

## SOCIAL DUCHENNE DICIEMBRE 2022

1 de Diciembre.



¡Último mes del año!

Diciembre comienza con nuevos protagonistas: Sergio, Nico, Vicente y Mario.

Nuestros chicos dan la campanada final a este fantástico calendario y con ello os invitan a conseguir el nuevo para 2023!!

RECUERDA!!1 HAZ TU PEDIDO EN pedidos@duchenne-spain.org para tenerlo listo el próximo día 1 de enero.

En nuestro [#calendariosolidario](#) hay impreso mucho más que doce meses.

[#solidaridad](#) [#desafioduchenne](#)

1 de Diciembre.



¿¿NOS AYUDAS A LLEGAR A LOS 2000€??

La Delegación de la Fundación Mediolanum apoya la labor de ONGs que ayudan a niños y niñas a conseguir un futuro mejor. La Delegación duplicará la donación conseguida en el reto, con el fin de multiplicar la solidaridad entre 2.000€ y 5.000€. ¡Entre tod@s podemos conseguirlo!



Mediolanum Aproxima tiene como objetivo crear una red de compromiso social activo entre las ONG, los Clientes y Banco Mediolanum para tener un impacto real y tangible en la sociedad española.

La suma de pequeños gestos, esfuerzos e intenciones se pueden convertir en una fuerza imparable y, en el actual contexto económico, imprescindible.

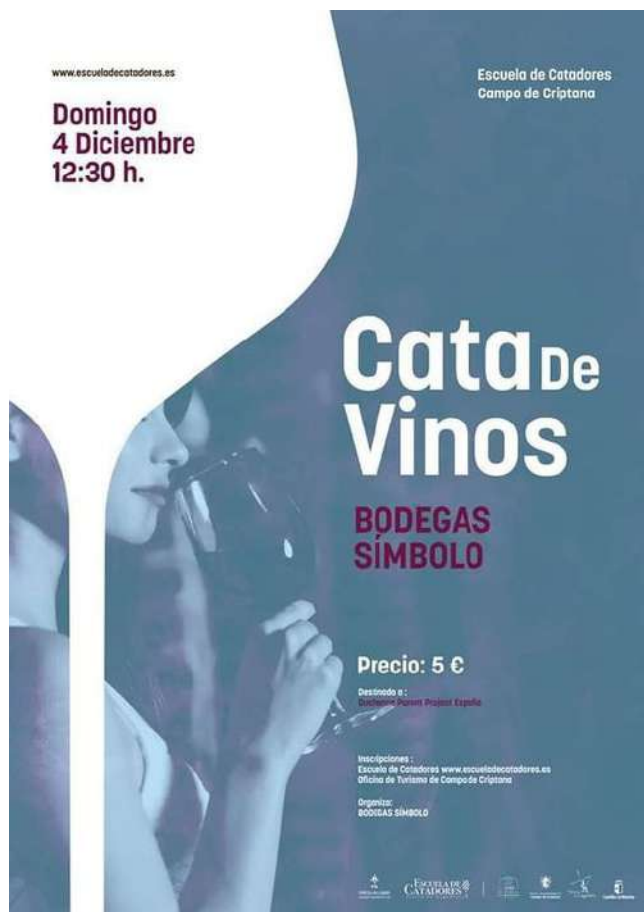
Queremos darte las gracias por tu compromiso, solidaridad, tiempo y dedicación. En la solidaridad, tú eres la pieza clave.

¡¡Únete al desafío Duchenne y colabora en este evento solidario!!

¡¡¡Tu granito de arena puede hacer una montaña y conseguir cosas increíbles para una mejor vida de estos niños y sus familiares!!!

👉👉👉👉 COLABORA!!! <https://www.migranodearena.org/.../-sumate-al-desafio...>  
[#desafioduchenne](#)

**3 de Diciembre.**



Mañana tenemos un evento en Campo de Criptana!! (Ciudad Real).

Domingo 4 de Diciembre, 12:30h. Escuela de Catadores.

👉👉 información e inscripción en el cartel adjunto.

OS ESPERAMOS!!!

MUCHÍSIMAS GRACIAS!!!!

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

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



Duchenne  
PARENT  
PROJECT España

4 de Diciembre.



Hoy comienza nuestro tradicional Mercadillo Solidario en el [Hotel Carlos V Toledo](#) !!

Os esperan a todos hasta el 8 de diciembre en las instalaciones del Hotel situado en la Calle Plaza Horno de la Magdalena nº4 de Toledo.

MUCHÍSIMAS GRACIAS UN AÑO MÁS!!!! 🍊🍊🍊🍊

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

5 de Diciembre.



¡¡Tenemos un nuevo concierto!!

Evento de los grandes en el Teatro Las Lagunas de Mijas (Málaga).

¿CUÁNDO? ➡ El próximo 17 de Diciembre a las 20h.

Organizado por nuestras compañeras de [Eventos benéficos Desafío Duchenne Mijas](#) que nunca faltan!

Va camino de ser otro exitazo!!!

¿TE LO VAS A PERDER?

🎯 ¡ENTRADAS YA A LA VENTA! 👉 [bit.ly/3uhMYCw](https://bit.ly/3uhMYCw)

Puedes comprarlas online o en los siguientes puntos de venta:

- Joyería Dayra 📍

<https://goo.gl/maps/5JaX2x22tgFm9Tve7>

- La Pao - estilista de imagen <https://goo.gl/maps/tVknzCWt9ezuFz5k9>
- Panaderías El Mimbre (Fuengirola) <https://goo.gl/maps/PpTbhSGoziXR6Tn38>
- Granier (Avda. Mijas) <https://goo.gl/maps/ABTS4LMYkN1uYzgZ8>
- Ecolimp Costa del Sol (C.C. Miramar) <https://goo.gl/maps/LQX58fKvK35bV8fg8>
- Dedo2 Peluquería <https://goo.gl/maps/Ykw5GgisFVc83uxB9>

Si no puedes asistir al evento pero te gustaría colaborar tenemos fila 0 | Bizum - código: 00949 TE ESPERAMOS!! MUCHÍSIMAS GRACIAS!!

[#desafioduchenne](#) [#jazzbenefico](#) [#jazz](#) [#mijas](#) [#jazzmusic](#) [#malagajazz](#) [#jazzendo](#) [#Eventos](#)  
[#todossomosduchennebecker](#)

## 9 de Diciembre.



¡¡1603€ es el resultado del Mercadillo Solidario organizado por nuestro amigo Jonatan en [4 Letras, Librería](#) de Gijón!!

No nos queda más que agradecer de corazón a cuantos habéis venido a visitarnos y a colaborar!

Por supuesto un año más agradecer a la librería por apoyar este evento y a ti

Jonatan, por seguir a nuestro lado.

MUCHÍSIMAS GRACIAS A TODOS!! Todos los fondos recaudados serán íntegramente destinados a recursos para la investigación de la Distrofia Muscular de Duchenne&Becker.

[#desafioduchenne](#) [#Todossomosduchennebecker](#) [#mercadillosolidario](#)

## 9 de Diciembre.



Ya ha dado comienzo nuestra campaña [#BolsSolidarios](#) en muchos colegios de toda España.

La emoción nos llega con estas primeras publicaciones de un Cole que muchos conocéis ya por su implicación siempre con nosotros.

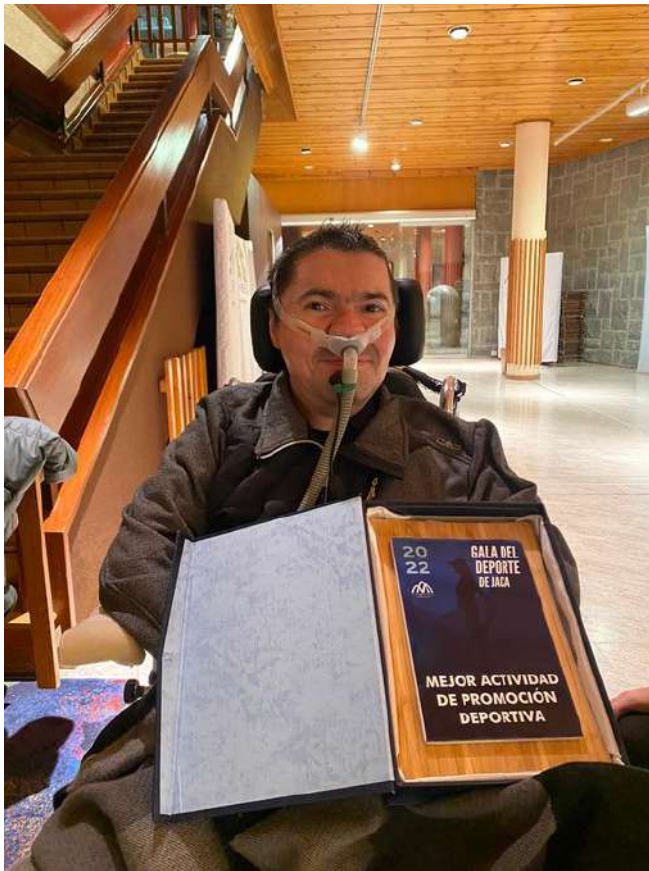
Hoy compartimos este comienzo de campaña desde el [Colegio Amor de Dios de Oviedo](#)

Los alumnos de 3º de E.S.O son en esta ocasión nuestros embajadores, ¡¡¡UN LUJO DE EMBAJADORES!!!

¡¡¡MUCHÍSIMAS GRACIAS!!!

[#micolemola](#) [#EstaHistoriaLaEscribimosJuntos](#)

**12 de Diciembre.**



El Ayuntamiento de Jaca organizó la Gala del Deporte el pasado viernes en el Palacio de Congresos en presencia de unas 500 personas. Un total de once premios (decididos por votación popular) y una treintena de reconocimientos se entregaron en esta cita, que se organiza cada dos años y cuyo último precedente databa de 2019, a causa de la pandemia.

Y hoy damos las gracias y la enhorabuena a [Quique Gravalos](#) por ser ganador gracias a [Jaca Lucha Contra Duchenne](#)

Esa carrera que fue un éxito total y queremos dejaros el discurso que el protagonista de esta hazaña quería hacer llegar a todos:

"Muchas gracias, la verdad que es un placer y un honor que mi Jaca, reconozca nuestra carrera como un trabajo bien hecho, solo he sido un poquito pesado. Mi gran amigo Victorino aquí presente hace no mucho me dijo: "es el voluntariado que más me ha costado", pero desde luego el que más satisfacción me ha dado... Claro que ha habido buena promoción deportiva, el video de agosto, reuniendo a tantos colectivos de Jaca y sobre todo la carrera, pero también sabéis que sobre todo ha habido promoción social, todos aquí todo Jaca conoce ahora la palabra Duchenne.

Un placer ser finalista junto al Club Jacetano Gimnasia Rítmica Deportiva, y Club Hielo Jaca una institución a la que tanto cariño le tengo.



Gracias al ayuntamiento por la gala y por la ayuda en particular qué hicieron con todo lo de la carrera, no todo es el dinero. Olvido "Que no te veo", que he hablado contigo en 6 meses más que con cualquiera de mis novias jajaja un placer ya lo sabes.

Gracias a esas Peñas de Jaca, que entendieron perfectamente cuál era mi idea , y de la mano de Carlos MAYAYO, hicieron un trabajo perfecto, el cual él me acompañó en cada una de las reuniones en plan secretario pobre.

Gracias a cada 1 de los voluntarios que hicieron posible esta idea loca, de la mano de su gran capitán Victorino. Nosotros quizás no tenemos subcampeones de Europa, pero tenemos un campeón del mundo con cada voluntariado que hace, Victorino, gracias por tu entrega y tu trabajo... es impagable, vales mas que todo este auditorio. Tú sí que das satisfacciones "capullo" xD.

Gracias a Eva torrenteras, y su club de atletismo de Jaca

Gracias a nuestra Voz, Palacin, "lo siento lo tengo que decir ole tus huevos" a día de hoy aun me está diciendo gente el buen trabajo que hiciste, más de 16 horas dando el callo, la voz de duchenne parent project, la voz de jaca lucha contra Duchenne, mi voz, enorme

1.322 inscripciones a las que hay que sumarle la fila cero, 13 afectados con sus familias, 73 organizaciones, comercios o empresas involucradas, mas de 35.000€ recaudados, cifras de locos, y encima premiados a la mejor promoción deportiva, habra que repetir, no?

Esta enfermedad necesita muchas ayudas, necesita Mil Jaca lucha contra Duchenne, no necesita que nos roben huchas benéficas que una farmacia pone con todo su corazón. Duchenne es una enfermedad difícil, cruel... bien lo saben las dos madres que tenemos aquí hoy, te afecta a ti y afecta a todo tu entorno.

Obviamente la carrera está dedicada a todos esos pequeños chicos con la enfermedad, que puede ser que alguno de ellos conozca la cura, y sobre todo a esas madres, padres y cuidadores que nos dan todo por los cuidados. Papa por muchas mas como esta. Aquí volveré cuando presentemos el documental"

MUCHÍSIMAS GRACIAS A TODOS Y SOBRETUDO GRACIAS A TI QUIQUE!  
VOLVEREMOS A JACA!

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

**12 de Diciembre.**



Próxima Webinar DPPE (14 y 21/12/2022):  
«Importancia de la fisioterapia en las distrofias musculares de Duchenne y Becker»

## IMPORTANCIA DE LA FISIOTERAPIA EN LAS DISTROFIAS MUSCULARES DE DUCHENNE Y BECKER

Únase a unos seminarios web con nosotros los días 14 y 21 de diciembre de 2022 a las 18:30 CET.

Seminario del 14 de diciembre:

En este primer seminario web se tratará la importancia de la fisioterapia en las distrofias musculares de Duchenne y Becker. Y se dividirá en dos bloques.

En el primer bloque se analizará la postura y el movimiento en niños y jóvenes afectados por DMD / DMB y en el segundo bloque se hablará de cuáles son las principales dificultades y los aspectos más relevantes a tener en cuenta para mantener las funciones motrices en un estado óptimo.

Seminario del 21 de diciembre:

En este segundo seminario web, se analizarán aspectos prácticos de la fisioterapia en casa y se proporcionarán estrategias y consejos prácticos sobre la postura y el movimiento en el día a día.

Ambos seminarios serán impartidos por Dña. Lidia Parra Sánchez, fisioterapeuta pediátrica y colaboradora en el departamento de fisioterapia de Duchenne Parent Project España.

Al registrarse, recibirá un correo de confirmación con información sobre cómo unirse al seminario web.

Información y registro en el siguiente link a nuestra web:

<https://www.duchenne-spain.org/.../proxima-webinar-dppe.../>

[#información](#) [#duchenne](#) [#Becker](#) [#fisioterapia](#) [#desafioduchenne](#)

13 de Diciembre.



¡Mercadillo Solidario, a favor de Duchenne Parent Project España!

Dentro del marco de campañas que se ha iniciado por varios puntos de España y en el que colaboran varios centros educativos, hoy os hablamos del Colegio de Nuestra Señora del Pilar en Motril (Granada).

Ahí os esperan a todos el próximo día 23 de diciembre con un fantástico Mercadillo Solidario.

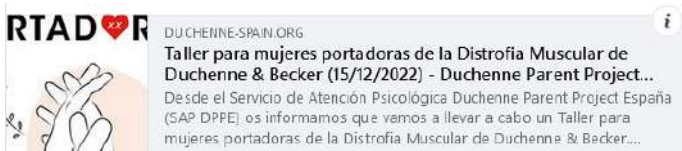
No podéis faltar!!

MUCHÍSIMAS GRACIAS!!!

[#micolemola](#)

[#EstaHistoriaLaEscribimosJuntos](#) [#desafioduchenne](#)

13 de Diciembre.



Taller para mujeres portadoras de la Distrofia Muscular de Duchenne & Becker (15/12/2022)

Desde el Servicio de Atención Psicológica

Duchenne Parent Project España (SAP DPPE) os informamos que vamos a llevar a cabo un Taller para mujeres portadoras de la Distrofia Muscular de Duchenne & Becker.

Creemos que es muy importante que podáis encontrar un espacio donde hablar de este tema y conocer más en profundidad, tanto aspectos biológicos como su parte emocional.

Para ello contamos con la colaboración de la Dra. Marisol Montolio, Directora Científica de Duchenne Parent Project España (DPPE), Sara Osuna Macho, Psicóloga y responsable del Servicio de Atención Psicológica DPPE y de David Díaz-Pinto, Psicólogo del Servicio de Atención Psicológica DPPE.

Información e inscripción en el siguiente link a nuestra web: <https://www.duchenne-spain.org/.../taller-para-mujeres.../>

[#duchenne](#) [#Becker](#) [#Información](#) [#desafioduchenne](#)





## 15 de Diciembre.

**KYOMU**

Club de Karate en Santa Pola - España

Hoy queremos agradecer al [KYOMU](#) (Club de Karate KYOMU de Santa Pola - Alicante) el bonito gesto que han tenido con nosotros.

320€ donados de la venta de lotería realizada por ellos que son los beneficios que ha generado.

Fondos que serán íntegramente destinados a recursos para la investigación de la distrofia muscular de Duchenne y Becker.

MUCHÍSIMAS GRACIAS A TODOS POR UNIROS A NUESTRO DESAFÍO!!

Muchas gracias Raúl por hacerlo posible [#desafioduchenne](#) [#todossomosduchennebecker](#)

## 16 de Diciembre.



MERCADILLO SOLIDARIO EN VIATOR – Almería!!

Os esperamos a todos mañana en nuestro stand a partir de las 10 de la mañana!

Muchísimas gracias al [Ayuntamiento de Viator](#) por invitarnos!!

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

## 18 de Diciembre.



[#MiColeMola](#)

Hoy nuestro agradecimiento va directo a Almería!!

El centro es el British School of Almería

<https://www.facebook.com/BethCaunitzDDS>

Y en particular a Maite García por llevar adelante esta iniciativa!

Un éxito de campaña con su mercado navideño que les ha llevado a recaudar 551€!!  
Fondos que serán íntegramente destinados a recursos para la investigación de la distrofia muscular de Duchenne y Becker.

MUCHÍSIMAS GRACIAS!!! [#desafioduchenne](#) [#EstaHistoriaLaEscribimosJuntos](#)

**18 de Diciembre.**



¡¡Vuelven las San Silvestre!!  
PROAZA – ASTURIAS

31 de Diciembre! Y OS ESPERAMOS!!

● Inscripciones en favor de Duchenne Parent Project España

◆ Los dos clubs de fútbol principales de esta comunidad autónoma han donado camisetas y balón para sorteos.

▼ Stand solidario para que todos podáis colaborar

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

MUCHÍSIMAS GRACIAS!!!

[#deporteporduchenne](#) [#SanSilvestre2022](#)

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

**19 de Diciembre.**



¡Por más acciones como esta!

MUCHÍSIMAS GRACIAS!!

[#desafioduchenne](#)

[#todossomosduchennebecker](#)

## 19 de Diciembre.



El pasado sábado 17 de diciembre en el salón de actos del Concello de Xunqueira de Espadañedo se celebró un festival de Navidad benéfico en favor de Duchenne Parent Project España.

Un festival lleno de momentos emotivos realizado con mucho cariño.

Con la venta de las figas se llegó a una recaudación de 952€!!! IMPRESIONANTE Y MUCHAS GRACIAS!!!

Fondos que serán íntegramente destinados a recursos para la investigación de la distrofia muscular de Duchenne Becker.

Hoy queremos agradecer por ello a:

- Os Xuncos por organizar este festival y por estar siempre dispuestos a colaborar con nuestra asociación.
- Concello de Xunqueira de Espadañedo.
- A todas las empresas, tiendas, comercios, bares, clubs de fútbol ... que donaron para los sorteos.

Y por supuesto a todos los vecinos que acudieron al festival.

MUCHÍSIMAS GRACIAS A TODOS!!

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

## 19 de Diciembre.

REGISTER.GOTOWEBINAR.COM  
[register.gotowebinar.com](https://register.gotowebinar.com)

### ! Fisioterapia !

Queridas familias,

El próximo 21 de Diciembre de 18:30h a 19:30h, se llevará a cabo el segundo bloque de la webinar sobre la

importancia de la fisioterapia en las distrofias musculares de Duchenne y Becker.

Será impartido por Dña. Lidia Parra Sánchez, fisioterapeuta pediátrica y colaboradora en el departamento de fisioterapia de Duchenne Parent Project España.

Se analizarán aspectos prácticos de la fisioterapia y se proporcionarán estrategias y consejos sobre la postura y el movimiento en el día a día.



20 de Diciembre.



El pasado sábado tuvimos la oportunidad de poner nuestro stand en el Mercadillo Solidario de VIATOR – Almería.

Gracias a nuestras chicas, Carmen y Roció, 285€ más serán íntegramente destinados a recursos para la investigación de la distrofia muscular de Duchenne y Becker.

MUCHÍSIMAS GRACIAS CHICAS!

Y muchísimas gracias a todos los que os acercasteis a colaborar con nosotros.

SEGUIMOS SUMANDO!!

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

20 de Diciembre.



La Comunidad de Madrid presenta la campaña de Metro "Estamos en línea contigo" cediendo espacios publicitarios de la red a doce entidades sociales.

¡¡NOSOTROS SOMOS UNA DE ELLAS!!

Esta actuación, que se desarrolla desde 2016, se prolongará hasta el próximo 13 de enero en todas las líneas del suburbano. El objetivo de este proyecto es sensibilizar y dar visibilidad a

la labor que se realiza desde estas organizaciones.

😊 DUCHENNE PARENT PROJECT ESPAÑA estará en la línea 5 y en los intercambios. 😊

Y estamos encantados de compartir esta noticia con todos vosotros dada la importante visibilidad que nos ofrece. 📺 👧 👦

Os dejamos el vídeo que hemos preparado para la ocasión. Esperamos que os guste.

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

21 de Diciembre.



Estamos encantados de poder dirigirnos a vosotros un año más, porque significa que seguís y seguimos aquí, unidos en esta lucha sin tregua para acabar con las distrofias musculares de Duchenne y Becker.

Este año por fin, podemos celebrar que un nuevo compuesto en ensayo clínico y en una fase ya avanzada, ha arrojado resultados positivos que se pueden traducir en un cambio de la historia de la enfermedad, alargando entre otras, la capacidad de caminar para todos los afectados deambulantes, sea cual sea su mutación.

Queremos trasladar a todas las familias que seguimos trabajando para que este compuesto y otros, basados en terapia génica, se puedan probar en cualquier rango de edad.

A través de los proyectos de investigación que financiamos actualmente, estamos ofreciendo ayuda a quienes están liderando estos ensayos para que puedan solucionar los contratiempos que puedan aparecer.

Nuestro objetivo básico es que estos compuestos y los que están por llegar puedan comercializarse cuanto antes. Llevamos a los afectados por bandera en nuestros fines y



objetivos y no vamos a parar hasta que todos, sin excepción, se puedan ver beneficiados: niños, niñas, jóvenes, adultos... Estamos con vosotros!

Queremos trasladar a todos aquellos que nos ayudáis con vuestras aportaciones económicas, sin ser afectados, que nada de lo que hemos conseguido es fruto de la casualidad.

El hecho de que los ensayos clínicos estén llegando a España, es gracias a vosotros, porque con vuestras aportaciones podemos tener una excelente área de investigación que mantiene relación con todos aquellos proyectos internacionales susceptibles de abrir un ensayo clínico en nuestro país.

Que desde esa área, se pueda coordinar el equipo de tecnología, que estudia la manera de mejorar la calidad de vida de nuestros niños y jóvenes, tampoco es fruto del azar, sino de vuestro apoyo.

También es gracias a vosotros que podamos ayudar a quienes lideran estos proyectos, ya que lo hacemos aportando fondos que nos llegan a través vuestra.

Que, gracias a vosotros, tenemos un inmejorable departamento social y legal que se encarga de mantener reuniones con el Ministerio de Sanidad, distintas concejalías de cada comunidad autónoma, y las instituciones pertinentes que podrían acelerar la comercialización de los fármacos en nuestro país.

Que el hecho de que sigamos con fuerza se debe a la atención que podemos ofrecer a las familias y afectados, a través de nuestros psicólogos, y de nuestro departamento de administración y trabajo social. Esto también es gracias a vuestras aportaciones.

Aun teniendo motivos para estar contentos por los avances, no quisiéramos terminar sin recordar las circunstancias que estamos viviendo a nivel mundial (guerra, pandemia, hambre...), y que lamentamos profundamente por el dolor, la tristeza y las muertes que conlleva. Deseamos de todo corazón que todo acabe y podamos vivir en paz.

Por último, daros las gracias a todos, deseamos unas felices fiestas y un mejor año, y que la ciencia continúe de nuestra parte para que nos permita ver a nuestros hijos e hijas conseguir sus sueños.

GRACIAS

Recibid un fuerte abrazo de vuestro [#DesafioDuchenne](#)



21 de Diciembre.



Así va dando fin el [#RetoPichon](#) de [Juan Luis Muñoz Escassi](#)

Pero todavía tenemos mucho que contaros.

Hoy de momento os dejamos con este fantástico post que ha escrito y nuevamente le damos MIL GRACIAS POR TODO A ESTE GRAN CAMPEÓN!!!

La historia de un reto por Duchenne increíble ❤️❤️

[#desafioduchenne](#)

21 de Diciembre.



### #Difusión

Marisa, Uriel y Carlos, sin duda una familia impresionante!!

Y LO CONSIGUIERON!!

Desde hoy ya está en marcha la campaña interna en la empresa de transportes EMT, y somos protagonistas! Carteles, trípticos y difusión de nuestra causa en grupos internos ya está funcionando gracias a ellos!!

Queremos agradecer también a Iván por secundar esta iniciativa y cómo no? A todos los trabajadores de esta empresa!!

MUCHÍSIMAS GRACIAS A TODOS!! [#desafioduchenne](#) [#todossomosduchennebecker](#)

22 de Diciembre.



Hace unos días la fundación Mediolanum a través de la iniciativa de nuestro amigo Eugenio nos han ingresado una donación de más de 5000 euros!

El reto que se propuso Eugenio fue recaudar fondos para Duchenne entre sus clientes, amigos y familiares; con el objetivo de alcanzar 2.500 euros, ya que si se alcanzaba ese nivel; la fundación Mediolanum se comprometía a duplicar el ingreso.

A través de iniciativas diversas, entre ellas unas divertidas catas de cerveza consiguió cumplir su reto.

¡¡MUCHAS GRACIAS a la fundación Mediolanum, a todos los que le habéis ayudado y, sobre todo, a Eugenio por luchar por nosotros!! .

Seguimos adelante 🍷

Fondos que serán íntegramente destinados a recursos para la investigación de la distrofia muscular de Duchenne y Becker.

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

**22 de Diciembre.**



- 👉 15 Maratones ✓
- 👉 Difusión y entrevistas con las familias ✓
- 👉 1 medalla entregada en mano a cada niño ✓
- 👉 Entrega, cariño, ilusión y esperanza

Y 35000€!!!! Para invertir en recursos para la investigación!!!

ESTO Y MUCHO MÁS NOS HA DADO Juan

Luis Muñoz Escassi

❤️ 15 niños nos representaron a todos en estos retos que durante este año se fue planteando.

15 familias que hablaron con y desde el corazón de nuestra lucha.

Él ... y una meta!

Nos has dejado sin palabras.

Nunca olvidaremos este #retopichon2022

Y por ello, hoy tenemos un vídeo para ti Juan Luis, que refleja lo que todos sentimos.

MUCHÍSIMAS GRACIAS AMIGO!!!

Ya formas parte de nuestra historia para siempre!

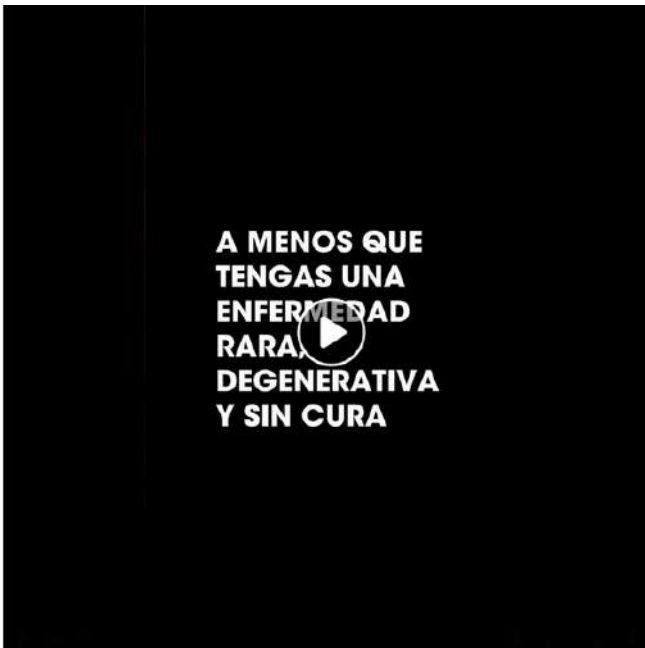
Y gracias por colaborar a poner fin a esta historia!!

(os dejamos su blog para que podáis conocer este reto y sus protagonistas de principio a fin:

<https://juanluismunozescassi.com/>)

#todossomosduchennebecker #desafioduchenne

**23 de Diciembre.**



Recuerda estas navidades que seguimos necesitando de ti.

Muchas gracias por compartir.

BIZUM 00949

#desafioduchenne

FELICES FIESTAS A TODOS!!

27 de Diciembre.



Recordatorio...

Te necesitamos!

[#desafioduchenne](https://www.instagram.com/desafioduchenne) 👉 BIZUM 00949

28 de Diciembre.



Un año más las palabras se quedan cortas para agradecer el apoyo que recibimos siempre de [Openbank](https://www.openbank.es)

¡10000€ que serán íntegramente destinados a recursos para la investigación de la distrofia muscular de Duchenne y Becker!

Recibir esta cantidad no es sólo dinero. Es vida, esperanza y ganas de seguir.

Así de contentos recibieron el cheque en familia, nuestra Presidenta Silvia junto a Isaac y el pequeño Alonso durante la gala Circlassica Asía de [Productores de Sonrisas](https://www.productoresdesonrisas.com) celebrada el pasado 17 de Diciembre en Madrid.

MUCHÍSIMAS GRACIAS!!!

Seguimos sumando!! Y de qué manera!!! 🍊🍊❤️❤️❤️



**Duchenne**  
PARENT  
PROJECT **España**

**29 de Diciembre.**



Para reforzar en la Comunidad de Madrid la campaña de Metro "Estamos en línea contigo" que ha cedido espacios publicitarios de la red a doce entidades sociales.

Y ya que nosotros somos una de esas entidades, nuestras compañeras Juana e Isabel han estado en la estación de Chamartín dando visibilidad e información sobre nuestra entidad.

**MUCHÍSIMAS GRACIAS CHICAS!!**

Y muchísimas gracias a todas las personas que habéis pasado a consultar!

[#EstamosEnLineaContigo](#)  
[#difusión](#) [#desafioduchenne](#)  
[#todossomosduchennebecker](#)

**30 de Diciembre.**



El pasado 26 de diciembre se celebró en Santa Pola, Alicante, una chocolatada solidaria en favor de Duchenne Parent Project España.

El resultado han sido 435,97 de donativo mas 151,50 de merchan!! 🍋🍋🍋🍋

Fondos que serán íntegramente destinados a recursos para la investigación de la distrofia muscular de Duchenne y Becker.

Hoy queremos daros las gracias tanto a organizadores como a los asistentes a este evento por ello.

**MUCHÍSIMAS GRACIAS!!!**

Seguimos sumando!!

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