Asturias) de la mano de Raúl Marcos!

Su lema: [#marcaleungoladuchenne](#)

Su propósito: Recaudar todo el dinero que le sea posible para "la medicina que necesita su amigo y todos los niños con Duchenne".

Su llamamiento: La investigación necesita dinero.

Y... ¡¡la ha vuelto a liar!! No le ha servido hacer decenas de entrevistas, no le ha servido quedarse con sus donaciones personales (de sus goles) y toda la gente que le ha apoyado, su club "Atlético de Lugones", familiares, amigos, profesores, apoyos mediáticos, el club de sus amores "Real Oviedo", su campaña de fundraising

en migranodearena.org :

<https://www.migranodearena.org/.../18312/marcaleungoladuchenne> (en la que ya roza los 2000€), etc...

¡ESTE PEQUEÑO DE 9 AÑOS HA IMPLICADO A TODA SU COMUNIDAD EDUCATIVA!

El [Colegio Amor de Dios de Oviedo](#) prepara en favor de Duchenne Parent Project España, gracias a Raúl, un gran evento deportivo en el que dar a conocer nuestra problemática y, respaldado por toda esa comunidad y su [Ampa Amor de Dios Oviedo](#), ¡lo ha logrado!

El colegio se ha llenado de donaciones, sorteos con regalos de varias entidades, animación, música, pintacaras, y fútbol para todos los que se inscribieron para formar parte de esta gran fiesta por la solidaridad.

Si queréis conocer más acerca de este gran evento, los premios, los sorteos, los apoyos y todo, puedes seguirlo en:

<https://www.facebook.com/Desfile-Solidario-Por-Duchenne-In.../>

¡MUCHÍSIMAS GRACIAS RAÚL!

¡MUCHAS GRACIAS A TODOS LOS QUE LE HABÉIS APOYADO Y MUCHAS

GRACIAS A RAQUEL Y CARLOS (sus padres) POR TODO LO QUE ESTÁIS HACIENDO!

Todos los fondos recaudados fueron íntegramente destinados a recursos para la investigación de la distrofia muscular de Duchenne&Becker.

(Raúl, has ido creciendo con ello sin darte cuenta, hoy veo en ti a un chico que ha crecido muy rápido en valores y en seguridad en sí mismo. No cambies nunca.)

¡VAMOS A POR ELLO!

#todossomosduchennebecker #desafioduchenne #deporteporduchenne#porellos #elretoderaul #YoSiVoy

2 de junio

¡El Pádel está de moda! ¡Y aún nos gusta más cuando es solidario!

II Torneo de Pádel Solidario "Por Adrián contra Duchenne" en Madrid.

EL PASADO DOMINGO 10 DE JUNIO, CLUB DE PADEL MADRID LAS TABLAS.

¡Exhibición de Pádel en Silla, entrega de premios, rifa de material deportivo... etc!!

¡MUCHAS GRACIAS A LOS ORGANIZADORES Y RECORDAD!:

Todos los fondos recaudados fueron íntegramente destinados a recursos para la investigación de la distrofia muscular de Duchenne&Becker.

#todossomosduchennebecker #desafioduchenne #deporteporduchenne#porellos

4 de junio

¡DIFUSIÓN!

El pasado 4 de junio, DPP España acudió a la presentación del Circuito de Pádel Benéfico de la Fundación Atlético de Madrid, que este año donará parte de la recaudación de sus 7 pruebas nacionales a nuestra asociación.

En el acto esa mañana, se reunieron los equipos de la fundación (como los organizadores del circuito), ex futbolistas, jugadores de pádel profesionales y los

numerosos medios de comunicación, todos se interesaron por la labor de nuestra asociación y mostraron su apoyo.

¡¡Muchas gracias a la Fundación Atlético de Madrid, a Metodika Eventos y a nuestro padrino Carlos Jean por su apoyo!!

Y por supuesto a todos los medios de comunicación allí congregados para dar difusión a este gran evento que se prepara en favor de "CRIS CONTRA EL CANCER" y "DUCHENNE PARENT PROJECT ESPAÑA";

La Fundación del Atlético presenta el III Circuito de Pádel

<https://www.larazon.es/.../la-fundacion-del-atletico-presenta...>



Presentado el III Circuito de Pádel Fundación Atlético de Madrid
<https://www.mundodeportivo.com/.../presentado-el-iii-circuito...>

http://as.com/.../20.../06/04/primer/1528126569_847301.amp.html<http://www.mundo.deportivo.com/.../presentado-el-iii-circuito-...>

¡GRACIAS nuevamente a [Alejandra Pereda](#) y [Jose Barranco](#) por darnos voz!

[#todossomosduchennebecker](#) [#desafioduchenne](#)
[#deporteporduchenne](#)

5 de junio

El servicio de Atención Psicosocial DPPE pone en marcha un nuevo proyecto: “El cole es de todos”

Este proyecto abrirá una vía de comunicación con el profesorado para poder facilitarles información y orientación sobre las características de la enfermedad, las necesidades de adaptación del entorno físico, de los materiales, de las actividades escolares, etc.

De esta manera, incentivaremos la inclusión y adaptación de los/as niños/as afectados/as por las distrofias musculares de Duchenne y Becker en sus centros educativos. Y no solo eso, sino que mejoraremos la calidad de su proceso educativo y las relaciones dentro de este ámbito.

Este proyecto está dirigido a todos los/as niños/as afectados/as por Distrofia Muscular de Duchenne y Becker socios de nuestra asociación (DPPE), y se llevará a cabo desde el inicio de la escolarización hasta noviembre del 2018.

Seguro que será del interés de todos!!

[#guiaeducativa](#) [#todossomosduchennebecker](#) [#desafioduchenne](#)

<https://www.duchenne-spain.org/blog/el-servicio-de-atencion-psicosocial-dppe-pone-en-marcha-un-nuevo-proyecto-el-cole-es-de-todos/>

6 de junio

DUCHENNE PARENT PROJECT ESPAÑA pone nombre a un trabajo que lleva realizándose ya desde hace un tiempo...

SARA quiere garantizar que todos los pacientes con DMD o DMB en España, independientemente de su edad, o de la ciudad de residencia, tengan asegurado el acceso a ensayos clínicos.

Pero...

¿Qué es SARA?

SARA o Servicios Adscritos al Registro de Pacientes Asociados proporciona un recurso central que ofrece asesoramiento y orientación a Pacientes, Farmacéuticas y Hospitales Españoles sobre cómo participar en un ensayo clínico en DMD o DMB.

Tenéis toda la información en el siguiente enlace:

[#todossomosduchennebecker](#) [#desafioduchenne](#)

<https://www.duchenne-spain.org/investigacion/sara-servicios-adscritos-al-registro-de-pacientes-asociados/>



6 de junio



Ella es Raquel Blazquez, una de las últimas incorporaciones al voluntariado para nuestra entidad.

Anoche, Onda Madrid se interesaba así por una de nuestras campañas, #marcaleungoladuchenne protagonizada por #elretoderaul.

Una fantástica entrevista que queremos compartir con vosotros!
¡Gracias por darnos voz y gracias [Rackel Bdm](#) por todo lo que estás haciendo!

¿Aún no sabes de qué va?:

Así comenzó #elretodeRaul: <https://youtu.be/aO5Inwt5k8s>

Puedes colaborar con esta campaña

en <https://www.migranodearena.org/.../18312/marcaleungoladuchenne>

Cualquier aportación suma... ¡¡Y es totalmente fiable y seguro!!

También puedes colaborar enviando un sms con la palabra SUEÑO al 28014

Recuerda... todos los fondos recaudados serán íntegramente destinados a recursos para la investigación de la distrofia muscular de Duchenne&Becker.

¡¡DIFUNDE!! ¡¡HAZ QUE CUENTE!!

¡MUCHÍSIMAS GRACIAS A TODOS!

[#todossomosduchennebecker#desafioduchenne](#)

7 de junio



Proyecto Duchenne
La lucha contra una patología molecular



Hoy, gracias a Álvaro Martínez Del Pozo, hemos estado "presentes" en una nueva charla divulgativa en el IES FRANCISCO DE GOYA - La Elipa-

¡PROYECTO DUCHENNE! ¡Una idea que está llevando a cabo nuestro colaborador sigue adelante!

¡MUCHÍSIMAS GRACIAS UNA VEZ MÁS!
[#todossomosduchennebecker #desafioduchenne](#)

7 de junio



En Asturias, una vez al año, un pueblo obtiene por méritos propios, la denominación de "Pueblo Ejemplar". Por su apuesta de futuro, por su vivencia, por su forma de convivir, por sus gentes y por mil factores entre los que se incluye su solidaridad y buen hacer, lo han conseguido.

El premio es otorgado dentro del enclave de los "Premios Princesa de Asturias".

POREÑU es hoy quien ostenta este galardón, un precioso pueblo de Villaviciosa que algunos miembros de nuestra entidad tienen el placer de conocer.

Para su sexto Mercado Solidario han decidido donar todos los beneficios a Duchenne Parent Project España, uniéndose con ello a nuestra lucha por la investigación.



¡Así que el pasado 16 de junio, allí estuvimos para representar a nuestra entidad, conocer y agradecer a sus gentes esta labor y pasar junto a ellos un día MUY ESPECIAL!

¡MUCHÍSIMAS GRACIAS POR PENSAR EN NOSOTROS!

¡Muchas gracias Loli por todo lo que haces y muchas gracias a Alejo y Julia, porque sin vosotros esto no hubiera sido posible!

[#todossomosduchennebecker](#) [#desafioduchenne](#) [#asturiassolidaria](#)

8 de junio

Un nuevo reto en migranodearena.org ¡¡EN FAVOR DE DUCHENNE!!

Él es [Jose Camacho Aguilera](#) y el 30 de Junio iniciará un reto solidario recorriendo el camino de Santiago Portugués, desde Lisboa hasta llegar a Santiago de Compostela (620km en 9 días).

Busca con ello dar visibilidad y ayudar a nuestra entidad para encontrar una cura/tratamiento para la Distrofia Muscular de Duchenne y Becker y mejorar la calidad de vida de los afectados y sus familias mediante la promoción y financiación de la investigación clínica, servicios de atención psicosocial, campañas de sensibilización y programas educativos.

¡Y es por ello que se une a nuestra lucha!

Pide con este reto que todos nos unamos a esta lucha con pequeños donativos en la campaña que ha lanzado.

y nosotros te lo agradecemos ¡¡enormemente!!

VAMOS A POR ELLO...

[#todossomosduchennebecker](#) [#desafioduchenne](#)

<https://www.migranodearena.org/reto/18714/camino-de-santiago-por-la-investigacion-de-la-dmddmb>

11 de junio



En la mañana del 11 de junio, los medios de comunicación se han hecho eco del evento que desde el pasado 2 de junio y hasta el próximo día 30 está teniendo lugar en el Centro Comercial Miramar.

¡Visita 'La Rosaleda' de Playmobil® y ayuda a la investigación sobre la distrofia muscular de Duchenne Parent Project!

Una espectacular maqueta del estadio elaborado con 800 Playmobil tras 1.000 horas de trabajo de su creador. ¡Te va a EN-CAN-TAR!

¡Todos los donativos recaudados irán destinados a la investigación de la distrofia muscular a través de Duchenne Parent Project España! ¡Y nuestra compañera Sara, hoy nos ha dado voz!

¡¡MUCHÍSIMAS GRACIAS A TODOS!!

[#todossomosduchennebecker](#) [#desafioduchenne](#) [#eventosporduchenne](#)



12 de junio



¡Nos vamos a Bormujos, (Sevilla)!

Un nuevo evento solidario de la mano de VERÓNICA OSUNA ESTILISTAS en favor de Duchenne Parent Project España se celebró el pasado 17 de junio, de 11h. a 14h. en el Centro de Recursos de Asociaciones.

¡DÍA DEL CORTE DE PELO SOLIDARIO POR 5€!

Todos los fondos recaudados fueron íntegramente destinados a recursos para la investigación de la distrofia muscular de Duchenne&Becker.

¡MUCHÍSIMAS GRACIAS UNA VEZ MÁS!

#todossomosduchennebecker #desafioduchenne

12 de junio



¡Un nuevo agradecimiento nos lleva a Oviedo (Asturias) y a un club de fútbol que un año más ha deseado finalizar su temporada deportiva colaborando con nuestra entidad!

¡Queremos agradecer al Club Atlético La Florida su donación y su apoyo!

GRACIAS A TODOS

¡Una donación que será íntegramente destinada a

recursos para la investigación y que ya está ingresada en nuestra cuenta para ese fin!

Para agradecer en nombre de todos, nuestro pequeño Alejandro hoy ha recibido la notificación.

#todossomosduchennebecker #desafioduchenne

13 de junio

CARRUSEL
Limónada y rosquillas solidarias 1€ a favor de
Duchenne Parent Project España
Viernes 15 Junio a partir de 21:00.



¡CAMPO DE CRIPTANA! (Ciudad Real).

¡¡Tuvimos un evento solidario el pasado viernes 15 de junio a en favor de Duchenne!!

Es la noche de las luces y, en la tienda de Carrusel, hubo limonada y rosquillas solidarias por 1€.

También nuestras pulseras y algunas cositas más.

Todos los fondos recaudados fueron íntegramente destinados a recursos para la investigación de la distrofia

muscular de Duchenne&Becker.

MUCHÍSIMAS GRACIAS A TODOS!

#todossomosduchennebecker #desafioduchenne



14 de junio



¡¡Y hoy también tenemos que agradecer a BCN TRAVEL y David Domínguez su director, por la donación de este portátil que pronto vamos a sortear para seguir recaudando fondos que serán invertidos en investigación!!

¡Muchas gracias David por esta idea! En la imagen Susana le hace entrega a nuestro compañero Jesús de dicho ordenador! !!MUCHÍSIMAS GRACIAS!!

15 de junio

Cuando las iniciativas parten de la mano de quienes pueden optar a ellas, pero son los niños los que las llevan adelante... ¡No hay forma de redactar un texto para explicar las emociones y el agradecimiento que podemos sentir!

Esta es la historia de un colegio de Gijón, COLEGIO PÚBLICO RÍO PILES, en Asturias, un colegio que se presentaba a un proyecto de la "Obra Social de La Caixa". "CAMBIAMOS PRESENTES, CONSTRUIMOS FUTUROS" !!MUCHÍSIMAS GRACIAS A LA CAIXA POR ESTAS INICIATIVAS!!

Los niños de 4º de Primaria se pusieron manos a la obra, buscaron información sobre nosotros, hicieron sus dibujos, elaboraron con la ayuda de sus profesores sus proyectos, pintaron a mano sus propias camisetas, ¡se ilusionaron... Trabajaron y ¡GANARON!

¡1200€ ERA EL PRIMER PREMIO! ¡¡Y FUE PARA ELLOS!! ¡Para la asociación que representaban, PARA NOSOTROS para los retos que conocieron y para ayudar a otros niños!

Esto que os traemos hoy, es un breve resumen de lo acontecido está misma mañana. El resultado de un fantástico trabajo y el producto de la ilusión. ¡¡No podíamos haceros llegar de mejor manera este emotivo momento!!

¡CONCIENCIACIÓN, DIFUSIÓN Y SEGUIMOS SUMANDO RECURSOS PARA LA INVESTIGACIÓN!

Queremos agradecer a Obra Social La Caixa, al Ayuntamiento de Gijón, a su Concejala de Cultura Ana Monserrat López Moro, Al segundo premiado el CP. Cervantes (Para Mar de Niebla), a nuestra compañera Susana Carreño una vez más por representarnos, al CP Río Piles, y sobre todo a Patricia Hdez, Elisa Menéndez y María Antonia Corochano Ibáñez, ¡tutoras de este curso y de quien partió la iniciativa para los alumnos de 4º de Primaria! GRACIAS POR TODO ESTE GRAN TRABAJO.

¡Cambiamos presentes, construimos futuros... difícilmente será olvidado!

¡1200€!

¡GRACIAS A TODOS LOS QUE LO HABÉIS HECHO POSIBLE!

[#todossomosduchennebecker](#) [#desafioduchenne](#)

<https://www.facebook.com/DPPSpain/videos/1767472293300472/>

15 de junio

Torneo, León... ¡Cena popular y solidaria en favor de Duchenne Parent Project España!
!Por Javi! ¡¡Por todos los afectados!!

FIESTAS DE SAN JUAN con Duchenne Parent Project España.

¡MUCHÍSIMAS GRACIAS al AYUNTAMIENTO DE TORENO [Torero](#) por pensar en nosotros!

Todos los fondos recaudados fueron íntegramente destinados a recursos para la investigación de la distrofia muscular de

Duchenne&Becker.

[#todossomosduchennebecker](#) [#desafioduchenne](#)

16 de junio



¡¡Un pequeño avance sobre el evento de ayer, no vamos a añadir más a las palabras de Raquel!!

Mucho tenemos que contaros sobre este evento, implicaciones, donaciones, colaboración, ella os explica un adelanto. ¡¡MIL GRACIAS A TODOS!!

Nosotros tenemos que felicitar a esta chica, que ha bordado un evento sin precedentes con una coordinación de lujo y una implicación que nos ha dejado sin palabras. ¡Gracias Raquel, ansiosos por ver el resumen ampliado!

MÁS DE 2000€ QUE SUMAMOS A INVESTIGACIÓN

[#todossomosduchennebecker](#) [#desafioduchenne](#) [#elretoderaul](#) [#marcaleungoladuchenne](#)

17 de junio



¡¡¡MUCHÍSIMAS GRACIAS A TODOS!!! Seguimos sumando!!

Todos los fondos recaudados serán íntegramente destinados a recursos para la investigación de la distrofia muscular de Duchenne&Becker.

[#todossomosduchennebecker](#) [#desafioduchenne](#)



17 de junio

¡¡¡DIFUSIÓN!!!

Así se hace eco TVE1 y habla de la exposición solidaria a beneficio de Duchenne Parent Project España en el Centro Comercial Miramar de Fuengirola, Málaga.

!!!MUCHÍSIMAS GRACIAS!!!

[#todossomosduchennebecker](#) [#desafioduchenne](#)

<https://www.facebook.com/DPPSpain/videos/1771404606240574/>

18 de junio



¡¡EL LADO OSCURO VUELVE A ESTAR DE NUESTRA PARTE!!

La hoguera Molinos del Calvario y el Lado Oscuro de Star Wars nos dan la oportunidad de nuevo de darnos a conocer y ayudarnos a recaudar para la investigación de la distrofia muscular de Duchenne y Becker, porque... ¡“El miedo es el camino hacia el Lado oscuro”, y juntos hallaremos la luz para nuestr@s guerrer@s!!

Todo lo recaudado se destinará íntegramente para la investigación de esta enfermedad, queremos acabar con Duchenne, ¡porque Alma y todos sus compañeros de batalla lo merecen!

“¡Sin duda maravillosa la mente de un niño es”, ayúdanos a que crezcan y tengan un futuro por delante!

[#almacontraduchenne](#) [#todossomosduchennebecker](#) [#desafioduchenne](#)

[#uneteanuestrodesafio](#)

18 de junio



¡¡TORNEO BENÉFICO DESAFÍO DUCHENNE!!

Una jornada para disfrutar del golf en varias categorías, rifas, sorteos y solidaridad.

[#desafioduchenne](#) [#todossomosduchennebecker](#)

[#deporteporduchenne](#) [#Madrid](#)

20 de junio

No hay palabras para agradecer tanta solidaridad, tanto apoyo...tanto trabajo.

Muchísimas gracias a todos los que han apoyado a Raúl en su reto; a todos los que habéis colaborado con las donaciones; a padres, alumnos, profesores y amigos del Colegio Amor de Dios de Oviedo y su AMPA.

Gracias Rackel Bdm por tu implicación y el gran trabajo de difusión y concienciación que has realizado.

¡Sembrando solidaridad para cosechar esperanza!

¡GRACIAS!

[#desafioduchenne](#) [#todossomosduchennebecker](#)

<https://www.facebook.com/rackel.bdm/videos/1024721261016800/>

22 de junio



¡¡PONTE MIS ZAPATOS!!

Un magnífico montaje teatral de la compañía Cícople Teatro bajo la dirección de Irma Burgos Poyatos en la que todo lo recaudado será destinado a recursos de investigación.

#desafioduchenne
#todossomosduchennebecker
#culturaporduchenne

23 de junio

No podemos dejar pasar un minuto más para compartir esta fantástica entrevista a nuestra compañera Nuria, escritora del blog "El Desafío de Pablo".

¡¡Nuestra coordinadora de Prensa sale a escena en una entrevista completísima y repetimos FANTÁSTICA!!

!GRACIAS NURITA POR DARNOS VOZ! POR HACERLO TAN BIEN Y POR REPRESENTAR A TODAS LAS FAMILIAS EN ESTA OCASIÓN!

#gentechachi Madresfera MUCHÍSIMAS GRACIAS
#eldesafiodepablo #desafioduchenne #todossomosduchennebecker
https://www.spreaker.com/user/madresfera/desafio-de-pablo_1

22 de junio



Ponemos en marcha, para todos nuestros socios, el Servicio de Orientación Jurídica (SOJ). Pretendemos apoyar a las familias en la consecución de la efectividad de sus derechos, disminuyendo el grado de discriminación y el trato desigual que sufre nuestro colectivo en determinadas situaciones.

Desde el Servicio de Orientación Jurídica se asesorará a los socios sobre cómo actuar y los pasos a seguir ante la situación planteada en la consulta.

Tenéis toda la información en el siguiente link de nuestra web:

<https://www.duchenne-spain.org/blog/duchenne-parent-project-espana-pone-en-marcha-el-servicio-de-orientacion-juridica-soj/>

24 de junio



¡MUCHAS GRACIAS POR VUESTRA COLABORACIÓN!

No se ha quedado ni un solo monitor sin llevarse su camiseta a este gran campamento al que han querido darle un carácter solidario

#creandoconciencias
#todossomosduchennebecker #desafioduchenne



24 de junio



¡¡Soraya y Rosa!!

Dos de las representantes más mediáticas y queridas de Operación Triunfo, se unen a nuestro desafío y apoyan nuestra lucha.

Muchas gracias y que sigan los éxitos!!

[#desafioduchenne](#)

[#todossomosduchennebecker](#)

[#musicaporduchenne](#)



29 de junio



Bajo el lema NO ESTÁS SOLA/O , el 7 de julio a partir de las 19:30, se celebró en Burjassot una CENA SOLIDARIA en favor Duchenne Parent Project España.

Niños y adultos pasaron una tarde solidaria en la que todo lo recaudado fue destinado a recursos de investigación.

[#desafioduchenne](#)

[#todossomosduchennebecker](#)