



# ASOCIACIÓN *ELA* EXTREMADURA

## MEMORIA DE ACTIVIDADES 2025



*Estadio Metropolitano Atlético de Madrid 18-05-25*

## “LA ELA EXISTE CONÓCELA”

*Visibilidad y agradecimiento a nuestros asociados, amigos y colaboradores, objetivos en este dossier de actividades 2025*



# PRESENTACIÓN

Como en años anteriores desde 2021 presentamos con orgullo La **Memoria de Actividades 2025** que recoge los eventos y logros más significativos de la **Asociación**, destacando el compromiso, la solidaridad y la esperanza que marcaron el año. A través de este documento, se agradece el apoyo de organizaciones, voluntarios, asociados y colaboradores; y se invita a difundirlo entre ayuntamientos, entidades públicas y privadas, así como entre familiares y amigos en el ámbito de nuestras localidades **PARA QUE SEA UN DOCUMENTO VIVO QUE CONTRIBUYA A LA VISIBILIDAD DE NUESTRA ASOCIACIÓN.**

La memoria recoge en sus primeras **páginas**, (3 al 6) **un índice detallado de eventos** que, de manera **cronológica**, resume las actividades realizadas durante el año, **especificando alfabéticamente las localidades con indicación de fechas y páginas para facilitar su consulta.**

Se celebran importantes avances, como la histórica **aprobación de la Ley ELA**, que mejora el reconocimiento de los derechos de las personas afectadas por esta enfermedad, y la continuidad del **Programa Respiro Familiar**. Además, se destacan las ayudas anuales de la **Junta de Extremadura** y el progreso hacia la creación del **Centro Residencial de Cáceres**, que será un referente nacional en la atención integral de personas con ELA, el **reconocimiento de Utilidad Pública a Ela Extremadura (BOE-núm. 81 del 3 de abril de 2025)** y los avances en el Hospital San Pedro de Alcántara de Cáceres en la atención a los enfermos de Ela con la **práctica multidisciplinar de Gastrostomías Radiológicas.**

No obstante, consideramos que las ayudas de las instituciones públicas siguen siendo insuficientes para cubrir las necesidades reales de los enfermos de Ela extremeños y reivindicamos la urgencia de **dotar presupuestariamente la Ley Ela** para poder garantizar una vida digna a los pacientes y a sus familias. Pedimos igualmente una mejora en la coordinación y calidad de servicios en la asistencia especializada de la Unidad de Ela de referencia en el Hospital Universitario de Badajoz. Así como la subvención de comunicadores (Dispositivos CAA; Tecnologías de Comunicación Aumentativa Alternativa) para enfermos en fase avanzada.



## ¿Quiénes somos?

**Ela Extremadura Asociación de Esclerosis Lateral Amiotrófica(ELA)** es una asociación sin ánimo de lucro, declarada utilidad de pública (**BOE 03/04/25**), con ámbito regional en la comunidad autónoma de Extremadura, dedicada a la lucha contra la Ela. Fundada en septiembre de 2017 por afectados de Ela, familiares y amigos. **Ela Extremadura** está integrada en **ConEla**, Confederación Nacional de Entidades de Ela, lo que refuerza nuestro compromiso a nivel nacional.

## ¿Qué hacemos?

Dar visibilidad a la enfermedad para conseguir luchar contra la Ela y mejorar el bienestar de las personas enfermas y las familias fomentando la investigación en colaboración con la **Fundación Luzón**.

## ¿Qué servicios prestamos?

Atención psicológica para las personas afectadas y sus familiares. Grupos de ayuda. Trabajo social. Fisioterapia. Logopedia. Talleres de formación. Respiro familiar. Ayudas técnicas y prestaciones ortoprotésicas.

## ¿Qué necesitamos de ti? [Puedes ayudarnos](#)

[de varias formas:](#)

- **Hazte voluntario/a:** Colabora con nosotros en la organización de eventos y actividades solidarias.
- **Asóciate:** Forma parte de nuestra comunidad y ayuda a dar visibilidad a la ELA.
- **Realiza donaciones:** Tu contribución económica, grande o pequeña, nos permite seguir ofreciendo apoyo a las familias afectadas. **BIZUM 11876**

[www.elaextremadura.org](http://www.elaextremadura.org) [info@elaextremadura.org](mailto:info@elaextremadura.org) Telf. 670 97 02 30

# ÍNDICE DE EVENTOS

Localidad	Evento	Fecha	Página
Aldeanueva C.	Gesto solidario AMAC	17/4	56
Almendralejo	Gran derbi solidario	15/3	39
Almendralejo	Partido veteranos solidario	30/5	80
Almendralejo	Copa solidaria	28/10	144
Almendralejo	Arroz Ibérico solidario	30/11	155
Almoharín	San Silvestre solidaria por la ELA	28/12	165
<b>Badajoz</b>	<b>Fundación CB y movilidad</b>	<b>12/3</b>	<b>32</b>
Badajoz	Concierto benéfico	22/3	43
Badajoz	Donación Residencia Soledad	26/4	59
Badajoz	Aniversario AEXPAINBA	9/5	63
<b>Badajoz</b>	<b>Movilidad solidaria OMODA</b>	<b>21/5</b>	<b>73</b>
Badajoz	Reunión sede PP	4/6	83
Badajoz	Vivir con fecha de caducidad	11/7	109
<b>Badajoz</b>	<b>Gala Cambalada</b>	<b>13/9</b>	<b>127</b>
Badajoz	Torneo Golf solidario	14/9	129
Badajoz	Reunión Diputación	18/11	153
Baños M.	Víaextrema 348	3/5	61
Barbastro	Copa Mola solidaria	4/1	07
Cáceres	Concienciación ELA en IES	3/2	12
Cáceres	Espectáculo Juan Dávila	23/3	46
Cáceres	Luz por la ELA	12/4	54
Cáceres	Carrera solidaria Diocesano	26/4	60
Cáceres	Cine 7 lagos 7 vidas	17/6	91
<b>Cáceres</b>	<b>Avances atención ELA</b>	<b>20/6</b>	<b>92</b>
Cáceres	Rally-Raid solidario	23/9	138



Localidad	Evento	Fecha	Página
<b>Cáceres</b>	<b>Coordinación Hospital</b>	<b>31/10</b>	<b>147</b>
<b>Cáceres</b>	<b>Visita CRN ELA</b>	<b>9/12</b>	<b>159</b>
<b>Campo Lugar</b>	Ruta senderista nocturna	31/7	117
<b>Cañamero</b>	Mercadillo solidario	4/8	119
<b>Corte Peleas</b>	CRA Tierra de Barros solidario	7/3	30
<b>Corte Peleas</b>	Evento solidario CRA	9/4	52
<b>Corte Peleas</b>	CRA aliado permanente	16/5	68
<b>Don Benito</b>	Gala Esperanza	27/9	139
<b>Don Benito</b>	Gesto de fe y esperanza	23/10	143
<b>Elvas</b>	Reto solidario internacional	14/3	33
<b>Extremadura</b>	Comunicación digna y apoyos	7/2	16
<b>Extremadura</b>	Empresas colaboradoras	28/5	76
<b>Extremadura</b>	<b>Jornada unidad ELA</b>	<b>21/6</b>	<b>94</b>
<b>Extremadura</b>	Gala Navidad solidaria	16/12	162
<b>Fuentes de León</b>	La noche de los deseos	30/12	171
<b>Guadajira</b>	Donativos Lotería Navidad	31/1	10
<b>Guadiana</b>	Jornadas del Tomate	6/9	124
<b>Huelva</b>	Huelva Extrema – pódium	15/3	36
<b>Jerez Cab.</b>	Concierto medieval	5/7	106
<b>Logrosán</b>	Comida solidaria	9/8	120
<b>Madrid</b>	<b>Utilidad pública ELA Extremadura</b>	<b>3/4</b>	<b>48</b>
<b>Madrid</b>	Defensa Ley ELA	18/5	70
<b>Madrid</b>	Refuerzo Ley ELA	21/10	142
<b>Malpartida C.</b>	Teatro solidario	11/5	64
<b>Mengabril</b>	CEIP Santa Margarita solidario	24/2	19
<b>Mérida</b>	Testimonio de lucha y superación	5/2	14

Localidad	Evento	Fecha	Página
Mérida	Reuniones con grupos parlamentarios	24/2	21
Mérida	Impulso Terapia Ocupacional	5/3	27
Mérida	Millas Romanas solidarias	14/3	34
Mérida	Grease inclusivo	29/6	103
Mérida	Reto ciclista AGRAELA	8/9	126
Mérida	Asamblea extraordinaria	20/9	134
Mérida	Reunión Consejera Salud	29/10	145
Mérida	Celebración inclusiva	4/12	156
Mérida	Café solidario por la Ela en la Colmena de Ana	28/12	163
Miajadas	Asamblea y formación respiratoria	22/3	40
Miajadas	Romería San Bartolomé	21/4	57
Miajadas	<b>Gala “ConócELA Miajadas”</b>	<b>27/6</b>	<b>100</b>
Miajadas	Ketchup solidario	10/8	121
Miajadas	Gala de Navidad solidaria	16/12	131
Monesterio	Homenaje Día de la Mujer	6/3	29
Montijo	<b>Premio Diputación Contigo</b>	<b>24/2</b>	<b>24</b>
Montijo	Premios Turismo	13/5	65
Moraleja	Ofrenda floral motera	8/6	84
Plasencia	Reto ciclista 600 km	23/8	123
Plasencia	Camiones solidarios	20/9	136
Portugal	Ultramaratón solidaria	17/7	112
Puebla Calz.	Derbi solidario Puebla–Montijo	26/1	08
Puebla Calz.	Tarde solidaria	8/12	158
Santander	Cumbre Nacional ELA	27/5	77
Talarrubias	X Gala La Miajina	28/12	169
Talavera R Talavera R.	<b>I Marcha recaudación</b> <b>II Marcha Base Aérea</b>	<b>06-03</b> <b>16/11</b>	<b>28</b> <b>148</b>

<b>Localidad</b>	<b>Evento</b>	<b>Fecha</b>	<b>Página</b>
<b>Toledo</b>	Extremadura por la Ley ELA	5/4	51
<b>Tornavacas</b>	Donación solidaria	29/11	154
<b>Torremejía</b>	Festival solidario	19/7	114
<b>Trujillanos</b>	Jornada solidaria	17/6	89
<b>Trujillo</b>	Donativos Lotería Navidad	31/1	10
<b>Trujillo</b>	Donación motera	21/6	93
<b>Valdehúncar</b>	Kedada motera	20/9	131
<b>Valverde Leg.</b>	Poesía y flamenco	20/9	132
<b>Valverde Mérida</b>	Asoc. Mujeres Progresistas	11/3	31
<b>Villar del Rey</b>	Zambomba flamenca solidaria	28/12	167
<b>Vva. Serena</b>	Mercadillo solidario IES	15/5	67
<b>Vva. Serena</b>	Leyendas fútbol solidarias	14/6	87



# ACTIVIDADES

## La Copa Mola: Gracias a U.D. Barbastro y al FC Barcelona por su compromiso con la lucha contra la ELA

En el partido(4 de enero) de #CopadelRey. MAPFRE , los equipos del **Barbastro** y el FC Barcelona nos regalan mucho más que fútbol: nos brindan un mensaje de esperanza, unión y solidaridad. Con esta pancarta, ambos clubes demuestran que el deporte tiene el poder de visibilizar causas que necesitan de toda nuestra atención.

La ELA existe, y conocerla es el primer paso para combatirla. Gracias a estas iniciativas, miles de personas que luchan día a día contra esta enfermedad se sienten escuchadas y respaldadas. Su lucha no pasa desapercibida, y este tipo de gestos nos recuerda que juntos podemos hacer la diferencia.

Agradecemos de corazón a los jugadores, técnicos y directivos de ambos equipos por ser portavoces de esta causa. Este acto de generosidad y conciencia refuerza los valores humanos que hacen del deporte algo más grande que un juego.



¡Gracias, Barbastro! ¡Gracias, FC Barcelona! ¡Juntos somos más fuerte!

ELA Extremadura Asociación Conela. Confederación Española de Entidades de ELA ,Juntos Venceremos ELA,Asociación Aragonesa de Esclerosis Lateral Amiotrófica (ARAELA)y Jorge Murillo Seral

Mandamos toda nuestra admiración y cariño a nuestro Mister Juan Carlos Unzué.❤️ Real Federación Española de Fútbol. Gracias



## Puebla vs Montijo: Un Derbi de Solidaridad y Hermandad 🤝⚽

El Campo de Fútbol de Puebla de la Calzada acogió un emocionante derbi comarcal de la 3ª RFEF entre la Escuela de Fútbol de **E.F. Puebla de la Calzada** y el **UD MONTIJO** que terminó con un empate 0-0. Pero más allá del resultado, la jornada estuvo marcada por la solidaridad y la unión. 🤝💚



Antes del encuentro, los veteranos de la última etapa de Tercera División del Puebla protagonizaron un emotivo reencuentro. 🍷⚽ La cita incluyó una comida llena de anécdotas y camaradería, recordando los grandes momentos vividos en el pasado. 🍷💫



Como colofón, salieron al campo con pancartas de apoyo a **ELA Extremadura Asociación y ConELA. Confederación Española de Entidades de ELA** destacando la importancia de dar visibilidad a la lucha contra la Esclerosis Lateral Amiotrófica. Ambos equipos, saltaron al terreno de juego luciendo las emblemáticas camisetas verdes de ELA Extremadura y ConELA 💚, mostrando



su compromiso con esta causa solidaria y enviando un mensaje de esperanza a todas las personas afectadas por la ELA. 🙌🌟



Desde ELA Extremadura, queremos expresar nuestro más sincero agradecimiento a los equipos directivos, jugadores, veteranos y a toda la población asistente por su apoyo incondicional. 🙌🌟 ¡Gestos como este hacen que nuestra lucha sea más fuerte y visible cada día!

Un derbi que unió pasado y presente, fútbol y solidaridad, dejando un ejemplo imborrable de humanidad. 🏆💚🌟 ¡Gracias, Puebla y Montijo!

## ✨DONATIVOS DE SOLIDARIDAD DE LA LOTERÍA DE NAVIDAD ✨

Desde ELA Extremadura, queremos expresar nuestro más sincero agradecimiento a todas las personas que han colaborado con los donativos de la Lotería de Navidad 🇪🇸💙.



🙏 Gracias a la generosidad de Sergio Fernández Aguado, alcalde de **Guadajira**, hemos recibido 300€, fruto de la colaboración de los vecinos de su localidad. Esta aportación ha sido entregada a nuestro Coordinador de Eventos, Luis Rubén Checa Galván, quien, en nombre de la asociación, transmite nuestro profundo agradecimiento.

🚲👤💙 También queremos destacar el apoyo incondicional de Enrique y Raquel, compañeros y socios de Bikers por la ELA y propietarios del Hotel Victoria de **Trujillo** 🏠. Como en años anteriores, han realizado su visita tradicional a Lucas



Ruiz y su familia, afectados por la ELA, haciendo entrega de un generoso donativo de 600€.



🍀💙 Estas contribuciones son esenciales para seguir manteniendo la sostenibilidad de nuestra asociación, permitiéndonos ofrecer terapias y servicios fundamentales que mejoran la calidad de vida de los enfermos de ELA en Extremadura.

💛💙 Gracias, 🍀 Guadajira, Trujillo y a todos los que hacen posible que sigamos adelante. Vuestra solidaridad es esperanza y calidad de vida para quienes más lo necesitan.

## Concienciación sobre la ELA y la dependencia en el IES AL-QÁZERES

Siguiendo nuestro proyecto de concienciación en los centros educativos, el pasado lunes 3 de este mes de febrero, los alumnos de Formación Profesional del IES AL-QÁZERES de **Cáceres** tuvieron la oportunidad de asistir a una charla informativa sobre la Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA) y la dependencia, impartida por Elena Martínez, quien padece esta enfermedad, junto a su cuidadora y pareja, Tati.



Durante la sesión, se abordaron temas clave relacionados con la ELA, sus consecuencias y la importancia de los cuidados. Se destacó la relevancia de la especialización en la atención a personas con dependencia y la preparación necesaria para brindarles un apoyo adecuado. Además, se habló sobre la legislación vigente y las mejoras que pueden implementarse en la atención a estos pacientes.







Elena Martínez compartió su experiencia personal con la enfermedad, explicando cómo afecta tanto a nivel físico como psicológico. Por su parte, Tati habló sobre el impacto que tiene en los cuidadores, resaltando el desgaste emocional y la importancia del apoyo psicológico y social para quienes desempeñan esta labor

Los estudiantes mostraron gran interés en la charla, formulando preguntas sobre la Ela y la dependencia, así como la y la normativa que la regula. La actividad permitió generar conciencia

sobre la realidad de las personas que conviven con la ELA y la necesidad de mejorar la atención y los recursos disponibles para ellas y sus cuidadores



Damos las gracias al equipo directivo y profesorado del centro, así como a los alumnos participantes por el interés mostrado. ¡Gracias por hacerlo posible! En nombre de todas las familias extremeñas con enfermos de Ela. ¡Gracias Elena y Tati!



## 💙 Lola, un ejemplo de lucha: 14 años enfrentando la ELA con la fuerza del agua 🌊💪.MÉRIDA

En la batalla contra la Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA), cada pequeño avance es una gran victoria. Y si hay alguien que lo sabe bien, es Lola, una auténtica campeona que lleva 14 años enfrentando la enfermedad con una energía admirable. Además de ser presidenta de nuestra asociación ELA Extremadura, Lola ha encontrado en la hidroterapia un gran aliado para mejorar su calidad de vida. 💧🌟



👉👉 Únete a su lucha y conoce más aquí: 👉  
<https://www.facebook.com/share/r/14hE5cqm3Z/> 👉👉 Aquí ves el video de Lola.

🌊 ¿Por qué la hidroterapia es tan beneficiosa para los enfermos de ELA? 🌊

💙 Facilita el movimiento: La flotabilidad del agua reduce el peso del cuerpo, permitiendo que los músculos trabajen con menos esfuerzo.

🔥 Alivia el dolor y la rigidez: El agua templada relaja los músculos y disminuye la sensación de tensión.

💧 Mejora la respiración: La resistencia del agua fortalece los músculos respiratorios, favoreciendo una mejor oxigenación.

👉 Mantiene la fuerza y la movilidad: Aunque la ELA avanza, la terapia acuática ayuda a conservar la coordinación y la autonomía por más tiempo. 🛑 Evita caídas y



mejora el equilibrio: En el agua, es más fácil trabajar la postura sin el miedo a perder la estabilidad.

😊 Bienestar emocional: La hidroterapia no solo fortalece el cuerpo, sino que también reduce el estrés y aporta sensación de libertad.

Lola es el ejemplo perfecto de cómo la hidroterapia puede marcar la diferencia en la vida de quienes luchan contra la ELA. Su constancia y su espíritu inquebrantable nos inspiran cada día. Si ella puede, nosotros también podemos!

💪💙 Si eres paciente de ELA o cuidas de alguien que lo padece, te animamos a probar esta terapia. El agua nos da alas cuando el cuerpo se resiste. 💙💙  
¡Sigamos luchando juntos! 💙💙



## Por una Comunicación Digna: La Necesidad de Subvencionar los Comunicadores para Personas con ELA en Extremadura

La Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA) es una enfermedad neurodegenerativa que afecta la capacidad de hablar y moverse, generando barreras en la comunicación. Sin embargo, los avances tecnológicos han permitido que las personas con ELA sigan expresándose mediante comunicadores con seguimiento ocular.



Dispositivos como **Irisbond Hiru** o **Tobii Dynavox I-Series** permiten escribir y hablar a través del movimiento de los ojos, ofreciendo una alternativa esencial para la independencia y la interacción social.

**Estos sistemas funcionan** mediante una cámara que capta el movimiento ocular, permitiendo seleccionar letras, palabras o imágenes en un teclado virtual para generar mensajes hablados por un sintetizador. **Herramientas como Grid 3 o Communicator 5** facilitan la personalización de mensajes y la integración con sintetizadores de voz, brindando mayor autonomía al usuario.





Uno de los avances más significativos en este ámbito es la tecnología de "**banco de voz**" (**Voice Banking**), que permite a las personas con ELA conservar su propia voz antes de perderla, logrando que el sintetizador reproduzca su tono y timbre naturales. Incluso si el proceso no se realizó a tiempo, algunas empresas pueden recrear la voz utilizando audios antiguos. Contar con la propia voz en el comunicador no solo preserva la identidad del usuario, sino que también fortalece los lazos afectivos, mejora la autoestima y facilita la cercanía con familiares y amigos.

## COMUNICADORES TOBII



Con el objetivo de hacer más cercana esta comunicación, **Irisbond**, empresa española especializada en tecnologías de seguimiento ocular (eye tracking) y líder en Comunicación Aumentativa y Alternativa (CAA), ha lanzado la iniciativa **#merEgaLastuvoz** en colaboración con AhoLab y algunas de las principales **asociaciones españolas de ELA**, como adELA, AgaELA, ELA Andalucía, conELA Confederación, ADELA-CV y ANELA. Esta iniciativa busca contribuir al Banco de Voces de AhoMyTTS, permitiendo que cualquier persona grabe y done su voz para ayudar a quienes padecen ELA. Además, los pacientes recientemente diagnosticados pueden registrar su propia voz para seguir utilizándola en sus dispositivos de CAA cuando la enfermedad avance.



A pesar de la importancia de estos dispositivos, su alto coste dificulta el acceso para muchas familias. Por ello, una de las principales reivindicaciones de **ELA Extremadura** es que la **Junta de Extremadura** subvencione el acceso a estos comunicadores para los enfermos extremeños de ELA, ya que resultan imprescindibles en las fases avanzadas de la enfermedad. Garantizar este apoyo económico permitiría a las personas con ELA mantener su autonomía, dignidad y calidad de vida, asegurando su derecho a la comunicación.



Lucas utiliza un comunicador Tobii que reproduce su propia voz.

**Los comunicadores con seguimiento ocular y voz personalizada** han transformado la vida de muchas personas con ELA, permitiéndoles seguir participando activamente en la sociedad. A medida que estas tecnologías evolucionan, se espera que sean cada vez más accesibles, intuitivas y precisas, facilitando una comunicación más fluida y natural. El derecho a la comunicación es fundamental, y la innovación en este campo está logrando que las personas con ELA no solo continúen expresándose, sino que lo hagan con su propia voz, manteniendo su esencia y personalidad.



## Un Acto Solidario de Corazón: El CEIP Santa Margarita de Mengabril Apoya la Lucha contra la ELA

En el pintoresco pueblo de Mengabril (Badajoz), junto a las orillas del río Ortigas y entre los fértiles campos de las Vegas Altas del Guadiana, se encuentra el CEIP Santa Margarita, un pequeño centro educativo que, año tras año, se distingue por su solidaridad y compromiso social.



Este 30 de enero, en la celebración del Día de la Paz y la No Violencia, los 19 alumnos y 6 profesores del colegio decidieron poner su corazón al servicio de una causa muy especial: la lucha contra la ELA (Esclerosis Lateral Amiotrófica), apoyando a la Asociación Ela Extremadura.



Este año, el gesto de solidaridad tomó una dimensión aún más personal para el director del centro, Raúl, quien ha estado especialmente sensibilizado con la enfermedad, ya que lamentablemente perdió a un hermano a causa de la ELA.

Con su ejemplo de valentía, empatía y amor por los demás, Raúl ha logrado movilizar tanto a los profesores como a los alumnos, quienes, con gran entusiasmo, participaron en la carrera solidaria organizada.



La jornada fue mucho más que una actividad física: fue un símbolo de unidad, un grito colectivo de apoyo hacia los enfermos de ELA en Extremadura.

Gracias a la generosidad de todos los participantes y del claustro de profesores, el centro logró recaudar 150 euros, que fueron entregados hoy 24 de febrero con mucha ilusión a Ela Extremadura. Esta donación es una significativa contribución para seguir adelante con la investigación, sensibilización y apoyo a las personas que luchan contra esta enfermedad.

¡Gracias CEIP Santa Margarita de Mengabril por poner en práctica los valores de la solidaridad y el respeto! Juntos, podemos hacer mucho más por aquellos que lo necesitan.



## Reuniones de ELA Extremadura con los Grupos Parlamentarios y la Presidenta de la Junta

Durante el mes de febrero, ELA Extremadura, integrada en CONELA (Confederación Nacional de Entidades de Lucha contra la ELA), ha mantenido diversas reuniones con los representantes de los Grupos Parlamentarios que conforman el arco parlamentario extremeño (PSOE, PODEMOS, PP y VOX). En cada uno de estos encuentros, fuimos recibidos con una gran cordialidad y un profundo interés por nuestra causa, percibiendo un sincero compromiso por parte de los distintos grupos en la lucha por mejorar la vida de los enfermos de ELA en nuestra comunidad. Nos escucharon con atención, mostraron su solidaridad y comprendieron la importancia de garantizar la correcta implementación de la Ley ELA (Ley 3/2024).



Ayer, 24 de febrero, nos recibió la Presidenta de la Junta de Extremadura, María Guardiola, junto a la Consejera de Salud y Servicios Sociales. Ambas nos acogieron con un trato excepcional, cercano y muy humano, mostrando una gran sensibilidad y empatía hacia la realidad que viven los enfermos de ELA en nuestra comunidad. Nos transmitieron su apoyo y su compromiso firme para seguir avanzando en las mejoras necesarias. Durante la reunión, nos



confirmaron la continuidad de la ayuda y el apoyo económico de la Junta Extremadura, algo fundamental para las familias afectadas. También trasladamos la necesidad de mejorar la coordinación y la atención en la Unidad Multidisciplinar de ELA de Badajoz, con un enfoque más humanizado, similar al modelo que ya funciona en Cáceres.



Un avance importante que nos comunicaron es que la Junta de Extremadura comenzará a subvencionar los comunicadores para aquellos enfermos en fase avanzada que tengan problemas de comunicación. Esta medida supone un gran paso adelante para mejorar la calidad de vida de los pacientes que han perdido la capacidad de hablar.



Otro punto clave que abordamos fue el proyecto de creación del Centro Nacional de ELA en Cáceres. Preguntamos a la Presidenta sobre el estado actual del proyecto, y nos transmitió que sigue su curso y está en plazo. Además, nos recalcaron que la implementación de la Ley ELA depende de los presupuestos del Gobierno central, por lo que seguiremos insistiendo para que los fondos lleguen y se haga efectiva en nuestra comunidad.



Desde ELA Extremadura, queremos expresar nuestro más sincero agradecimiento por el cariño, la cercanía y la actitud positiva con la que hemos sido tratados en todas estas reuniones, tanto por los grupos parlamentarios como por la Presidenta de la Junta y la Consejera de Salud. Nos llevamos la certeza de que hay voluntad política para seguir avanzando en la mejora de la calidad de vida de los enfermos de ELA en nuestra comunidad. ¡Seguiremos luchando, porque juntos somos más fuertes!





## ELA Extremadura, galardonada en los IV Premios Diputación Contigo Singulares

Hoy, 25 de febrero, en el Teatro Nuevo Calderón de Montijo, ELA Extremadura ha sido reconocida con el Premio Bronce en los IV Premios Diputación Contigo Singulares.

El proyecto premiado, denominado "**El Deporte nos molatELA**", representa una herramienta clave dentro de nuestra labor, utilizando el deporte solidario como medio para visibilizar el proyecto social de apoyo a los enfermos extremeños de ELA. Su objetivo es garantizar la sostenibilidad de los servicios y terapias ofrecidos, contribuyendo así a la mejora de su calidad de vida.



Se trata de un proyecto inclusivo y solidario. Su carácter inclusivo radica en la promoción de la actividad física y el deporte en distintos sectores de la población extremeña, fomentando la participación de todos sin distinción. A su vez, es un proyecto solidario, cuyo fin es concienciar, sensibilizar y visibilizar la realidad de

la ELA. A través del deporte, buscamos generar una percepción más comprensiva y positiva de la enfermedad, promoviendo un compromiso social enfocado en la investigación, elemento indispensable para la búsqueda de un tratamiento eficaz contra la ELA.



Este premio dotado de 800 euros supone un gran impulso para nuestra labor, que sigue adelante con esfuerzo y dedicación para mejorar la vida de los enfermos de ELA en Extremadura. Desde ELA Extremadura, agradecemos profundamente este reconocimiento y reafirmamos nuestro compromiso de seguir luchando por un futuro mejor para todas las personas afectadas por esta enfermedad.







Queremos expresar nuestro más sincero agradecimiento a todas las personas colaboradoras y a las entidades públicas y privadas que han contribuido a hacer posible este proyecto. Su apoyo y solidaridad han sido esenciales para que **"El Deporte nos molatELA"** siga creciendo y ofreciendo esperanza a quienes más lo necesitan. Muchas gracias a todos.



## Encuentro entre COPTOEX y ELA Extremadura Asociación para Impulsar la Terapia Ocupacional. Mérida

Hoy, 5 de marzo, la presidenta de ELA Extremadura **Lola Dorado Calasanz** se ha reunido con la presidenta y vicepresidenta del Colegio Profesional de Terapeutas Ocupacionales de Extremadura (COPTOEX), Ana Rondón y Cristina Mendoza, respectivamente, en un encuentro con el objetivo de dar a conocer en la asociación el papel del terapeuta ocupacional y poder ofertar este servicio a los afectados de ELA extremeños.

La terapia ocupacional es fundamental para los enfermos de ELA, ya que ayuda a mantener su autonomía y calidad de vida mediante estrategias para realizar actividades diarias, adaptaciones en el hogar y el uso de dispositivos de asistencia como sillas de ruedas o sistemas de comunicación alternativa. Además, previene complicaciones como contracturas y úlceras por presión, favorece el bienestar emocional al facilitar la adaptación a los cambios funcionales y promueve la participación en actividades sociales. También brinda apoyo a los cuidadores, enseñándoles técnicas para asistir al paciente de manera segura, permitiendo así que la persona con ELA conserve la mayor independencia posible por el mayor tiempo.





### La I Marcha de la Base Aérea de Talavera recauda 14.138 contra la ELA

El pasado 24 de noviembre 2024 más de 1.500 personas de 17 localidades participaron en la Marcha Solidaria contra la ELA en la Base Aérea de Talavera la Real, organizada por la Asociación ELA Extremadura.



**El evento recaudó 14.138 euros** para mantener los servicios y terapias de los enfermos de ELA en la región. La jornada incluyó un homenaje a personas afectadas, una caminata de 4,7 km y actividades solidarias. Tras el evento, Jesús Salón Martín, participante destacado, sufrió una recaída, lo que retrasó el anuncio de la recaudación. Finalmente, ELA Extremadura publicó la cifra tras su mejoría. Dado el éxito, ya se planifica una segunda edición.



## Homenaje a Paqui Rodríguez en el Día Internacional de la Mujer

Con motivo del Día Internacional de la Mujer, la Asociación de **Mujeres Rurales 'Sierra de Aguafría' de Monesterio** ha rendido un emotivo homenaje a Paqui Rodríguez, una de sus socias más queridas, quien enfrenta con valentía la Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA).



El evento, que congregó a más de un centenar de socias, también sirvió para presentar oficialmente a la nueva junta directiva, presidida por Inmaculada Sayago Soto. Durante el acto, la presidenta destacó la fortaleza y determinación de Paqui para afrontar la vida, convirtiéndola en un referente de lucha y superación.

A través de su figura, la asociación quiso rendir homenaje a todas aquellas mujeres que, con esfuerzo, dedicación y coraje, han contribuido a construir la sociedad actual. Inmaculada Sayago subrayó la trayectoria de Paqui, una mujer trabajadora y profundamente familiar, que ha encontrado en sus seres queridos la fuerza necesaria para enfrentar los desafíos que la vida le ha impuesto.

**Ela Extremadura se une a este merecido reconocimiento, destacando en Paqui Rodríguez un verdadero símbolo de lucha, superación y esperanza.**



## ♥ El CRA Tierra de Barros, comprometido con la lucha contra la ELA en Extremadura ♥ Corte de Peleas

El CRA Tierra de Barros ha demostrado su compromiso solidario organizando diversas actividades para apoyar a las personas afectadas por la ELA. La comunidad educativa de Corte de Peleas, Entrín Bajo y Retamar ha participado activamente en un mercadillo solidario, un desayuno y un bingo benéfico, logrando **recaudar 1.000 euros para ELA Extremadura**.



La iniciativa ha contado con el apoyo del AMPA y una gran respuesta de docentes, familias y alumnado. Además de la ayuda económica, estas acciones fomentan la concienciación social. El centro continuará con más eventos solidarios, como nuevos mercadillos y una marcha benéfica.



## Solidaridad y Tradición por una Buena Causa. Asociación de Mujeres Progresistas "Victoria" de Valverde de Mérida

Con motivo del Día Internacional de la Mujer 2025, la Asociación de Mujeres Progresistas Victoria de **Valverde de Mérida**, como cada año, ha llevado a cabo su ya tradicional Matanza Extremeña. Este evento, que une a la comunidad bajo el espíritu de la solidaridad y la tradición, ha logrado recaudar un total de 350 euros.

Este importe ha sido donado con todo el cariño a la Asociación ELA Extremadura, una organización que dedica sus esfuerzos y recursos a mejorar la calidad de vida de las personas afectadas por la Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA). Su compromiso con nuestros enfermos y sus familias es un ejemplo constante de empatía y generosidad.

Queremos expresar nuestro más profundo agradecimiento a todas las personas que han colaborado en este evento y han aportado su granito de arena para que la solidaridad se convierta en un motor de esperanza. Juntos somos más fuertes.

Gracias a todos y todas por demostrar que la unión y la empatía siempre pueden hacer la diferencia.



## La Fundación CB y ELA Extremadura: Unidos por la Movilidad y la Concienciación. Badajoz

La Fundación CB colabora con ELA Extremadura financiando un vehículo en régimen de renting durante un año para mejorar la movilidad de sus usuarios, apoyar su participación en eventos solidarios y fortalecer su visibilidad. Los objetivos principales incluyen facilitar el acceso a servicios, promover la concienciación, recaudar fondos y asegurar la continuidad de sus actividades. Esta alianza busca mejorar la calidad de vida de las personas afectadas por la ELA y sensibilizar a la sociedad sobre la enfermedad.



Esta alianza permitirá a ELA Extremadura continuar su labor social de manera eficiente, mejorando la calidad de vida de las personas afectadas por la ELA, movilizando recursos y sensibilizando a la sociedad sobre esta enfermedad.



## Dale la vuelta a la ELA: Ellos se mueven por nosotros. Elvas

Gracias al apoyo de **Fundación CB y Omoda / Jaecoo - OJ Maven**, hoy **ELA Extremadura Asociación** ha estado presente en la Vuelta Ciclista a Extremadura 2025, durante su primera etapa celebrada el 14 de marzo, con salida en Elvas, Portugal. La prueba se extenderá hasta el 16 de marzo, recorriendo un total de 456,6 km a través de 37 localidades y superando más de 5.878 metros de desnivel positivo.



Desde ELA Extremadura se insiste en la importancia de visibilizar la enfermedad y se muestra un profundo agradecimiento a Fundación CB y Grupo Maven e Hijos por su colaboración en esta causa.



## Los Paladines de ELA Extremadura Participan en Las Millas Romanas de Mérida



La XXVI Edición de las LXVII Millas Romanas se celebró el 14 y 15 de marzo de 2025, organizada por la Asociación Club Deportivo Caminos Romanos. Este prestigioso evento ofreció dos recorridos:

Prueba principal: 100 km desde Mérida con dos modalidades —“Ultra trail Pro” a las 22:00 (10-21 horas para completarla) y “Ultra trail Resistencia” a las 19:00 (14-24 horas para completarla).

Opción alternativa: XXX Millas Romanas (44 km) desde La Zarza a las 07:00 del 15 de marzo, con un máximo de 12 horas para completarla.



En esta edición, cuatro valientes paladines representaron a ELA Extremadura, llevando su mensaje de lucha y visibilidad por los enfermos de ELA:

Óscar Montero (Mérida) – Como cada año, participó con fuerza y determinación, incluso tras haber superado recientemente una grave lesión de rodilla.

José Sánchez Carroza (Valverde de Mérida) – Otro firme defensor de la causa que se sumó al reto con el compromiso de dar visibilidad a ELA Extremadura.

Enrique Moreno (Valverde de Mérida) – Participó con una pierna lesionada y el recuerdo de su madre, fallecida por ELA, como motor de su esfuerzo y dedicación. Su ejemplo es especialmente conmovedor.



También participó en el evento la hija de nuestro compañero encargado de la logística de ELA Extremadura Asociación Carlos González.



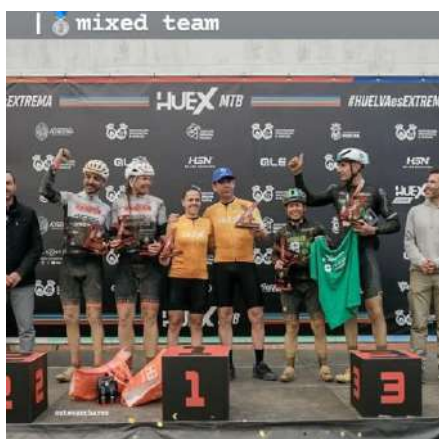
Su participación desinteresada y solidaria es un verdadero ejemplo de coraje y compromiso. Estos paladines muestran año tras año su apoyo incondicional a la causa de ELA Extremadura, llevando un mensaje de esperanza y lucha a cada paso.





## Los maillots @ELA Extremadura en la prueba Huelva Extrema 2025: pódium: 3º puesto, parejas mixtas. Huelva

La Huelva Extrema, también conocida como HUEX MTB, es una destacada competición de ciclismo de montaña que se celebra anualmente en la provincia de Huelva. La edición de 2025 se llevó a cabo ayer, 15 de marzo, y presentó varias novedades significativas.



La prueba contó con dos modalidades: HUEX Extrema (170 km) y HUEX Maratón (90 km). Recorrió paisajes de la provincia de Huelva, desde la Sierra hasta la Costa, con meta en el Santuario de La Cinta. Participaron como mínimo 1.300 ciclistas, con participantes de varias nacionalidades y de todas partes de España. El recorrido de 170 km incluyó un desnivel de 3.200 metros.



A las 5 de la mañana, nuestro equipo formado por Mercedes Torres, Isma Masero, Antonio Paty y José Domínguez, enfundados en nuestro maillot @ELA Extremadura, partió hacia Aracena para cruzar toda la provincia de Huelva en la HUEX Extrema. A pesar de las difíciles condiciones del terreno, con mucho barro



y lluvia que bajó significativamente la temperatura, logramos completar esta carrera de 170 km sin parar, cruzando riachuelos y las emblemáticas minas de Río Tinto.



Un problema técnico durante la prueba nos hizo cambiar de categoría a parejas mixtas, donde Mercedes Torres y José Domínguez consiguieron un impresionante tercer puesto y subieron al pódium en una prueba de gran nivel nacional.





Queremos agradecer especialmente a @isma-sport experience y @maxi.p.torres por su acompañamiento en cada avituallamiento, así como a @urbbanobike por dejarnos las bicis a punto, que no fallaron en ningún momento durante los 170 km.

En nombre de los enfermos de ELA extremeños, agradecemos de corazón que los colores de nuestra asociación se hayan llevado con orgullo por tierras onubenses.

Seguimos adelante con nuestros retos, con la próxima parada en la Vía Extrema 348, que realizaremos en Semana Santa, viernes y sábado, con 24 horas sin parar. ¡Vamos a por todas!





## Ela Extremadura presente en el Gran Derbi: CD Extremadura 2-1 Club Deportivo Badajoz. Almendralejo

Durante la tarde del sábado, 15 de marzo, el CD Extremadura consiguió un importante triunfo por 2-1 frente al CD Badajoz, manteniendo su posición de liderazgo en la clasificación y acercándose cada vez más a su objetivo de ascender a la Segunda RFEF.



**ELA Extremadura Asociación** estuvo presente en este evento, destacando con la presencia del innovador vehículo Jaeco7SHS (Super Híbrido Enchufable), aportado por la colaboración entre la Fundación CB y Omoda / Jaecoo - OJ Maven.

Gracias al **grupo OJMaven** y a la **Fundación CB**, la presencia de **Ela Extremadura** robó todas las miradas, sumando su energía y compromiso a un evento tan relevante. El estadio Francisco de la Hera contó con más de 8.000 personas, reflejando la inmensa expectación generada por este clásico extremeño.



## Asamblea ELA Extremadura Asociación - Jornada de Formación en Fisioterapia Respiratoria. Miajadas

Hoy, sábado veintidós de marzo, la Asociación Ela Extremadura celebró en el Hotel Triana de Miajadas (Cáceres) una serie de actividades:

La jornada comenzó con la Asamblea, en la cual se presentaron las cuentas del año 2024 a cargo del tesorero Manuel Romero Lesmes, quien proporcionó un detallado informe de ingresos y gastos, mostrando un balance positivo y un remanente económico favorable.



Seguidamente, Julio Ángel Corchado Perera, voluntario de la Asociación ELA Extremadura presentó la memoria de actividades del año pasado, un documento que recoge los eventos y logros alcanzados durante el año 2024.

A continuación, se proyectó un video promocional de la asociación con el propósito de dar a conocer nuestro proyecto social, sensibilizar sobre la ELA, mostrar la labor realizada, explicando la realidad tanto de la enfermedad como de los pacientes que la padecen.



Después del visionado del documental, se llevó a cabo un taller de formación práctica impartido por Ángela Rol García, fisioterapeuta respiratoria que atiende a nuestros enfermos. Durante el taller, se establecieron los objetivos fundamentales de la fisioterapia respiratoria: mantener la función pulmonar, mejorar la eficacia de la respiración, optimizar la ventilación al despejar las vías respiratorias y promover el drenaje de secreciones.



En este taller, enfermos de la Asociación realizaron diversos ejercicios respiratorios a modo de demostración con la terapeuta utilizando el inspirómetro volumétrico para medir la capacidad inspiratoria máxima y el volumen corriente; el flujo expiratorio máximo (FEM) con el uso de un Peak Flow Meter (pico flujo de tos); ejercicios con asistente de tos y técnicas de manipulación respiratoria pulmonar para el drenaje de mucosidades. Toda una demostración de la importancia y necesidad de la terapia respiratoria en los enfermos de ELA.



La jornada concluyó con una comida de hermandad para todos los asistentes, un momento de convivencia que sirvió para unir y levantar el ánimo, proporcionando un espacio cálido y positivo para todas las familias presentes.



Desde ELA Extremadura, agradecemos profundamente a todos los enfermos asistentes al evento, quienes junto con sus familias han demostrado una admirable resiliencia frente a la enfermedad.

También expresamos nuestro sincero agradecimiento a la Fundación CB y a Omoda / Jaecoo - OJ Maven, cuya colaboración fue fundamental para el éxito, contando con la presencia del innovador vehículo Jaeco7SHS (Super Híbrido Enchufable), aportado por ambas instituciones, lo cual fue un atractivo añadido a la jornada.





## Concierto benéfico en Badajoz a favor de ELA Extremadura: Tributo a Hombres G por Los Geiperman.

Ayer, 22 de marzo, a las 19:00 horas, el Treze Music Club de Badajoz fue el escenario de un emocionante concierto benéfico a cargo de **Los Geiperman**, quienes ofrecieron un vibrante tributo al mítico grupo español **Hombres G**. Este evento solidario logró reunir a numerosos asistentes dispuestos a disfrutar de un espectáculo musical único mientras contribuían a una noble causa.



El concierto, organizado con el propósito de recaudar fondos para la **Asociación de Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA) de Extremadura**, ofreció a los presentes la oportunidad de deleitarse con los grandes éxitos de Hombres G interpretados con la energía y pasión característica de Los Geiperman.





El precio simbólico de la entrada, de **10 euros**, se destinó íntegramente a la asociación, con el objetivo de mejorar la calidad de vida de las personas afectadas por esta enfermedad y sus familias. Además, quienes no pudieron asistir al evento tuvieron la opción de colaborar mediante la modalidad de **Fila 0**, realizando donativos a través de una cuenta bancaria o la plataforma FENLES.



La velada fue todo un éxito, no solo por la calidad musical ofrecida por Los Geiperman, sino también por la generosidad del público que se unió para apoyar esta importante causa solidaria.



¡Badajoz vivió anoche un concierto inolvidable por una buena causa!



Los músicos se fotografiaron con nosotros con el vehículo Jaeco7SHS



## ELA Extremadura en el Espectáculo de Juan Dávila en el Palacio de Congresos de Cáceres

El pasado domingo 23 de marzo, **ELA Extremadura Asociación** tuvo la suerte de asistir al espectáculo más gamberro y divertido del país en Cáceres , protagonizado por el auténtico showman Juan Dávila, quien parece haber vendido su alma para crear el monólogo más hilarante del momento.



Un show impredecible en el que, aunque se sabe cómo empieza, es el público quien decide el final. Risas y diversión estuvieron garantizadas de principio a fin.



Durante la función, nuestro coordinador de eventos, Rubén Checa, tuvo la oportunidad de intervenir en el espectáculo, arrancando aplausos y consiguiendo que el humor se combinara perfectamente con la causa que representamos: dar visibilidad a la enfermedad de la ELA.

Queremos felicitar sinceramente a Juan Dávila y a todo su equipo por su profesionalidad y generosidad. Eso sí, de lo que habló Rubén Checa sobre su trabajo en la fábrica de tomates, no nos hacemos responsables. 😊

El propósito de ELA Extremadura sigue siendo claro: continuar visibilizando la ELA hasta que se aprueben las ayudas que llevan demasiado tiempo estancadas en la Ley ELA.



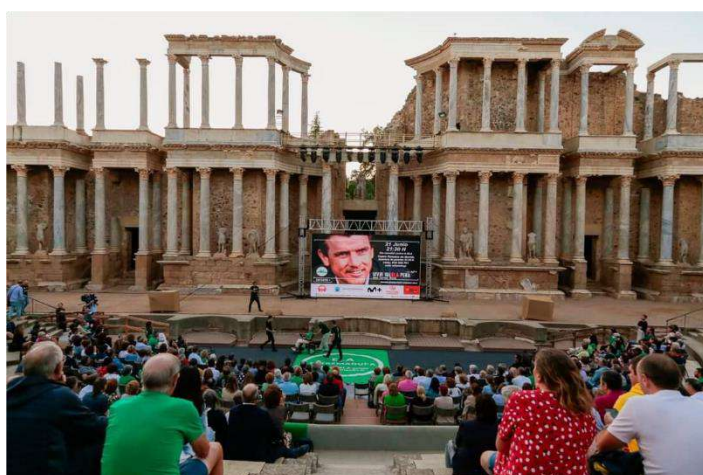
Esperamos que el plan de choque de 63 millones de euros solicitados se hagan efectivos lo antes posible, para que más de quinientas familias con enfermos de ELA en fase avanzada en toda España no tengan que enfrentarse a la cruel decisión de perder a un padre, un hermano o un amigo por no tener derecho a elegir entre vivir y morir dignamente.





## La Asociación ELA Extremadura es declarada de utilidad pública, un impulso clave para su labor social. Madrid

La Asociación ELA Extremadura ha sido reconocida como entidad de utilidad pública, un importante hito en su labor de apoyo a las personas afectadas por la Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA) y sus familias en la comunidad extremeña. Este reconocimiento, publicado en el **Boletín Oficial del Estado (BOE-núm. 81 del 3 de abril de 2025)**



**Ela Extremadura** destaca por su compromiso con el interés general y su impacto positivo en la sociedad. Para obtener esta distinción, la asociación ha demostrado que opera de manera transparente, estable y continua, rindiendo cuentas periódicamente y garantizando la participación democrática de sus miembros en la toma de decisiones.





Este reconocimiento conlleva importantes beneficios, como la **exención del Impuesto de Sociedades** y la **posibilidad de recibir donaciones con incentivos fiscales**, lo que fomenta el apoyo de particulares y empresas.



En el caso de los **donantes particulares**, (personas físicas), las aportaciones de hasta 250 euros permiten una deducción del 80%, lo que implica que Hacienda devuelve 200 euros por esa cantidad donada. Para importes superiores, la deducción es del 40% si se ha donado durante al menos dos años consecutivos con una cantidad igual o superior, y del 45% si la donación se ha mantenido durante más de dos años. El límite de deducción es del 15% de la base liquidable del IRPF.



**Para las empresas**, las donaciones pueden deducirse en el Impuesto de Sociedades con una bonificación del 35%, que aumenta al 40% si la empresa ha donado a la misma entidad durante los últimos tres años con una cantidad igual o mayor. El límite de deducción es del 10% de la base imponible del ejercicio, y si se supera, la empresa puede compensarlo en los diez años siguientes.



Además de los beneficios fiscales, esta declaración refuerza la **credibilidad y transparencia de la Asociación ELA Extremadura**, aumentando la confianza de socios, voluntarios y donantes. También facilita el **acceso a subvenciones públicas y privadas** y permite **establecer convenios con administraciones para mejorar la atención a las personas con ELA**. Asimismo, la exención de impuestos locales, como el IBI, reducirá los costes operativos, favoreciendo la expansión y mejora de sus servicios.



Este reconocimiento supone un gran avance para la asociación, consolidando su labor y permitiéndole seguir trabajando en la mejora de la calidad de vida de quienes padecen esta enfermedad.

## Extremadura alza la voz por la Ley ELA. Toledo

En el Consejo Interterritorial del Sistema Nacional de Salud, celebrado en **Toledo**, la Consejera de Salud y Servicios Sociales de Extremadura, **Sara García Espada**, exigió al Gobierno central la **financiación urgente para la implementación de la Ley ELA**, aprobada en octubre, pero aún sin presupuesto asignado.

Espada defendió con firmeza los derechos de los pacientes con **Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA)**, señalando que no se puede permitir que la ley siga sin aplicarse por falta de recursos. “**Es un derecho recogido en la ley** y debemos garantizar una atención digna y adecuada”, afirmó.

Tras la reunión, Espada informó personalmente a **Lola Dorado**, presidenta de ELA Extremadura, reforzando su compromiso con las personas afectadas y sus familias.

Desde **ELA Extremadura**, recientemente reconocida como entidad de utilidad pública, agradecemos profundamente a la Junta de Extremadura y a la Consejera Espada por su valentía, sensibilidad y compromiso con los pacientes, no solo en nuestra comunidad, sino en toda España. **Su voz nos da esperanza.**





## Rubén Tanco inspira en el Gran Evento Solidario del CRA Tierra de Barros a favor de ELA Extremadura. Corte de Peleas

**Corte de Peleas, 9 de abril de 2025** – El CRA Tierra de Barros ha celebrado hoy un emotivo y enriquecedor **Gran Evento Solidario (Corte de Peleas, Entrín y Retamar)**, con un programa cargado de actividades para concienciar y recaudar fondos a favor de **ELA Extremadura**.

La jornada comenzó con un **Mercadillo Solidario** a las 12:00 h, donde alumnado, familias y docentes se unieron para ofrecer productos solidarios cuya recaudación será destinada a la asociación. Al mismo tiempo, se disfrutó de un **bocadillo solidario** en el patio de Infantil y Primaria, fomentando así la participación colectiva y el compañerismo.



A continuación, en la **Casa de la Cultura de Corte de Peleas**, se proyectó el **vídeo corporativo de ELA Extremadura**, una pieza que refleja el trabajo, los valores y la lucha diaria de quienes conviven con esta enfermedad.

Uno de los momentos más especiales de la jornada fue la intervención del **ciclista adaptado Rubén Tanco**, Campeón de España y Capitán del equipo Fundación CB Integra Team. Su presentación fue introducida por **Rubén Checa**, Coordinador de Eventos de ELA Extremadura. Tanco habló sobre **deporte e inclusión**, compartiendo su experiencia personal y destacando referentes paralímpicos como modelos de superación. Mencionó el programa “**Superación sobre ruedas**” de la Fundación Jóvenes y Deporte, en el que participa

activamente, y subrayó su compromiso como imagen de la **Fundación CB**, entidad colaboradora de ELA Extremadura.



La jornada finalizó con una emocionante **Carrera/Marcha Solidaria**, en la que alumnos, docentes, familias y vecinos se unieron corriendo o caminando por la causa, vistiendo alguna prenda verde como símbolo de apoyo.

Desde ELA Extremadura, expresamos nuestro más sincero **agradecimiento a Rubén Tanco y a la Fundación CB**, así como a las AMPAs y Ayuntamientos colaboradores, por caminar junto a nosotros en esta lucha llena de esperanza, visibilidad y solidaridad.





## “Luz por la ELA”: un gesto de fe y solidaridad en Cáceres “

El pasado Sábado de Pasión, el Templo de Santo Domingo en Cáceres fue escenario del acto “Luz por la ELA”, una iniciativa organizada por la Hermandad de la Salud y Estrella para dar visibilidad a los enfermos de Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA) y apoyar la investigación médica. Durante la ceremonia, se encendió una vela simbólica como gesto de esperanza y solidaridad.



Al evento asistieron representantes de la Asociación de Enfermos de ELA, el presidente del Colegio de Médicos de Cáceres, Dr. Evelio Robles Agüero, y miembros de ELA Extremadura, entre ellos **Elena**, enferma de ELA, y los voluntarios **Ángel** y **Tati**, en un emotivo momento de reconocimiento y respeto hacia quienes conviven con esta enfermedad.







La acción refuerza el compromiso social de la Hermandad, que ya en 2023 había impulsado una campaña solidaria para ayudar a un paciente. Desde ELA Extremadura agradecieron el apoyo recibido, destacando que gestos como este



fortalecen la lucha colectiva. Cáceres se convierte así en un ejemplo de cómo la fe, la solidaridad y el compromiso pueden unirse en favor de una causa común.

*Desde Ela Extremadura damos las gracias a la Cofradía, al Colegio de Médicos de Cáceres y a todas las personas voluntarias que se han sumado a esta causa. Actos como este nos recuerdan que no estamos solos, que cada gesto cuenta y que la lucha contra la ELA necesita del compromiso de toda la sociedad. Es una luz que no solo ilumina, sino que también abraza.”*

## Un gesto que vale oro: Gracias AMAC Aldeanueva del Camino

17 de abril Aldeanueva del Camino. -La Asociación Amigos de Aldeanueva del Camino (AMAC) ha realizado una generosa donación de 1012 € a ELA Extremadura, fruto de la recaudación obtenida en un mercadillo solidario organizado en la localidad. La entrega fue realizada a nuestro coordinador de eventos, Rubén Checa Galván, como muestra de compromiso con las personas que convivimos con la ELA en Extremadura.



Desde ELA Extremadura queremos expresar nuestro más sincero agradecimiento a AMAC y a todas las personas que hicieron posible este evento. Este gesto no solo supone un apoyo económico, sino también un impulso solidario que nos anima a seguir trabajando por la atención, la visibilidad y los derechos de quienes viven con ELA.





## Éxito Solidario en la Romería de San Bartolomé: Miajadas Recauda 885 Euros para ELA Extremadura

Miajadas, 21 de abril de 2025 – La tradicional romería de San Bartolomé, celebrada este Lunes de Pascua en la Explanada de Arriba, ha vivido este año una edición muy especial bajo el lema **#CalderetaConCorazón**, uniendo tradición, gastronomía y solidaridad.



Cientos de vecinos y visitantes participaron en una degustación benéfica de caldereta y gazpacho, amenizada con música y marcada por un fuerte espíritu solidario. El evento, organizado a beneficio de la Asociación ELA Extremadura, contó con el patrocinio del Excmo. Ayuntamiento de Miajadas, que ofreció 250 raciones a un precio simbólico de 2 euros.



A esta iniciativa se sumó la empresa **Catering Pianto**, que donó 54 raciones más, reafirmando su compromiso constante con esta causa. En agradecimiento,





la Asociación ELA Extremadura hizo entrega a Pianno de una **placa conmemorativa** por su implicación solidaria.



En total, se sirvieron **304 raciones**, y gracias a la colaboración de todos los asistentes, se logró una recaudación de **885 euros**, que se destinarán íntegramente a apoyar a las personas afectadas por ELA en la región.

La jornada comenzó con la emotiva procesión de las imágenes de San Bartolomé y la Virgen de la Consolación, en un ambiente cargado de devoción, convivencia y compromiso social.

Desde la Asociación ELA Extremadura se quiere agradecer profundamente al Ayuntamiento de Miajadas, a Catering Pianno, a los romeros, colaboradores y asistentes por hacer posible esta jornada solidaria.

Una **mención especial** se dirige a la familia de **Lucas y Reme**, por su ejemplo de lucha, entrega y generosidad, que inspiran a toda la comunidad.



## Solidaridad en Badajoz: la Residencia Virgen de la Soledad dona material de apoyo a ELA Extremadura

*Badajoz, 26 de abril de 2025.* La Residencia Virgen de la Soledad de las Hermanitas de los Desamparados ha donado 15 sillas de ruedas (eléctricas y manuales) y una grúa a la Asociación ELA Extremadura, tras el contacto de los voluntarios Montse, José Manuel y Carlos con la directora, Madre Ana Isabel.



Esta donación permitirá mejorar la calidad de vida de las personas afectadas por Esclerosis Lateral Amiotrófica en la región. Ambas entidades han expresado su deseo de mantener el contacto para futuras colaboraciones. ELA Extremadura ha agradecido profundamente este gesto solidario y comprometido.





## Éxito rotundo de la VII Carrera Solidaria del Colegio Diocesano de Cáceres a favor de ELA Extremadura

Cáceres, 26 de abril de 2025. El Colegio Diocesano José Luis Cotallo celebró con gran éxito su VII Carrera Solidaria a favor de ELA Extremadura, tras aplazarse en marzo por causas meteorológicas. Numerosas personas de todas las edades participaron en carreras, patinaje, relevos y actividades paralelas como talleres, castillos hinchables, zumba y una paella final.



Organizada por el profesor Juan Manuel Rama García y con el apoyo del Ayuntamiento de Cáceres, la jornada demostró el compromiso de la comunidad educativa y vecinal con esta causa solidaria. Desde ELA Extremadura agradecemos profundamente la colaboración de todos los implicados.





## Baños de Montemayor/ Real de la Jara: Víaextrema348

El 3 de mayo de 2025 se celebró en Extremadura la cuarta edición de la **Víaextrema348**, una ultramaratón ciclista solidaria que recorrió 348 kilómetros y 3.750 metros de desnivel en menos de 24 horas, desde Baños de Montemayor hasta el Castillo del Real de la Jara. Participaron 50 ciclistas de distintas nacionalidades en condiciones de semi-autosuficiencia, siguiendo el trazado de la GR-100 de la Vía de la Plata.





Este año, el evento tuvo un carácter benéfico a favor de la **Asociación de ELA Extremadura**. Se agradeció especialmente a los organizadores Ismael Masero y Juan Manuel González “Telín”, así como a los participantes, patrocinadores e instituciones. El recorrido incluyó avituallamientos en Galisteo (km 75), Cáceres (km 135), Proserpina (km 200), y Zafra (km 270). La llegada al castillo fue una emotiva celebración con la participación del pueblo y sus autoridades. La **Víaextrema348** destacó por su espíritu de superación y solidaridad.

La Víaextrema348 no solo ha demostrado los límites que se pueden superar con esfuerzo y determinación, sino también la fuerza de una comunidad unida por una causa solidaria.



## AEXPAINBA y Fundación Magdalena Moriche celebran su 27º Aniversario con un Día del Centro lleno de magia oriental, invita al coordinador de Ela Extremadura. Badajoz

Hoy se ha celebrado en **Badajoz** el Día del Centro 2025 de AEXPAINBA y la Fundación Magdalena Moriche, conmemorando 27 años de trabajo por la inclusión de personas con inteligencia límite y discapacidad intelectual ligera. Bajo una temática inspirada en La India, Las Mil y Una Noches y el Mundo Oriental, la jornada ofreció actividades como migas, música en vivo, tómbola, sorteos y ambiente multicultural.



Durante el evento, al que asistieron representantes del ámbito social y político, el diputado nacional del Partido Popular, **Antonio Cavacasillas Rodríguez**, anunció una importante iniciativa: su grupo parlamentario ha presentado una proposición no de ley, con fecha 6 de mayo, instando al Gobierno a financiar con carácter urgente la Ley 3/2024, de 30 de octubre, destinada a mejorar la calidad de vida de personas con Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA) y otras enfermedades de alta complejidad e irreversibles.

Desde ELA Extremadura, se valoró tanto la cálida acogida como el compromiso político mostrado, subrayando la importancia de seguir avanzando en derechos



y atención integral para los afectados por ELA. Con esta celebración, **AEXPAINBA y la Fundación Magdalena Moriche** reafirman su compromiso con la autonomía, el respeto y la inclusión. ¡Feliz 27º aniversario!



## Una noche de teatro solidario llena de emoción y esperanza en Malpartida de Cáceres.

*Malpartida de Cáceres, 11 de mayo de 2025*— La Casa de Cultura de Malpartida de Cáceres fue testigo de una velada inolvidable marcada por la solidaridad y el arte. El público asistió con entusiasmo a la representación del **musical Grease**, puesta en escena por el grupo juvenil amateur **Sincroníateatro**. El evento, que no solo fue un espectáculo de talento joven, sino también un gesto de apoyo y compromiso con una causa urgente: la lucha contra la Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA).

La recaudación íntegra de la función, que ascendió a 650 euros, fue destinada a ELA Extremadura, asociación que desempeña un papel crucial en la investigación de esta enfermedad neurodegenerativa y en la mejora de la calidad de vida de las personas afectadas y sus familias. Gracias a gestos como este, la visibilización de la ELA continúa creciendo, y con ella, la esperanza de quienes conviven con esta dura realidad.

En nombre de todos los afectados por ELA en Extremadura, es imprescindible trasladar un agradecimiento profundo y sincero a todas las personas e instituciones que hicieron posible esta noche mágica en especial **al grupo teatral sincroniateatro, al Ayuntamiento de Malpartida de Cáceres y a Eden Granado**, por su apoyo técnico. Desde ELA Extremadura, gracias por recordarnos que la ELA existe y que la solidaridad también,



## ELA Extremadura gana visibilidad en los IX Premios de Turismo del Periódico de Extremadura.

**Montijo 13 de mayo de 2025.** La **Asociación ELA Extremadura** ha estado presente este 13 de mayo en los **IX Premios de Turismo del Periódico de Extremadura**, una gala celebrada en el Teatro Nuevo Calderón de Montijo que ha contado con la presencia de destacadas autoridades y profesionales del sector turístico y cultural de la región.





Este evento, organizado por el Periódico de Extremadura y auspiciado por la Junta de Extremadura y el Ayuntamiento de Montijo, ha servido como un escaparate excepcional para visibilizar el trabajo de la **Asociación ELA Extremadura**. Representada por **Antonio Cabañas** y el coordinador de eventos de nuestra Asociación **Luis Rubén Checa Galván**. La asociación ha aprovechado la ocasión para dar a conocer su proyecto y sensibilizar sobre la **Esclerosis Lateral Amiotrófica** ante las autoridades presentes.



Entre los asistentes de relevancia se encontraban la **consejera de Cultura, Victoria Bazaga**; el **alcalde de Montijo, Javier Cienfuegos**; la **directora del Periódico de Extremadura, Marisol López del Estel**, Juan María Delfa, Víctor Píriz, Gema Cortés etc. quienes mostraron su apoyo e interés por la labor de ELA Extremadura.

En esta novena edición, **los premios** han reconocido lugares emblemáticos como el **Monasterio de Yuste** y la **villa romana de Torreáguila**, en una gala conducida por Alicia Senovilla que celebró la riqueza patrimonial y turística de la región.

La participación de ELA Extremadura en este tipo de actos refuerza su compromiso con la visibilidad de la enfermedad y la integración de sus reivindicaciones en todos los ámbitos sociales y culturales de la comunidad.

## Mercadillo Solidario del IES Puerta de la Serena de Villanueva de la Serena a favor de Ela Extremadura

Un año más, el Departamento de Lengua del **IES Puerta de la Serena** de Villanueva de la Serena ha organizado su **mercadillo solidario de libros**, con la participación de alumnos y profesores. En esta ocasión, han decidido destinar la recaudación a nuestra asociación, consiguiendo un total de 330 euros.

Desde Ela Extremadura queremos dar las ***gracias de corazón al IES Puerta de la Serena, al equipo de biblioteca y, muy especialmente, a María Julia*** por su implicación, generosidad y cariño. ¡Gracias por apoyar nuestra labor! 🍌💚





## El CRA Tierra de Barros, un aliado constante en la lucha contra la ELA

### *Corte de Peleas, 16 de mayo de 2025*

Una vez más, el **CRA Tierra de Barros** ha demostrado su firme compromiso con las causas solidarias, especialmente con la visibilidad y lucha contra la ELA (Esclerosis Lateral Amiotrófica). Desde sus tres localidades —**Entrín Bajo, Retamar y Corte de Peleas**— toda la comunidad educativa se ha volcado con entusiasmo en las actividades organizadas a beneficio de ELA Extremadura.



Profesores, alumnos y, de forma destacada, las familias han participado activamente a través de las AMPAS de Entrín Bajo y Corte de Peleas. Gracias a los mercadillos solidarios organizados por estos colectivos, se han recaudado 671,97 €, que se suman a los 1.000 € obtenidos durante las celebraciones del carnaval, alcanzando una suma significativa en apoyo a esta causa.

Sin embargo, desde ELA Extremadura queremos destacar que lo más valioso no es solo el dinero recaudado, sino el enorme valor humano que implica este gesto solidario. La visibilidad que nos brindan acciones como las del CRA Tierra de Barros es fundamental para seguir dando a conocer la realidad de las personas que conviven con esta enfermedad en nuestra región.



Agradecemos profundamente al CRA Tierra de Barros por su implicación constante y generosa. Su compromiso con los enfermos de ELA extremeños no pasa desapercibido y les convierte en un ejemplo de solidaridad activa que esperamos siga inspirando a muchas otras comunidades educativas. Gracias por estar, una vez más, a nuestro lado.



## ELA Extremadura: Una Lucha Constante por la Dignidad y la Justicia para los Enfermos de ELA

**Madrid 18-05-25.** En una sociedad que aspira a la justicia y la inclusión, resulta inaceptable que a día de hoy los enfermos de Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA) sigan siendo víctimas del olvido institucional. A pesar de la aprobación de la llamada "**Ley ELA**", su no implementación efectiva y la falta de dotación presupuestaria por parte del Gobierno central suponen un acto de dejación de funciones que condena a cientos de personas y sus familias a vivir sin los recursos mínimos necesarios para afrontar esta enfermedad degenerativa.



La situación es especialmente crítica en regiones como Extremadura, donde la carencia de apoyos públicos suficientes se suple, de manera heroica, con el esfuerzo de asociaciones como **ELA Extremadura**. Esta organización no solo mantiene en pie los servicios esenciales para los enfermos de ELA, sino que también se convierte en su voz, su sostén emocional, y su principal defensa ante la inacción de las administraciones públicas.

Gracias al compromiso inquebrantable de voluntarios, asociados, empresas colaboradoras y entidades deportivas solidarias, **ELA Extremadura** continúa prestando servicios de atención, información, apoyo psicológico y asistencia a familias, sin que esto suponga un gasto adicional para quienes ya lo han perdido casi todo. La asociación anuncia con firmeza que irá donde tenga que ir y se



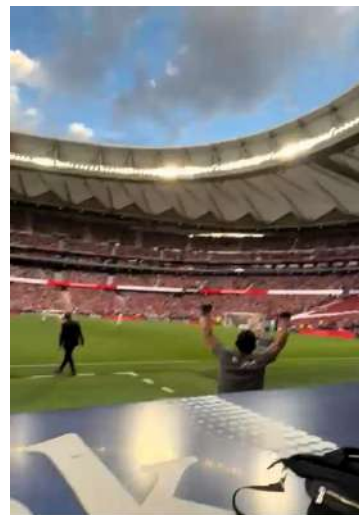
moverá donde haga falta para seguir garantizando estos servicios fundamentales. La lucha no se detendrá hasta que la Ley ELA cuente con los recursos necesarios que permitan su ejecución real y efectiva.

Entre las muchas muestras de apoyo recibidas, es justo destacar el papel comprometido del **Atlético de Madrid**, una entidad que ha demostrado una sensibilidad ejemplar con la causa. No solo han colaborado institucionalmente con ELA Extremadura, sino que han impulsado gestos de gran visibilidad pública, como cuando los equipos del Atlético de Madrid y del Real Madrid saltaron al campo con una pancarta a favor de los enfermos de ELA en partidos de Copa del Rey. Este año, repitieron ese gesto solidario en el encuentro ante el Cacereño.





Además, el **Congreso de Peñas del Atlético de Madrid**, celebrado en Badajoz, brindó a ELA Extremadura una plataforma para seguir haciendo visible su lucha y estrechar aún más los lazos de colaboración. Esta alianza solidaria sigue abierta y activa, y representa una enorme alegría para la asociación, que encuentra en estas entidades deportivas no solo aliados estratégicos, sino también un motivo de esperanza.



Un momento especialmente emotivo fue la invitación que el club rojiblanco hizo recientemente a nuestro coordinador **Rubén Checa** y a su hija **Valeria**, quienes vivieron una experiencia inolvidable en el estadio Metropolitano, presenciando el partido Atlético de Madrid - Betis desde una posición privilegiada, justo detrás del banquillo de los jugadores y del entrenador Diego Simeone. Una experiencia que alimenta el espíritu de lucha y visibiliza, en un entorno de primer nivel, la importancia de esta causa.



ELA Extremadura reafirma su compromiso de seguir luchando sin descanso para que la **Ley ELA no quede en papel mojado**, para que se le asignen los recursos que merece, y para que ningún enfermo más tenga que enfrentarse a esta enfermedad sin apoyo. La dignidad no puede depender del esfuerzo voluntario, sino del cumplimiento de las obligaciones del Estado. Hasta entonces, seguiremos en pie.

**Porque la ELA no espera. Y nosotros tampoco.**

**Julio Ángel Corchado Perera.** Ela Extremadura Asociación. <https://elaextremadura.org>

## OJ MAVEN OMODA JAECOO y ELA Extremadura se unen por la movilidad solidaria con la presentación del nuevo OMODA 9 SHS

Badajoz, 22 de mayo de 2025.

La sede de **OJ MAVEN OMODA JAECOO** en Badajoz fue el escenario de un evento tan tecnológico como solidario: la presentación oficial del **nuevo OMODA 9 SHS**, un SUV híbrido enchufable de última generación, que encarna los valores de innovación, sostenibilidad y compromiso social. La cita, celebrada a las 19:00 horas, contó con una notable asistencia de público, medios locales y la presencia especial de **ELA Extremadura**, entidad invitada en esta ocasión tan significativa.



El **OMODA 9 SHS (Super Hybrid System)** representa un gran salto en la movilidad sostenible. Equipado con un sistema híbrido enchufable que combina un **motor 1.5 turbo de gasolina** y **dos potentes motores eléctricos**, el vehículo alcanza una potencia conjunta de **más de 535 CV**. Su batería de **34,46 kWh** le otorga una **autonomía 100% eléctrica de hasta 145 km**, mientras que



la **autonomía total supera los 1.100 km**, convirtiéndolo en una opción ideal tanto para trayectos urbanos como largos desplazamientos. Un vehículo que no solo destaca por su diseño futurista, sino por su compromiso con un nuevo modelo de movilidad más eficiente y responsable.



El evento también sirvió para consolidar la relación entre **OJ MAVEN OMODA JAECOO** y **ELA Extremadura** establecida a principios de este año 2025, a través de la cesión del innovador modelo **Jaecoo 7 SHS** a la asociación. Este vehículo permite a nuestra Asociación, mejorar su capacidad de atención directa a los afectados por la ELA en la región, facilitando el transporte y apoyando actividades de concienciación.



En el marco de esta colaboración, OJ MAVEN OMODA JAECOO entregó un cheque de 5.000 euros a Lola Dorado, presidenta de ELA Extremadura. Suma

correspondiente a la devolución de todas las cuotas del renting del vehículo adquirido gracias a la **Fundación CB** DESDE PRINCIPIOS DE AÑO que serán destinados íntegramente a proyectos que mejoren la calidad de vida de los enfermos de ELA extremeños. Dorado agradeció el gesto solidario en nombre de toda la asociación, dirigiendo palabras especiales a @Carlos Venegas y al equipo de Grupo Maven.



La gestión del acuerdo de colaboración fue gestionado y coordinado por **Luis Rubén Checa Galván**, responsable de eventos de ELA Extremadura, cuya labor fue reconocida durante el acto, que también contó con la presencia de numerosos voluntarios de la asociación.

La jornada concluyó con un bufé donde asistentes, miembros de la asociación y el equipo de OMODA JAECOO compartieron momentos de camaradería. Un final cálido para un acto que unió tecnología de vanguardia y sensibilidad social en una misma carrera hacia el futuro.





**CAMPAÑA 2025**

**EMPRESA COLABORADORA**



**Estimado/a Empresario/a:**

**Ela Extremadura** es una Asociación sin ánimo de lucro, creada en 2017 **para luchar contra la Ela**. Se trata una enfermedad neuromuscular degenerativa e irreversible del sistema nervioso central que hoy no tiene cura y que paraliza progresivamente los músculos, el habla, la deglución y la respiración hasta provocar la muerte en un periodo de tres a cinco años y a veces en mucho menos tiempo.

No obstante, los enfermos de Ela pueden mejorar significativamente su calidad de vida con una atención adecuada: **fisioterapia y rehabilitación, logopedia, terapia ocupacional, psicológica etc.** servicios que ofrecemos desde nuestra Asociación Ela Extremadura a más de 100 familias de nuestra Comunidad con enfermos de Ela.

Después de 7 meses LA LEY ELA aprobada el 23 de octubre 25 sigue sin financiación ni aplicación, las ayudas del estado no llegan. Necesitamos más que nunca tu colaboración para seguir ofreciendo estos servicios a nuestros enfermos afectados participando en Nuestra Campaña de **Empresa Colaboradora donando a partir de 50€ anuales a nuestra cuenta ES51 0049 5247 8021 1696 3539 o a nuestro**

**BIZUM 11876.** **Certificaremos tu colaboración DESDE 50 € con novedades**

**de deducciones fiscales al ser declarada nuestra**

**Asociación de UTILIDAD PUBLICA (BOE 03 abril 25)** y te entregaremos una pegatina conmemorativa como empresa colaboradora de **Ela Extremadura** que podrás colocar en un lugar visible de tu empresa. Muchas gracias.

**ASOCIACIÓN ELA EXTREMADURA 28 DE MAYO 2025**

**LA PRESIDENTA: LOLA DORADO CALASANZ**

Contacto: Rubén Checa  
Teléfono: 616 39 47 61



## Santander acoge la Cumbre Nacional por la ELA con participación de ELA Extremadura

**Santander, 29 de mayo de 2025.** Durante los días 27 y 28 de mayo, la ciudad de Santander en el palacio de la Magdalena fue el epicentro de la lucha contra la Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA), al albergar la **Cumbre Nacional por la ELA**, un encuentro que reunió a asociaciones, pacientes, expertos sanitarios y representantes políticos con un objetivo común: avanzar en la atención integral y los derechos de las personas afectadas por esta devastadora enfermedad.



Durante la cumbre, también participaron **referentes nacionales como los responsables de las unidades ELA del Hospital Carlos III de Madrid y del Hospital Universitario de Bellvitge**, quienes explicaron a las Comunidades Autónomas el funcionamiento de estas unidades especializadas y por qué su implantación es urgente en todo el territorio.





Se abordaron temas fundamentales como la **movilidad reducida, los derechos sanitarios, la situación de dependencia, el uso de tecnología asistida**, así como el **acceso a logopedia, fisioterapia adaptada, asistencia técnica** y el **altísimo coste emocional y económico que asumen muchas familias sin recursos ni respaldo institucional**. Esta cumbre no fue un evento más. Fue una exigencia. Una llamada a la acción para convertir la **Ley ELA en vida real**.



La cumbre incluyó **mesas redondas, ponencias científicas, sesiones de trabajo colaborativo** y un **emotivo acto conmemorativo** en el que se recordó a quienes han perdido la vida por ELA. Las asociaciones coincidieron en reclamar una **red nacional de atención especializada**, más inversión en investigación y un mayor compromiso político sostenido en el tiempo.

La presencia de ELA Extremadura no pasó desapercibida. *La presidenta Lola Dorado Calasanz representó a la asociación extremeña en un evento clave para visibilizar la enfermedad y reclamar mejoras urgentes.* **Lola Dorado Calasanz** participó activamente en las reuniones de coordinación con otras entidades autonómicas, abogando por una **estrategia conjunta** que integre a todas las comunidades y no deje atrás a ninguna región.



Para ELA Extremadura, este encuentro ha supuesto un **nuevo impulso para seguir luchando**, desde el corazón del suroeste español, por un presente más digno y un futuro esperanzador para las personas con ELA.



**La Cumbre Nacional por la ELA** celebrada en Santander finalizó con un firme llamado a la acción para implementar de manera urgente la Ley ELA. Los participantes subrayaron la necesidad de garantizar una financiación adecuada que permita a las personas afectadas acceder a cuidados dignos, unidades especializadas, investigación y asistencia domiciliaria. Durante el encuentro, se hizo hincapié en la urgencia de adoptar medidas concretas sin más dilaciones, ya que la enfermedad progresa de forma implacable. Asimismo, se destacó la relevancia de la colaboración entre las Comunidades Autónomas y la Confederación Nacional de Entidades de ELA (ConELA) como clave para una aplicación rápida y efectiva de la normativa.





## Veteranos de Badajoz y Extremadura emocionan en el Francisco de la Hera en un partido solidario por la ELA

**Almendralejo, 30 de mayo de 2025** — La noche de este viernes, el estadio Francisco de la Hera se convirtió en el escenario de una cita inolvidable donde el fútbol y la solidaridad se unieron para apoyar la lucha contra la Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA). **Los veteranos del Badajoz y del Extremadura** disputaron un partido solidario organizado por la **Asociación ELA Extremadura**, con el objetivo de recaudar fondos y dar visibilidad a esta enfermedad que afecta a cerca de un centenar de personas en la región.



El evento, impulsado por exjugadores como Alfonso Martínez 'Tete' y Antonio Álvarez 'Ito', reunió sobre el césped a leyendas del fútbol regional como Pedro José, Félix Carballo, Carlos Rubén, Eduardo Abadal, Javi Pérez, Rafa Pozo, Emilio Tienza, Jorge Zafra y Valverde, entre otros.



El saque de honor fue realizado por Macarena, vecina de Almendralejo y afectada por ELA, quien recibió un cálido homenaje por parte del público asistente. Durante el acto, se le hizo entrega de un ramo de flores donado por la floristería Paloma, de Talavera la Real. Al evento acudieron también sus familiares, entre ellos su hija Camino y varios allegados, así como representantes locales de distintos partidos políticos y del Ayuntamiento de Almendralejo. También estuvo presente Santiago Amaro, director general de Jóvenes y Deportes de la Junta de Extremadura.



Las entradas, con un coste simbólico de tres euros, junto a la fila 0 y las donaciones a través del **Bizum 11876**, permitieron a la asociación recaudar una cantidad que se destinará íntegramente a mejorar la calidad de vida de los enfermos y sus familias.





**Rubén Checa**, coordinador de la Asociación ELA Extremadura, destacó la importancia de este tipo de actos para mantener viva la lucha en un contexto donde, a pesar de la aprobación de una ley nacional, los pacientes siguen sin recibir las ayudas necesarias. *“Seguimos moviéndonos todo lo que podemos porque sin estos eventos sería imposible continuar. La ley está aprobada, pero no aplicada, y eso nos deja solos”*, afirmó.



Desde ELA Extremadura se quiere agradecer profundamente a todos los veteranos participantes por su generosidad y compromiso, a los voluntarios que hicieron posible la organización del evento, al público asistente por su apoyo, a la floristería Paloma por su bonito gesto, a las autoridades presentes por su implicación, y al CD Extremadura por la cesión del campo y su entrega solidaria. Una vez más, el deporte demostró su poder para visibilizar causas urgentes y unir a una comunidad en torno a la esperanza y el apoyo mutuo.



## Reunión de ELA Extremadura en la sede del PP

**Badajoz 04 de junio.** Esta mañana, representantes de **ELA Extremadura** han visitado la sede provincial del Partido Popular en Badajoz, donde fueron cordialmente recibidos por los diputados nacionales **Antonio Cavacasillas y Alfonso Carlos Macías.**

Por parte de nuestra asociación acudieron Lola Dorado (Presidenta), Manuel Romero (Tesorero), Rubén Checa (Coordinador de Eventos) y Teresa Díaz Lima (Voluntaria), quienes trasladaron las inquietudes y necesidades del colectivo.

Durante el encuentro, se abordaron aspectos clave sobre la situación actual de la ELA y los pasos necesarios para aplicar de forma real y efectiva la Ley ELA. Nuestro equipo valoró muy positivamente las explicaciones recibidas y el compromiso expresado por ambos diputados.

Seguiremos luchando para garantizar apoyos, cuidados y dignidad para todas las personas afectadas por la ELA y sus familias.





## Ofrenda Floral de los Bikers a la Virgen de la Vega para dar visibilidad a la ELA. Moraleja

**Moraleja, 8 de junio de 2025.** Este domingo, la localidad de Moraleja ha acogido uno de los momentos más emotivos del fin de semana motero: la **Ofrenda Floral a la Virgen de la Vega**, celebrada en la parroquia de Nuestra Señora de la Piedad, en el marco de la **VII Concentración Moraleja Biker**. El evento ha contado con la participación de más de 400 moteros y ha estado cargado de simbolismo, solidaridad y compromiso con la visibilidad de la ELA (Esclerosis Lateral Amiotrófica).



Organizado por *Moraleja Biker*, con la colaboración del *Ayuntamiento de Moraleja* y diversas entidades, el acto se enmarca dentro del movimiento "**Bikers por la ELA**", una iniciativa que continúa creciendo en apoyo y alcance. La ofrenda, protagonizada por motoristas de toda Extremadura, ha llenado la parroquia de flores como símbolo de esperanza y lucha, rindiendo homenaje a las personas que conviven con esta dura enfermedad.



El acto ha contado con la presencia de autoridades regionales y locales, como el Director General de la Consejería de Salud y Servicios Sociales de la Junta de Extremadura, **Jorge Rebollo Mayordomo**, el alcalde de Moraleja, **Julio César Herrera Campo**, y la Diputada Provincial de Cáceres, **María Angélica García**. Todos ellos han querido mostrar su respaldo a la causa y su agradecimiento a los moteros por su labor de concienciación.



**Lola Dorado**, presidenta de la Asociación ELA Extremadura, ha intervenido emocionada, destacando la importancia de este tipo de actos para dar visibilidad a la enfermedad y crear redes de apoyo para los afectados y sus familias. Durante sus palabras, ha agradecido de forma especial a **Carlos de Pablos**, representante de *Bikers por la ELA*, por su implicación y compromiso continuo con esta causa solidaria.







Tras la ofrenda, los asistentes se desplazaron a la **Plaza de España de Moraleja**, donde moteros, autoridades y vecinos se concentraron para inmortalizar el momento en una gran fotografía de hermandad frente al Ayuntamiento, símbolo del espíritu de unión y fuerza colectiva que caracteriza esta iniciativa.



Además de la ofrenda floral, la VII Concentración Moraleja Biker ha incluido **conciertos, rutas moteras y actividades solidarias** durante todo el fin de

semana, convirtiéndose en una auténtica celebración de fraternidad en torno a una causa que nos necesita a todos.

Este evento es, sin duda, una prueba más de que la solidaridad sobre ruedas puede llegar muy lejos. Desde la Asociación ELA Extremadura queremos expresar nuestro más sincero agradecimiento a todos los organizadores, participantes y colaboradores por su generosidad y su compromiso con la causa.

**¡Gracias, Moraleja, Gracias Biker por hacer que la voz de los enfermos de ELA se escuche más fuerte que nunca!**

## Las Leyendas del Fútbol Español brillan en Villanueva de la Serena en Apoyo a ELA Extremadura

**Villanueva de la Serena, sábado 14 de junio** – El Estadio Municipal Villanovense vivió una jornada histórica con la celebración de un emocionante partido de fútbol entre las leyendas de la Selección Española y los veteranos del Villanovense. El resultado final fue de **2 a 4 a favor de las Leyendas de España**, en un duelo cargado de emoción, compañerismo y solidaridad.



El evento tuvo un marcado carácter social, al contar con la destacada presencia de **Luis Rubén Checa Galván**, Coordinador de ELA Extremadura, quien con su implicación aportó visibilidad a la causa de la **Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA)**.



El combinado nacional fue dirigido por el exjugador y entrenador **Juan Francisco Rodríguez Herrera “Juanito”**, quien supo coordinar a un grupo de leyendas del fútbol nacional que, a pesar de los años, siguen transmitiendo talento y valores dentro del campo.



La jornada fue mucho más que un partido: **actividades complementarias** convirtieron el evento en una auténtica fiesta del deporte y la solidaridad.



El encuentro contó con el respaldo del **Ayuntamiento de Villanueva de la Serena** y la **Diputación Provincial de Badajoz**, cuyo compromiso con el deporte y las causas sociales se hizo patente en cada detalle de la organización.

La presencia de las Leyendas de España en Extremadura por segunda vez no solo despertó admiración, sino que también tuvo como objetivo principal **infundir en niños y jóvenes los valores del deporte y de la Selección Española**.

Desde **ELA Extremadura**, queremos expresar nuestro más sincero agradecimiento a todos los que hicieron posible este evento: al Ayuntamiento de Villanueva de la Serena, a la Diputación Provincial de Badajoz, a todos los jugadores veteranos de ambos equipos, y a cada persona que, con su presencia o colaboración, ayudó a dar voz y fuerza a los afectados por la ELA.

Además, agradecemos especialmente el apoyo de nuestros patrocinadores, el **Grupo Omoda/Jacoo-OJ Maven** y la **Fundación CB**, por su compromiso con nuestra causa y por contribuir a que eventos como este se conviertan en una realidad.

Aunque en esta ocasión el partido tenía otro fin, estamos encantados del trato y el apoyo recibido en cada segundo y agradecemos enormemente hacernos partícipes, gracias a todos.

## TRUJILLANOS SE VUELCA CON LA ELA EN UNA JORNADA SOLIDARIA

**Trujillanos, 17 de junio de 2025.** El municipio de Trujillanos ha demostrado una vez más su compromiso y solidaridad, al volcarse con una emotiva jornada dedicada a la visibilización de la Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA). En un acto organizado por el Ayuntamiento, los vecinos se congregaron en la caseta municipal para participar en una caldereta popular, ofrecida de forma gratuita a toda la comunidad.



La actividad contó con la participación de la asociación **“ELA Extremadura Asociación”** que instaló un stand informativo con merchandaising para sensibilizar sobre la enfermedad y recaudar fondos destinados a la investigación y apoyo a los afectados (400 € recaudados). El evento no solo fue una muestra de unión vecinal, sino también un homenaje a personas queridas de la localidad que han sido tocadas por esta dura enfermedad.

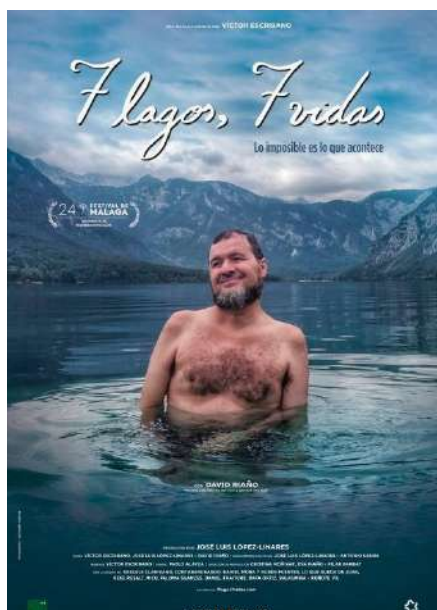




Uno de los momentos más emotivos del día fue la presencia del marido de Isabel, vecina fallecida recientemente a causa de la ELA, y de la memoria de Gloria, también vecina trujillanense y miembro activo de la asociación, quien falleció hace un año. Ambos nombres fueron recordados con profundo cariño por quienes compartieron vida y lucha junto a ellas.

Además, el evento contó con la presencia institucional de la **Directora General de Infraestructuras Rurales, Patrimonio y Tauromaquia de la Junta de Extremadura, Yohana Balas Rodríguez**, quien se sumó a la causa y mostró su apoyo a los organizadores y a las familias afectadas.

Agradecemos profundamente al Ayuntamiento de Trujillano por su implicación y entrega en la organización de esta jornada solidaria, así como a todos los vecinos y vecinas que participaron con tanto corazón. Nuestro especial agradecimiento a Rubén Checa Galván, coordinador de eventos de nuestra entidad, por su implicación en un acto tan significativo. Su presencia, compromiso y cercanía fueron fundamentales para que este encuentro fuera todo un éxito, y nos animan a seguir luchando juntos por la visibilización y el apoyo a las personas afectadas por la ELA en Extremadura.



## “7 lagos, 7 vidas”: Cine para dar voz a la ELA en Cáceres

Con motivo del Día Mundial de la ELA, el pasado martes **17 de junio de 2025**, la Filmoteca de Extremadura acogió una sesión muy especial con la proyección del emotivo documental “7 lagos, 7 vidas”, dirigido por Víctor Escribano y protagonizado por David Riaño. La cita tuvo lugar a las 20:30h en la sede de la Filmoteca en Cáceres (Rincón de la Monja, 6), y contó con la colaboración y presentación de

ELA Extremadura.

Desde **ELA Extremadura** queremos expresar nuestro más sincero agradecimiento tanto a la Filmoteca de Extremadura como a la Junta de Extremadura por su sensibilidad y apoyo en la visibilización de la Esclerosis Lateral Amiotrófica. Esta iniciativa no solo nos permitió compartir una historia de superación y esperanza, sino también acercar al público la realidad de quienes convivimos con esta enfermedad.

La proyección de “7 lagos, 7 vidas” —que ya ha sido reconocida en el Festival de Málaga— fue una oportunidad única para reflexionar sobre la importancia de vivir intensamente a pesar de las dificultades, y sobre la necesidad urgente de más investigación, recursos y compromiso institucional frente a la ELA.



Gracias por ayudarnos a dar voz a nuestra causa. La ELA existe, y con iniciativas como esta, cada vez somos más quienes la conocen y la comprenden.



### Avance importante en la atención a los pacientes con ELA en Cáceres

Hoy queremos compartir una gran noticia: por primera vez se han realizado GASTROSTOMIAS por RADIOLOGIA a pacientes con ELA directamente en el Hospital **San Pedro de Alcántara de Cáceres**. Este procedimiento, que ya se realizaba con normalidad a pacientes con ELA y con otras patologías, no se había llevado a cabo antes en pacientes con ELA en este hospital desde que se separa la atención sanitaria en dos hospitales en la ciudad de Cáceres.

Hasta ahora, siempre era necesario trasladarlos al otro hospital universitario en ambulancia porque los ingresos de pacientes con necesidades respiratorias siempre se han acogido en la UCRI de este complejo hospitalario, lo cual implicaba incomodidades y riesgos para la salud añadidos para los enfermos. Gracias al cese de la instalación de la sala de hemodinámica por el Jefe de servicio de Cardiología, el Dr. Rama y a la implicación del Dr. Moyano de radiología intervencionista y la enfermera de su equipo Inmaculada García, ha podido realizarse con normalidad la realización de estos procedimientos sin la necesidad del traslado de los pacientes, siempre con la atención de equipo de Neumología y UCRI - equipo de ELA, como es habitual.



Ahora se podrá realizar en Cáceres en el mismo hospital este procedimiento siempre que la situación respiratoria del paciente sea grave, lo cual supone un gran alivio y un paso adelante en la calidad de atención para estos pacientes. Este tipo de avances demuestran que cuando hay voluntad profesional y humana, se pueden mejorar las condiciones de vida de quienes más lo

necesitan. **De izquierda a derecha en la foto: Dr. Sergio Moyano (Jefe sección de Radiología Intervencionista), Dra Isabel Utrabo (Neumóloga responsable de ELA/UCRI), Dr. Juan Carlos Rama (Jefe de servicio de Cardiología), enfermero Gestor de casos ELA Raúl Villarroel, enfermera del Equipo de intervencionismo Inmaculada García. (Cáceres 20/06/2025)**

## DONACIÓN SOLIDARIA DE LOS BEIKER DE LA ELA A ELA EXTREMADURA.TRUJILLO.

Queremos compartir con todos vosotros un gesto que nos llena de emoción y esperanza. Los Beiker de la ELA, siempre comprometidos con mejorar la vida de las personas que luchan contra esta dura enfermedad, han realizado una importante donación a ELA Extremadura Asociación de Ayudas Técnicas, destinada a nuestros enfermos.



Entre los materiales donados se encuentran una silla eléctrica, una silla articulada y basculante, un inodoro portátil, una silla de aseo e inodoro con ruedas y una rampa plegable de aluminio. Gracias de corazón a todos los Beiker, y muy especialmente a Carlos de Pablo, representante de los Beiker en Extremadura y esposo de nuestra querida Rosa, que luchó con valentía contra esta devastadora enfermedad.



También queremos expresar nuestro profundo agradecimiento a la Agencia de Transportes ALDITRAEX y a su gerente, Alberto Murillo, por facilitarnos el transporte de todo este material de forma totalmente gratuita. Entre todos, seguimos sumando fuerza, apoyo y esperanza. Gracias por estar siempre ahí.



## Extremadura se Vuelca con la ELA: Una Jornada de Unidad, Esperanza y Lucha contra la Enfermedad

El 21 de junio se celebra en todo el mundo el **Día Mundial de la Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA)**, una fecha clave para dar visibilidad a esta enfermedad neurodegenerativa y rendir homenaje a quienes conviven con ella día a día. Extremadura no ha sido ajena a esta cita y ha vivido la jornada con entusiasmo y una intensa agenda de actividades que han llenado la región de esperanza, fuerza y solidaridad.



Desde la Asociación ELA Extremadura se ha impulsado una programación especial que ha unido a instituciones, ciudadanos y afectados en una misma causa: **alzar la voz por la ELA y visibilizar una enfermedad que aún necesita más investigación y recursos.**



Entre las acciones destacadas de este día, los edificios emblemáticos de la región se iluminaron de verde como parte de la campaña **#LuzPorLaELA**, un gesto simbólico que se ha repetido en muchas ciudades del mundo como muestra de apoyo y sensibilización.

**En la localidad de La Parra**, se ha rendido homenaje a **Manuel Santos García**, (Loly), afectado por ELA, recordando su valentía y su lucha, un emotivo acto cargado de sentimiento.



**La Parra**, ha brillado con luz propia, sumándose al homenaje de Manuel con una **participación masiva** en una iniciativa promovida por el Ayuntamiento en colaboración con ELA Extremadura.



La localidad se ha volcado en una serie de actos benéficos que han demostrado el inmenso compromiso de sus vecinos. La jornada incluyó una emotiva **carrera solidaria**, una barra cuyos beneficios íntegros se destinaron a la asociación Ela Extremadura y un punto de venta de merchandaising de ELA que fue un auténtico éxito: **se agotaron las camisetas** de la asociación, símbolo visible de la solidaridad de la comunidad. Además, se celebraron una **rifa** y un **bingo solidario**, que contribuyeron a que la recaudación superara todas las expectativas gracias a la impresionante respuesta ciudadana.

Las localidades **de Almaraz y Majadas** también se sumaron a la causa con la celebración de la **Marcha Verde**, una caminata solidaria en apoyo a los pacientes de ELA, que reunió a vecinos y asociaciones en una muestra de unión y respaldo.

**Una vez más, los vecinos de Almaraz se volcaron y recorrieron las calles de la localidad para dar visibilidad a esta enfermedad**, mostrando su compromiso y solidaridad con los afectados. Con su participación, no solo acompañaron a los enfermos y sus familias, sino que también alzaron la voz para





exigir **más investigación, recursos y apoyo institucional**, imprescindibles para combatir la ELA y mejorar la calidad de vida de quienes la padecen. La Asociación ELA Extremadura agradeció la implicación de todos los participantes y extendió un especial reconocimiento a los **miembros de Protección Civil**, cuya presencia y colaboración garantizaron el buen desarrollo del evento.



Una auténtica **marea verde** ha recorrido las calles de Majadas, en un emotivo homenaje, que se celebra por **cuarto año consecutivo**, en memoria de **Luis**,

vecino afectado de ELA ya fallecido, y encabezado por su incansable y valiente esposa, **Palmira**, que sigue liderando esta lucha con admirable fortaleza. **La recaudación alcanzó los 1.100 euros: 926 donativos y Rifa y 174 del mercadillo solidario.**

Durante el recorrido, vecinos, y participantes no solo rindieron homenaje a Luis, sino que exigieron públicamente **una vida digna para las personas con ELA**, reclamando la **aplicación inmediata de la Ley ELA**, una normativa imprescindible para garantizar el cuidado, la atención y los recursos necesarios para los enfermos y sus familias.

Al finalizar la marcha, se llevó a cabo una **rifa solidaria**, cuyos fondos se destinarán íntegramente a ayudar a cubrir las necesidades de los enfermos de ELA en Extremadura.

Desde la Asociación ELA Extremadura se ha querido expresar su profundo agradecimiento a **Palmira por su valentía e implicación**, así como a todas las personas que han colaborado y participado en este evento, que se ha convertido en un referente de solidaridad y unidad en la región.



El Hospital Isabel Zendal de Madrid acogió la presentación del libro **“Vivir con fecha de caducidad”**, escrito por **Pepi Ordóñez Martínez**, una valiente extremeña nacida en Talavera la Real, criada en Guadajira y actualmente vecina de Madrid, que padece ELA y ha decidido relatar en primera persona su experiencia y su incansable lucha contra esta enfermedad.

En la mesa de presentación estuvo Luis Rubén Checa Galván, nuestro coordinador de eventos, quien pudo desplazarse hasta el hospital Zendal gracias



al vehículo patrocinado por la Fundación CB y el Grupo Maven e Hijos de Badajoz, y tuvo la oportunidad de saludar a numerosos afectados y familiares, como los extremeños María y Manolo, que se trasladaron para vivir en Madrid desde Madrigalejo (Cáceres). Ellos se encuentran muy satisfechos con los servicios que ofrece el Hospital Zendal para los enfermos de ELA.



Además de Rubén de **ELA Extremadura Asociación** formaron parte de la mesa de presentación del libro de Pepi; la autora, los doctores Alberto García Redondo, director del Laboratorio de ELA del Hospital 12 de Octubre de Madrid; Javier Martín, director de la Unidad de ELA del Hospital Isabel Zendal; Israel González, presidente nacional de BELA; y D. Paco Martín. Desde aquí queremos agradecer el cariño y el apoyo de enfermos, familias y profesionales que

hacen posible estos encuentros tan necesarios

En **Valverde del Fresno** la empresa **Valverdi Soa** asociación sin ánimo de lucro se solidariza con **Ela Extremadura** y la **Fundación Aladina**, organizó en este **día mundial de la Ela** una comida solidaria cuya recaudación tras cubrir costes será para ambas asociaciones a un precio simbólico de 8 euros tiket.

Damos las gracias a los organizadores del evento en especial a Amaya, Juan José Robledo, Manuel González y Javier Larrea.



Ela Extremadura montó un stand de Merchandising en la que colaboraron Carlos González y su esposa Lourdes. Muchas gracias.



Además, el deporte ha sido protagonista con una exigente prueba ciclista en Portugal, donde el **Team ELA Extremadura**, con **José Francisco Domínguez** y **Mercedes Torres** al frente, demostraron su fuerza y compromiso sobre las dos ruedas, llevando el mensaje de la ELA más allá de las fronteras.



**La Asociación ELA Extremadura** ha querido recordar que "**cada gesto cuenta**" y que jornadas como esta son esenciales para dar visibilidad, sensibilizar y exigir avances en la investigación de la enfermedad



## Miajadas se vuelca con la familia de Lucas en una emotiva Gala Benéfica por la ELA

**Miajadas, 27 de junio de 2025.**

Una vez más, el pueblo de Miajadas ha dado ejemplo de solidaridad, empatía y compromiso en la Gala Benéfica **ConócELA Miajadas**, a favor de la Asociación ELA Extremadura, que tuvo lugar anoche en el Parque de los Mártires. El evento, que congregó a centenares de vecinos, tuvo como principal objetivo recaudar fondos y sensibilizar a la población sobre la Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA), además de mostrar un cálido respaldo a la familia de **Lucas**, afectado por esta dura enfermedad, y a su incansable compañera, **Reme**.



Desde el primer momento, la comunidad miajadeña respondió masivamente a la llamada de la Asociación ELA Extremadura, arrojando con su cariño y apoyo a esta familia que lucha cada día contra la ELA. La presidenta de la asociación, **Lola Dorado**, abrió el acto dedicando unas sentidas palabras de agradecimiento, destacando *“la enorme sensibilidad y generosidad que hoy se respira en Miajadas. Me voy emocionada de ver tanta empatía y tanto corazón frente a una enfermedad tan dura como la ELA”*.



La gala, presentada con profesionalidad y cercanía por el locutor de radio y televisión local, **Antonio Fernández**, brilló especialmente con el espectacular desfile de moda protagonizado por los **alumnos y alumnas del curso de Corte y Confección de la Universidad Popular de Miajadas**. Con gran cariño e ilusión, mostraron sobre la pasarela sus propias creaciones, confeccionadas a lo largo del curso, despertando la ovación y el aplauso de un público entregado.



A lo largo de todo el desfile, la velada estuvo amenizada por la talentosa artista local **Montse de Gracia**, quien, con su impresionante voz, llena de pasión y sentimiento, acompañó el evento interpretando canción española y copla, emocionando a los asistentes y creando un ambiente único.



En una noche solidaria y calurosa como la de ayer, no faltó el refresco y el buen humor, gracias a la colaboración especial del grupo motero local **Coyote Cojoneiro**, que repartió entre los asistentes un delicioso sorbete de naranja y manzana, muy agradecido por todos los presentes.

**Los voluntarios de ELA Extremadura** también estuvieron presentes con un stand de merchandising de la asociación, donde los asistentes pudieron colaborar adquiriendo productos solidarios e informándose sobre la enfermedad.





La gala contó con la presencia de numerosas autoridades, como la vicepresidenta segunda de la Diputación de Cáceres y concejala de Asuntos Sociales del Ayuntamiento de Miajadas, **Isabel Ruiz Correjero**, y la diputada delegada de Igualdad de la Diputación de Cáceres, **Antonia Molina Márquez**, entre otras. Al final del evento, se llevó a cabo un emotivo acto de **entrega de placas conmemorativas a las entidades públicas y privadas más representativas**, en reconocimiento a su implicación y colaboración para hacer posible esta cita solidaria.



La presencia de **Lucas** y su familia, quienes, a pesar de las dificultades, han sabido coordinar y liderar la organización del evento, fue sin duda uno de los momentos más conmovedores de la noche. Su fortaleza, su ejemplo y el calor recibido por parte de sus vecinos y vecinas son reflejo de un pueblo unido y solidario. La recaudación total del evento fue de 2.200 €, (1700 € de evento + 500€ de merchandising). Con iniciativas como **ConócELA Miajadas**, Miajadas demuestra que cuando la adversidad golpea, la respuesta es la unidad, la solidaridad y un corazón enorme.

## Éxito rotundo en Mérida del Grease inclusivo y solidario de Sincronía Teatro

**Mérida, 29 de junio.**

El Palacio de Congresos de Mérida ha sido esta noche el escenario del esperado estreno de la nueva producción de Sincronía Teatro, una versión libre, inclusiva y actualizada del emblemático musical Grease, que ha conquistado al público por su frescura, energía y compromiso social.



El espectáculo, celebrado con carácter solidario a beneficio de la lucha contra la Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA), ha reunido a decenas de personas en un ambiente cargado de emoción, entusiasmo y solidaridad.

Bajo la dirección y adaptación de Lara Santano, la propuesta respeta la esencia rebelde y divertida de la obra original de Jim Jacobs y Warren Casey, a la vez que introduce una mirada contemporánea y cercana, pensada especialmente para conectar con las nuevas generaciones.



Sobre el escenario, el público ha podido disfrutar del talento de un elenco mayoritariamente novel, fruto de un proceso de formación artística integral. Rovin, en el papel de Danny Zuko; Silvia Santano, como Roger; Elena Rubiales, en el rol de Rizzo; y Sara Rozas, interpretando a Marty, han sido algunos de los protagonistas que brillaron durante la función, derrochando frescura y complicidad.





El espectáculo ha contado también con la colaboración de profesionales como Camila Almeda (técnica vocal), Elena Cárdenas (interpretación musical) y Marina y Lucía Aunió (danza y rock and roll), quienes han contribuido a dotar a la propuesta de un sello de calidad, frescura y dinamismo.



Desde ELA Extremadura se ha querido agradecer de manera especial a Rubén Checa, por sus gestiones, que han permitido conseguir el apoyo económico clave para que este evento se hiciera realidad. Igualmente, se ha reconocido el respaldo del Ayuntamiento de Mérida, Diputación y Junta de Extremadura , Festival de Teatro Clásico de Mérida ,así como el talento, esfuerzo y dedicación de los artistas y el equipo artístico, sin los cuales esta cita solidaria no habría sido posible.



El acto ha contado también con la presencia de todos los partidos políticos de la Ciudad Emeritense, y de Lola Dorado Calasanz, presidenta de la Asociación ELA

Extremadura, quien se ha dirigido al auditorio al inicio del evento con unas emotivas palabras de agradecimiento. En su intervención, ha subrayado la importancia de iniciativas como esta para dar visibilidad a la enfermedad y seguir avanzando en la mejora de la calidad de vida de las personas afectadas por la ELA.



Muchas gracias en nombre de todas las familias con enfermos de ELA extremeños y de manera especial a nuestros patrocinadores la Fundación CB y el Grupo Maven e hijos de Badajoz. **La recaudación alcanzó los 3.680 €.**





## X Concierto Medieval de Jerez de los Caballeros

El XXII Festival Templario de Jerez de los Caballeros ha tenido un bonito preámbulo el pasado 5 de julio con la celebración del X Concierto Medieval, organizado por la Coral de la Escuela Municipal de Música de la localidad, con la intervención de las corales EMM de Jerez de los Caballeros y Coral Frexnense de Fregenal de la Sierra.



Voluntarios de la Asociación ELA Extremadura montaron un stand de *merchandaising* para vender productos de la asociación, junto con el libro "**Vivir con Fecha de Caducidad**", de Pepi Ordoñez, y la bebida Kombucha de la fábrica **Komvida**, de Fregenal de la Sierra, donada por **Nuria Morales**, que tuvo una gran acogida y se agotó por completo.



El acto contó también con la presencia de la concejala de Educación del Ayuntamiento jerezano, **Ana Tinoco**, quien obsequió a los niños participantes de las corales en reconocimiento a su implicación y esfuerzo. Regalos y obsequios que también se intercambiaron entre ambas corales y con los representantes de ELA Extremadura, finalizando todo con un acto de convivencia culinaria en el que participantes y asistentes compartieron un ambiente de hermandad y solidaridad.



Durante la velada, se tuvo un emotivo recuerdo para **Maribel Fernández**, miembro de la Coral jerezana y enferma de ELA ya fallecida, esposa de Antonio, en cuya memoria se organizó este evento solidario.



Desde **ELA Extremadura** queremos expresar nuestro más sincero agradecimiento a la **Escuela Municipal de Música de Jerez de los Caballeros** y a su directora, **María Asunción Pérez Leyton**, a la **Coral Frexnense**, al **Ayuntamiento de Jerez de los Caballeros**, así como a **Nuria Morales** y **Beatriz Magro**, promotoras de la donación de la Kombucha, y a todas las personas que hicieron posible este emotivo y solidario encuentro musical. Gracias por vuestra sensibilidad, apoyo y compromiso con nuestra causa.





Este concierto, ya consolidado como una de las citas previas más esperadas del Festival Templario, reunió a decenas de personas en el claustro del **Conventual San Agustín**, que se llenó de emoción, tradición y música.



Bajo la dirección de **M<sup>a</sup> Asunción Pérez Leyton** y **Esperanza Vega Pereira**, los coralistas e intérpretes ofrecieron un selecto repertorio de música medieval que transportó al público a épocas pasadas, creando un ambiente único y evocador.

El concierto de entrada gratuita, incluyó además una vertiente solidaria, ya que los asistentes pudieron colaborar de manera voluntaria con donativos a favor de **ELA Extremadura**, que trabaja en la lucha contra la Esclerosis Lateral Amiotrófica.



Esta décima edición del Concierto Medieval no solo puso en valor el talento musical local y comarcal, sino que también sirvió como antesala perfecta para dar la bienvenida a una nueva edición del **Festival Templario**, que sigue consolidándose como uno de los principales eventos culturales y turísticos del verano en **Jerez de los Caballeros**.

## Vivir con fecha de caducidad: Un testimonio de lucha y esperanza frente a la ELA editado por la Diputación de Badajoz

**Badajoz**, 11 de julio de 2025, 11:00 h – Hospital Centro Vivo, Plaza Minayo s/n

Esta mañana, el Hospital Centro Vivo de Badajoz acogió la emotiva presentación del libro “Vivir con fecha de caducidad”, escrito por Pepi Ordóñez Martínez, una valiente extremeña nacida en Talavera la Real, criada en Guadaira y residente en Barcelona, que padece ELA (Esclerosis Lateral Amiotrófica) y ha decidido relatar en primera persona su experiencia vital y su lucha incansable contra esta dura enfermedad.



El acto, cargado de emoción y compromiso institucional, estuvo presidido por la Presidenta de la Diputación de Badajoz, Raquel del Puerto Carrasco, quien destacó la valentía de la autora y la importancia de dar visibilidad a la ELA.



Junto a ella, estuvieron presentes destacadas autoridades como el Delegado del Gobierno en Extremadura, José Luis Quintana Álvarez; el Presidente de la Fempex, Manuel José González Andrade; el Presidente del Colegio Oficial de Farmacéuticos de Badajoz, Cecilio J. Venegas; y el Coordinador de la Asociación ELA Extremadura, Luis Rubén Checa Galván, entre otros representantes institucionales, diputados provinciales y familiares de afectados por la enfermedad.

El evento comenzó puntualmente a las 11:00 horas con la llegada de la presidenta, seguida de unas palabras de bienvenida a cargo de Paco Martín,



promotor de la idea del libro y mantenedor del acto, quien habló con emoción en nombre de la autora.



Posteriormente intervino Luis Rubén Checa Galván, coordinador de ELA Extremadura, subrayando el impacto del testimonio de Pepi en la concienciación social y el apoyo de las instituciones provinciales, locales y de la Junta de Extremadura.



La presidenta Raquel del Puerto dirigió unas palabras de apoyo y reconocimiento, manifestando el total respaldo de la Diputación de Badajoz a la

Asociación ELA Extremadura y a las personas afectadas por la enfermedad en nuestra comunidad. Paco Martín tuvo un emotivo recordatorio para su amigo Marcos, cofundador de ELA Extremadura, un gesto que conmovió profundamente a los presentes.



Desde la Asociación ELA Extremadura expresamos un sincero agradecimiento a la Diputación de Badajoz por haber hecho posible la publicación de los 5.000 ejemplares del libro hoy presentado.

La jornada continuó con una foto de familia y los asistentes compartieron un desayuno en el Patio de los Pozos. Finalmente, a las 11:55 h se despidió oficialmente la presidenta, cerrando así un acto cargado de humanidad, compromiso y solidaridad.

“Vivir con fecha de caducidad” no es solo un libro: es un testimonio de vida, de lucha y de esperanza. Es también una llamada a la sociedad para mirar de frente a una enfermedad que exige más visibilidad, recursos y apoyo.

Pepi Ordóñez ha puesto voz al silencio de muchos, y hoy, en Badajoz, su historia ha encontrado el eco que merece.



## Una carrera con alma: Fernando Bermejo García y Alejandro Mora conquistan el PT Ultramaratón Portugal 281 KM por la ELA

Hoy, 20 de julio de 2025, marcamos una fecha imborrable para la Asociación ELA Extremadura, para las familias extremeñas afectadas por la Esclerosis Lateral Amiotrófica y para todos aquellos que creen en la fuerza de la solidaridad. Los atletas Fernando Bermejo y Alejandro Mora han culminado con éxito el reto del PT Ultramaratón **Portugal** 281 KM, una prueba de ultra-resistencia que recorre el sur de Portugal desde Belmonte hasta Proença-a-Nova y que este año cumple su décima edición.



Durante 57 horas ininterrumpidas, estos dos deportistas han recorrido a pie un total de 281 kilómetros entre el 17 y el 20 de julio, demostrando una fortaleza física y mental descomunal, pero, sobre todo, un compromiso humano admirable. Lo han hecho por una causa que va mucho más allá del deporte: dar visibilidad, apoyo y esperanza a las personas que conviven con la ELA, una enfermedad cruel y devastadora que necesita toda la atención social y científica posible.



La Asociación ELA Extremadura y el colectivo Vueltas a la Cabeza han sido impulsores y testigos de este hito solidario, demostrando que cuando se une el corazón con las piernas, el resultado es imparable.

Desde la Asociación ELA Extremadura queremos expresar nuestro más profundo y sincero

agradecimiento a Fernando y Alejandro, dos héroes que han puesto cuerpo y alma al servicio de quienes más lo necesitan.



Su gesta no solo ha supuesto un enorme logro deportivo, sino que ha llevado el nombre de la ELA y la lucha de nuestros enfermos a lo largo de todo un país.

Gracias por cada paso, cada kilómetro, cada noche en vela, cada gota de sudor y cada mensaje de aliento que nos han dejado. Habéis demostrado que el dolor se puede transformar en impulso y que la distancia se acorta cuando el destino es la solidaridad.

Gracias, campeones. Gracias, hermanos. Gracias en nombre de todas las familias extremeñas que hoy os sienten más cerca que nunca.



## **Torremejía se une por la ELA entre música, sorteos y motocross solidario y recauda 2.000 euros para nuestro proyecto social.**

Torremejía, 20 de julio de 2025

Este fin de semana, el corazón de Torremejía latió al unísono por una causa solidaria: apoyar a quienes luchan contra la Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA). La localidad pacense acogió dos actividades que, con estilos muy distintos pero el mismo objetivo, lograron reunir a vecinos y visitantes en torno a la solidaridad y la esperanza.



La primera cita tuvo lugar el sábado 19 de julio por la noche, cuando la Plaza de España se convirtió en el centro de un encuentro entrañable y festivo. Gracias a la implicación de Caty, vecina comprometida con la causa y principal impulsora del acto, y al apoyo de la Asociación Extremeña de ELA, se vivió una velada cargada de emociones.



Las actuaciones de Alba y Rocío aportaron música en directo, mientras que José Ángel animó la noche con una selección musical pensada para disfrutar en comunidad. Todos los artistas

participaron sin ánimo de lucro, poniendo su talento al servicio de una buena causa.

El domingo 20 fue el turno de los motores. En el circuito “El Quicio” se celebró un entrenamiento solidario de motocross y enduro-indoor, organizado por el Motoclub El Quicio. Bajo el lema “¡Gas y corazón por la ELA!”, un total de 38 pilotos se sumaron a esta jornada benéfica, en la que participaron tanto pilotos infantiles como adultos en las categorías Aficionados y Open. Las inscripciones tenían precios populares y solidarios, y el 100% de lo recaudado fue destinado a la Asociación Extremeña de ELA.



El ambiente fue inmejorable: deportividad, compañerismo y mucha pasión por las motos marcaron una jornada en la que también se visibilizó el compromiso del mundo del motor con quienes padecen esta enfermedad, incluyendo a algunos compañeros moteros. La posibilidad de disfrutar tanto del circuito tradicional como del trazado enduro-indoor amplió las opciones para todos los niveles y edades.





Cabe destacar la emotiva presencia de Macarena, afectada por ELA y vecina de Almendralejo, quien acudió acompañada por su hija Begoña, compartiendo momentos de cercanía y fortaleza junto al público y organizadores. También asistieron Luis Rubén Checa y José Manuel Milena, miembros de la Asociación Extremeña de ELA. Este último, además, participó activamente en ambas jornadas del fin de semana, generando espacios de convivencia, sensibilización y diálogo sobre la enfermedad y la importancia del apoyo colectivo.



Desde la Asociación Extremeña de ELA se quiso expresar un especial agradecimiento a Caty, por su entrega desinteresada en la organización de la velada del sábado, y al Motoclub El Quicio, por su compromiso y esfuerzo en la jornada del domingo. Gracias también a todas las personas que colaboraron, asistieron, donaron y compartieron estos actos.



Torremejía demostró una vez más que, cuando se trata de apoyar causas justas, la unión y la participación ciudadana hacen la diferencia. Música, deporte y solidaridad se dieron la mano en dos días que quedarán en la memoria de muchos por su energía positiva y su compromiso colectivo.

## Ruta Senderista Nocturna en Campo Lugar y Pizarro a Favor de los Enfermos de ELA

**Campo Lugar y Pizarro, 31 de julio de 2025**

En el marco de las Ferias y Fiestas en honor a Nuestra Señora de los Ángeles 2025, el municipio de **Campo Lugar y Pizarro** vivió una noche mágica y solidaria con la Ruta Senderista Nocturna, celebrada el miércoles 30 de julio. La actividad, que tuvo su punto de partida en la Plaza España a las 22:30 horas, fue organizada por la Concejalía de Cultura y Festejos y congregó a numerosos vecinos y visitantes que se unieron no solo para disfrutar del entorno natural bajo la luna, sino también para apoyar una causa profundamente humana: los enfermos de ELA (Esclerosis Lateral Amiotrófica) en nuestra comunidad extremeña.



Este evento fue realizado a beneficio de la Asociación **“ELA EXTREMADURA”**, entidad que trabaja incansablemente para dar visibilidad, apoyo y recursos a las personas que padecen esta enfermedad y a sus familias. Gracias a la solidaridad del pueblo de Campo Lugar, **se recaudaron 537€**, (incluido donaciones y merchandaising) destinados a la investigación de la enfermedad y al acompañamiento a las familias afectadas.





Desde la **Asociación ELA Extremadura**, queremos expresar nuestro más sincero agradecimiento al Ayuntamiento de Campo Lugar y Pizarro por su compromiso solidario y por incluir en sus fiestas una iniciativa que une deporte, convivencia y causa social. Su implicación demuestra una vez más que nuestros pueblos son motores de humanidad, sensibilidad y acción. **Asimismo, queremos agradecer especialmente la presencia de la familia de Lucas: su esposa Reme, su hijo Alejandro y María Jesús, todos miembros activos y comprometidos de la Asociación ELA Extremadura.** Su compañía en este evento ha sido un símbolo de fuerza, esperanza y unidad.

Al finalizar la ruta, los participantes pudieron disfrutar de fruta variada de nuestra tierra, como muestra del cariño y hospitalidad que define a Campo Lugar.



Gracias a todos los participantes por cada paso dado, por su energía, por sus sonrisas y, sobre todo, por su solidaridad. Cada uno de ustedes ha contribuido a dar voz y esperanza a quienes más lo necesitan. **En nombre de todas**

**las personas afectadas por ELA en Extremadura, ¡gracias de corazón!**





**Cañamero recauda 690 euros en un Mercadillo Solidario Organizado por la Asociación de Mujeres de Santa Ana a favor de ELA Extremadura.**

**Cañamero, 4 de agosto de 2025**

El pasado domingo 3 de agosto, el corazón solidario de Cañamero volvió a latir con fuerza gracias al mercadillo solidario celebrado por la Asociación Cultural de Mujeres de Santa Ana, en apoyo a la Asociación ELA Extremadura.



Este emotivo evento, cargado de cercanía y compromiso, fue impulsado por el profundo cariño y la amistad que une a las mujeres de la asociación con Pedro, afectado por ELA, y su esposa Tony, dos vecinos muy queridos en la localidad. Gracias a su implicación y al generoso apoyo de los asistentes, se logró recaudar un total de 690 euros, que irán destinados a apoyar a las personas afectadas por esta enfermedad en Extremadura.

Desde la Asociación ELA Extremadura queremos expresar nuestro más sincero agradecimiento a la Asociación de Mujeres de Santa Ana, al pueblo de Cañamero, y muy especialmente a Pedro y Tony, por su ejemplo de fuerza, unidad y esperanza. Gestos como este nos recuerdan que la solidaridad sigue siendo el motor que impulsa los cambios reales. Muchas gracias.



## Logrosán celebra una gran Comida de Hermandad en apoyo a ELA Extremadura

Logrosán, 9 de agosto de 2025 — En el marco de las fiestas patronales en honor a Nuestra Señora de la Consolación, el Ayuntamiento de Logrosán ha patrocinado hoy una emotiva Comida de Hermandad en la Plaza de la Torre, donde a las 14:00 horas se ha servido una paella gigante.



El evento, ha tenido un carácter solidario, ya que la recaudación íntegra se destinará a la Asociación ELA Extremadura, que trabaja para mejorar la calidad de vida de las personas afectadas por la Esclerosis Lateral Amiotrófica y sus familias.

Voluntarios de ELA Extremadura, junto a la familia de Vicente, vecino afectado por la enfermedad, han instalado un stand con merchandising de la Asociación, contribuyendo con su esfuerzo y dedicación a esta causa, recaudando sólo de esta venta 458,20 €. La Asociación ELA Extremadura quiere expresar su más sincero y profundo agradecimiento al Ayuntamiento de Logrosán por el apoyo y



compromiso demostrados; a Vicente y su familia por su presencia, implicación y entrega; y a todos los participantes y vecinos de Logrosán, que con su asistencia y aportaciones han hecho posible esta jornada solidaria.

Gracias a la generosidad de todos, la recaudación ayudará a seguir financiando proyectos y servicios que ofrecen acompañamiento, asesoramiento y apoyo a quienes luchan día a día contra la ELA.

## ELA Extremadura presenta en la Feria del Tomate de Miajadas su Ketchup Solidario

**Miajadas**, 10 de agosto de 2025. – La Asociación ELA Extremadura ha presentado hoy, en un stand de la emblemática **Feria del Tomate de Miajadas**, su producto estrella: el **Ketchup Solidario** – Edición Limitada, elaborado y donado por la empresa extremeña TOMCOEX, perteneciente al grupo CONESA y grupo CAZORLA.



La jornada ha sido todo un éxito, con una recaudación total de 745 euros procedentes de la venta de Ketchup Solidario y merchandising de la asociación. Este importe se destinará íntegramente a mejorar los servicios y la atención a las personas

afectadas por ELA en la región.

Durante el acto, Reme Pizarro, esposa de Lucas, afectado de ELA, hizo entrega de una placa conmemorativa a la representante de TOMCOEX, en agradecimiento a la generosa donación de esta edición limitada de ketchup, diseñada con una etiqueta exclusiva creada por el artista villanovense Fernando Sembrador e impresa por la empresa Etiex.



La participación de ELA Extremadura en la feria ha tenido además un momento especial, ya que la asociación pudo formar parte del tradicional concurso del tomate gracias a la colaboración del suegro de Javier Pizarro.





Desde ELA Extremadura queremos expresar nuestro más sincero agradecimiento a TOMCOEX, grupo CONESA, grupo CAZORLA, al artista Fernando Sembrador, a la empresa Etiex, a la familia de Reme Pizarro y a todas las personas que han colaborado y participado en esta iniciativa solidaria. Su apoyo es fundamental para seguir trabajando por una causa tan necesaria.



También hubo oportunidad para entregar una placa de reconocimiento de **ELA Extremadura** Isabel Monitora dl desfile de moda de **“Conócela Miajadas”** por contribuir a nuestro Proyecto Social.

## 600 kilómetros de pedaladas por la esperanza contra la ELA: Plasencia-Santiago de Compostela

El pasado sábado, 23 de agosto de 2025, Jesús Risueño, acompañado por Jesús García de Paredes y Alejandro Pérez, inició una emocionante y solidaria aventura: recorrer en bicicleta los más de 600 kilómetros que separan **Plasencia de Santiago de Compostela**.

El objetivo, más allá del reto deportivo, es claro: dar visibilidad a la Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA), una enfermedad neurodegenerativa que afecta a miles de personas en España. Para Jesús Risueño, este desafío tiene un significado muy personal, ya que su suegro, Alejandro Ruano, convive con la ELA desde hace años.



Tras días de esfuerzo, compañerismo y superación, los tres ciclistas llegaron hoy a la Plaza del Obradoiro, portando con orgullo la camiseta de la Asociación ELA Extremadura.



Ha sido un camino de sacrificio, pero también de unión y compromiso con una causa que toca muy de cerca

Desde ELA Extremadura agradecemos profundamente el gesto de Jesús y Alejandro, cuya iniciativa contribuye a

visibilizar la enfermedad y a mantener viva la esperanza de quienes la padecen y sus familias.



## Guadiana celebra con éxito las XIX Jornadas del Tomate con un gesto solidario hacia ELA EXTREMADURA

**Guadiana (Badajoz), 6 de septiembre de 2025.** Guadiana vivió una jornada llena de sabor, tradición y solidaridad con la celebración de las XIX Jornadas del Tomate, un evento que reunió a vecinos y visitantes en torno a la gastronomía y el producto estrella de la localidad.



Desde primeras horas, el programa incluyó actividades para todos los públicos: show cooking con el chef Felipe Ibarra Sánchez, talleres infantiles, cata de vinos D.O. Ribera del Guadiana, corte de jamón, concursos y degustaciones de platos elaborados con tomate, además de actuaciones musicales.

Uno de los momentos más especiales de la jornada fue la participación de ELA Extremadura, que instaló un stand solidario con la colaboración de voluntarios de la asociación. Allí se pudieron adquirir ketchup solidario, elaborado y donado por Tomcoex, del grupo Conesa Group y Grupo Cazorla, así como ejemplares del libro “Vivir con fecha de caducidad”, escrito por Pepi Ordóñez, afectada por ELA, y merchandising de la Asociación.



Gracias a la generosidad de los asistentes, se recaudaron 300 euros, que irán destinados a apoyar la labor de ELA Extremadura en su lucha contra esta enfermedad.



La asociación ELA EXTREMADURA entregó una placa al Ayuntamiento por el agradecimiento a todos estos años de colaboración. Son diversas las ocasiones en las que el Ayuntamiento de Gadiana siempre ha estado pendiente de la asociación ELA Extremadura.

Desde la asociación se quiere expresar un sincero agradecimiento al Excmo. Ayuntamiento de Gadiana, a la Junta de Extremadura, a la Diputación de Badajoz, a las empresas colaboradoras y, sobre todo, a todas las personas que, con su aportación, hicieron posible este gesto solidario.



Un año más, las Jornadas del Tomate de Gadiana demostraron que la gastronomía y la solidaridad forman una combinación perfecta para unir a un pueblo en torno a una causa común.



## ELA Extremadura recibe en Mérida a AGRAELA en su reto ciclista solidario hacia Santiago. Mérida, 8 de septiembre de 2025

La Asociación ELA Extremadura ha recibido hoy en **Mérida** a la Asociación Granadina de Afectados de ELA (AGRAELA), que recorre en bicicleta el Camino de Santiago en el marco de su reto solidario Granada–Santiago 2025.



La etapa de hoy ha unido Campanario con Mérida, y forma parte de un itinerario que, desde el pasado 3 de septiembre, está llevando a un grupo de ciclistas granadinos por diversas localidades españolas hasta llegar a Santiago de Compostela el próximo 19 de septiembre. El objetivo es doble: rendir homenaje a Jorge Abarca, ciclista y activista contra la ELA fallecido hace casi cinco años, y dar visibilidad a las necesidades y reivindicaciones de las personas afectadas por esta enfermedad y sus familias.

En el encuentro de hoy, uno de los integrantes del equipo, hermano de Jorge Abarca, ha hecho entrega a la asociación extremeña de un libro escrito por Jorge, un gesto que ha emocionado a los presentes.



Este reto solidario, que sigue el mismo recorrido que Abarca realizó en 2015, busca además concienciar a la sociedad sobre la importancia de la Ley ELA y recaudar fondos para la asistencia y cuidados de los pacientes. A lo largo de las distintas etapas, asociaciones y vecinos reciben y acompañan a los ciclistas, reforzando el mensaje de unidad y apoyo frente a la enfermedad.

La expedición partirá mañana desde Mérida hacia Cáceres, continuando su camino hacia el norte con la meta puesta en la Plaza del Obradoiro.

## Cambalada celebra su 35º aniversario con una gala solidaria a favor de ELA Extremadura

**Badajoz, 13 de septiembre de 2025.** La comparsa Cambalada celebró anoche su 35º aniversario con una gran gala solidaria en el Palacio de Cristal del Hotel Río de Badajoz, un evento que unió celebración, música y compromiso social. La cita congregó a numerosos asistentes que quisieron apoyar esta iniciativa benéfica en la lucha contra la Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA).



El cubierto tuvo un precio de 45 euros, de los cuales 5 se destinaron directamente a ELA Extremadura, asociación que presta apoyo a enfermos y familias de la región. A esta aportación inicial se sumaron donaciones directas, un bingo solidario y sorteos de regalos, lo que supuso una recaudación final de gran importancia que permitirá a la entidad atender mejor las necesidades de las personas afectadas por la ELA y sus familias.



Entre los momentos más destacados estuvo la **tamborada de Cambalada**, disciplina en la que la agrupación es campeona, además de la participación de la **murga Al Maridi** y la animación posterior con **un DJ** y fiesta. También se recordó el traje japonés que llevó a Cambalada a su primera victoria en el desfile del Carnaval de Badajoz el pasado marzo, así como otros momentos emblemáticos de su larga trayectoria.

Uno de los instantes más emotivos fue la proyección de vídeos que repasaron la historia de Cambalada a lo largo de estos 35 años, reconociendo y destacando





a las personas que han contribuido a que el proyecto crezca y mantenga viva su esencia carnavalera.

El presidente de la comparsa, **Antonio Vadillo**, subrayó la importancia de esta iniciativa y destacó que «es la primera vez que organizamos una gala de este tipo. Queremos demostrar que las agrupaciones de Carnaval no solo estamos para la fiesta, también podemos ser un motor de solidaridad en nuestra comunidad». En su intervención, tuvo además palabras de reconocimiento para **Rubén Checa**, coordinador de ELA Extremadura, elogiando su labor y

recordando que el Carnaval de Badajoz y sus agrupaciones pueden convertirse en un referente no solo festivo y turístico, sino también solidario, apoyando a asociaciones y colectivos vulnerables.

En nombre de la asociación, **Lola Dorado**, presidenta de ELA Extremadura, tomó la palabra para agradecer a Cambalada la organización de la gala y el esfuerzo realizado. Subrayó que gestos como este permiten visibilizar la enfermedad y mejorar la atención a las personas afectadas, al tiempo que demuestran que el Carnaval también puede ser un motor de solidaridad y compromiso social.



Desde la propia comparsa añadieron que la gala pretendía ser un homenaje a sus 35 años de historia y, al mismo tiempo, un gesto de apoyo y visibilización para quienes conviven con la ELA, un mensaje que quedó reflejado en los distintos momentos de la noche.

La gala solidaria cerró así un año histórico para Cambalada, marcado por su primer triunfo en el desfile del Carnaval pacense, y lo hizo sumando fuerzas en la lucha contra la ELA, con la convicción de que la cultura y la solidaridad pueden caminar de la mano.

## Éxito del Torneo de Golf Solidario en beneficio de ELA Extremadura

**Badajoz, 14 de septiembre de 2025.** El campo de Golf Gadiana acogió esta mañana, desde las 9:00 horas, el Torneo de Golf Solidario a beneficio de la Asociación ELA Extremadura. La cita reunió a 120 participantes en un ambiente de deporte, solidaridad y compromiso social.



El evento estuvo promovido por Manuel Romero Lesmes, tesorero de ELA Extremadura y gran impulsor de la iniciativa, quien destacó el valor de este tipo de actividades para dar visibilidad a la enfermedad y recaudar fondos destinados a mejorar la calidad de vida de las personas afectadas.



Los jugadores compitieron bajo la modalidad Stableford hándicap individual en dos categorías, disfrutando además de un completo welcome pack y un gran sorteo de regalos. Se entregaron premios a los mejores clasificados de cada categoría, así como distinciones especiales para Mejor Sénior, Mejor Approach y Mejor Long Driver masculino y femenino.





Desde la Asociación ELA Extremadura expresamos nuestro profundo agradecimiento al Club Golf Guadiana por su acogida, a los 120 participantes por su compromiso solidario y a las numerosas empresas colaboradoras, cuyo apoyo fue fundamental para el éxito de esta jornada.



El torneo no solo se consolidó como una cita deportiva destacada, sino como un ejemplo de unión entre deporte y solidaridad, contribuyendo a dar visibilidad a la ELA y a la labor que desarrolla la asociación en toda la región y recoger fondos para nuestro proyecto social.

**Lola Dorado** dio las gracias en nombre de **Ela Extremadura** a todos los participantes, al Club Guadiana y a las empresas colaboradoras, elogiando la labor de su esposo y cuidador Manuel Romero Lesmes promotor del evento.

## Valdehúncar vibra con la 1ª Kedada Motera solidaria a favor de la investigación la ELA.

Valdehúncar (Cáceres), 20 de septiembre de 2025. La localidad cacereña de Valdehúncar vivió este sábado una jornada inolvidable con la celebración de la 1ª Kedada Motera Valdehúncar '25, un evento que unió motor, música y solidaridad en beneficio de ELA Extremadura.

Desde primera hora de la mañana, los participantes fueron llegando a la Casa de la Cultura para recoger sus acreditaciones y un regalo de bienvenida. La jornada comenzó con un desayuno de chocolate con churros, seguido de la salida oficial de la ruta motera que recorrió las calles del municipio y sus alrededores.



La inscripción, con un coste de 20 euros, incluía además cinco consumiciones, comida popular con paella en la Casa de la Cultura, y participación en las rifas con premios muy esperados, como la minimoto sorteada al final de la tarde.

El ambiente festivo estuvo acompañado por la música: un animado DJ por la tarde, el concierto de "Forty Four Soul" al anochecer y un cierre vibrante con versiones rock en directo. Tampoco faltaron los sorteos, la entrega de premios y actividades paralelas como el stand de ventas, la exposición de motos, la zona de food trucks y acampada.

Desde ELA Extremadura queremos expresar nuestro más sincero agradecimiento a la organización de la Kedada, a todos los participantes y a las entidades colaboradoras por hacer posible este evento solidario. Un reconocimiento especial a Toñi, voluntaria de Almaraz, que instaló un stand con el merchandising de la Asociación, contribuyendo así a dar visibilidad y apoyo a nuestra causa.



Los beneficios obtenidos en esta cita motera irán destinados íntegramente a la investigación de la ELA en el hospital 12 de octubre, demostrando una vez más que la solidaridad y la pasión por las dos ruedas pueden ir de la mano para mejorar la vida de quienes más lo necesitan.



## X Recital de Poesía y Gala Flamenca en Valverde de Leganés a favor de ELA Extremadura.

Valverde de Leganés, sábado 20 de septiembre de 2025.

La Casa de la Cultura “Manolo Farulla” se llenó de poesía, flamenco y solidaridad con motivo del IX Recital de Poesía y Gala Flamenca, un evento que este año se celebró a beneficio de ELA Extremadura y rindió homenaje al poeta Juan Ramón Jiménez.



La velada, organizada por la Agrupación Local de Izquierda Unida de Valverde de Leganés y con la colaboración del Ayuntamiento y la Peña Flamenca de la localidad, reunió a numeroso público que disfrutó de un programa variado con recitales poéticos, actuaciones flamencas y música popular, además del toque de humor.



Desde ELA Extremadura queremos expresar nuestro más sincero agradecimiento a la organización, a las entidades colaboradoras, a los artistas participantes y a todas las personas asistentes que, con su implicación y generosidad, hicieron posible una recaudación que, entre donaciones, merchandising y papeletas solidarias, superó los 1.700 euros, fondos que se

destinarán a la investigación y apoyo a las personas afectadas por la enfermedad.



Uno de los momentos más emotivos de la noche fue la intervención de nuestro coordinador de eventos, Rubén Checa, quien dirigió unas palabras especialmente cercanas y emotivas a las familias de afectados presentes en el auditorio, poniendo de relieve la importancia de la unión y la solidaridad en la lucha contra la ELA.

Valverde de Leganés vivió así una jornada cultural y solidaria en la que la poesía y el flamenco se convirtieron en voz y esperanza para todas las personas que conviven con esta enfermedad.





## Asamblea Extraordinaria de ELA Extremadura en Mérida: Renovación de Junta Directiva y Jornada de Convivencia

**Mérida, 21 de septiembre de 2025.**

ELA Extremadura celebró hoy en el Hotel Ilunion Las Lomas de Mérida su Asamblea Extraordinaria, en la que se abordaron cuestiones clave para la vida de la Asociación, así como una completa jornada de actividades en un ambiente de cercanía y hermandad.



La sesión comenzó con la presentación del estado de cuentas a cargo del tesorero Manuel Romero Lesmes, que ofreció el balance económico de la Asociación. A continuación, y siguiendo los estatutos, se llevó a cabo la presentación de candidaturas para la nueva Junta Directiva, con mandato de dos años. En este proceso se incorporaron tres nuevas vocalías y se renovó la vicepresidencia, que pasa a ser desempeñada por Reme Pizarro Piñero.

Mantienen sus cargos la presidenta Lola Dorado, el tesorero, el secretario Jose Manuel Milena y la vocal Paqui Milena, asegurando así la continuidad en la gestión junto con las nuevas incorporaciones que aportarán savia nueva al equipo directivo.



Posteriormente se desarrolló el taller informativo titulado “Sistemas Alternativos de Comunicación”, impartido por profesionales de Aspace, que contó además con la presencia de la directora de Aspace Trujillo, ofreciendo a los asistentes herramientas y conocimientos de gran utilidad.



La Asamblea se convirtió también en un grupo de apoyo, donde afectados y familiares pudieron intercambiar experiencias, plantear sus inquietudes y encontrar respuestas a diversas cuestiones que les preocupan en el día a día.



La jornada finalizó con una comida de hermandad, que puso el broche de oro a un encuentro marcado por la cordialidad, la implicación y el compromiso de todos los

asistentes en la lucha contra la Ela.



## Plasencia acogió la I Concentración de Camiones “Plasencia Trucks” a beneficio de ELA Extremadura y AECC

Plasencia, 22 de septiembre de 2025.

La ciudad de Plasencia vivió este fin de semana un acontecimiento único con la celebración de la I Concentración de Camiones “Plasencia Trucks”, un evento que reunió a más de treinta vehículos de gran tonelaje y que combinó motor, ocio y solidaridad.



El programa comenzó el sábado con juegos populares y continuó con una paella solidaria cuyos fondos se destinaron a la Asociación Extremeña contra la ELA y AECC. La jornada estuvo animada por las actuaciones de Santos, Losan y DJ Nélica. Ya por la noche, el gran desfile de camiones recorrió las calles placentinas, ofreciendo un espectáculo de luz y sonido que culminó en el recinto del Berrocal.



El domingo, la cita continuó con unas tradicionales migas extremeñas y concluyó con la entrega de trofeos, poniendo el broche a un fin de semana que unió a vecinos, visitantes y transportistas en torno a la solidaridad.



Durante el evento, tanto el organizador, Carlos Varela, como la Asociación Extremeña contra la ELA agradecieron el apoyo recibido. Rubén Checa, coordinador de eventos de la asociación, destacó “la visibilidad que aporta esta cita a la causa y la importancia del respaldo ciudadano”.



El Ayuntamiento de Plasencia mostró su total respaldo a la cita. El concejal de Festejos, David Dóniga, invitó a la ciudadanía a participar y agradeció “el esfuerzo de los organizadores, voluntarios y colaboradores”. De manera especial, se destacó la implicación del alcalde Francisco Pizarro, muy sensibilizado con la enfermedad de la ELA, que apoyó personalmente la iniciativa.

ELA Extremadura quiere mostrar también su gratitud a las **familias de Isabel y Mateo**, cuyo esfuerzo y presencia dieron un valor añadido al encuentro, así como a los camioneros participantes, que hicieron posible que la concentración fuese un éxito.

“Plasencia Trucks” dejó en la ciudad no solo un recuerdo imborrable del rugir de motores y la vistosidad de los camiones, sino también el ejemplo de una comunidad que se unió en torno a la solidaridad.



## Cáceres acoge la tercera etapa del Mundial de Rally-Raid y la presentación de un nuevo vehículo solidario de Ela Extremadura.

**Cáceres, 23 de septiembre.** No solo se llevó a cabo en la capital cacereña la tercera etapa del Campeonato Mundial de Rally-Raid Portugal Extremadura, sino también la presentación de un vehículo muy especial que simboliza compromiso, esfuerzo y solidaridad.



Se trata del segundo vehículo que la organización presenta en lo que va de año, después del primero en Badajoz. “Seguimos acumulando kilómetros y agradeciendo a Fundación CB por financiar el renting de este vehículo, así como a Maven e hijos por devolvernos todas las cuotas y permitirnos superar el kilometraje firmado”, explicaron los impulsores del proyecto durante el acto.



Los dos vehículos ya suman más de 20.000 kilómetros recorridos por tierras extremeñas, ofreciendo cobertura en las provincias de Cáceres y Badajoz. La iniciativa busca dar visibilidad y recabar apoyos en cada rincón de la región, con un mensaje claro: acompañar a las familias y a los enfermos que más lo necesitan.

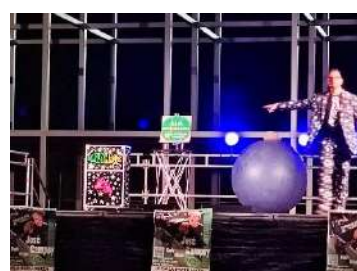
## II Gala de la Esperanza. Magia y Humor por la Ela

**Don Benito, 27 de septiembre de 2025.**

El Auditorio del Parque de las Albercas se convirtió en escenario de solidaridad con la celebración de la II Gala Esperanza, un evento organizado de manera impecable por la **Hermanidad del Santísimo Cristo del Perdón y María Santísima de la Esperanza**, con la colaboración del **Ayuntamiento de Don Benito**, la **Diputación Provincial** y numerosas empresas.



La cita, que contó con una cuidada organización y un desarrollo ejemplar, logró recaudar 1.248 euros, destinados íntegramente a la Asociación ELA Extremadura para sus programas de atención a pacientes y familias.



La velada estuvo marcada por una programación variada y emocionante que hizo disfrutar al público de principio a fin. La magia de **Emily Magic**, el espectáculo circense de **El Mundo de Juba** y el humor de **José Campoy** aportaron entretenimiento y alegría, en una gala que destacó tanto por su calidad artística como por su perfecto montaje y coordinación.





Entre los momentos más emotivos, sobresalió la presencia de **Lucas Ruiz**, enfermo de ELA, acompañado de su familia. Para ellos, la gala se convirtió en una noche entrañable y profundamente feliz, rodeados de afecto y de muestras de cariño constantes por parte del público y la organización. El auditorio, lleno de aplausos y sonrisas, se volcó con Lucas, quien vivió junto a sus seres queridos una experiencia única, cargada de esperanza y humanidad. Su emoción fue compartida por todos los asistentes, que sintieron la fuerza de su ejemplo y la importancia de no rendirse.



Al concluir la gala, la organización entregó a la Asociación **ELA Extremadura** el cheque con la recaudación, gesto que fue recibido con emoción y gratitud.

En representación de la asociación, **Julio Corchado**, voluntario y miembro de la misma, dirigió unas palabras de agradecimiento a la Hermandad, a los artistas, empresas colaboradoras y al público, recordando también a quienes ya no están y subrayando la fortaleza de quienes luchan cada día contra la enfermedad: *“La ELA es una enfermedad devastadora que, a día de hoy, no tiene cura. Pero sí tiene lucha, tiene esperanza y, sobre todo, tiene personas dispuestas a no rendirse”*.



Corchado aprovechó además para reclamar la aplicación efectiva de la Ley ELA, aún pendiente de desarrollo, y concluyó con un mensaje de compromiso y unidad:

*“La ELA no nos va a detener... porque juntos somos más fuertes”.*



La gala se cerró con un gesto especial: **Elena Ruano** entregó camisetas de la Asociación a los artistas participantes, como símbolo de reconocimiento y unión.

**La II Gala Esperanza** fue un claro ejemplo de cómo la solidaridad, el arte y la organización impecable pueden unirse para transformar una noche de espectáculo en un poderoso mensaje de apoyo y esperanza para los enfermos de ELA y sus familias. Una noche, además, que quedará en la memoria de Lucas Ruiz y de todos los que compartieron con él una velada llena de emoción, ternura y alegría.





## El Gobierno refuerza la Ley ELA y el sistema de dependencia. Madrid

El **Consejo de Ministros** aprobó el **Real Decreto-ley 11/2025** el **21 de octubre de 2025**, con el objetivo de financiar la Ley ELA y reforzar el Sistema para la Autonomía y Atención a la Dependencia (SAAD). Esta medida destina un total de **500 millones de euros**, distribuidos en:

- **379 millones de euros** para reforzar el sistema de dependencia.
- **121 millones de euros** específicamente para la atención a personas con ELA y otras enfermedades neurológicas graves en fase avanzada.



El decreto introduce el nuevo **Grado III+**, destinado a personas que requieren atención continua las 24 horas del día. Solo los pacientes en este grado podrán acceder a una **prestación de hasta 10.000 euros mensuales**, financiada al 50% por el Estado y al 50% por las comunidades autónomas. Aunque el Real Decreto-ley representa un avance significativo, las asociaciones de pacientes han señalado que **no todos los afectados por ELA se beneficiarán de la ayuda integral**, ya que solo los casos más graves serán cubiertos. Se espera que este paso impulse la implementación efectiva de la Ley ELA y mejore la calidad de vida de los pacientes y sus familias.

## UN GESTO QUE UNE LA FE Y LA ESPERANZA

**Don Benito, 23 de octubre de 2025.** Desde ELA Extremadura queremos compartir un momento muy especial vivido en Don Benito. Nuestra asociación tuvo el honor de entregar una placa de agradecimiento al **Santísimo Cristo del Perdón – El Beso de Judas**, como muestra de reconocimiento por su apoyo y colaboración durante la **II Gala de la Esperanza**, celebrada el pasado 25 de septiembre.

La entrega se realizó por mediación de **Elena Ruano**, voluntaria y miembro asociada de ELA Extremadura, quien hizo llegar en nombre de todos nosotros este símbolo de gratitud y unión.

Gestos como este nos recuerdan que la solidaridad, la fe y la esperanza caminan siempre de la mano, y que cuando los corazones se unen por una causa justa, la luz de la esperanza brilla más fuerte que cualquier oscuridad.

Desde ELA Extremadura queremos agradecer de corazón a esta hermandad su cercanía, su compromiso y su ejemplo. Porque juntos seguimos iluminando el camino hacia la esperanza.





## La Copa une corazones: ELA Extremadura presente en Almendralejo

**Almendralejo, 28 de octubre de 2025.** Esta mañana **ELA Extremadura** ha sido recibida con gran cariño por la **Unión Deportiva Las Palmas** en el **Hotel Acosta de Almendralejo** con motivo del partido de **Copa del Rey** que hoy enfrenta al **Extremadura UD** y a la **UD Las Palmas**.



Durante el encuentro, nuestro **coordinador de eventos, Luis Rubén Checa Galván**, presentó al equipo el proyecto solidario **#LaCopaMola**, una iniciativa que busca dar **visibilidad a la Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA)** y promover la unión entre el deporte y la solidaridad.

En este emotivo acto, **ELA Extremadura** hizo entrega al cuerpo técnico y a los jugadores del **libro de nuestra querida Pepi Ordoñez** una obra solidaria que está ayudando a recaudar fondos y a difundir la causa en toda España. Su labor es un ejemplo de generosidad y compromiso con todas las personas afectadas por la ELA.

La **UD Las Palmas**, primer club en vestirse con los colores de la ELA hace cinco años, volvió a mostrar su compromiso y sensibilidad hacia esta lucha.

Este encuentro va mucho más allá del fútbol, es un símbolo de **esperanza, unión y visibilidad. Porque en esta copa, ganamos todos**

Gracias a la **UD Las Palmas**, al **Extremadura UD**, al **Ayuntamiento de Guadajira** y a todas las personas y entidades que siguen apoyando a la ELA con su corazón.



## ELA Extremadura se reúne con la Consejera de Salud y Servicios Sociales para avanzar en la financiación de la Ley ELA

**Mérida, 29 de octubre de 2025.**

La Asociación **ELA Extremadura** mantuvo esta mañana en Mérida una reunión con la **Consejera de Salud y Servicios Sociales de la Junta de Extremadura, Sara García Espada**, con el objetivo de abordar los avances en la aplicación autonómica del **decreto de financiación de la Ley ELA**.



En el encuentro participaron, por parte de ELA Extremadura, la presidenta **Lola Dorado Calansanz**, el tesorero **Manuel Romero Lesmes** y la trabajadora social **Victoria Risco García**, quienes trasladaron a la Consejera las necesidades y propuestas de la asociación para mejorar la atención integral a las personas afectadas por ELA en la comunidad.

Por parte de la Junta de Extremadura, asistieron también la **Secretaria General Pilar Nogales**, la **Secretaria General de Servicios Sociales Teresa Angulo**, la **Directora General del SEPAD Estrella Martínez**, el **Director General del SES Jesús Vile**, y el **Director General de Accesibilidad y Centros Jorge Rebollo**, entre otros responsables.

Durante la reunión se subrayó la importancia de establecer una **unidad de criterio** en la valoración de la dependencia, especialmente en relación con el **grado III+**, que reconoce la **máxima situación de dependencia** de las personas con ELA y permite acceder a una financiación adecuada para los cuidados y servicios que requieren.

Ambas partes coincidieron en la necesidad de **agilizar los procedimientos administrativos** y **coordinar los recursos** entre los ámbitos sanitario y social,



con el fin de ofrecer una respuesta rápida, equitativa y eficaz a las familias afectadas.



Desde ELA Extremadura se valoró de forma muy positiva la actitud de la Consejería y su compromiso con el desarrollo del decreto autonómico, destacando que este encuentro representa **un paso firme hacia la mejora de**

**la atención y los derechos de las personas con ELA en la región.**



La asociación continuará trabajando con la Junta de Extremadura en próximas reuniones de seguimiento para garantizar que los compromisos se traduzcan en medidas concretas y sostenibles que mejoren la calidad de vida de las personas

afectadas por ELA.

## Un gran logro de coordinación en el Hospital San Pedro de Alcántara: trabajo multidisciplinar en beneficio de los pacientes con ELA

**Cáceres 31 de octubre.** El Hospital San Pedro de Alcántara de Cáceres ha logrado un importante avance en la atención a pacientes con ELA al realizar seis procedimientos de gastrostomía en una misma mañana, con un enfoque multidisciplinar que garantizó la seguridad y el bienestar de los pacientes. Las intervenciones se llevaron a cabo con analgesia y soporte respiratorio



supervisado por el Servicio de Neumología, evitando complicaciones respiratorias.

El éxito fue posible gracias a la coordinación liderada por la **Dra. Utrabo**, neumóloga y coordinadora del **Equipo Multidisciplinar de ELA**, y a la colaboración entre los servicios de Cardiología, Radiología Intervencionista y Neumología. En este equipo también participaron Raúl (enfermero coordinador de casos ELA), Mayte Rol (enfermera de Radiología Intervencionista), el Dr. Rama

(jefe del Servicio de Cardiología), el Dr. Moyano (jefe de Sección de Radiología Intervencionista) y la Dra. Donoso (especialista en Neumología).

**ELA Extremadura Asociación** ha expresado su agradecimiento a todos los profesionales implicados en nombre de las familias afectadas, destacando la dedicación y compromiso del equipo. Además, se espera con ilusión la inauguración del **Área ELA** en marzo de 2026.



## Caminando por la ELA: emoción, homenaje y solidaridad en la II Marcha Solidaria entre la Base Aérea de Talavera y Balboa. Recaudación 9.812 euros.

El pasado 16 de noviembre, la Base Aérea de Talavera la Real volvió a convertirse en el epicentro de la solidaridad extremeña con la celebración de la **II Marcha Solidaria por la ELA**, una jornada que reunió a cerca de mil inscritos en un gesto colectivo de apoyo, empatía y esperanza.



Los participantes en la **II Caminata Solidaria por la ELA** se concentraron en **Balboa**, desde donde partieron en autobuses civiles rumbo a la **Base de Talavera**. A su llegada, fueron trasladados en autobuses militares hasta un hangar donde tenía lugar el **acto institucional del evento**.



Allí pudieron conocer de cerca los **aviones F-5 y MQ-9** utilizados en la base. Fue un momento emocionante en el que todos tuvieron la oportunidad de **fotografiarse**, preguntar y disfrutar de una **experiencia única** que difícilmente olvidarán.



La mañana comenzó con un desayuno de **migas extremeñas con café** a precios populares que unió a familias, voluntarios, personal militar, autoridades y ciudadanos comprometidos con dar visibilidad a la enfermedad y recaudar fondos para apoyar a los afectados y avanzar en la investigación.



Tras ese momento de convivencia, se sucedió el **acto institucional**, que se convirtió en el alma del evento. Aquel espacio se transformó en un gran homenaje dedicado a todos los enfermos que hoy se enfrentan a la ELA con valentía, y también a quienes ya no están con nosotros, cuyas historias siguen iluminando el camino de la asociación.



Este tributo tuvo un significado aún más profundo al recordar de forma especial a los enfermos vinculados con la Base Aérea de Talavera, personas que formaron parte de su día a día y cuya lucha dejó una huella imborrable entre compañeros y amigos.

Hubo instantes de enorme emoción, especialmente cuando se recordó a **Marisa Ruiz**, esposa del teniente José Manuel Fernández, a quien se le reservó el dorsal 001 con una dedicatoria que conmovió a todos: *“Para Marisa, una luchadora incansable, cuya sonrisa seguirá guiando nuestros pasos. Con cariño desde la organización de la Caminata Solidaria por la ELA.”* También se rindió homenaje



a **Manuel Díaz**, trabajador civil de la base y esposo de Montse, cuya memoria estuvo muy presente entre quienes compartieron vida y servicio con él.



El Ilmo. Coronel de la Base Aérea y Ala 23, **D. Daniel Fernández**, abrió el acto con unas palabras cálidas afirmando...*“que este recorrido simboliza el camino que debemos recorrer todos juntos, las instituciones, las familias, las asociaciones; todos comprometidos para dar fuerzas a los enfermos y a sus familias en esta devastadora enfermedad...”* Tuvo también palabras de reconocimiento hacia **Rubén Checa**, destacando su esfuerzo incansable y su capacidad para superar todos los obstáculos hasta que el evento tomó forma y se hizo realidad.



**Lola Dorado**, presidenta de ELA Extremadura, agradeció profundamente la presencia de los participantes, voluntarios, a la Base Aérea, al Ayuntamiento de Balboa y a todas las entidades colaboradoras, recordando que cuando la sociedad conoce la ELA, responde siempre con solidaridad.



La jornada estuvo marcada igualmente por la presencia y el ejemplo inspirador de **Jesús Salom Martín**, sargento primero del Ejército del Aire y del Espacio, enfermo de ELA. Su esfuerzo por acompañar el acto junto a familiares y amigos emocionó a todos. Su fortaleza y su determinación recordaron que la lucha continúa incluso cuando el cuerpo pone límites, y que cada paso dado en esta marcha tenía sentido gracias a personas como él.



Desde **ELA Extremadura** se agradeció sinceramente también la presencia de los representantes políticos, sabiendo que su asistencia permite mayor visibilidad mediática. Sin embargo, se consideró inoportuno que durante la caminata se produjeran determinadas declaraciones con un tono oportunista que desviaron momentáneamente el espíritu del evento, recordando que **la ELA no tiene color político** y que esta causa debe permanecer limpia de protagonismos ajenos a su objetivo fundamental.



Con el corazón lleno y el espíritu fortalecido, los participantes iniciaron la marcha hacia Balboa. A la llegada, los caminantes fueron recibidos por **miembros de la 501st Legión** y otros aficionados caracterizados como personajes de Star Wars, que aportaron un toque festivo muy aplaudido por niños y adultos.





La jornada concluyó con una **paella solidaria**, un momento de convivencia que puso el broche final a un día inolvidable.



Lo vivido el 16 de noviembre fue más que una marcha: fue un homenaje, una llamada a la esperanza, un abrazo compartido entre familiares, amigos, civiles y militares, y una promesa colectiva de seguir caminando hasta que la ELA tenga respuesta.



Por último, desde **ELA Extremadura** queremos expresar nuestro más sincero agradecimiento al **cabo primero D. Pedro Zafra** por su excepcional atención, su impecable coordinación y por facilitarnos en todo momento el acceso y la organización dentro de las instalaciones militares. Su dedicación hizo posible que el evento se desarrollara de manera sobresaliente ☆.

## Reunión muy positiva entre ELA Extremadura y la Diputación de Badajoz

### Un paso más para mejorar la vida de las familias que conviven con la ELA

Ayer, 18 de noviembre, ELA Extremadura tuvo la oportunidad de reunirse en **Badajoz** con la presidenta de la Diputación, Raquel del Puerto, en un encuentro de trabajo que resultó tan cercano como productivo

Durante la reunión pudimos explicarle con detalle qué hace nuestra asociación, cómo trabajamos y cuáles son las necesidades reales de las personas con ELA y sus familias. También hablamos del refuerzo presupuestario previsto en el área social para el próximo año, y le presentamos nuestros proyectos para que puedan ser tenidos en cuenta dentro de esas líneas de apoyo.

.

Fue un encuentro muy positivo, en el que agradecemos profundamente a la presidenta su disponibilidad y la rapidez con la que nos recibió. Salimos con la sensación de que el trabajo conjunto es posible y con la confianza de que los próximos presupuestos de la Diputación vayan en la dirección que las personas con ELA necesitan y merecen.

Desde ELA Extremadura seguiremos trabajando, insistiendo y construyendo puentes, porque cada avance, por pequeño que parezca, significa esperanza para nuestros enfermos y sus familias. Gracias, presidenta Raquel del Puerto, por escucharnos y por abrir esta vía de colaboración tan necesaria. Seguimos por ellos y por ellas, siempre.







## **Tornavacas se Vuelca con la Solidaridad: Donación de 1.000 € para ELA Extremadura**

Tornavacas (Cáceres), 29 de noviembre de 2025.

La localidad volvió a mostrar su espíritu solidario con la entrega de un donativo de 1.000 euros a ELA Extremadura, procedente de parte de la recaudación de la Paella Solidaria celebrada en la localidad. El Ayuntamiento hizo efectiva hoy la aportación, reafirmando su

compromiso con la lucha contra la ELA.



ELA Extremadura agradeció al Ayuntamiento de Tornavacas, a la alcaldesa María Josefa Marcos Muñoz, a los voluntarios, participantes y cocineros, así como al coordinador de eventos, Luis Rubén Checa Galván, por su dedicación. Tornavacas se convierte una vez más en ejemplo de unidad y compromiso social.

## Almendralejo cocina solidaridad en la II edición del Arroz Ibérico.

### Recaudación 1600 euros.

La Plaza de Espronceda volvió a convertirse en el corazón solidario de Almendralejo este **30 de noviembre de 2025**, donde los ciudadanos respondieron con entusiasmo a la celebración de la II edición del Arroz Ibérico Solidario, un encuentro que en esta ocasión destinó toda su recaudación a ELA Extremadura.

Con un ambiente cálido y festivo, el arroz fue nuevamente el lazo que unió gastronomía y compromiso social. Desde las 13:00 horas comenzaron a servirse los platos, 250 raciones —arroz ibérico + bebida y pan por tan solo 6 euros— y la participación superó las expectativas, repitiendo el éxito de la edición anterior. Detrás de cada ticket hubo un gesto, una intención y una muestra de solidaridad.



Organizado por **La Peineta Catering de Eventos** y **Pub Chamán**, el encuentro reunió a familias, vecinos, voluntarios, hosteleros y empresas locales, que sumaron su apoyo a una causa que sigue necesitando visibilidad, recursos y acompañamiento.

Durante la jornada no faltaron las conversaciones, los agradecimientos y los momentos compartidos. Desde la asociación se destacó que iniciativas como esta no solo ayudan a financiar servicios esenciales —fisioterapia, logopedia, psicología y soporte integral a pacientes y familias—, sino que también sensibilizan a la sociedad sobre la ELA, una enfermedad aún desconocida para muchos.



El coordinador de ELA Extremadura, **Rubén Checa**, expresó con emoción el valor de este gesto comunitario: *”Actividades como esta nos dan fuerza y nos ayudan a seguir trabajando día a día. Es emocionante ver a tanta gente sumarse y no mirar hacia otro lado»*.



✦ **Agradecimientos especiales** a **La Peineta Catering de Eventos**, con Tomás al frente, y al **Bar Chamán**, por su labor solidaria, su entrega y su implicación en cada detalle de este evento. A **Señorío de Porrino**, por su generosa colaboración poniendo a disposición el sorteo de una **paleta ibérica**, con **100 papeletas a 2 euros**, sumando sabor y solidaridad.



A nuestros voluntarios, José **Manuel Milena**, a los familiares de **Macarena** y **Juanjo**, personas afectadas por ELA en Almendralejo, que acompañaron la jornada montando el stand con el merchandising de ELA Extremadura. Su presencia llenó de sentido y emoción cada momento.

Una vez más, Almendralejo demostró que cuando la gente se une, el sabor tiene sentido y la solidaridad se vuelve alimento para el alma. Porque entre risas, cucharadas y acompañamientos, lo que se sirvió no fue solo arroz: fue esperanza, apoyo y humanidad.

Gracias a todas las manos que cocinaron, organizaron, colaboraron y disfrutaron. Juntos, seguimos caminando.

## ELA Extremadura presente en la celebración inclusiva del Ayuntamiento de Mérida

**Mérida 4 de diciembre**

El patio del Ayuntamiento de Mérida acogió hoy 4 de diciembre una jornada especial por el Día Internacional de las Personas con Discapacidad y el Día del Voluntariado, donde destacó la participación de **ELA Extremadura**, representada por su presidenta **Lola Dorado**.



El encuentro reunió a numerosas asociaciones extremeñas y contó con mesas informativas, la lectura del manifiesto, actuaciones del Coro Cauri de la ONCE, talleres inclusivos, fotomatón solidario y actividades navideñas



Una cita marcada por la inclusión, la solidaridad y la visibilidad del trabajo de entidades como **ELA Extremadura**, con el apoyo del Ayuntamiento, la Junta de Extremadura y la Diputación de Badajoz.



## UNA TARDE INOLVIDABLE EN PUEBLA DE LA CALZADA

8 de Diciembre 2025. Puebla de la Calzada

Nuestro querido Francisco Carrillo Bermejo, enfermo de ELA de Mérida, ha disfrutado hoy de una tarde maravillosa en el recinto ferial de Puebla de la Calzada con la actuación del grupo Sanguijuelas del Guadiana, a quienes pudo saludar personalmente. Un momento lleno de emoción y cercanía.



El alcalde de Puebla ha tenido un comportamiento ejemplar, mostrando una atención y humanidad dignas de agradecer. Nuestro reconocimiento también al Ayuntamiento de la localidad por su apoyo y cariño y al concejal José Pérez Cabaña, (Tani).

Francisco quiere expresar de corazón su agradecimiento profundo a sus doctoras de Cuidados Paliativos, a Marta, su médica de cabecera, a sus amigos y familia, y muy especialmente a Ani, su compañera de vida: “mi vida, te quiero”.

Gracias a todos los que hacen sus días más fáciles y llenos de luz. Sanguijuelas del Guadiana, desde ELA Extremadura Asociación, no tenemos palabras.

## ELA Extremadura visita el avance de las obras del Centro Residencial Nacional para Enfermos de ELA en Cáceres

**Cáceres, 09/12/25**

ELA Extremadura, representada por su presidenta **Lola Dorado**, ha sido invitada por la **Junta de Extremadura** para conocer de primera mano el estado de las obras del futuro **Centro Residencial Nacional para Enfermos de ELA**, situado en la tercera planta de la **Residencia Cervantes de Cáceres**, y para aportar la visión y experiencia de la asociación en la creación de un espacio verdaderamente adaptado y humano.

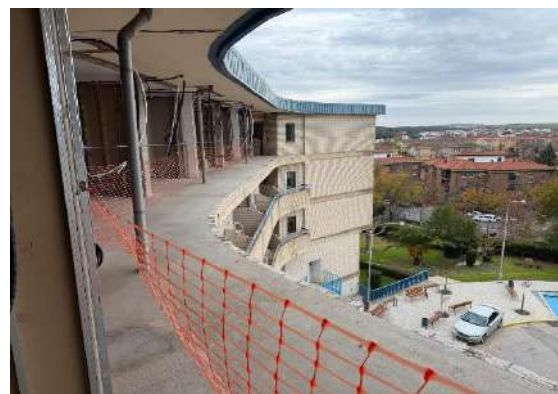


Durante la visita han acompañado a Lola Dorado la **Presidenta de la Junta de Extremadura, María Guardiola Martín**, la **Directora General del SEPAD, Estrella Ángeles Martínez Lavado**, el **Director General de Accesibilidad, Jorge Rebollo**, la **arquitecta responsable de la obra, Alba**, ilusionada por cómo está avanzando el proyecto, y la **directora de la Residencia Cervantes, Ana Raseo**. Las obras avanzan a buen ritmo y ofrecen unas **vistas espectaculares** 🏞️, con previsión de finalizar en **junio de 2026**, tras lo cual comenzará la fase de equipamiento.





El centro, financiado con **2 millones de euros** del Ministerio de Derechos Sociales y **600.000 euros** adicionales del Ejecutivo regional, contará con **25 habitaciones de 25 m²**, todas con baño adaptado, sala de estar, dormitorio, un pequeño office y **grúa de techo** para facilitar los cuidados. También incluirá comedor con zona de cocina, sala común de control intensivo, dos controles de enfermería, lavandería, cafetería, comedor general y **zonas verdes** 🌿 diseñadas para el bienestar de pacientes y familiares. El diseño se basa en **colores cálidos** y un ambiente acogedor que aporte serenidad y calidad de vida.



La ubicación del centro permitirá una conexión rápida con el **Hospital Universitario de Cáceres**, donde ya funciona la **Unidad Multidisciplinar de Referencia Neurológica**, garantizando una atención integral y coordinada.

Un paso decisivo para los enfermos de ELA en la región y un proyecto en el que ELA Extremadura aportará su experiencia para asegurar que este espacio se convierta en un verdadero hogar de cuidados y dignidad.

## Éxito de la Gala de Navidad Solidaria a beneficio de ELA Extremadura

**Miajadas.16 de diciembre de 2025**

La magia de la Navidad se vivió intensamente en Miajadas con la celebración de la Gala de Navidad Solidaria, organizada por la Escuela de Baile “Angelines Gómez”, un evento muy especial que tuvo lugar en el Hotel Triana a las 20:30 horas, a beneficio de ELA Extremadura Asociación, y que fue un éxito rotundo, con una gran asistencia de público



El escenario se llenó de luz, emoción y talento gracias a las actuaciones del alumnado de la escuela, mostrando una vez más que la danza es una forma universal de expresión universal y de solidaridad



El evento contó con un donativo de 3 €, destinándose parte de lo recaudado a apoyar la labor de ELA Extremadura, contribuyendo a mejorar la calidad de vida de las personas afectadas por la ELA y al acompañamiento de sus familias.







Desde ELA Extremadura queremos agradecer sinceramente la colaboración del Ayuntamiento de Miajadas, del Hotel Triana, de las empresas colaboradoras y, de manera muy especial, de la Escuela de Baile “Angelines Gómez”, por su compromiso y sensibilidad social al convertir una noche navideña en un gesto solidario lleno de esperanza.



Gracias a todas las personas que asistieron y sumaron con su presencia. Juntos hacemos posible la esperanza. Y gracias a la familia de Lucas Ruiz y Reme Pizarro Piñero por su gran dedicación y esfuerzo a nuestra causa.

## CAFÉ SOLIDARIO POR LA ELA EN LA COLMENA DE ANA

MÉRIDA 28/12/25

Mérida, a fecha de hoy, ha vivido una mañana muy especial gracias al **Café Solidario por la ELA** celebrado en **La Colmena de Ana**, situada en la **Calle Tomás Alba Edison, nº 3**, un espacio que hoy se ha llenado de solidaridad, cercanía y compromiso

Desde **ELA Extremadura** queremos expresar nuestro **más sincero agradecimiento a Ana**, por abrirnos las puertas de su establecimiento y su corazón, demostrando que los pequeños gestos, como compartir un café, pueden convertirse en grandes actos de apoyo y visibilidad.



Durante el evento hemos contado con la valiosa presencia de **miembros de ELA Extremadura**, entre ellos **Rubén Checa, Victoria Risco, José Manuel Milena** y nuestra **presidenta, Lola Dorado**, quien, a pesar de las dificultades de acceso a la primera planta del local, pudo disfrutar de este café solidario y del cariño de todas las personas asistentes







Además, durante la jornada se llevó a cabo la **venta de merchandising solidario de ELA Extremadura**, una forma más de colaborar con la asociación y de seguir dando visibilidad a la lucha contra la Esclerosis Lateral Amiotrófica, demostrando que cada gesto cuenta

Cada café servido hoy ha sido mucho más que una consumición: ha sido **apoyo, conciencia y esperanza** para las personas afectadas por la ELA y sus familias. Nuestro agradecimiento también a quienes se acercaron a compartir este momento y a todas las personas que colaboraron, tanto de forma presencial como a través del **café virtual**.



## Almoharín corre con el corazón por la ELA

### Almoharín 28 diciembre 25

Hoy, 28 de diciembre de 2025, Almoharín (Cáceres) ha vuelto a demostrar que la solidaridad no entiende de lluvia ni de frío. A pesar de las inclemencias del tiempo, el pueblo se ha volcado por completo en la celebración de la San Silvestre Solidaria, convirtiendo la mañana en una auténtica fiesta de humanidad, compromiso y esperanza.



Vecinos y vecinas de todas las edades salieron a la calle, muchos de ellos disfrazados, para correr, animar y compartir un objetivo común: apoyar a las personas afectadas por la Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA) y a sus familias.

Uno de los momentos más emotivos de la jornada lo protagonizó **la familia de Lucas**, que, a pesar de tener que superar inconvenientes técnicos con su asistente de tos, no se rindió en ningún momento. Con un enorme esfuerzo y mucha ilusión, montaron un stand de **merchandising solidario** de **ELA Extremadura**, demostrando una entrega y una generosidad que emocionaron a todos los asistentes.





Ese esfuerzo se vio arropado por la atención exquisita y la acogida cercana del Ayuntamiento de Almoharín, siempre pendiente de cada detalle. Desde **ELA Extremadura** queremos agradecer de corazón la sensibilidad, la implicación y el apoyo constante mostrado por su **alcaldesa**, a quien la asociación ha hecho entrega de una **placa conmemorativa** y en reconocimiento a su labor y a su clara identificación con nuestra causa.



Gracias al esfuerzo colectivo, la jornada se cerró con una **recaudación total de 625 euros**, que se destinarán íntegramente a mejorar la calidad de vida de las personas con ELA y a apoyar a sus familias. Tras la carrera, no faltaron la fruta y el agua para todos los participantes, poniendo el broche final a una mañana inolvidable.

**Gracias al pueblo de Almoharín**, por su cercanía, su calor humano y su enorme corazón, a todas las personas participantes, a quienes corrieron, a quienes animaron y a quienes colaboraron de una u otra forma, por hacer visible la ELA y por caminar a nuestro lado. **Hoy Almoharín no solo ha corrido... ha acompañado, ha visibilizado y ha demostrado que juntos somos más fuertes. Gracias de corazón.**

## ¡Villar del Rey se vuelca con la ELA en una jornada llena de arte y solidaridad!

**Villar del Rey 28/12/25**

Desde **Ela Extremadura** ¡No tenemos palabras! Una vez más, el corazón de Extremadura late con fuerza por una causa común. El pasado domingo 28 de diciembre, durante la celebración de la **Zambomba Flamenca**, vivimos un momento mágico donde el arte y la solidaridad se dieron la mano para apoyarnos en la lucha contra la Esclerosis Lateral Amiotrófica.



Gracias a la degustación benéfica de "**rejos fritos**", en la que se cocinaron nada menos que **82 kilos**, **se ha logrado recaudar la fantástica cifra de 366 €**. Esta donación irá destinada íntegramente a seguir ofreciendo servicios y esperanza a las personas afectadas por la ELA y sus familias en nuestra región



Queremos expresar nuestro más profundo agradecimiento al **Ayuntamiento de Villar del Rey** por su constante compromiso y sensibilidad. Es un honor contar con instituciones que no solo gestionan, sino que cuidan y protegen a quienes más lo necesitan.





**Mención especial merece Olga,** cuya implicación personal y pasión han sido motores fundamentales para que este evento fuera un éxito rotundo. ¡Gracias por tu energía y por creer en nosotros!

No es la primera vez que Villar del Rey y su gente se ponen la camiseta de nuestra asociación; ya son varias las ocasiones en las que han demostrado su generosidad. Nos llena de alegría saber que esta alianza sigue viva y seguiremos en estrecho contacto para futuras iniciativas.



*Gracias a cada vecino y vecina que se acercó, que colaboró y que sumó su granito de arena. Juntos, somos mucho más fuertes.*

## X Aniversario de La Miajina con una Gala Benéfica por la ELA

**Talarrubias 28 de diciembre**

El pasado 28 de diciembre, la localidad de Talarrubias se vistió de gala para conmemorar el décimo aniversario de la **Asociación Sociocultural y Musical La Miajina**, un referente fundamental del folclore extremeño. La celebración, que tuvo lugar en la Casa de Cultura, logró fusionar con éxito la tradición popular y la solidaridad en un evento que puso de manifiesto el compromiso de la agrupación con sus raíces y con la sociedad.



La jornada festiva comenzó con unos **animados pasacalles** que recorrió la localidad, seguido de una actuación musical y una exposición de trajes tradicionales. Estas actividades no solo celebraron una década de trayectoria, sino que subrayaron el trabajo activo de La Miajina en la promoción, difusión y conservación de la identidad cultural extremeña, logrando involucrar de manera especial a las nuevas generaciones en la música y las costumbres populares.





Más allá del ámbito cultural, la gala destacó por su profundo **carácter benéfico a favor de ELA Extremadura**. Todo lo recaudado a través de las entradas y la rifa organizada se destinará íntegramente a apoyar a las personas afectadas por la Esclerosis Lateral Amiotrófica, buscando mejorar su calidad de vida y fomentar la concienciación social.



Desde la asociación ELA Extremadura se ha trasladado un **agradecimiento público a La Miajina** por su generosidad en una fecha tan señalada. Asimismo, el reconocimiento se ha hecho extensivo a todas las entidades colaboradoras, a los asistentes y **al Ayuntamiento de Talarrubias**, cuyo apoyo constante resulta vital para que este tipo de iniciativas, que unen cultura y solidaridad, sigan siendo una realidad en el municipio.

## Fuentes de León se ilumina por la esperanza: una noche mágica bajo las estrellas

Fuentes de León 30 de diciembre



El pasado 30 de diciembre, el cielo de Fuentes de León se transformó en un manto de luces y emociones durante **la Noche de los Deseos**

A pesar de los cambios por el clima, la Plaza de Toros se llenó de vecinos que elevaron sus sueños al firmamento. En este evento, cada farolillo que asciende representa un anhelo que se pide en silencio, desde lo más profundo del corazón, creando una conexión

única entre todos los presentes mientras el cielo se ilumina.

Lo más especial fue el propósito de este vuelo: cada luz ha sido un **mensaje de apoyo para ELA Extremadura** ya que todos los beneficios se han destinado a la lucha contra esta enfermedad.



Nuestro agradecimiento infinito al **Ayuntamiento de Fuentes de León** por su compromiso, a la Oficina de Turismo por su gran labor y a todos los participantes. Gracias por demostrar que Fuentes de León pueblo brilla con luz propia cuando se une por una buena causa. ¡Qué vuestros deseos y los nuestros se cumplan este 2026!



## ♥️ ✨ FELICES FIESTAS ✨ ♥️

Desde **ELA Extremadura** queremos agradecer de corazón a todas las entidades públicas y privadas, voluntarios, personas afectadas y familias que nos acompañan y apoyan cada día en nuestro camino.

Gracias por vuestra cercanía, compromiso y solidaridad.

Que estas fiestas estén llenas de luz y esperanza, y que el 2026 nos encuentre unidos y con fuerzas renovadas para seguir avanzando juntos.

Con todo nuestro cariño,

## ♥️ ELA EXTREMADURA ♥️



**Fecha: 31 diciembre de 2025**

**Coordinación: Luis Rubén Checa Galván**

**Diseño y Redacción: Julio A. Corchado Perera**

## ♥️ ELA EXTREMADURA ♥️

