



secretaria@grinpatias.org

PRESENTACIÓN

La Asociación Española de Grinpatías, es una asociación sin ánimo de lucro constituida el 17 diciembre de 2019, con los objetivos de promover la investigación de las mutaciones de los genes GRIN, codificadores de los neuro receptores del glutamato, en sus seis variantes, GRIN1, GRIN2A, GRIN2B, GRIN2C, GRIN2D, GRIN3A, GRIN3B, dar visibilidad de estas patologías en el conjunto de la sociedad, especialmente en el entorno médico, y apoyar a las familias afectadas.

A 31 de diciembre de 2021 la Asociación contaba con 119 socios y 39 familias, con un crecimiento respecto a 2020 de 43 socios y 11 familias. Por comunidades: Andalucía 9, Asturias 1, Castilla la Mancha 4, Catalunya 4, Comunitat Valenciana 3, Extremadura 2, Galicia 3, Illes Balears 1, Madrid 10, Navarra 2. Y seguimos sumando, porque en lo que llevamos de 2022, otras tres familias nos han encontrado.

Pero nos falta todavía que quien nos encuentre sean los médicos. Esos pediatras y neurólogos a quienes nosotros, las madres y los padres, tenemos que explicar en qué consiste tener una Grinpatía, que no es lo mismo una localización u otra en el neurotransmisor, que algunos tienen epilepsia y otros no, que unos hablan y otros no, que los grados de afectación motora son muy diversos, que necesitamos diagnósticos precoces, que el análisis genético no es un lujo, es la puerta a la intervención temprana. Necesitamos, en definitiva, que nos conozcan.

También necesitamos el apoyo de las organizaciones científicas, públicas y privadas, que quieran entender que somos un grupo de madres y padres, pequeño sí, pero luchadores como nadie, que la mayoría no nos conocemos personalmente, pero que nos consideramos casi familia, porque compartimos el anhelo de ver la mejoría o la cura de nuestros hijos y nuestras hijas. Y que, para conseguirlo, no dudaremos en mover cielo y tierra, como ya hemos demostrado. Así que, para cualquiera que quiera investigar sobre terapia génica, biología molecular, neuromodulación cerebral, epilepsia, sueño, relaciones intestino cerebro, memoria, inteligencia artificial aplicada a la utilización de moléculas o fármacos nuevos o ya conocidos, intervención psicomotriz, y cualquier otra que pueda ofrecer esperanza de mejora a nuestros niños y niñas no encontrará una muestra de pacientes de enfermedades raras más dispuesta a escuchar y a colaborar, siempre dentro de los límites de la seguridad, la fiabilidad y la confidencialidad.

El plan estratégico de la Asociación Española de Grinpatias se estructura en tres ejes: Investigación, Apoyo y Visibilidad que son el paraguas bajo el que se realizan todas las acciones que desarrollamos.

Somo muchos los que arrimamos el hombro, y gracias a ello hemos podido ampliar los grupos de trabajo, y, por ende, las acciones de visibilización, eventos, publicaciones, comunicaciones, contactos con otras asociaciones de pacientes, nacionales e internacionales, contactos con investigadores, apoyo a los ensayos clínicos, apoyo legal, etc. que detallamos a continuación.

GRUPO DE REDES SOCIALES

La Asociación Española de GRINpatías actualmente cuenta con las siguientes Redes Sociales: [Facebook](#), Messenger, [Instagram](#), [Twitter](#), [Tik Tok](#), You Tube, WhatsApp y [LinkedIn](#).

Además, la página web es nuestra principal y mejor herramienta. Cualquier persona que tenga acceso a Internet, tiene acceso a nosotros. Aparte de información, los socios pueden encontrar también un repositorio de recursos. <https://www.grinpatias.org/>

Durante el año 2021 hemos tenido una gran visibilidad en las Redes Sociales, dónde se han dado a conocer todos los eventos que a lo largo del año se han realizado, se han replicado y difundido las apariciones en medios de comunicación, además de publicaciones propias para visibilizar las Grinpatías.

Como publicaciones propias destacamos cronológicamente:

Febrero: Compartimos un video para dar visibilidad a las enfermedades raras.

Marzo: Dedicamos todo el mes de marzo a visibilizar las GRINpatías, compartiendo casi a diario diapositivas con un mensaje para conocer esta enfermedad y sus síntomas.

Mayo: Comenzamos con la campaña “Corre con los GRIN”, con la publicación de un vídeo en el que se alternan imágenes de nuestros niños realizando actividades deportivas con las de Andrés Domínguez entrenando para el Northwest Triman. A lo largo de todo el mes no paramos de compartir noticias de prensa relacionadas con nuestra campaña, vídeos y agradecimientos y colaboradores. Compartimos el enlace de la plataforma del Hospital Sant Joan de Déu para hacer donaciones, junto a imágenes promocionales del evento.

Junio: Seguimiento y difusión del Northwest Triman en el que participa Andrés Domínguez, presidente de la Asociación Española de GRINpatías, con el reto solidario para recaudar fondos para el proyecto GRINscale. Durante todo el mes se suceden las publicaciones agradeciendo a todas las empresas patrocinadoras y donantes.

Sandra Silva Arrieta, vicepresidenta de nuestra Asociación acompaña a la Dra. García Cazorla a recibir el cheque de la donación de la Fundación GAES Solidaria, a manos de su presidenta, María José Gassó, para el proyecto GRINscale, objetivo del reto CORRE CON LOS GRIN, junto con el Hospital San Joan de Déu. Agradecemos la aportación.

Julio: Ya tenemos Lotería de Navidad. ¡Comienzan las ventas! Éxito total, todas vendidas faltando aun días para la realización del sorteo.

Agosto: La Doctora García Cazorla nos explica en que consiste la campaña Corre con los GRIN.

Seguimos trabajando en la campaña, Hemos completado un triatlón para recaudar fondos para el proyecto GRINscale, pero nuestra carrera aún no ha terminado.

Octubre: Compartimos enlace del programa La aventura del Saber de RTVE, donde se ha emitido un reportaje de Adrián Paredes, dando visibilidad a las GRINpatías. GRINTITANES.

Noviembre: Animamos a todos a participar en la Gala Inseparables del Hospital Sant Joan de Déu de Barcelona para recaudar fondos que en parte pueden ir destinados a nuestro proyecto de investigación.

Agradecemos a Avista Valla Publicidad por cedernos un espacio y al Departamento de Marketing del Instituto Español y a Viñas Colonias de Galeón por el diseño.

Compartimos un video donde el actor Salva Reina da visibilidad a las GRINpatías.

Compartimos la entrevista realizada a Marivi y David, papas de Lucía, una niña GRIN, de nuestra Asociación en el programa Supercapaces, de Canal Málaga. Con la colaboración de la Doctora García Cazorla y Andrés Domínguez, presidente de la Asociación.

Compartimos la entrevista realizada por Raquel Rodríguez, del Periódico Extremadura a Mercedes Oliva, mamá de Lucía, una niña de nuestra Asociación, destacando el ensayo clínico que se está llevando a cabo en el Hospital Sant Joan de Deu con L-Serina.

Visibilidad de las GRINpatías por parte del grupo infantil Pica Pica.

Anunciamos el concierto En Familia, organizado por DJ NEIL y LOCA FM OFICIAL, que se llevara a cabo en la Sala Riviera de Madrid.

Diciembre: La Doctora García Cazorla nos habla del proyecto GRINscale.

Luli Pampin y el grupo Cantajuegos dan visibilidad a las GRINpatías.

Compartimos una bonita entrevista realizada a dos familias andaluzas, con niños afectados por GRINpatía. Curro y Lucía. Colaboran la Dr. García Cazorla, Neuropediatra en el Hospital Sant Joan de Déu de Barcelona y Sandra Silva Arrieta, vicepresidenta de nuestra Asociación.

Anunciamos el concierto En Familia, organizado por DJ NEIL y LOCA FM OFICIAL, en la Sala Riviera de Madrid.

La Asociación Española de GRINpatías felicita la Navidad y el Año Nuevo, agradeciendo también todo el apoyo recibido y la visibilidad.

Además, también compartimos las imágenes y toda la información de los eventos y actos de relaciones institucionales en los que la Asociación ha participado.

EVENTOS

La ONCE, en su compromiso por hacer visible y sensibilizar sobre la realidad de las Enfermedades Raras, ha creado cupones solidarios con un diseño especial para los días 11, 12, 13 y 14 de enero de 2021 y con los que se visibiliza las ER en adulto, las Enfermedades Endocrinas Raras, las Neurocutáneas y la labor de la Fundación FEDER. (Federación Española de Enfermedades Raras). El evento ha tenido lugar en la sede de Sebastián Herrera de Fundación ONCE en Madrid.

La realización de estos cupones supone una gran oportunidad para sensibilizar sobre la realidad de estas patologías. Hemos sido invitados por FEDER al acto, al que ha acudido nuestro socio Marcos Herrero, en representación de la Asociación Española de GRINpatías.

En junio se realiza la prueba en el Northwest Triaman. 226 kilómetros, que recorre nuestro atleta, Andrés Domínguez, presidente de la Asociación Española de GRINpatías.

Ese mismo mes de junio participamos en la Asamblea General de FEDER.

En noviembre, el Hospital Sant Joan de Déu celebra la Gala Inseparables como parte de las actividades de financiación de sus proyectos de investigación. Esta gala se celebra de forma online y el año pasado tuvo cerca de 1.300 asistentes de 14 países. Nuestra Asociación está inscrita como beneficiaria a través del proyecto GRINscale. Por estar inscritos, podemos optar a que los asistentes a la Gala nos seleccionen al darse de alta y que su aportación se destine a este proyecto. Animamos a todos a participar y así recaudar fondos gracias a esta iniciativa tan original.

En diciembre las GRINpatías tuvieron un espacio en el IV Rastrillo Solidario Nueva Málaga, de la mano de David y Marivi, papás de Lucía, una preciosa niña de nuestra Asociación. Esta familia malagueña no para, se trasladan también al Mercado de Bailen con un stand de GRINpatías.

El concierto En Familia, organizado por DJ NEIL y LOCA FM OFICIAL, en la Sala Riviera de Madrid, previsto para este mes de diciembre, tuvo que suspenderse debido al aumento de casos de COVID-19 Omicron. Finalmente se celebró en febrero de 2022.

GRUPO DE COMUNICACIONES

A lo largo de 2021 la Asociación Española de GRINpatías ha experimentado un importante aumento de su presencia en los medios de comunicación gracias, tanto a la campaña que se ha realizado con motivo del triatlón solidario, como a otros asuntos surgidos y que han sido susceptibles de interés por parte de radios, televisiones y prensa en papel y online. Para que esto se haya dado ha sido fundamental el trabajo en equipo realizado por todos los integrantes de la asociación en sus lugares de origen, ya que hay que tener en cuenta las dos vertientes en las que debe moverse esta labor: por un lado la del departamento de Comunicación, a la hora de difundir notas de prensa para hacer llegar a los medios información relacionada con tareas llevadas a cabo por la asociación o nuevas campañas, así como por otro, la de la difusión a nivel local de las GRINpatías.

Si una función es importante, más si cabe lo es la otra. Hay que tener siempre en cuenta que partimos de la base de ser una asociación minoritaria y que los temas que nosotros queremos comunicar y que entendemos como importantes por cómo afectan a nuestros hijos e hijas, tristemente en muchas ocasiones no son vistos como tal por los grandes medios, debido al escaso número de afectados, por lo que la labor directa en los municipios, provincias o comunidades suele ser más efectiva, como hemos podido ver en los últimos meses.

Las entrevistas para difundir lo que es una GRINpatías a nivel local nos da también la oportunidad de aprovechar ese altavoz para hablar de otros temas que nos interesan y que a nivel nacional serían obviados, por lo que entendemos que es necesario explotar esta vía, bajo la coordinación del departamento de Comunicación, como ya se ha venido haciendo en los últimos meses.

También sería importante tener actualizado en la web el apartado de PRENSA, una tarea de la que se encargaría también el departamento de Comunicación, que sería quien debería trasladar esos enlaces a la gestión de la web para que se incluyesen.

Dicho eso, paso a incluir el desglose de las apariciones en medios a lo largo de 2021, dividiéndolas en tres apartados:

- Las noticias y apariciones a raíz del envío de la nota de prensa tras el informe favorable del Defensor del Pueblo tras de la solicitud realizada por la Asociación.

Agencias de prensa

<https://www.europapress.es/sociedad/noticia-defensor-pueblo-da-razon-grinpatias-cobro-prestaciones-menores-enfermedades-graves-20210213134607.html>

Diarios locales

<https://www.lavozdeg Galicia.es/noticia/santiago/negreira/2021/02/14/defensor-pueblo-da-razon-associacion-grinpatias-presidida-negreires/00031613327512099848878.htm>

<https://www.elcorreogallego.es/ocorreodaareadecompostela/nueva-victoria-de-los-pacientes-con-grinpatias-contras-las-mutuas-ME6420608>

Televisiones

Entrevista en RTVM Canal Málaga a Andrés Domínguez

- Las noticias y apariciones a raíz del envío de la nota de prensa sobre la participación de Andrés Domínguez en el triatlón solidario.

Diarios locales

<https://www.elcorreogallego.es/ocorreodaareadecompostela/reto-solidario-desde-negreira-cada-minuto-cuenta-para-investigar-las-grinpatias-HG7686548>

<https://www.elcorreogallego.es/ocorreodaareadecompostela/andres-dominguez-vo-lo-en-el-ironman-para-conseguir-fondos-contra-las-grinpatias-EF8205754>

<https://www.lavozdeg Galicia.es/noticia/santiago/negreira/2021/05/17/nuevo-reto-padre-julia-226-kilometros-descanso-avanzar-investigacion-enfermedad/00031621254239676437878.htm>

<https://www.elprogreso.es/articulo/a-chaira/reto-ironman-northwest-triman-investigacion-grinpatias/202105172047481503446.html>

<https://www.laregion.es/articulo/ourense/ourensano-participara-ironman-grinpatias/202105190024041030974.html>

<https://www.nosdiario.gal/articulo/deportes/galego-competira-nun-ironman-recadar-fondos-investigacion-das-grinpatias/20210527212819122352.html>

Televisiones

<https://www.rtve.es/play/videos/la-aventura-del-saber/aventura-del-saber-grin-titanes/6127963/>

<https://www.crtvg.es/tvg/a-carta/programa-298-5117240>

A partir de 1:10:48

<https://www.crtvg.es/tvg/a-carta/northwest-triman-2021-5221091?t=1166>

A partir de 23:10

Medios on-line

<https://www.triatlonnoticias.com/noticias-triatlon/226-kilometros-para-ayudar-a-pequenos-con-grinpatias/>

https://www.triatlonweb.es/noticias/ironman-investigacion-grinpatias_234176_102.html

<https://www.enfermedades-raras.org/index.php/actualidad/actualidad-movimiento-asociativo/15570-corre-con-los-grin-226-kil%C3%B3metros-para-investigar>

<https://www.runnersworld.com/es/noticias-running/a36456208/ironman-investigacion-grinpatias-as-pontes/>

- Las noticias y apariciones en medios locales por iniciativa de los asociados.

Noticia en el Periódico de Extremadura sobre la investigación GRIN, teniendo como gancho a Lucía Vivas de Malpartida de Plasencia, con entrevista a su madre, Mercedes Oliva.

https://www.elperiodicoextremadura.com/plasencia/2021/11/07/enfermedades-raras-nina-malpartida-plasencia-59246079.html?fbclid=IwAR0_OONrddth14QdyxWc4Z0XkCexg8eSO8BVwJ5ltR2GuyF9SX2qrdDMzRg

Reportaje en RTVM Canal Málaga, programa Supercapaces, sobre las GRINpatías, teniendo como gancho a Lucía Aguilar, de Málaga, y con entrevistas a sus padres, David Aguilar y Mariví Molina, y también al presidente, Andrés Domínguez, y a la doctora Ángeles García-Cazorla.

http://canalmalaga-ondemand.flumotion.com/outgoing/video/mp4/high/20211029_2200_2232_SUPERCAPACES_V_1X1_2_T4_21-22_P05_SUPERCAPACES-CANAL_MALAGA_RTVM.mp4

A partir de 13:15

Reportaje en Canal Sur, programa Andalucía Directo, sobre las GRINpatías, teniendo como gancho a Curro González, de Cádiz, y a Lucía Aguilar, de Málaga, con entrevistas a sus padres, Leonor González, Francisco Javier González, Mariví Molina y David Aguilar; a la doctora Ángeles García-Cazorla y a la vicepresidenta, Sandra Silva Arrieta.

<https://www.canalsur.es/multimedia.html?id=1781261&jwsourc=cl>

A partir de 21:20

A todo esto, hay que sumar el buzoneo que se realizó a múltiples empresas para buscar financiación de cara al Triatlón Solidario, una labor que se llevó a cabo en coordinación con Leonor González, y en la que se obtuvo respuesta en algún sentido de:

comunicacion@addomo.es

fundacion@barcelo.com

Info@fundacionrafanadal.org

mediterranea@mediterranea-group.com

comunicacion@securitasdirect.es

accionsocial@fundacionmapfre.org

jesus@santosrotulacion.com

lopd-clece@clece.es

chovalor@valor.es

jdelgado@pelayo.com

infofve@vodafone.com

infofundacion@seur.net

info@fundacioncolumbus.org

diversidad@indra.es

Luis.incera@ferrovial.com

Hay que destacar que se ha aprovechado este año para actualizar el listado de medios de comunicación por provincias y por especialización, un total de 1.023 que se han añadido, así como que se ha adecuado la plantilla de notas de prensa, incluyendo los pies y encabezados, así como un pequeño resumen de lo que es la GRINpatía y los medios de contacto.

Por todo ello, y tras haber analizado la evolución del departamento de Comunicación a lo largo de 2021, de cara al 2022 sería conveniente seguir trabajando en la línea de los últimos meses, el contacto, podríamos decir, “puerta a puerta”, difundiendo las GRINpatías a nivel municipal, provincial o comunitario, aprovechando y agrupando por territorios a los asociados que hay y teniendo en cuenta que, aunque nos pese, interesamos menos a los medios nacionales pero a nivel local sí podemos tener tirón.

Pero para mantener este plan es importante la coordinación, de manera que se aproveche cualquier presencia en medios para introducir temas que interesen a la Asociación en su conjunto. Es decir, que el gancho sea el asociado local para poder comunicar objetivos y necesidades globales a las que de otro modo no se prestarían atención.

Junto a ello, reactivar y actualizar el apartado de PRENSA de la web, algo que ofrece una mayor transparencia y seguridad a quien accede a esta plataforma, ya que no deja de ser otra vía para comprobar que se trata de una Asociación real y que está viva. En la misma línea, continuar con la difusión de las apariciones vía redes sociales, un trabajo que ese equipo desempeña maravillosamente.

RELACIONES INSTITUCIONALES

Desde el nacimiento de nuestra asociación uno de nuestros fines más importante es la búsqueda de la mejor calidad de vida y un futuro ilusionante para nuestros afectados y sus familias.

Por eso en el marco de las mejoras teníamos claro que uno de los intereses era poder defender nuestros derechos, muchas veces vulnerados por administraciones y otros agentes sociales. Con este fin, firmamos un acuerdo de asistencia jurídica con el prestigioso despacho de abogados Lex Auria.

Con relación a la queja al defensor del pueblo por las prácticas de dilación y falta de reconocimiento de los derechos que asisten a los afectados por el RD 1148/2011, presentamos argumentos y documentamos casos reales. Las prácticas de dilación en la concesión de las prestaciones económicas, por parte de algunas Mutuas, juegan con el agotamiento y la capacidad económica de las familias, ante la perspectiva de embarcarse en un procedimiento judicial para reclamar sus derechos. Solicitamos al Defensor del pueblo que interviniera e instara a las Mutuas a evitar dilaciones con quienes cumplen con los requisitos establecidos en dicho R.D. Recibimos contestación el 1 de febrero del 2021. Varios medios de comunicación se hicieron eco de esta importante noticia.

En marzo solicitamos la ayuda de fundación La Caixa donde se nos concedieron 4500 €.

El doce de mayo comenzamos con la campaña “Corre con los Grin” donde participamos en un triatlón de larga distancia con el objetivo de recaudar fondos para el proyecto GRINscale, mediante donación directa. Consiguiendo una importante recaudación y, también, visibilidad ya que varios medios de comunicación, prensa deportiva y dos televisiones retransmitieron este hito.

Se establecen reuniones con los diferentes partidos políticos y el tres de junio se celebró una reunión con la vicepresidenta del congreso y antigua ministra de sanidad Ana Pastor, la diputada Elvira Velasco y el senador Antonio Alarcó. Se envió la información de esta reunión en el correo electrónico de secretaria, el 7 de junio.

En septiembre del 2021 se establecieron relaciones con la plataforma “Prestación mayores de 18” con la que se llevaron a cabo reuniones y propuestas con los diferentes grupos parlamentarios del congreso, siendo parte importante de estas reuniones nuestra asociación, enviando reiteradas cartas al defensor del pueblo. Conseguimos que el Gobierno aumentara la prestación del Real Decreto 1148/2011 hasta los 23 años.

GRUPO DEL COMITÉ CIENTÍFICO.

Las funciones que ha realizado el grupo de comité científico durante el año 2021 pueden resumirse en:

Es el enlace entre los pacientes y los investigadores GRIN de España. El correo pacientes@grinpatias.org, atendido por Sandra, es el que pone en contacto a los padres que han recibido recientemente el diagnóstico genético con el grupo de investigadores y clínicos de Barcelona, equipo de referencia nacional e internacional en GRINpatías. Tiene un papel fundamental como puente y, a la vez, proporciona una primera información personalizada de lo que es tener una mutación GRIN. Recibe numerosas consultas a lo largo del año.

Participa activamente en el compromiso de avanzar en la construcción de la Red Nacional de Enfermedades Raras del estado español.

Sirve de enlace para la presentación de becas de estudios de investigación enfocados al estudio de las GRINpatías. Para poder presentar una solicitud de beca de investigación, con garantía de que pueda ser concedida por parte de organismos públicos o privados, es necesario que el investigador que la solicita cuente con una base de pacientes a los que vaya dirigido el proyecto objeto de la beca. La Asociación Española de Grinpatías hemos apoyado varios de estos proyectos, entre ellos el GRINscale, y la solicitud beca para el proyecto de investigación relacionado con el estudio de la Función Gastrointestinal en GRINpatías.

Es un apoyo para las familias que participan en el ensayo clínico con la L-Serina, en caso de desabastecimiento, ayudando a resolver dudas y comunicando rápidamente con las Dras. García Cazorla y Juliá.

Junto con el grupo de redes Sociales participa en la campaña de concienciación GRIN del mes de marzo con la colaboración de otras asociaciones GRIN.

Confeciona el Glosario de términos biológicos que se utilizan al describir las enfermedades GRIN, para ayudar a una mejor comprensión del lenguaje especializado y de los conceptos científicos que, en general, son desconocidos para las personas ajenas al entorno médico.

Elabora una completa Guía de recursos para las familias sobre las diferentes becas y subvenciones a las que pueden acceder a nivel nacional. Esta guía está disponible en la página web.

Colabora con la presentación del proyecto GRINscale, junto con los médicos e investigadores del Hospital Sant Joan de Déu de Barcelona.

Participa en entrevistas con medios de comunicación y políticos para dar a conocer las dificultades que tienen los afectados de GRINpatías, para tratar de conseguir mayor visibilidad y apoyo a este grupo de enfermedades raras.

Organiza las charlas sobre GRINpatías de la asamblea general de mayo 2021, como también la charla con la Musicoterapeuta, en junio de 2021.

Participa en charlas sobre enfermedades del neuro desarrollo para estar al día de los últimos avances en tratamientos.

Mantiene a las familias informadas sobre los últimos acontecimientos en la investigación de GRINpatías, entre ellos ensayos clínicos y posibles avances en terapia génica.

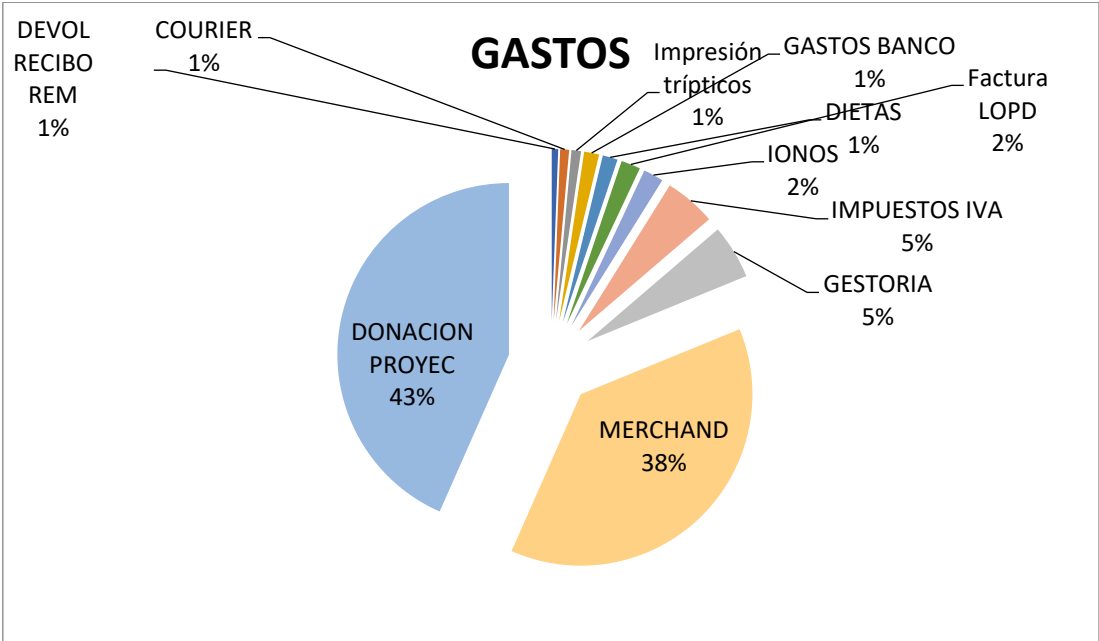
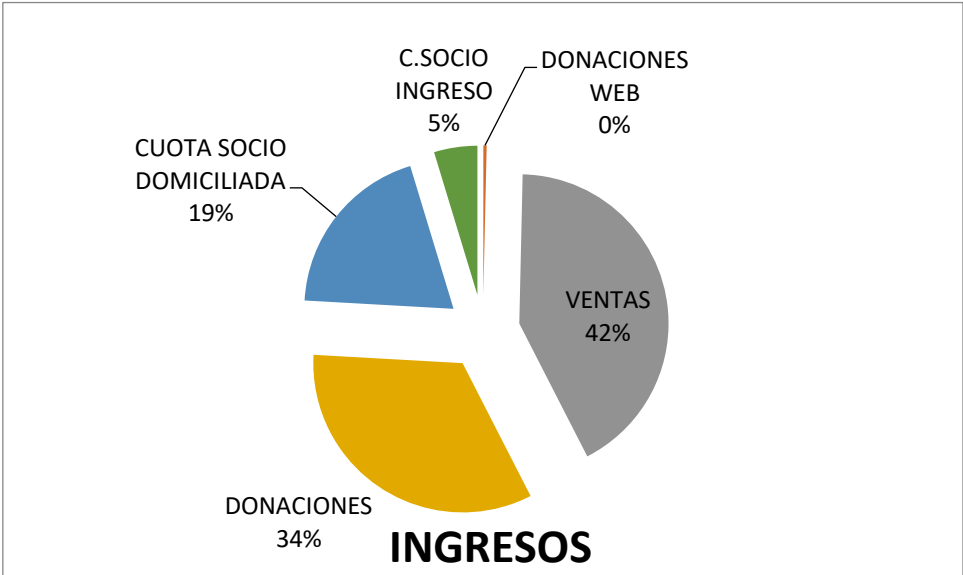
ESTADO CONTABLE

Para poder contribuir a financiar los proyectos de investigación y organizar las actividades propias de la Asociación, se necesitan ingresos, que se obtienen por diferentes medios.

El balance de situación y registro de ingresos y gastos a 31 de diciembre de 2021, es el siguiente:

INGRESOS	
DONACIONES WEB	101
VENTAS	11842,5
DONACIONES	9400
CUOTA SOCIO DOMICILIADA	5460
C.SOCIO INGRESO	1320
TOTAL	28123,5

GASTOS	
ZOOM	16,93
envío Roll Malaga Madrid	17,3
COMPRA LOTERIA	20
GRAFICAS ENTRADAS	42,35
ROLL UP	48,28
CUOTA SOCIO FEDER	75
DEVOL RECIBO REM	120
COURIER	167,28
Impresión trípticos	179
GASTOS BANCO	281,51
DIETAS	282,84
Factura LOPD	363
IONOS	377,52
IMPUESTOS IVA	964,43
GESTORIA	1016,4
MERCHAND	7537,09
DONACION PROYEC	8650
TOTAL	20158,93



SALDO INICIAL	INGRESOS	GASTOS	SALDO FINAL
14.113,75	28123,5	20158,93	22.078,32

A pesar de que 2021 ha sido un año difícil, por la situación de pandemia, hemos seguido luchando por nuestros objetivos, con retos importantes, pero también con la ilusión de que algo se mueve. Nuestros esfuerzos empiezan a tener efecto, con el proyecto GRINscale en marcha, con el ensayo clínico de la L-Serina también avanzando, y con el compromiso de que no vamos a rendirnos.

Relaciones institucionales: Andrés Domínguez

Contabilidad y tesorería: Alicia Souto

Comité científico, relaciones con otras asociaciones: Sandra Silva Arrieta

Secretaría: Antonia Costa

Redes sociales: Mercedes Oliva (Coordinadora de Redes) Facebook

Macarena Dehesa, Instagram

Elisabeth Santos, Instagram

Montse Arencón, Twitter, soporte de Instagram

David Aguilar, Tik Tok , soporte de Facebook

Samantha Mingallon, Tik Tok

Angel Recio, LinkedIn

Leonor González, soporte de Facebook

Miguel Ángel Botija, soporte de LinkedIn y Página web

Página web: Marcos Herrero

Comunicaciones: Rocío Carrasco

Lotería: David Aguilar

Junta directiva:

Presidente: Andrés Domínguez

Vicepresidenta: Sandra Silva Arrieta

Secretaria: Antonia Costa

Tesorera: Alicia Souto

Vocales: Mercedes Oliva

Marcos Herrero

Montse Arencón