

Fundraising: Resourcing Patient Organisations for a strong Patient Movement

5th EFP Regional Advocacy Seminar

Lisbon 25-26 October 2012

Carmen Netzel

FUNDING SOURCES €€€ in Spain

- We shall not deal with..
Philanthropy 'fiction' (i.e. Gates Foundation)
- We will discuss and share experiences about
Fundraising in Spain
 - WHY
 - WHERE
 - HOW
 - WHO

WHY do Patient Org's need to fundraise today?

- XXI a new paradigm in non profit org's
- Patient org's born 60-30-20 yrs ago from scratch, goodwill
- Efficiency=good relations with Adm
- Little relation with civil society, community
- The what and how was sufficient
- Diversification
- Identifying challenges
- Strategic thinking
- Collaborative efforts
- Networking
-
-
- WHY is essential!!! **It's about PURPOSE**

**Some issues
to be
addressed**

Social partnership (accomplices)

people are not € with legs

they are individuals with heart and feelings

New roles

talking to people in the community

building relationships

ability to communicate – tell stories

Collaborate – share - network

gain value not necessarily become bigger
gain visibility

“one voice one cause”

Understand and use TIC

incorporate the channels of xxi



Social and economic impact

create social value
create wealth, jobs, ..

WHERE can Patient Org's fundraise?

- Do we know who our donors are?
 - Researching our data base
 - Profiling
- Do we know who our prospects (potential donors) could be and where to find them?
- Individuals
- Corporations
- Foundations



The collaboration of Spaniards with NGO's and donor profile in Spain. Source: AEFR Study 2011

11% population are prospects

9% population are donors

- Motivation to donate:
 - solidarity
 - personal satisfaction
 - consciousness inequality
 - fight injustice, poverty and discrimination

.....

- health issues

Barriers to donate:

- economic crisis

5% will stop donating

10% will decrease amount

3% will decrease frequency

1% will cancel membership

.....

- other options to collaborate

The collaboration of Spaniards with NGO's and donor profile in Spain. Source: AEFR Study 2011

Causes

Poverty, hunger and development 37%
Children 33%
Emergencies 19% (natural disasters, humanitarian action)
Human rights and victims 11%

Donor: 53% female, 48 yrs

Donor's life / channels

Average stay 9 yrs

Face to Face:

- at office 10%
- in street 13%
- at stands 9%

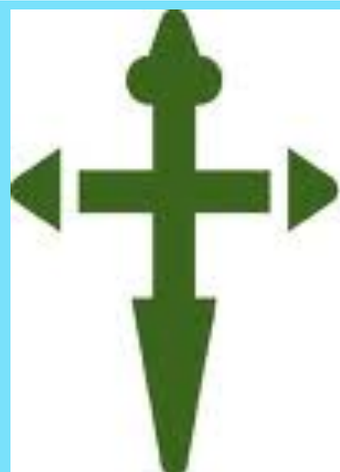
Mailings 24%

Telephone & Internet 11%

Prospect: male/female, 44 yrs

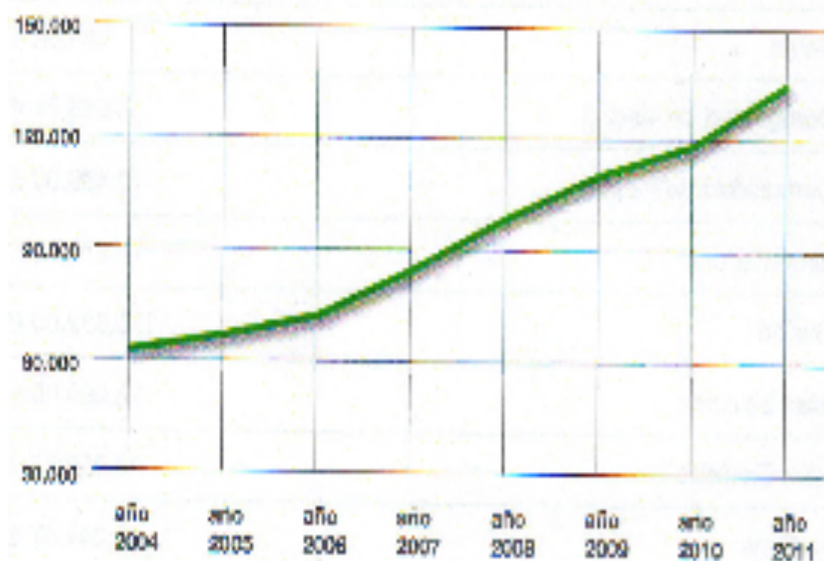
HOW can Patient Org's fundraise?

- Let's look at some real examples:
 - large size organisations (AECC)
 - medium size organisations
(FEM Fundació Esclerosi Múltiple, CODESPA)
 - small sized organisations (Fundación Lucas Koch, Fundació Respiralia, Federació Catalana de Paràlisi Cerebral, ASEM, FEDER, DEBRA Asociación Piel de Mariposa, Fundación Emma)
- Crowdfunding (Honda, migranodearena.org)
- EVPA

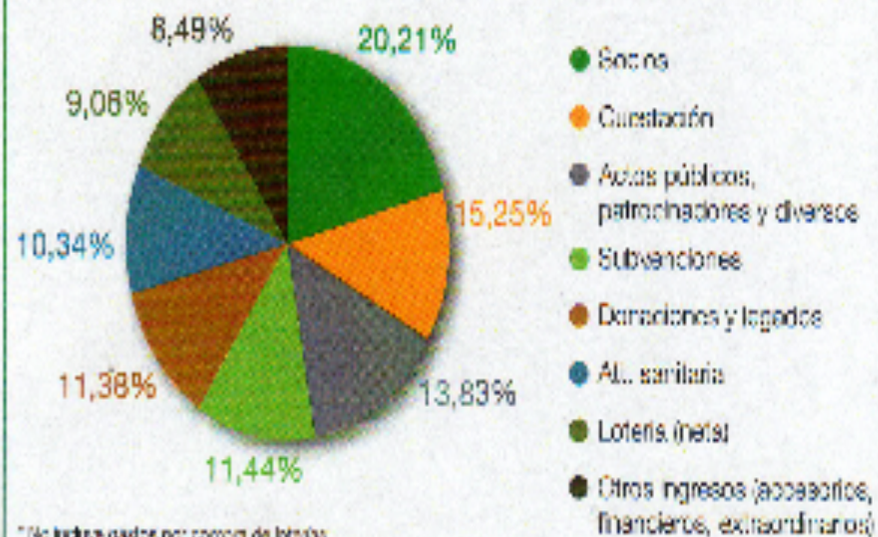


aecc
Contra el Cáncer

Número de socios



Fuentes de Financiación 2011*



CARRERA DE LA MUJER

CENTRAL LECHERA ASTURIANA

DKV SEGUROS MÉDICOS

Buckler

asics

¡únete a la Marea Rosa!

SÍGUENOS EN  

Málaga

Madrid

Vitoria

Gijón

Sevilla

Barcelona

Zaragoza

Entrenamientos

Música Carrera de la Mujer



PATROCINADORES



Buscar

Buscar

Suma't a
l'aecc
suma't al rosa

Programa d'activitats
19 d'octubre. Dia Internacional
Contra el Càncer de Mama

Com em puc sumar al rosa?

- Participa a les activitats organitzades
- Fes arribar aquest programa a amics i familiars
- Posan-te un llacet rosa el dia 19 d'octubre
- Fent-nos arribar el teu desitg per l'arbre dels desitjos
- I segueix-nos al Facebook i Twitter
 - [facebook.com/sumatealrosa](https://www.facebook.com/sumatealrosa)
 - [#sumatealrosa](https://twitter.com/sumatealrosa)

PUNT D'INFORMACIÓ. De 10.00 a 20.00 h.

Si vols tenir informació sobre el càncer de mama, si ets afectat necessites el nostre ajut, o vols col·laborar amb nosaltres, vine carpa informativa de l'aecc.

Plaça Sant Jaume. Barcelona.

NIT MÀGICA A LA PLAÇA SANT JAUME. 20.00 h.

Acte central amb l'Ajuntament de Barcelona i el Palau de Generalitat de Catalunya, amb actuacions populars i il·luminació dels edificis de color rosa.

Altres edificis de la ciutat també s'il·luminaran. Segueix la ruta a al nostre web www.barcelona.aecc.es.

19 D'OCTUBRE

ARBRE DE LA MEMÒRIA. 13.00 h.

Passejada fins a l'arbre centenari de la ciutat, cedit per l'Ajuntament de Barcelona a l'aecc - Catalunya contra el Càncer, en recorregut a la dona afectada de càncer de mama. Acte commemoratiu i participació artística i desplegament d'una placa per part d'autoritats. Entrega d'obsequis als participants.

Inici de la passejada Parc de la Ciutadella (entrada pg. de Pujades) i l'arbre de la memòria dins el parc.

28 D'OCTUBRE

CURSA DE LA DONA. 10.00 h.

Col·labora amb l'aecc i corre per la lluita contra el càncer de mama. Sortida i arribada: plaça d'Espanya (Fonts de Montjuïc).

Inscripcions a: www.carreradelamujer.com.

ALTRES ACTIVITATS A L'OCTUBRE

CONCERT BENÈFIC AL HARD ROCK CAFE

Dins el Pinktober, el Hard Rock Café de Barcelona oferirà un concert a benefici de l'aecc. www.hardrock.com.

TROBADA AMB EXPERTS

Tens preguntes sobre el càncer de mama? Vols respostes de grans experts? Vine a la trobada i fes les teves preguntes.

ACTIVITATS ARREU DEL TERRITORI

Diversos municipis amb presència de l'aecc realitzaran activitats a favor de la lluita contra el càncer de mama. Pots consultar-les al nostre web



Dia Internacional Contra el Càncer de Mama

Acte commemoratiu arbre memorial

Divendres, 19 d'octubre de 2012 a les 13 h.
Parc de la Ciutadella (entrada pg. Pujades)

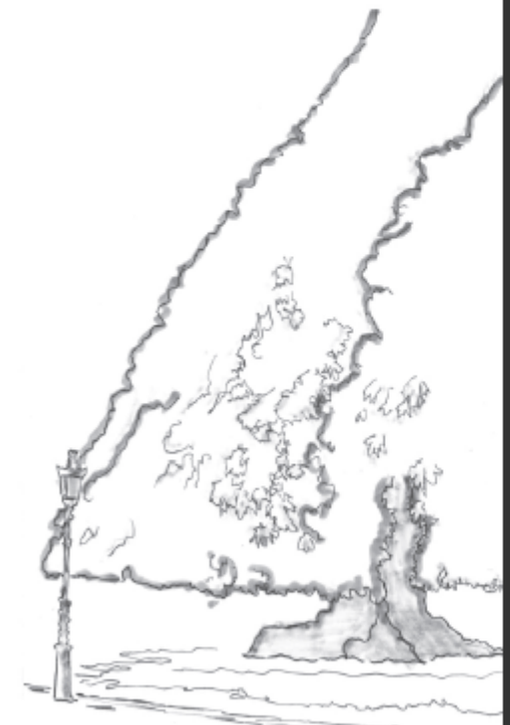
L'Ajuntament de Barcelona i
l'aecc - Catalunya Contra el Càncer
organitzen un acte commemoratiu
per la lluita contra el càncer de mama

Es farà una passejada i posada de lligades roses, en
commemoració del Dia Internacional Contra el Càncer de
Mama, al llarg del camí fins arribar a l'arbre que ha cedit
l'Ajuntament a l'AECC - Catalunya contra el Càncer.

Arribats a l'arbre memorial, com a símbol de la lluita
contra el càncer de mama, es realitzaran diferents
activitats dins un acte commemoratiu a la lluita contra
el càncer de mama.

Esteu tots i totes convidats!

Suma't al rosa!



Learning from AECC campaigns

(source: Annual Report aecc 2011)

- Funded in 1953 / local Boards in 52 provinces
- Present in > 2.000 towns in Spain
- 147.500 active members (34% >6 yrs with aecc)
- Funding sources diverse and well balanced

- Breast Cancer as a cause (specific)
- Inspiring? Makes you want to be part of it?
- WHY??



Fundación
**Esclerosis
Múltiple**

**La única enfermedad que
paraliza es la indiferencia**

Google™ Aquesta pàgina està en castellà. Voleu traduir-la mitjançant la Barra Google? [Més informació](#) No està en castellà? [Ajudeu-nos a millorar](#)

Campañas de sensibilización y captación de fondos



La Fundación Esclerosis Múltiple lleva a cabo varios actos solidarios para sensibilizar a la sociedad respecto a la Esclerosis Múltiple y recaudar fondos.



Quiero

Para esta
nuestras
suscribire

Nombre

Email ob

Obligatori
haz click e

¿Com

He

Google™ Aquesta pàgina està en castellà. Voleu traduir-la mitjançant la Barra Google? [Més informació](#) No està en castellà? [Ajudeu-nos a millorar](#)



Destacados

El Baile Taxi reúne cerca de 300 personas en la lucha contra la esclerosis múltiple

Barcelona acoge una jornada de enfermeras especialistas en esclerosis múltiple

The Lancet Neurology, la revista de referencia de los neurólogos destaca la trayectoria del Dr

Las últimas pruebas realizadas con BG-12 confirman los efectos positivos sobre la esclerosis

La FEM consigue un récord de participación en el Mójate por la esclerosis múltiple



Con

He



A mull

Results from FEM's campaigns

(source: Annual Report FEM 2011)

Mulla't for MS – gross income 317.000€

Started in 1994 as innovative idea. Grown adding accomplices.
Highly complex to manage, high risk of failure due to weather odds.

Run for MS Circuit de Catalunya – gross income 16.123€

High costs, very low return. Too many sport competitions offered.

An apple for life – gross income 36.000€

Highest return of all campaigns, almost no cost to manage, volunteers.
1,5€ /apple sold at Condis supermarkets.

Annual Gala Dinner – gross income 41.000€

High attendance of stakeholders.

Theatre bread – gross income 5.000€

Event organised by members. Creativity, community involvement
0,50€ /bread sold is donated to FEM.

- Fundació CODESPA te invita a disfrutar del pre-estreno de " **EL CHEF la receta de la felicidad** "
- Esta película, que se podrá ver en los cines a partir del mes de diciembre, se ha presentado en el **Festival Internacional de Cine de San Sebastian 2012** (Inauguración de Culinary Zinema) y en el **Festival Internacional de cine de Berlín 2012** (Kulinarische Kino).
- Gracias a la colaboración de A contracorriente Films y Cinesa que nos han cedido el pre-estreno y la sala, destinaremos el importe recaudado a financiar el **proyecto de Escolarización infantil y mejora del entorno familiar en barrios marginales de Santo Domingo, República Dominicana.**
- **Día: 25 octubre 2012 / Hora: 21.30 horas**
- **Lugar: Cinesa Diagonal, c/Santa Fe de Nou Mèxic, s/n**
- **Donativo: 15€**
- **Reserva de entradas: Fundació CODESPA. Tel.: 93 200 04 00.**
barcelona@fundaciocodespa.org





JEAN RENO MICHAËL YOUN CON LA FAVORIZACION ESPECIAL DE SANTIAGO SEGURA

el Chef
LA RECETA DE LA FELICIDAD

Una película de DANIEL COHEN
UNO DE LOS PRODUCTORES DE INTOCABLE
CON LA FAVORIZACION ESPECIAL DE SANTIAGO SEGURA

El chef, la receta de la felicidad

Sinopsis

El chef estrella Alexandre Vauclair no se entiende con la nueva dirección de la empresa propietaria de su restaurante, que prefiere apostar por la nueva cocina molecular. Poco a poco los miembros del equipo de cocina de Alexandre son despedidos. Vauclair se encuentra desesperado y sin ideas para el nuevo menú que puntuarán los críticos gastronómicos de la Guía. Alexandre necesita inspiración y un nuevo ayudante. Y entonces conoce a Jacky, un aficionado a la alta cocina, autodidacta, obstinado y con mucho, mucho talento.

Título original: Comme un Chef

Director: Daniel Cohen

Guión: Daniel Cohen

Intérpretes: Jean Reno, Michaël Youn, Santiago Segura

Nacionalidad: Francia / España

Género: Comedia

Año: 2012



[Ver Tráiler \(VE\)](#)

Una coproducción internacional de A Contracorriente Films. Una comedia para chuparse los dedos.

Festival Internacional de Cine de San Sebastián 2012 - Inauguración de Culinary Zinema: Cine y Gastronomía



Home

« II MOTO-ALMUERZO SOLIDARIO SANT JOAN – BUSOT (ALICANTE)

¡YA PUEDES COMPRAR ONLINE EL RAMO SOLIDARIO DE BOURGUIGNON! »

2ª CARRERA SOLIDARIA: "CORRER CON CORAZÓN"

El próximo 20 de octubre tendrá lugar la 2ª Carrera Solidaria organizada conjuntamente con la Fundación del Colegio Alemán de Madrid. El evento se desarrollará entre las 11.00 y 17.00 horas bajo el lema "Correr con corazón". Junto con la carrera se podrán disfrutar de otras actividades como una tómbola, música en directo con la Big Band del Colegio, así como tapas, Bratwurst alemana y bebidas.

El objetivo de la carrera es pasar un día divertido con los amigos y poder contribuir a una buena causa. Para ello todos los corredores buscarán entre sus familiares y amigos un patrocinador que les donará por cada vuelta recorrida una cantidad (que ellos determinarán). No se trata de velocidad, ni de ganar, sino de recorrer la mayor cantidad de vueltas posible.

La mitad del dinero recaudado será donado a nuestra Fundación para seguir avanzando con nuestros proyectos. La otra mitad se destinará a la adquisición de un rocódromo para el nuevo Colegio.

¡Esperamos veros allí!

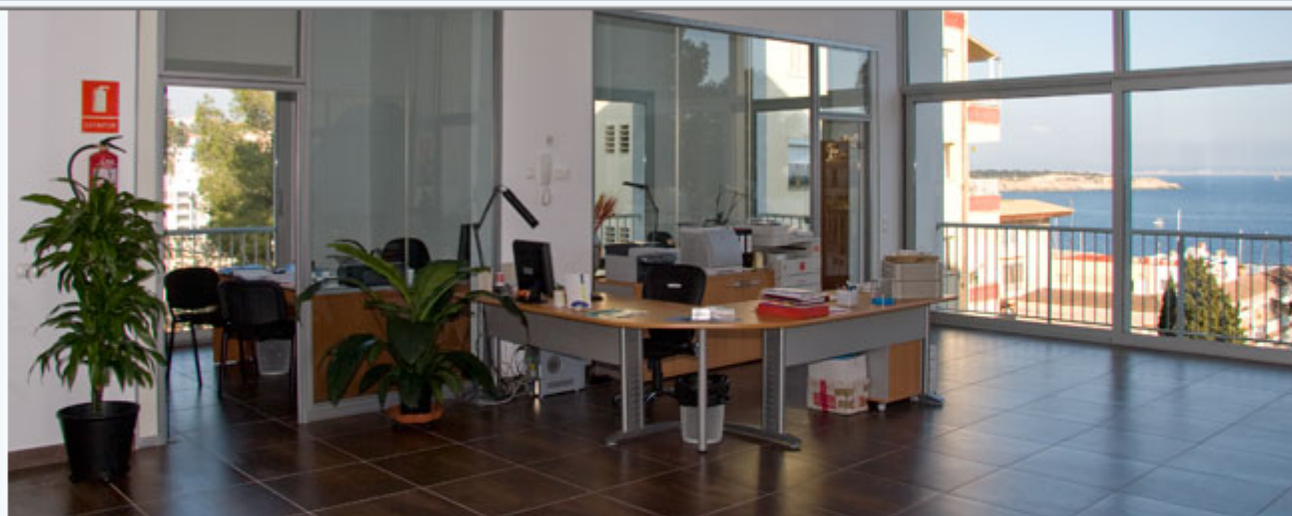
Las inscripciones se realizarán por mail a: info@fundacionlucaskoch.org hasta el 10 de octubre

Fundaciones Colegio Alemán de Madrid y Lucas Koch



Inscríbete ahora en:
www.dsmadrid.org

2ª Carrera Solidaria

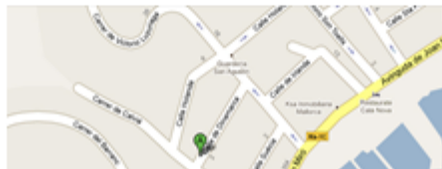


España Español

¿Conoces la fibrosis quística?

[Aquí](#) tienes las respuestas a diez de las preguntas más frecuentes.

Contacto



Subasta benéfica

Escrito por Carlos Pons | 16 Octubre 2012 | 16:21

Con motivo de la Fiesta de la Rosa del Mar contra la Fibrosis Quística, se han puesto en subasta benéfica varios artículos: Camiseta de la Selección Española de Fútbol, firmada y dedicada por Andrés Iniesta; Camiseta del F. C. Barcelona, firmada y dedicada por Leo Messi; Camiseta de Rafa Nadal, firmada y dedicada; y una raqueta de Rafa Nadal, firmada y dedicada.

Aquí puedes ver cómo están las pujas en subasta benéfica de las camisetas y la raqueta. Las pujas por internet serán admitidas hasta las 20:30 horas del sábado 17 de Noviembre de 2012, enviando un email a fundacio@respiralia.org. A partir de entonces, los interesados podrán seguir pujando por teléfono hasta el final de la cena benéfica de ese mismo día. → [Leer más](#)

Fiesta de la Rosa del Mar contra la Fibrosis Quística

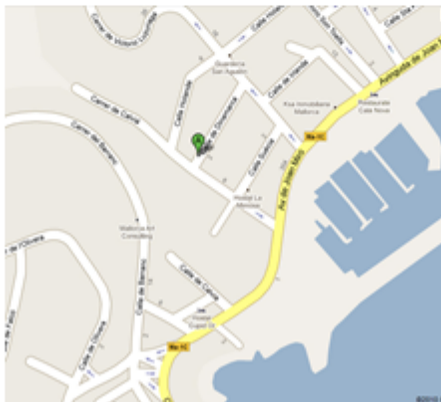


Español

Conoces la fibrosis quística?

[Aquí](#) tienes las respuestas a diez de las preguntas más frecuentes.

Contacto



Subasta benéfica

Escrito por Carlos Pons | 16 de Octubre 2012 | 16:21

Con motivo de la Fiesta de la Rosa del Mar contra la Fibrosis Quística, se han puesto en subasta benéfica varios artículos: Camiseta de la Selección Española de Fútbol, firmada y dedicada por Andrés Iniesta; Camiseta del F. C. Barcelona, firmada y dedicada por Leo Messi; Camiseta de Rafa Nadal, firmada y dedicada; y una raqueta de Rafa Nadal, firmada y dedicada.

Aquí puedes ver cómo están las pujas en subasta benéfica de las camisetas y la raqueta. Las pujas por internet serán admitidas hasta las 20:30 horas del sábado 17 de Noviembre de 2012, enviando un email a fundacio@respiralia.org. A partir de entonces, los interesados podrán seguir pujando por teléfono hasta el final de la cena benéfica de ese mismo día.

- [Camiseta de la Selección Española, firmada y dedicada por A. Iniesta](#)
- [Camiseta del F. C. Barcelona, firmada y dedicada por L. Messi](#)
- [Camiseta de Rafa Nadal, firmada y dedicada](#)
- [Raqueta de Rafa Nadal, firmada y dedicada](#)

DEJAR UNA RESPUESTA

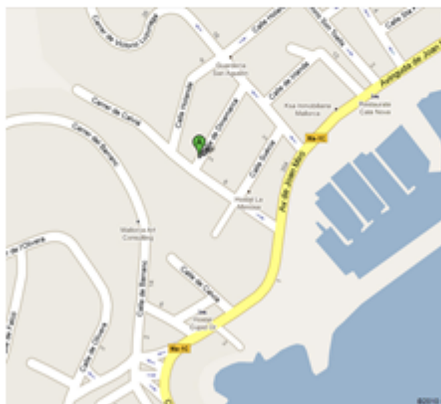
Nombre (obligatorio)

Email (no será publicado) (obligatorio)

¿Conoces la fibrosis quística?

[Aquí](#) tienes las respuestas a diez de las preguntas más frecuentes.

Contacto



XIII VUELTA A FORMENTERA NADANDO CONTRA LA FIBROSIS QUÍSTICA



Decimotercera edición de la Vuelta a Formentera nadando contra la Fibrosis Quística. Se trata de un evento social y deportivo, solidario y sin ánimo competitivo. Los participantes se distribuyen por equipos y van nadando alrededor de la isla de Formentera haciendo relevos durante las 3 etapas.

Lugar de celebración: Formentera

Fechas de celebración: Del 6 al 8 de julio de 2012

Horario: Es obligatorio estar en Formentera el jueves día 05 de julio a partir de las 16:30 horas para recoger la bolsa de participante. El evento finaliza el domingo día 8 a las 15:30 horas

El período de inscripción: Para las personas con fibrosis quística y acompañantes se abrirá del día 15 al 30 de abril con prioridad y desde el 1 de mayo hasta que se agoten las plazas sin prioridad. Para el resto de participantes se abrirá el día 1 de mayo, siempre a través de esta web.

Precio de la inscripción: 150,00 € (para personas con fibrosis quística, gratuito).

Para solicitar tu inscripción, lee las [instrucciones](#), lo que [incluye la inscripción](#) y lo que no y las [normas del evento](#). Una vez leídas, rellena el [formulario de inscripción](#) y envíanoslo. Recibirás un email de confirmación de plaza con el número de cuenta para realizar la transferencia. Acuérdate de poner bien tus datos y los conceptos de la transferencia.

[Volver](#)

Lotería de Navidad 2012



2a CURSA SOLIDÀRIA EN MARXA PER LA PARÀLISI CEREBRAL

7 D'OCTUBRE DE 2012

10.00 h Districte Lles de la Vall d'Aldan
Aving. Sant Ramon de Peñafort
Curs amb cotxes, bicicletes i a peu
Preu: 10, 20, 30, 40€

Una cursa oberta a tothom,
petits i grans, familiars i
amics... I sigui quin sigui
la vostra condició física,
Així que no hi ha excusa,
us hi esperem!



INSCRIPCIONS I FILA ZERO*:

Amb una aportació mínima de 2€

A través de la nostra web www.fepccat.org
Fent un ingrés, al compte de "la Caixa" 2100-0200-71-0200881638
Directament en qualsevol de les entitats membres de la FEPCAT
El mateix dia de la cursa**

* Fila zero: inscripció gratuïta a totes les curses però no s'accepta cap aportació mínima de 2€ de la caixa.
** Sempre que es tregui el nombre de participants anterior al 1000 participants.

Organitzadors:

Col·laboradors institucionals:

Patrocinadors:

Col·laboradors:

**Full de nominació**

Nom i cognoms _____

Direcció _____

Número de telèfon _____

E-mail _____

PERSONA NOMINADA _____

DATA I SIGNATURA

Si us plau, contesti a les preguntes que segueixen, proporcionant la informació sol·licitada:

- Argumenti breument la seva proposta:

- Descriu quines són les accions a valorar:

**II EDICIÓ DELS PREMIS
FEM PINYA****INICIATIVA DE
PARTICIPACIÓ A LA VIDA
D'ASEM CATALUNYA**La Gala de premis serà el
16 DE NOVEMBRE
a les 18 h a la Casa del Mar
(C/ Albareda 13)

organitza:

www.asem.catalunya.com

Tel. 93 274 49 83

www.facebook.com/ASEMCatalunya

Disseny gratuït: Muriel Casero - garudizcasero@gmail.com

La butlleta amb la proposta es pot fer arribar a:

- E-mail: asemcatalunya@telefonica.net
- Per correu ordinari a C/Montsec, 20-22, baixos - CP 08030 Barcelona
- O personalment a ASEM Catalunya.


gent positiva
sempre endavant
amb iniciativa



II Edició dels premis FEM PINYA! 2012

Presentació

En commemoració del Dia Nacional de les Persones amb Malalties Neuromusculars, ASEM Catalunya organitza la Gala de Premis.

FEM PINYA!

Programa

18h: Presentació de la Gala de Premis FEM PINYA! a càrrec del sr. Pedro Borràs d'ASEM Catalunya i els alumnes de l'Escola Eòlia.

Concert de Boleros a càrrec de Elizabeth Díaz Marcheco, de Cuba, cantant professional i directora de corals, graduada a l'Institut Superior de Arte en la Habana.

Actuació especial dels alumnes de l'Escola Eòlia

19h: Lliurament de Premis.

Objectius

L'Associació Catalana de Malalties Neuromusculars, mitjançant els premis FEM PINYA!, persegueix promoure i incentivar les millors pràctiques i aprenentatges en la nostra associació, proporcionant una plataforma on compartir i conèixer noves idees i innovació.

Els premis FEM PINYA! aporten el reconeixement als socis/es, familiars i professionals en el camp de la fidelització, la participació i el compromís amb l'entitat, premiant públicament les millors actuacions realitzades

Així doncs, els principals objectius del premi són:

- Reconèixer la millor iniciativa del soci/a a l'entitat.
- Proporcionar una plataforma on compartir satisfacció de pertinença a l'entitat.

Bases

1. Les candidatures s'han de presentar de manera totalment independent de la seva categoria abans del 4 de novembre.
2. Només s'acceptaran les candidatures de socis/es, familiars i professionals relacionats amb l'entitat.
3. Els nominats han de ser persones associades a ASEM Catalunya i/o col·laboradors/es.
4. Les candidatures han de presentar per escrit la descripció del mèrit, segons el formulari adjunt.
5. És possible presentar diverses candidatures amb un límit de dues candidatures per proposant.
6. La Gala de Premis d'ASEM Catalunya comptarà amb un únic guanyador/a.
7. El guanyador/a serà escollit per un jurat designat per ASEM Catalunya.
8. Les candidatures seran analitzades segons el següents criteris:
 - Participació, definida d'acord amb el concepte principal del mèrit col·laboració amb l'associació, en funció dels seus objectius, mitjans i abast.
 - Implicació: en la utilització dels serveis, grups, canals, activitats per part de les persones i/o socis/es.
9. En inscriure una candidatura als Premis d'ASEM Catalunya 2012, els candidats autoritzen a ASEM Catalunya a publicar les seves dades.
10. El termini de presentació de les candidatures finalitza el 4 de novembre de 2012, a les 24:00h (data de franquejament o sortida del missatge).
11. Els finalistes seran contactats per ASEM Catalunya el mes de novembre. El guanyador i finalistes s'anunciaran en la gala de lliurament de Premis.
12. Les decisions del jurat seran definitives i inapel·lables.
13. El formulari d'inscripció omplert i tots els elements de la candidatura s'han d'enviar a ASEM Catalunya (C/Montsec, 20-22, baixos, 08030 Barcelona) o via correu electrònic: asemcatalunya@telefonica.net.
14. No podran ser escollits ni els membres de la Junta Directiva ni els de l'Equip Tècnic.

Normativa per a l'elecció dels membres del jurat

ASEM Catalunya i la seva Junta Directiva seran els responsables d'escollir i comunicar a totes les persones i entitats participants qui són els membres del jurat.

El jurat estarà compost per no més de cinc persones, membres del Comitè d'Experts, l'Equip Tècnic, la Junta Directiva i professionals de reconegut prestigi.

IMPORTANT: Un professional no pot ser membre del Jurat en dues edicions consecutives / No poden ser membres del jurat individus nominats en alguna categoria.



Somos la voz de más de tres millones de personas en España

BUSCAR

boletines: butlletins Desactiva

Qué hacemos

Servicio de Información y Orientación

Contamos con el único servicio de información y orientación de enfermedades raras en España. Es una línea de atención integral que tiene como objetivo ofrecer ayuda y acompañamiento a las familias y afectados.

Servicio de Información y Orientación en ER



Servicios de atención directa

Tienen por objetivo lograr que estas personas alcancen el máximo nivel de conocimiento y manejo de su enfermedad, así como promover programas y servicios para satisfacer las necesidades de las personas con ER.



Portavocía y defensa de los derechos

Nuestra meta es posicionar a las ER como prioridad en la agenda política de la administración con el objetivo de ofrecer esperanzas reales para el futuro de las personas con patologías poco frecuentes.



Hazte socio donante

Haz un donativo

¿Eres empresa?

COLABORA
Por sólo 10€ al mes
ayudaremos
a una familia

Si Servicio de Información y Orientación de Enfermedades Raras de FEDER
Tel: 902 18 17 25

Atención psicológica online en ER

Nuestra Asociación

Epidermolisis Bullosa

Proyectos

oro

Publicaciones

Galería de Fotos

Empresas

Eventos solidarios

Tiendas

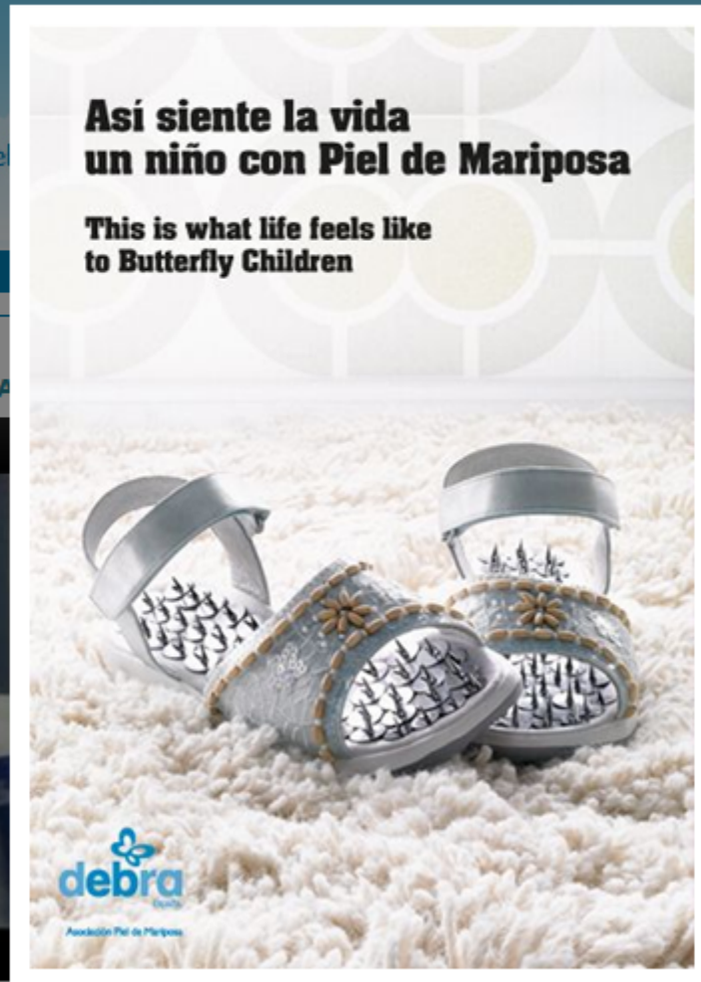
rensa

nlaces

YÚDANOS

ador

- Video
- Debra España. A



Última Publicación



Registro Nacional de Enfermedades Raras

Para que las enfermedades raras no sean invisibles



→ Eventos solidarios

Para poder financiar nuestra actividad, en DEBRA España obtenemos gran parte de nuestros recursos económicos de la **recaudación de las tiendas solidarias** y de la **organización de eventos benéficos**. Los dos más importantes que organizamos en Marbella son:

- El **Torneo de Golf y Cena Benéfica**, que se celebra en las instalaciones del **Club de Golf Aloha de Marbella** en junio. Cada año participan cerca de 200 jugadores internacionales.
- El **Torneo Benéfico Piel de Mariposa del Golf Marbella Club**, que se celebra en Agosto con participación de público nacional.

[Ver Agenda de Eventos programados](#)

Paralelamente, algunas familias de niños afectados o instituciones, empresas, asociaciones o particulares, independientes de DEBRA, organizan en ocasiones eventos en sus ciudades y pueblos.

Si tienes la posibilidad de organizar algún acto de recaudación de fondos, ponte en contacto con nosotros. Te podemos dar algunas ideas como:

- Habla con tu empresa y proponles convocar una "Semana solidaria" para recaudar fondos con

● Última Publicación



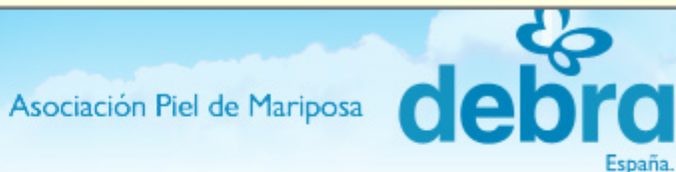
● Registro Nacional de Enfermedades Raras

Para que las enfermedades raras no sean invisibles

!Regístrate!

● Calendario Hogar Respiro

...iente complemento: "Adobe Flash Player" de "Adobe Systems Incorporated". Si confía en el sitio web y en el complemento y desea permitir su ejecución, haga clic aquí...



Castellano / English

/ Tiendas

- uestra Asociación
- pidermólisis Bullosa
- oyectos
- oro
- ublicaciones
- alería de Fotos
- mpresas
- ventos solidarios
- tiendas
- rensa
- laces
- YÚDANOS

ador

iscar

→ Tiendas

¿Tienes ropa o cosas en buen estado que ya no necesitas? Donar ropa o ser voluntario es una forma fácil de ayudar.

Las tiendas benéficas o solidarias son fundamentales para DEBRA ya que:

- Dan a conocer la enfermedad, trasladando la causa a la calle.
- Recaudan fondos imprescindibles para la continuidad de la asociación

En ellas se pueden encontrar todo tipo de artículos nuevos y semi-nuevos procedentes de donaciones de particulares, entidades y empresas. Ropa, menaje del hogar, objetos de decoración, bisutería, juguetes, libros... a precios realmente económicos.

Las tiendas están gestionadas por voluntarios que, comprometidos de forma continua, permiten que la gran mayoría de los beneficios puedan ser destinados a las causas defendidas por **DEBRA**.

Los beneficios aportados por las ventas de productos de las tiendas se destinan a financiar proyectos y servicios que **DEBRA** aporta a los afectados por EB.

Busca la tienda más cercana a tu domicilio y ven a visitarnos:

Madrid - "Midway era" (ver video)



Última Publicación



Registro Nacional de Enfermedades Raras

Para que las enfermedades raras no sean invisibles

[!Regístrate!](#)

Calendario Hogar

LLUIS -- --

dissabtes al matí

Nens del
CEIP Mestre Andreu



SUBHASTA DE SOMNIS

Sant Joan de les Abadesses



LLUIS -- --

Tornar a veure el seu
gos... en Lindus, i si fos
possible,
que li portin a la residència
de tant en tant...



SUBHASTA DE SOMNIS

Sant Joan de les Abadesses



TU PROYECTO, NUESTRO PROYECTO

Detrás de una gran iniciativa siempre hay alguien como tú

AMPLIADO EL PLAZO DE PRESENTACIÓN Y DIFUSIÓN
DE PROYECTOS HASTA EL 31/10/2012

HONDA
The Power of Dreams

PRESENTAR UN PROYECTO

INICIO

CÓMO
FUNCIONA

SÚMATE A UN
PROYECTO 

Valoración de la afectación pulmonar precoz en FQ

20/09/2012. Xavier Gari de Barbarà. Barcelona

3073
seguidores

SÚMATE

← volver

Tú respiras
sin pensar

Yo sólo
pienso en
respirar

Para curar la Fibrosis Quística
Ayúdanos a investigar

OBJETIVO

El objetivo principal del estudio es detectar la afectación pulmonar precoz en la Fibrosis Quística mediante la medición del Índice de aclaramiento pulmonar, lo que permite evaluar la afectación pulmonar del menor, la eficacia de los tratamientos y la adecuación o personalización de los mismos con el fin de entender el progreso de la enfermedad o incluso su detención en un futuro cercano mediante la terapia proteica.



migranodearena.org

creado por Fundació real dreams

CAST CAT

Home

Tu cuenta

Ayuda



1200km contra el cancer

Link de esta web para enviarlo a tus amigos:
<http://www.migranodearena.org/pablo-calvo1>

Por: **Pablo Calvo Tuñón**
Evento: **1200km contra el Cancer**
Fecha: **02/07/2012**

Objetivo

3000.00 €

Total recaudado

3500 €



100%

75%

50%

25%



Vall d'Hebron
Institut de Recerca

Fundació Institut de Recerca Hospital
Universitari Vall d'Hebron

Fundación Vall d'Hebron Institut de Recerca es uno de los primeros centros de investigación biomédica del país. Investigamos para resolver problemas de salud humana, para descubrir el origen de ciertas enfermedades hoy incurables, hallar nuevas maneras de diagnosticar y curar enfermedades, y mejorar la calidad de vida de las personas enfermas.

El próximo 1 de julio, como todos los años por estas fechas, se celebra en las proximidades de Barrios de Luna (León) la IV Carrera Benéfica Los Calderones (http://www.adcan.es/car_0) y yo estoy deseando que llegue, pero este año quiero colaborar de una manera diferente, recaudando más de dinero a favor de la lucha contra el cáncer infantil.

celebra: (No s'ha trobat cap entrada)
[Desactiva](#)

Mi proyecto es hacer 1200km en bici con mi perra Hippie desde Nantes (Francia) y llegar allí el día antes de la carrera para poder competir al día siguiente.

El objetivo, recaudar un euro por kilómetro recorrido, llegando a la cifra de 1200euros para donarlos a la fundación del hospital Vall d'Hebron para la lucha contra el cáncer infantil.

Todos aquellos que estéis interesados en seguir nuestro viaje y colaborar en éste proyecto, podéis hacerlo a través de las siguientes vías de contacto:

Facebook: <http://www.facebook.com/bikecanine>

Twitter: @bikecanine

Blog: bik9.blogspot.es

Other resources:



- EVPA is a membership association made up of organisations interested in or practicing venture philanthropy across Europe. Established in 2004, the association is a unique network of venture philanthropy organisations and others committed to promoting high-engagement grant making and social investment in Europe. EVPA defines Venture Philanthropy as an approach to build stronger propose investees organisations with a societal purpose by providing them with both financial and non-financial support in order to increase their societal impact.
- EVPA's diverse membership includes venture philanthropy funds, grant-making foundations, private equity firms and professional service firms, philanthropy advisors and business schools. Currently the association has over 150 members from 21 countries.



EVPA is generously sponsored by:



PANTHEON

by: per Desactiva

About us
History
Board of Directors
Team
Pro bono supporters
Sponsors/Supporters
Q&A

About us

Who we are

EVPA is a membership association made up of organisations interested in or practicing venture philanthropy across Europe. Established in 2004, the association is a unique network of venture philanthropy organisations and others committed to promoting high-engagement grant making and social investment in Europe. EVPA defines [Venture Philanthropy](#) as an approach to build stronger propose investees organisations with a societal purpose by providing them with both financial and non-financial support in order to increase their societal impact.

EVPA's diverse membership includes venture philanthropy funds, grant-making foundations, private equity firms and professional service firms, philanthropy advisors and business schools. Currently the association has over 150 members from 21 countries.

[Learn more about our members and how to join.](#)

WHO in Patient Org's can fundraise ?

- Everybody!
- Honorary Presidents
- Board President
- Board Members (trustees)
- Volunteers
- 'Ambassadors'

- **Fundraisers**



THANK YOU!

Carmen Netzel
Head Development Office
Vall d'Hebron Research
Institute Foundation

www.vhir.org

carmen.netzel@vhir.org