

XVII ANIVERSARIO fundación



Repercusión e impacto en medios. Nota de prensa

La Fundación Isabel Gemio celebra su XVII aniversario con una cena solidaria en el Real Casino de Madrid

Febrero de 2025

**27
impactos**

Medios de
comunicación online,
TV, radio, diarios y
revistas



564.050 €

Valor publicitario
equivalente
(VPE)



**14.484.642
usuarios**

Impacto estimado en
usuarios



*Nota: La valoración total es aproximada y no contemplan I.V.A.

PRENSA ESCRITA Y MEDIOS DIGITALES

Isabel Gemio vive una emotiva noche junto a sus hijos en la gala solidaria de su fundación: 'Nunca se tira la toalla' (hola.com 24/02/2025).....	3
El gran cambio del hijo menor de Isabel Gemio, Diego, un joven de 26 años que es diseñador gráfico y tatuador (hola.com 25/02/2025)	20
La Fundación Isabel Gemio celebra su XVII aniversario con una cena solidaria en el Real Casino de Madrid (norouestemadrid.com 28/02/2025)	25
La Fundación Isabel Gemio celebra su XVII Aniversario con una cena solidaria en el Real Casino de Madrid (isanidad.com 26/02/2024).....	28
XVII Aniversario de la Fundación Isabel Gemio (europapress.tv 25/02/2025)	29
La Fundación Isabel Gemio celebra su XVII Aniversario con una cena solidaria en el Real Casino de Madrid (notanraras.com 25/02/2025)	30
Italfarmaco colabora con la Fundación Isabel Gemio en su XVII aniversario participando en la cena benéfica de la Fundación Isabel Gemio (italfarmaco.es 27/02/2025)	34
Silencio con la confesión que Pepe Navarro ha hecho sobre Isabel Gemio: 'Es muy...' Pepe Navarro confiesa qué relación le une a Isabel Gemio en una de las noches más importantes para la presentadora (e-noticies.cat 25/02/2025).....	36
Beatriz Cortázar charla con Isabel Gemio en una noche muy especial: "Las madres con hijos enfermos nos hablamos con mirarnos" (eleconomista.es 24/02/2025).....	40
La gran emoción de Isabel Gemio en la gala solidaria de su fundación, arropada por sus hijos y grandes amigos (elespanol.com 25/02/2025).....	43
Los famosos que han apoyado a Isabel Gemio y a su hijo Gustavo, que padece distrofia muscular de Duchenne (divinity.es 25/02/2025).....	48
Isabel Gemio, imparable en la lucha ante su Fundación de enfermedades raras (libertaddigital.com 25/02/2025).....	52
Isabel Gemio: así ha cambiado su hijo Diego, tatuador de 26 años (pronto.es 25/02/2025)	54
Qué es la distrofia muscular de Duchenne, la enfermedad rara que padece el hijo de Isabel Gemio (infobae.com 25/02/2025)	58
Isabel Gemio, sobre su relación con Nilo Manrique: "Mis hijos hubieran sido más felices si no hubieran sufrido tanto como lo han hecho por esto"(mundodeportivo.com 25/02/2025).....	65
Isabel Gemio se planta ante Adela González en 'Mañaneros' por lo ocurrido: "Esto no me gusta" (eltevisero.huffingtonpost.es 25/02/2025)	68
Isabel Gemio posa con sus dos hijos en el aniversario de su Fundación: "Están aquí apoyando" (antena3.com 26/02/2025).....	70
Isabel Gemio vive una emotiva noche junto a sus hijos en la gala solidaria de su fundación: 'Nunca se tira la toalla' (msn.es 24/02/2025).....	73
Isabel Gemio se derrumba en 'Mañaneros' tras la sorpresa de su hijo más pequeño: "Esto no me gusta" (marca.com 25/02/2025).....	89

Isabel Gemio no puede reprimir las lágrimas tras recibir un mensaje en 'Mañaneros' (e-noticies.cat 25/02/2025).....	91
Isabel Gemio o cómo lucir transparencias de forma elegante a los +60 años (o a cualquier edad) (larazon.es 25/02/2025).....	94
La emocionante noche de Isabel Gemio junto a sus hijos (eldiarioalerta.com 25/02/2025)	97
La Fundación Isabel Gemio celebra su XVII Aniversario con una cena solidaria en el Real Casino de Madrid. (proyectogarlo.es 26/02/2025)	100
La Fundación Isabel Gemio celebra su XVII aniversario con una cena solidaria en el Real Casino de Madrid (revistaurbanity.com 26/02/2025).....	107
Imágenes del día: Pedro Piqueras acude a la cena solidaria de la Fundación Isabel Gemio (elespanol.com 27/02/2025)	148
Isabel Gemio visita 'Plano General' (rtve.es 26/02/2025).....	149
Isabel Gemio regresa a la televisión de la mano de este conocido programa de TVE(larazon.es 27/02/2024).....	151
Cena XVII aniversario Fundación Isabel Gemio (corresponsables.com 24/02/2025)	155

TELEVISIÓN

Mañaneros. TVE 1 (25/02/2025).....	156
Buenos días Madrid. Telemadrid (26/02/2025).....	157
Estando Contigo. CMMTV (25/02/2025).....	158
Plano General. La2 (01/03/2025)	159

Isabel Gemio vive una emotiva noche junto a sus hijos en la gala solidaria de su fundación: 'Nunca se tira la toalla' (hola.com 24/02/2025)

Paula Vázquez, Pastora Soler, Pedro Piqueras y Pepe Navarro son algunos de los asistentes destacados en la cena benéfica de Isabel Gemio en el Real Casino de Madrid

ANDREA TORRECILLA

24 de febrero de 2025 - 23:14 CET

Isabel Gemio ha vivido una velada inolvidable y muy emocionante. Un año más, **ha organizado un gran evento benéfico a favor de la entidad solidaria que preside**, cuyo objetivo es fomentar la investigación de enfermedades raras, como la **distrofia muscular de Duchenne que padece su hijo Gustavo**. A partir de las 20:00 horas, numerosos rostros conocidos se han desplazado hasta el Real Casino de Madrid para disfrutar de la cena conmemorativa del XVII aniversario de la organización que lleva su nombre y en la que ha estado acompañada por **sus hijos**.



© GTRES

Una cena en la que todo está pensado al detalle y en la que participan numerosas personalidades del mundo de la empresa, cultura, sociedad, deporte y comunicación, de forma totalmente desinteresada y cuya recaudación irá destinada a su fin fundacional: la financiación de proyectos de investigación biomédica en enfermedades raras. Además, la conocida presentadora ha estado acompañada por sus dos hijos, Gustavo (28) y Diego (25). El mayor es precisamente el origen de la fundación ya que padece distrofia muscular de Duchenne, una de esas enfermedades consideradas raras. "Esta enfermedad es cruel y terrible, pero tengo la suerte y la bendición de tener a mi hijo en mi vida", ha dicho ante los asistentes



© GTRES

Fue Gustavo quien hizo que **Isabel Gemio comenzara a fomentar la investigación de enfermedades raras** y que se faciliten más medios por parte de la administración para la investigación de las enfermedades raras. De hecho, para la periodista, su hijo Gustavo es el "gran maestro" de su vida. Así lo aseguró recientemente a ¡HOLA!, añadiendo: "Él me ha enseñado a ser feliz a pesar del sufrimiento. Me ha enseñado a disfrutar del momento. Aunque tiene lo que tiene, él sonríe". Nada más llegar al emblemático edificio de Madrid situado en el centro de la capital, ha posado junto a

sus dos hijos, quienes han querido estar junto a su madre en esta noche tan importante para los tres: "Quieren estar a mi lado. Así ven todo lo que hay detrás porque somos solo tres personas en la fundación. Nunca se tira la toalla", ha contado a los medios de comunicación allí presentes.



© GTRES



© GTRES

Para la ocasión, la presentadora ha optado por un elegante mono negro con transparencias en la parte superior, que le da un toque sofisticado y moderno. Tanto los puños como el cuello son en blanco, dando así un toque de luz a su vestimenta. Además, ha optado por combinarlo con un cinturón fino en oscuro y un pequeño detalle en metálico, estilizando así su figura. Su hijo, por su parte, ha optado por un look más rompedor y llamativo compuesto por un abrigo de pelo con un traje en oscuro y unos calcetines estampados en tonos amarillos y negros.



© GTRES



GTRES

Posteriormente, han ido llegando el resto de los asistentes como **Pedro Piqueras**, **Paula Vázquez** o **Enrique Cerezo**. Todos ellos han disfrutado de una exquisita cena degustando un menú diseñado y elaborado para la ocasión por **Paco Roncero** y la chef **Eva Arguiñano** ha sido la encargada de ofrecer el postre. Además, la cena ha estado amenizada por **Pastora Soler** y **Arcángel**, quien ha deleitado a todos por su gran talento flamenco.



GTRES



GTRES



GTRES



GTRES

©



© GTRES

Pero eso no ha sido todo. **Pedro Ruiz, José Manuel Parada o Cristina Tárrega**, entre otros, también han podido deleitarse con actuaciones de la polifacética artista Celia Muñoz, del Mago Scott y otras muchas sorpresas, como la posterior fiesta amenizada por **Sofía Cristo**. Entre los galardonados este año se encuentra **Pepe Navarro**, quien está **muy involucrado en la fundación Isabel Gemio**. Cabe recordar, que el año pasado pasado ganó el conocido programa de televisión, El Desafío de Antena 3, y tras ello, donó 9.000 euros del premio a la Fundación Isabel Gemio. "Ella hace una labor a veces frustrante porque se enfrenta a 7.000 enfermedades, dentro de las cuales algunas son siete personas en todo el mundo las que la tiene", declaró en ese momento el periodista.



GTRES



GTRES

©



GTRES



GTRES

<https://www.hola.com/actualidad/20250224816295/isabel-gemio-hijos-fundacion-gustavo-diego/>

El gran cambio del hijo menor de Isabel Gemio, Diego, un joven de 26 años que es diseñador gráfico y tatuador (hola.com 25/02/2025)

La presentadora organizó la gala solidaria de su fundación, cuyo objetivo es fomentar la investigación de enfermedades raras, como la de su hijo Gustavo

PALOMA ANAYA

25 de febrero de 2025 - 12:05 CET

Isabel Gemio volvió a vivir una noche llena de emociones junto a su familia y amigos. Como cada año organizó un gran evento benéfico a favor de la entidad solidaria que preside, cuyo objetivo es fomentar la investigación de enfermedades raras, como la distrofia muscular de Duchenne que padece su hijo Gustavo. Rodeada del cariño de **sus dos hijos Gustavo, de 28 años, y Diego, de 26,** celebró una cena solidaria en el Real Casino de Madrid con el objetivo de seguir recaudando fondos para seguir financiando proyectos de investigación científica contra este tipo de enfermedades minoritarias.



GTRES

Gustavo, el gran maestro de su vida y quien le ha enseñado a Isabel Gemio a ser feliz a pesar del sufrimiento, posaba junto a su madre y su hermano Diego en un día muy importante para todos ellos. **"Ahora ya son mayores, deciden ellos, quieren estar a**

mi lado, y yo se lo agradezco muchísimo. Es emocionante que participen, que vean el esfuerzo que hay detrás", comentaba la presentadora sobre sus hijos a su llegada al Casino.

Diego, el hijo mejor de la presentadora, **llamó la atención por el gran parecido que guarda con su padre**, el escultor cubano del que **Isabel Gemio se divorció en 2005**. El joven, de 26 años, luce un estilo similar con el pelo largo recogido en trenzas, llevaba un abrigo negro, traje y camisa oscura y unos calcetines amarillos que aportaban un toque original y distintivo a su look. Es un joven al que le encanta la moda, es **diseñador gráfico y tatuador**. "Él es muy creativo y dibuja maravillosamente bien", ya avanzaba su madre cuando comenzó a estudiar diseño gráfico.



GTRES



©

GTRES

A su vez, **Diego siente debilidad por su hermano mayor, Gustavo.** "Su relación es preciosa. Hemos vivido cosas maravillosas, de mucho amor. **Entre los tres hemos construido un muro ante el dolor**", contaba Gemio en la presentación de su libro dedicado a él, *Mi hijo, mi maestro*. Tanto él como su madre han cuidado de Gustavo con total dedicación. "A Gustavo sus músculos nunca le permitieron correr ni jugar al fútbol. A los 12 años ya necesitó una silla de ruedas y a los 14 años ya no podía abrazarnos", señala la comunicadora, que lejos de lamentarse se siente una afortunada por haber podido darle a su hijo todo lo que necesita. "Yo puedo pagarme dos cuidadores, un fisio, personas que me ayudan...", siempre ha destacado.



©

GTRES

Isabel Gemio se enamoró de Nilo Manrique durante un viaje a Cuba. Poco después, el escultor no dudó ni un segundo e hizo las maletas para trasladarse a Madrid con la locutora. La pareja **se casó el 7 de abril de 1997** en una ceremonia civil en San Sebastián de los Reyes, Madrid. Y ese mismo año, llegó a sus vidas su primer hijo, Gustavo, al que adoptaron en Guatemala con tan solo nueve meses. Sin embargo, cuando el pequeño tenía 21 meses supieron que padecía la enfermedad de Duchenne. La presentadora **escuchó aquel diagnóstico embarazada de su otro hijo, Diego**, que vino al mundo el 30 de enero de 1999.

"Asimilar un diagnóstico de estas características lleva mucho tiempo porque es una enfermedad incurable que no tiene tratamiento en el mundo", contaba Gemio. Los problemas hicieron mella en la relación. En enero de 2005 Isabel Gemio y Nilo Manrique ponían fin a ocho años de relación, y sus dos hijos se quedaban al cuidado de su madre.

<https://www.hola.com/actualidad/20250225816351/el-hijo-menor-de-isabel-gemio-diego-disenador-grafico-y-tatuador/>

La Fundación Isabel Gemio celebra su XVII aniversario con una cena solidaria en el Real Casino de Madrid (noroestemadrid.com 28/02/2025)

28 febrero, 2025 Redacción Noticia Destacada, Sociedad 0



El Real Casino de Madrid acogió este lunes la celebración del XVII aniversario de la Fundación Isabel Gemio con una cena solidaria, cuyo objetivo era recaudar fondos para la financiación de proyectos de investigación biomédica en enfermedades raras.

A la velada acudieron amigos y colaboradores de la fundación, caras conocidas del mundo de la cultura, la ciencia, la empresa, el deporte y la comunicación, como Pedro Piqueras, Enrique Cerezo, Paula Vázquez, Pedro Ruíz, y muchos más; todos ellos quisieron acompañar a Isabel Gemio un año más y ayudarle a dar visibilidad a estas patologías, que conllevan un alto riesgo de muerte o invalidez crónica.

Para Isabel Gemio, presidenta de la fundación, ha sido una *“noche mágica, en la que además hemos anunciado un sueño para nosotros, porque vamos a sacar una convocatoria pública de investigación para financiar a todos aquellos científicos que trabajan para encontrar una cura para las enfermedades raras”*.

Más de 250 personas disfrutaron de una velada gastronómica, marcada por la colaboración de prestigiosos chefs. Paco Roncero diseñó y elaboró un menú exclusivo para la ocasión, mientras que Eva Argüiñano sorprendió a los asistentes con un postre especial, brindando una experiencia única que fusionó gastronomía, cultura y ciencia, todo ello en favor de la investigación.

Esta propuesta gastronómica se enmarcó en un ambiente cálido y exclusivo, donde la música y el arte también tuvieron un papel destacado. La velada contó el flamenco de Arcángel y con la actuación de Pastora Soler, quien quiso dedicar unas palabras a la anfitriona: *“te tienes que sentir orgullosa como madre, pero también como amiga de todos esos niños que tienen una enfermedad rara, a los*

que das visibilidad; gracias por tantos años de lucha, es un sueño poder colaborar contigo y hacer esto realidad". La polifacética artista Celia Muñoz y el Mago Scott completaron la noche con su magia y entretenimiento y la Dj Sofía Cristo puso el punto final a una noche en la que, además, la fundación hizo entrega de sus premios "Mecenas de Oro", que en esta ocasión han recaído en el periodista Pepe Navarro, la Asociación Pepa Llobet y Acidmedia.

La cena fue posible gracias a la colaboración de socios y empresas patrocinadores, como REAL CASINO DE MADRID, MINOR HOTELES, FUNDACIÓN CAJA BADAJOZ, FUNDACION LA CAIXA, FUNDACIÓN ATLÉTICO DE MADRID, PACO RONCERO, GRUPO DIA, BODEGAS MENDEZ ROJO, BODEGAS PAIVA, ITALFARMACO, MIGUELAÑEZ, MARIO SANDOVAL, AMMA SEGUROS, CENTRO DE PSICOLOGÍA ÁLAVA REYES, ANTELO, DECORAPLANT, CASHMERE, LA AGENCIA DE AZAFATAS, TROCADERO, ROSISTIREM, KISS FM, SASSOT SOUND, Y ACIDMEDIA.

Además, los maestros Plensa, Mariscal y Marco Augusto Dueñas, Teresa Cucala, Pedro Casablanc, hostelerías de Extremadura y Insotel y Transmapi han colaborado solidariamente en la subasta benéfica.

Gracias a la solidaridad y generosidad de los asistentes, la recaudación íntegra irá destinada a la financiación de proyectos de investigación en las enfermedades raras, con el objetivo de conseguir una mejoría clínica con el tratamiento del que se pueden beneficiar las personas afectadas y sus familias.

Isabel Gemio quiso agradecer a todos los asistentes su compromiso con la investigación en enfermedades minoritarias, y recordó que *"queda mucho por hacer, ya que estas enfermedades no se investigan lo suficiente porque no son rentables"*.

La Presidenta de la Fundación también agradeció a sus medios por su cobertura, y apoyo de siempre.

Sobre las enfermedades raras

Las enfermedades raras, muchas veces de origen genético, son aquellas que afectan a menos de 5 personas por cada 10.000 habitantes, pero solo en España se estima que hay 3 millones de personas diagnosticadas con una de estas patologías. Se calcula que hay entre 5.000 y 7.000 enfermedades raras, y pese a ser muy dispares entre ellas, se las agrupa a todas bajo la misma denominación.

Para la mayoría de estas enfermedades no hay cura, y pueden generar una discapacidad severa, creando una dependencia extrema de los afectados hacia sus cuidadores, sin embargo, con un tratamiento y cuidado adecuados, su esperanza de vida es mayor. El impacto emocional es considerable, y las dificultades diarias son inmensas.

El gasto económico que tienen estas enfermedades en los diferentes ámbitos es enorme. Estos pacientes consumen una gran cantidad de recursos sanitarios, ya que necesitan atención por equipos multidisciplinares en todas las fases de la enfermedad. En fases avanzadas, el consumo de material ortopédico, sillas de ruedas, aparatos de ventilación asistida domiciliaria cuando es preciso u otros productos es muy elevado.

Acerca de Fundación Isabel Gemio

La Fundación Isabel Gemio para la Investigación de Distrofias Musculares y otras Enfermedades Raras, nace en 2008 con el objetivo de:

- Divulgar la existencia de estas desconocidas patologías.
- Financiar y fomentar líneas de investigación científica que buscan el tratamiento o cura de estas enfermedades minoritarias y la mejora de la calidad de vida de las personas afectadas y sus familias.

Las líneas de investigación de la Fundación Isabel Gemio están dirigidas por profesionales de reconocido prestigio en la comunidad científica dentro del CIBERER y con el asesoramiento de su comité científico y la colaboración activa del CSIC.

En estos años, ha centrado sus esfuerzos en varias áreas clave:

- Financiación de proyectos científicos para el estudio de enfermedades raras.
- Formación de investigadores y profesionales, esenciales para un diagnóstico certero y para avanzar en el estudio de estas enfermedades poco frecuentes.
- Mejorar la infraestructura de laboratorios, creación de bio-bancos y bases de datos de pacientes para optimizar los tratamientos.
- Divulgación de la labor investigadora, acercando los avances a los pacientes y sus familias.
- Apoyo a las asociaciones de pacientes y colaboración con otras entidades con objetivos similares.

<https://www.noroestemadrid.com/2025/02/la-fundacion-isabel-gemio-celebra-su-xvii-aniversario-con-una-cena-solidaria-en-el-real-casino-de-madrid/>

La Fundación Isabel Gemio celebra su XVII Aniversario con una cena solidaria en el Real Casino de Madrid (isanidad.com 26/02/2024)



El Real Casino de Madrid acogió este lunes la celebración del XVII aniversario de la Fundación Isabel Gemio con una cena solidaria, cuyo objetivo era recaudar fondos para la **financiación** de proyectos de **investigación biomédica en enfermedades raras**.

A la velada acudieron amigos y colaboradores de la fundación, caras conocidas del mundo de la cultura, la ciencia, la empresa, el deporte y la comunicación, como Pedro Piqueras, Enrique Cerezo, Paula Vázquez, Pedro Ruíz, y muchos más; todos ellos quisieron acompañar a Isabel Gemio un año más y ayudarle a dar visibilidad a estas patologías, que conllevan un alto riesgo de muerte o invalidez crónica.

Para **Isabel Gemio**, presidenta de la fundación, ha sido una “*noche mágica, en la que además hemos anunciado un sueño para nosotros, porque vamos a sacar una convocatoria pública de investigación para financiar a todos aquellos científicos que trabajan para encontrar una cura para las enfermedades raras*”.

<https://isanidad.com/321659/noticias-breves-26-de-febrero-de-2025/>

XVII Aniversario de la Fundación Isabel Gemio (europapress.tv 25/02/2025)

europapress.tv

Buscar

Abonado

C Chante

P Canal PortatTC

hf Canal Haber Familia

C CerdiaPlus

ep VideoComunicados

Andalucía

Castilla-La Mancha

Castilla y León

Galicia

25 Política

4 Economía

5 Sociedad

6 Cultura

C Chante

P Canal PortatTC

hf Canal Haber Familia

C CerdiaPlus

ep VideoComunicados

Andalucía

Castilla-La Mancha

Castilla y León

Galicia

PARTE 2, Pepe Navarro dedica unas duras palabras a Ivonne Reyes

PARTE 1, Pepe Navarro dedica unas duras palabras a Ivonne Reyes

Pastora Soler le desea toda la suerte a Melody en su paso por Eurovisión

PARTE 2, Sofía Cristo habla como nunca de sus 12 años sin consumir

PARTE 1, Sofía Cristo habla como nunca de sus 12 años sin consumir

Isabel Gemio destaca la entrega de su hijo Diego con la Fundación

Enrique Cerezo vuelve a apoyar la fundación de Isabel Gemio

PARTE 2, XVII Aniversario de la Fundación Isabel Gemio

PARTE 1, XVII Aniversario de la Fundación Isabel Gemio











 + Sonido Total + 25/02/2025
  + Sonido Total + 25/02/2025
  + Sonido Total + 25/02/2025
  + Sonido Total + 25/02/2025
  + Sonido Total + 25/02/2025
  + Sonido Total + 25/02/2025
  + Sonido Total + 25/02/2025
  + Sonido Ambiente + 25/02/2025
  + Sonido Ambiente + 25/02/2025

<https://www.europapress.tv/search?q=fundaci%C3%B3n+isabel+gemio>

La Fundación Isabel Gemio celebra su XVII Aniversario con una cena solidaria en el Real Casino de Madrid (notanraras.com 25/02/2025)

25 febrero 2025



El Real Casino de Madrid acogió este lunes la celebración del XVII aniversario de la Fundación Isabel Gemio con una cena solidaria, cuyo objetivo era recaudar fondos para la financiación de proyectos de investigación biomédica en enfermedades raras.

A la velada acudieron amigos y colaboradores de la fundación, caras conocidas del mundo de la cultura, la ciencia, la empresa, el deporte y la comunicación, como Pedro Piqueras, Enrique Cerezo, Paula Vázquez, Pedro Ruíz, y muchos más; todos ellos quisieron acompañar a Isabel Gemio un año más y ayudarle a dar visibilidad a estas patologías, que conllevan un alto riesgo de muerte o invalidez crónica.

Para Isabel Gemio, presidenta de la fundación, ha sido una “noche mágica, en la que además hemos anunciado un sueño para nosotros, porque vamos a sacar una convocatoria pública de investigación para financiar a todos aquellos científicos que trabajan para encontrar una cura para las enfermedades raras”.

Más de 250 personas disfrutaron de una velada gastronómica, marcada por la colaboración de prestigiosos chefs. Paco Roncero diseñó y elaboró un menú exclusivo para la ocasión, mientras que Eva Arguiñano sorprendió a los asistentes con un postre especial, brindando una experiencia única que fusionó gastronomía, cultura y ciencia, todo ello en favor de la investigación.

Esta propuesta gastronómica se enmarcó en un ambiente cálido y exclusivo, donde la música y el arte también tuvieron un papel destacado. La velada contó el flamenco de Arcángel y con la actuación de Pastora Soler, quien quiso dedicar unas palabras a la anfitriona: *"te tienes que sentir orgullosa como madre, pero también como amiga de todos esos niños que tienen una enfermedad rara, a los que das visibilidad; gracias por tantos años de lucha, es un sueño poder colaborar contigo y hacer esto realidad"*. La polifacética artista Celia Muñoz y el Mago Scott completaron la noche con su magia y entretenimiento y la Dj Sofía Cristo puso el punto final a una noche en la que, además, la fundación hizo entrega de sus premios "Mecenas de Oro", que en esta ocasión han recaído en el periodista Pepe Navarro, la Asociación Pepa Llobet y Acidmedia.

La cena fue posible gracias a la colaboración de socios y empresas patrocinadores, como REAL CASINO DE MADRID, MINOR HOTELES, FUNDACIÓN CAJA BADAJOZ, FUNDACION LA CAIXA, FUNDACIÓN ATLÉTICO DE MADRID, PACO RONCERO, GRUPO DÍA, BODEGAS MENDEZ ROJO, BODEGAS PAIVA, ITALFARMACO, MIGUELAÑEZ, MARIO SANDOVAL, AMMA SEGUROS, CENTRO DE PSICOLOGÍA ÁLAVA REYES, ANTELO, DECORAPLANT, CASHMERE, LA AGENCIA DE AZAFATAS, TROCADERO, ROSISTIREM, KISS FM, SASSOT SOUND, Y ACIDMEDIA.

Además, los maestros Plensa, Mariscal y Marco Augusto Dueñas, Teresa Cucala, Pedro Casablanc, hostelerías de Extremadura y Insotel y Transmapi han colaborado solidariamente en la subasta benéfica.

Gracias a la solidaridad y generosidad de los asistentes, la recaudación íntegra irá destinada a la financiación de proyectos de investigación en las enfermedades raras, con el objetivo de conseguir una mejoría clínica con el tratamiento del que se pueden beneficiar las personas afectadas y sus familias.

Isabel Gemio quiso agradecer a todos los asistentes su compromiso con la investigación en enfermedades minoritarias, y recordó que *"queda mucho por hacer, ya que estas enfermedades no se investigan lo suficiente porque no son rentables"*.

La Presidenta de la Fundación también agradeció a sus medios por su cobertura, y apoyo de siempre.

Sobre las enfermedades raras

Las enfermedades raras, muchas veces de origen genético, son aquellas que afectan a menos de 5 personas por cada 10.000 habitantes, pero solo en España se estima que hay 3 millones de personas diagnosticadas con una de estas patologías. Se calcula que hay entre 5.000 y 7.000 enfermedades raras, y pese a ser muy dispares entre ellas, se las agrupa a todas bajo la misma denominación.

Para la mayoría de estas enfermedades no hay cura, y pueden generar una discapacidad severa, creando una dependencia extrema de los afectados hacia sus cuidadores, sin embargo, con un tratamiento y cuidado adecuados, su esperanza de vida es mayor. El impacto emocional es considerable, y las dificultades diarias son inmensas.

El gasto económico que tienen estas enfermedades en los diferentes ámbitos es enorme. Estos pacientes consumen una gran cantidad de recursos sanitarios, ya que necesitan atención por equipos multidisciplinares en todas las fases de la enfermedad. En fases avanzadas, el consumo de material ortopédico, sillas de ruedas, aparatos de ventilación asistida domiciliaria cuando es preciso u otros productos es muy elevado.

Acerca de Fundación Isabel Gemio

La Fundación Isabel Gemio para la Investigación de Distrofias Musculares y otras Enfermedades Raras, nace en 2008 con el objetivo de:

- Divulgar la existencia de estas desconocidas patologías.
- Financiar y fomentar líneas de investigación científica que buscan el tratamiento o cura de estas enfermedades minoritarias y la mejora de la calidad de vida de las personas afectadas y sus familias.

Las líneas de investigación de la Fundación Isabel Gemio están dirigidas por profesionales de reconocido prestigio en la comunidad científica dentro del CIBERER y con el asesoramiento de su comité científico y la colaboración activa del CSIC.

En estos años, ha centrado sus esfuerzos en varias áreas clave:

- Financiación de proyectos científicos para el estudio de enfermedades raras.
- Formación de investigadores y profesionales, esenciales para un diagnóstico certero y para avanzar en el estudio de estas enfermedades poco frecuentes.

- Mejorar la infraestructura de laboratorios, creación de bio-bancos y bases de datos de pacientes para optimizar los tratamientos.
- Divulgación de la labor investigadora, acercando los avances a los pacientes y sus familias.
- Apoyo a las asociaciones de pacientes y colaboración con otras entidades con objetivos similares.

<https://www.notanraras.com/la-fundacion-isabel-gemio-celebra-su-xvii-aniversario-con-una-cena-solidaria-en-el-real-casino-de-madrid/>

Italfarmaco colabora con la Fundación Isabel Gemio en su XVII aniversario participando en la cena benéfica de la Fundación Isabel Gemio (italfarmaco.es 27/02/2025)

27 Febrero 2025



El pasado **24 de febrero de 2025**, **Italfarmaco** participó en la cena benéfica organizada por la Fundación Isabel Gemio en el Real Casino de Madrid, un evento clave para la recaudación de fondos destinados a la investigación en **enfermedades raras**. La compañía reafirma así su compromiso con el desarrollo de **terapias innovadoras** dirigidas a mejorar la calidad de vida de los pacientes.

En España, más de **3 millones de personas** conviven con enfermedades raras, muchas de ellas de origen genético y sin un tratamiento curativo. **Italfarmaco** trabaja activamente en la investigación de estas patologías, con un enfoque especial en la **distrofia muscular de Duchenne (DMD)**, una enfermedad neuromuscular progresiva que afecta a 1 de cada 3.500-5.000 niños varones.

Investigación y compromiso: el papel de Italfarmaco en enfermedades raras

La participación en este evento pone de manifiesto el esfuerzo de **Italfarmaco** en la investigación biomédica, con proyectos en curso para **desarrollar tratamientos innovadores** que puedan frenar la progresión de Distrofia Muscular de Duchenne y mejorar la calidad de vida de los pacientes. Además, la compañía mantiene una colaboración activa con especialistas e investigadores para **acelerar el acceso a nuevas terapias**.

Una noche solidaria en apoyo a la investigación

El evento reunió a **más de 250 asistentes**, incluyendo figuras del mundo empresarial, la ciencia y la comunicación, en una velada en la que se destacó la importancia de la financiación en investigación. **Italfarmaco** estuvo presente como parte de su apuesta por seguir avanzando en el desarrollo de soluciones para enfermedades raras.

Con iniciativas como esta, **Italfarmaco reafirma su liderazgo en el ámbito de la investigación biomédica y su compromiso con los pacientes**. La compañía continuará impulsando el desarrollo de tratamientos innovadores para ofrecer nuevas oportunidades a quienes más lo necesitan.

<https://www.italfarmaco.es/noticias/281-italfarmaco-colabora-con-la-fundacion-isabel-gemio-en-su-xvii-aniversario-participando-en-su-cena-benefica>

Silencio con la confesión que Pepe Navarro ha hecho sobre Isabel Gemio: 'Es muy...' Pepe Navarro confiesa qué relación le une a Isabel Gemio en una de las noches más importantes para la presentadora (e-noticies.cat 25/02/2025)



Pepe Navarro rompe su silencio con Isabel Gemio | e-Notícies, Europa Press,

GTRES GENTE

25/02/2025 11:07:00h

por [Beatriz Paricio](#)

Pepe Navarro fue uno de los invitados a la gala benéfica organizada el pasado lunes por la Fundación Isabel Gemio. Allí el presentador enmudeció a todos con la confesión que hizo sobre su relación con Isabel. “Es muy amiga mía”, reveló sobre el vínculo que le une a la periodista.

Gemio lleva más de una década luchando por dar visibilidad a las enfermedades raras y este año quiso tener un gesto con Pepe. Su fundación

premió al comunicador, que también ha desempeñado un papel fundamental en la organización.



Pepe Navarro desvela el vínculo que tiene con Isabel Gemio | RTVE
Pepe Navarro sorprende con su confesión sobre Isabel Gemio

Un año más, la fundación que dirige [Isabel Gemio](#) celebró una de sus noches más especiales. La presentadora se ha volcado por dar visibilidad a las enfermedades raras contando con la ayuda de grandes amigos. Entre ellos, [Pepe Navarro](#), que no faltó a su cita benéfica.

En el photocall se hizo el silencio cuando Navarro confesó el vínculo especial que le une a Isabel. “Es muy amiga mía”, desveló sobre la relación que mantiene con Gemio a la que también considera parte de su familia.

El Casino de Madrid fue el escenario escogido por Isabel para celebrar el 17 aniversario de su fundación. El objetivo de la organización es recaudar fondos para ayudar en la investigación de las enfermedades raras. Gemio está muy concienciada con la causa, ya que es madre de un niño con distrofia muscular que adoptó en Guatemala.

Gemio nunca se imaginó que el pequeño sufría esta enfermedad rara, pero se volcó en brindarle todo lo necesario. Hoy en día, la presentadora presume de Gustavo y se ha convertido en todo un símbolo de lucha y

superación. De ahí nació la fundación, para ayudar a pacientes y familiares que se encuentren en su misma situación.



Isabel Gemio presidió el 17 aniversario de su fundación | Instagram, @isabelgemio_oficial

Varios rostros conocidos acudieron a la gala benéfica, siendo Pepe Navarro uno de los principales protagonistas. La fundación tuvo a bien premiar al presentador que también desempeñó un papel fundamental en la causa. El año pasado, sin ir más lejos, tras ganar en *El Desafío*, donó los 9.000 euros del premio a la Fundación Isabel Gemio.

Ahora, la periodista ha querido devolverle el gesto otorgándole un galardón que Navarro ha recibido con gran orgullo.

Pepe Navarro considera a Isabel Gemio de su familia

Más de una década lleva Isabel luchando por dar visibilidad a las enfermedades raras. No ha estado sola en esta lucha, pues ha podido contar con grandes rostros conocidos que le han ayudado en su labor. Paula Vázquez, Pastora Soler, Pedro Piqueras o Sofía Cristo la arroparon en el 17 aniversario de la fundación.

No obstante, de entre todos ellos fue Pepe Navarro el que protagonizó el momento más emotivo de la noche. Ante los medios, confesó que nunca ha

faltado a su cita solidaria y que, para él, Isabel es mucho más que una amiga.



Jesús Manuel Ruiz deja caer que el gran amor de Isabel fue Pepe Navarro | Europa Press

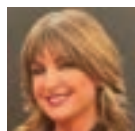
“Al final es la familia”, señaló. “Se comparte absolutamente todo, alegrías, penas, proyectos, esperanzas, frustraciones”, añadió aclarando lo unido que está a Gemio. Además, Navarro también tuvo unas palabras cariñosas para Gustavo, el hijo de la comunicadora que anoche también estuvo presente en la cena benéfica.

Una demostración de lo involucrado que está Pepe en la vida personal de Isabel. De hecho, el periodista Jesús Manuel Ruiz aseguró que el gran amor de la periodista siempre ha sido Navarro. “Cataluña fue testigo de grandes momentos”, ha comentado misterioso sin dar más detalles.

Esta información contrasta con la pregunta que le hicieron al presentador sobre la amistad entre un hombre y una mujer. “La amistad no tiene género e Isabel es una amiga en letras mayúsculas”, insistió.

<https://e-noticies.cat/es/gente/silencio-confesion-pepe-navarro-ha-hecho-sobre-isabel-gemio>

Beatriz Cortázar charla con Isabel Gemio en una noche muy especial: "Las madres con hijos enfermos nos hablamos con mirarnos" (eleconomista.es 24/02/2025)



1. [Beatriz Cortázar](#)

20:51 - 24/02/2025

Un año más, y ya son 17, **Isabel Gemio** celebra su gala con la fundación que lleva su nombre y que creó precisamente para ayudar a conseguir fondos con el fin de investigar las enfermedades raras. Desde que su hijo desarrolló una de estas enfermedades, la popular presentadora no ha parado de luchar por conseguir, tacita a tacita, que se mejore la calidad de los enfermos y sus familiares y, sobre todo, que se investigue más dada la poquísima cantidad del presupuesto que se destina a las enfermedades raras. Arropada por su gente y con la presencia de sus dos hijos, Isabel estaba muy agradecida: "En estos 17 años me quedo con toda la gente buena que he conocido y todo lo que me han aportado. Evidentemente todos hemos cambiado a lo largo de los años. Yo he aprendido muchísimo de las enfermedades y he conocido gente increíble con un corazón y una generosidad que siempre agradeceré", confiesa bastante emocionada.

Aunque lo suyo es dominar la palabra, Gemio me asegura que cuando conoce a otra madre con un hijo con estas enfermedades "no necesitamos decirnos nada. Ni hablarnos. Solo con mirarnos sabemos perfectamente todo lo que nos está pasando y mi único deseo es poder abrazarla y apoyarla en todo lo que pueda. Estos años me han dado experiencia y conocimiento y eso es lo que quiero compartir con todas las madres que pasan por una situación así", declara.



La cita fue en el Casino de Madrid y la cena obra de **Paco Roncero** con **Eva Arguiñano** a los postres. Hubo actuación del cantante **Arcángel**, de **Pastora Soler**, del **mago Scott** y música de violín entre medias. Entre los galardonados este año se quiso premiar al popular **Pepe Navarro**, también muy involucrado en la fundación Isabel Gemio. El año pasado, y tras ganar el programa de televisión *El Desafío* en Antena 3, entregó parte de lo obtenido a esta fundación, gesto que Isabel quiso agradecer rindiéndole este tributo.



Música, gastronomía, juegos, magia, subasta de experiencias y obras de arte y muchas lágrimas contenidas con imágenes que emocionaban y explicaban que Isabel no desiste en esta batalla que enfrenta desde hace más de dos décadas. Aunque no le guste hablar de amor ni de su vida privada, sí sabemos que sigue feliz con su pareja y muy contenta con la experiencia de haber participado en el programa de TVE *Bake Off: famosos al horno*, del que acaba salir eliminada. "Me ha encantado participar y vivir este concurso", asegura feliz de su resultado.

<https://www.eleconomista.es/informalia/famosos/noticias/13237118/02/25/isabel-gemio-premia-a-su-amigo-pepe-navarro-en-una-noche-muy-especial-las-madres-con-hijos-enfermos-nos-hablamos-con-mirarnos.html>

La gran emoción de Isabel Gemio en la gala solidaria de su fundación, arropada por sus hijos y grandes amigos (elespanol.com 25/02/2025)



Isabel Gemio en una fotografía tomada este pasado lunes, día 24, en Madrid.

[FAMOSOS](#) EMOTIVA NOCHE

Pepe Navarro, Pedro Piqueras o Paula Vázquez, entre otros famosos, se han dado cita en la cena benéfica de Isabel Gemio en el Real Casino de Madrid.

Más información: [Isabel Gemio revela que ha padecido una depresión: "Creía que la enfermedad de mi hijo iba a poder conmigo"](#)



[Jesús Carmona](#)

Publicada 25 febrero 2025 10:13h

Actualizada 25 febrero 2025 10:21h

La **solidaridad** siempre va de la mano de [Isabel Gemio](#) (64 años). Si hay una persona que **se desvive** por conseguir una **mejor investigación** para erradicar las dolencias neuromusculares, distrofias

musculares y otras **enfermedades raras**, ésa es la querida presentadora de *Sorpresa, isorpresa!*

Sabido es que la comunicadora está centrada en su **Fundación**, y en divulgar la existencia de este tipo de **patologías**, así como en financiar y fomentar líneas de investigación científica para la mejora de la calidad de vida de los afectados y sus familias.

Esta encomiable labor nació tras conocer que uno de sus hijos, Gustavo (28), padece **distrofia muscular de Duchenne**, una enfermedad degenerativa. Desde el día en que se le trasladó el diagnóstico, **Isabel sólo ha mirado por y para el bienestar** no sólo de su vástago, sino de todos los que padecen la misma dolencia.



Isabel Gemio, sobre su hijo: "No quiero pensar el día que yo no esté, quiero vivir el presente"



Isbael Gemio junto a Pepe Navarro, este pasado lunes, en el Real Casino de Madrid. Gtres

Este pasado lunes, 24 de febrero, se ha celebrado un **gran evento benéfico** a favor de la entidad solidaria que preside Isabel Gemio, cuyo objetivo es fomentar la investigación de enfermedades raras.

Un acto al que **no ha querido faltar nadie**, desde distintas personalidades del mundo cultural, sociedad, deporte y comunicación, hasta periodistas de toda índole. La llamada de Isabel siempre es un **sí: porque significa ayuda**, aunar fuerzas, apoyar.



Isabel Gemio junto a sus dos hijos, este pasado lunes, día 24. Gtres

Numerosos rostros conocidos se han desplazado hasta el **Real Casino de Madrid** para disfrutar de la cena conmemorativa del **XVII aniversario** de la organización que lleva su nombre de Gemio. La presentadora, muy emocionada, además, ha estado arropada por sus dos hijos, **Gustavo y Diego** (25).

"Esta enfermedad es cruel y terrible, pero tengo la suerte y la bendición de tener a mi hijo en mi vida", ha manifestado Isabel, este pasado lunes. Para la Gemio, como la conocen, Gustavo es su **"maestro"** y, por supuesto, sus dos hijos ni lo dudaron: quisieron estar a su lado en esta **noche especialísima**.

"Quieren estar a mi lado. Así ven todo lo que hay detrás porque somos solo tres personas en la fundación. **Nunca se tira la toalla"**, ha aseverado como Isabel orgullosa, fuerte y con gran entereza. Para tan magna ocasión, Gemio optó, a nivel estilístico, por un **elegante mono negro** con transparencias en la parte superior, y lo ha combinado con un cinturón oscuro y con un detalle en metálico.

Isabel no ha estado sola en esta noche tan emotiva para ella. **Pedro Ruiz** (77), **José Manuel Parada** (71), **Cristina Tárrega** (57), **Sofía Cristo** (41), **Pedro Piqueras** (69) o **Paula Vázquez** (50), entre otros famosos, han arropado a la comunicadora. Especial mención merece **Pepe Navarro** (73), gran amigo personal de Gemio.



Isabel Gemio junto a su amiga Cristina Tárrega, este pasado lunes, en el Real Casino de Madrid. Gtres

"Ella hace una labor a veces frustrante porque se enfrenta a 7.000 enfermedades, dentro de las cuales algunas son siete personas en todo el mundo las que la tiene", ha asegurado el conductor de *Esta noche cruzamos el Mississippi*.

La depresión de Isabel

El año pasado, Isabel Gemio se abrió en canal en el pódcast *Drama Queens*. Allí, la también periodista transitó por distintas emociones, y reveló la **depresión** por la que ha pasado. "Yo disimulaba por el bien de mis hijos, además yo soy de guardarme las cosas y un psicólogo me dijo que **tenía una depresión camuflada**", explicó.

Y ahondó: **"Creía que la enfermedad de mi hijo iba a poder conmigo**. Tardé muchos años en asimilar que ello no iba a poder conmigo".

Gemio ocultaba todos sus sentimientos; sólo se abría con sus psicólogos, su pareja de entonces y algún que otro amigo, pero nunca recurrió al amparo de su **madre**. "La pobrecita sufría muchísimo y no quise trasladarle todo eso, ni quise adelantarle lo que venía. **Afortunadamente, se murió antes de saber lo que le esperaba a su nieto**", deslizó.

https://www.lespanol.com/corazon/famosos/20250225/gran-emocion-isabel-gemio-gala-solidaria-fundacion-arropada-hijos-grandes-amigos/926907378_0.html

Los famosos que han apoyado a Isabel Gemio y a su hijo Gustavo, que padece distrofia muscular de Duchenne (divinity.es 25/02/2025)



[Silvia de Andrés](#)

25/02/2025 09:48h.



Isabel Gemio y sus hijos, en la gala de la fundaciónCORDON PRESS

La Fundación Isabel Gemio ha conmemorado su XVII aniversario con una cena solidaria en el Real Casino de Madrid

Muchos famosos han acudido para apoyar la causa y han posado en la alfombra roja del evento

Isabel Gemio habla de la novia de su hijo Gustavo: "Me torturaba pensar que no pudiera enamorarse"

Este pasado lunes 24 de enero, la Fundación Isabel Gemio ha conmemorado su XVII aniversario con una cena solidaria en el Real Casino de Madrid. La recaudación va destinado a la financiación de proyectos de investigación biomédica en enfermedades raras. Hace casi dos décadas que la periodista creó esta fundación por un caso que le tocaba especialmente de cerca: **la distrofia muscular de Duchenne que le diagnosticaron a su hijo Gustavo con 21 meses de vida**. De la mano del chef Paco Roncero, todos los famosos que han querido apoyar la causa han disfrutado de un menú diseñado y elaborado para la ocasión, además la chef Eva Arguiñano ofrecía un postre especial para esta cena.



Las palabras de Isabel Gemio sobre la novia de su hijo Gustavo

Isabel Gemio recuerda la emotiva conversación que tuvo con la novia de su hijo Gustavo

Isabel Gemio cuenta cómo vive su hijo Diego la enfermedad de su hermano Gustavo

*La casa que Isabel Gemio vende en Madrid por 1,7 millones de euros:
piscina, gimnasio y ascensor*

La presentadora ha contado en declaraciones a Europa Press que ha llegado hasta aquí "con muchas dificultades", especialmente después de la pandemia. Isabel explica que ha sido "muy difícil" para las fundaciones retomar su actividad y que están recuperándose ahora, cinco años después de la emergencia sanitaria que paralizó el mundo. "Todo lo que veis esta noche es gracias a la solidaridad de la gente. Las empresas pagan bastante dinero, cinco mil euros por mesa", comentaba.

La periodista explica que llevar una fundación "no es nada fácil" y que tiene muchos controles. Actualmente son solo tres personas las que están al mando y organizan todo, por eso a ella le hace especial ilusión que sus dos hijos apoyen cada una de sus propuestas. Gustavo y Diego, que tienen 29 y 27 años, ya son mayores y deciden estar a su lado y acompañarla en estos eventos. "Yo se lo agradezco muchísimo, es emocionante que participen", aseguraba.



Así han crecido Gustavo y Diego, los hijos de Isabel Gemio

En cuanto a la enfermedad que sufre el mayor de sus dos hijos, frutos ambos de su matrimonio pasado con Nilo Manrique, la periodista ha explicado que no es fácil para ninguno de los dos, pero que están poniendo "lo mejor de ellos con amor". "Tirar la toalla no está en ningún diccionario. Las madres no pueden permitirse tirar la toalla, harán lo imposible pero tienen que cuidar de sus hijos. Yo pongo mi granito de arena y me parece muy pequeñito porque hay tanto por hacer. Hay que ser realista y contar con lo que se tiene y agradecer lo que se consigue. Hay anónimos que nos dan mucho dinero todos los años. Hay una señora de Asturias que nos da diez mil euros todos los años. Eso es maravilloso. No me han decepcionado porque me enfoco en lo bueno", ha explicado.

https://www.divinity.es/famosos/20250225/isabel-gemio-fundacion-hijo-gustavo-distrofia-muscular-duchenne-apoyo_18_014860869.html

Isabel Gemio, imparable en la lucha ante su Fundación de enfermedades raras (libertaddigital.com 25/02/2025)

Isabel Gemio sigue luchando por la Fundación que lleva su nombre que lucha por la investigación y divulgación de enfermedades raras.

25/2/2025 - 13:51



Carlos Pérez Gimeno

Isabel Gemio organizó, un año más y ya van 17, una cena solidaria para recaudar fondos para la Fundación que preside y lleva su nombre cuya recaudación va destinada a la financiación de proyectos de investigación biomédica en enfermedades raras que, como es sabido, la padece su hijo **Gustavo**. Desde que la enfermedad dio la cara, Isabel está centrada en su Fundación y no ha parado en divulgar y conseguir financiación para que mejore la calidad de vida de esos enfermos al igual que de sus familiares.

Isabel, durante la presentación, lo primero que hizo fue agradecer a todos los que aportan su ayuda, tanto a particulares como a entidades privadas, y en especial a su amigo **Pepe Navarro**, que el pasado año consiguió ganar el programa de Antena 3 "*El desafío*" donando gran parte del premio.

"Estoy feliz y agradecida por la respuesta de la gente. Todo esto es para la gente enferma, que se levanta cada día y que necesitan tener esperanza. Saben que nosotros estamos trabajando para que un día haya una gran noticia".

Cuando le pregunté si la gente está concienciada Isabel me respondió "Quiero pensar que sí, que la gente se conciencia más pero todavía no hay la conciencia que existe con otras enfermedades porque la gente cree que no le va a tocar. Entre síndromes y patologías, hay más de 20.000 según el Instituto Carlos III. Es una realidad muy desconocida y diversa y por eso tiene más dificultad a la hora de la investigación. Por eso este año vamos a abrir una convocatoria pública de investigación a la que se van a poder presentar investigadores de toda España".

La cita fue en el Casino de Madrid, y la cena corrió a cargo del famoso restaurador **Paco Roncero** mientras que los postres a cargo de **Eva Arguiñano**. A lo largo de la cena hubo una serie de actuaciones como la de **Arcángel**, **Pastora Soler** y el **magó Scott** mientras toda la velada estuvo amenizada con música de violín. Entre las caras conocidas quisieron mostrar su apoyo **Pedro Piqueras**, **Pedro Ruiz**, **Enrique Cerezo**, **Carlos García Revenga**, **Paula Vázquez**, **Sofía Cristo**, **Cristina Tárrega** o **Lidia Torrent** entre otros. Una vez terminado el acto, Isabel no pudo estar mas contenta y emocionada por el éxito obtenido. Enhorabuena.

<https://www.libertaddigital.com/chic/corazon/2025-02-25/carlos-perez-gimeno-isabel-gemio-imparable-en-la-lucha-ante-su-fundacion-de-enfermedades-raras-7223871/>

Isabel Gemio: así ha cambiado su hijo Diego, tatuador de 26 años (pronto.es 25/02/2025)

Diego, el hijo de Isabel Gemio y Nilo Manrique, tiene una estupenda relación con su madre y con su hermano Gustavo, al que adora

[La mansión de Isabel Gemio, con huerto propio y casita de invitados, se vende por 1,7 millones](#)

[Isabel Gemio: "Necesitaba salir y ser algo más que mamá y ama de casa"](#)



Isabel Gemio con sus hijos

Patricia López

25 de febrero de 2025

Isabel Gemio tiene la suerte de tener no solo un hombre en su vida, sino dos. Y estos son sus dos hijos, Gustavo y Diego, de 28 y 26 años respectivamente.

En cada evento de su fundación, la periodista y exconcursoante de 'Bake off: famosos al horno' reaparece junto a **sus dos fieles escuderos**. De hecho, es habitual que, en cada una de sus apariciones, su hijo pequeño, nacido de [su relación con Nilo Manrique](#), luzca un look completamente diferente... aunque, en todas sus imágenes, su parecido físico con su padre sea más que evidente.



Isabel junto a sus hijos, cuando eran pequeños, en una imagen de sus redes sociales.

Criado lejos de los focos, en el más estricto anonimato pese a la gran fama de su madre, **Diego Manrique Gemio** es un chico de lo más creativo, y la periodista siempre tiene preciosas palabras para él.

Así ha cambiado Diego, el hijo de Isabel Gemio



Isabel Gemio con sus 2 hijos.

"Él es muy creativo y dibuja maravillosamente bien", explicó hace unos años **Isabel Gemio** sobre su hijo **Diego**.



Isabel Gemio y su hijo Diego. Foto: redes sociales.

Con el tiempo, el joven ha convertido su hobby en su profesión y hoy, además de dedicarse al diseño gráfico, también es tatuador.



Diego y Gustavo Manrique, los hijos de Isabel Gemio.

Gemio está muy feliz de la familia que ha formado junto a sus hijos, que también están muy implicados en su fundación. **"Ahora ya son mayores, deciden ellos, quieren estar a mi lado, y yo se lo agradezco muchísimo. Es emocionante que participen, que vean el esfuerzo que hay detrás"**, revelaba hace solo unos días ante la prensa la periodista, que se lleva tan bien con su hijo Diego ¡que hasta sale de fiesta con él!

<https://www.pronto.es/noticias-del-corazon/famosos/isabel-gemio-hijo-diego-tatuador-73880.html#image1>

Qué es la distrofia muscular de Duchenne, la enfermedad rara que padece el hijo de Isabel Gemio (infobae.com 25/022/2025)

Esta patología afecta a uno de cada 5.000 niños en el mundo y cada año se detectan alrededor de 20.000 casos nuevos

Por [Estibaliz Urcelay](#)

25 Feb, 2025 04:05 p.m. ESP



Isabel Gemio y su hijo Gustavo, fotografía de archivo (Europa Press)

La noche del pasado lunes 24 de febrero fue muy **especial** para [Isabel Gemio](#), ya que, acompañada de su familia y amigos, **organizó un evento benéfico a favor de la entidad solidaria** que preside, que está centrada en promover la investigación de enfermedades raras, como la distrofia muscular de Duchenne que padece su hijo mayor.



Isabel Gemio, fotografía de archivo (Europa Press)

Acompañada de sus dos vástagos, Gustavo (28 años) y Diego (26 años) celebró una **cena solidaria en el Real Casino de Madrid**, donde reunió a numerosos asistentes en un acto destinado a respaldar la investigación de [estas enfermedades](#), manteniendo su labor de concienciación y apoyo a los afectados.

La presentadora aseguraba que “**la enfermedad es cruel y terrible**”, pero que ella tenía “la suerte y la bendición” de tener a su hijo en su vida. Para la periodista, Gustavo es su “maestro” y se mostraba muy orgullosa de que tanto él como Diego la acompañaran en esta velada tan especial para ella. “Quieren estar a mi lado. Así ven todo lo que hay detrás porque somos solo tres personas en la [fundación](#). Nunca se tira la toalla”, afirmaba.

Qué es la distrofia muscular de Duchenne

La **distrofia muscular de Duchenne (DMD)** es la forma de trastorno patológico más común diagnosticado durante la infancia. Se caracteriza por **limitar significativamente la vida de los afectados**,

tal y como se indica en el portal web de Duchenne España. Afecta a uno de cada 5.000 niños en el mundo y cada año se detectan alrededor de 20.000 casos nuevos.

Esta patología es un **desorden del músculo que provoca la pérdida de su función** y, por lo tanto, las personas que la padecen acaban siendo totalmente dependientes.

La distrofia muscular la causa un **gen defectuoso para la distrofina**, (una proteína que hay en los músculos). Al estar este componente ausente, las células musculares se dañan con facilidad. Es una enfermedad que avanza a tal velocidad, que los **niños suelen necesitar una silla de ruedas alrededor de los 12 años** y su esperanza de vida no es superior a los 30 años.

La DMD **afecta principalmente a los varones**, ya que el gen responsable de la enfermedad está localizado en el cromosoma X. En la mayoría de los casos, la mutación se transmite de madre a hijo, aunque aproximadamente el 35% de los diagnósticos se deben a mutaciones espontáneas *de novo*. Esta enfermedad puede presentarse en cualquier familia, sin distinción de fronteras, culturas o grupos étnicos.

Envejecimiento precoz y riesgo de enfermedad neurodegenerativa: los viajes espaciales pasan factura a los astronautas.

Síntomas de la distrofia muscular de Duchenne

Tal y como indican los expertos de *MedlinePlus*, los síntomas de la enfermedad suelen presentarse antes de los 6 años, incluso pueden empezar en el periodo de lactancia. Entre los indicios se encuentran:

- Fatiga.

- Problemas de aprendizaje.
- Discapacidad intelectual.

Debilidad muscular:

- Comienza en las piernas y la pelvis, también se da (aunque con menos gravedad) en los brazos, el cuello y otras zonas del cuerpo.
- Problemas con habilidades motoras, como correr, trotar o saltar.
- Caídas frecuentes.
- Dificultad para levantarse desde una posición de acostado o para subir escaleras.
- Dificultad para respirar, fatiga e inflamación de los pies debido a la debilidad del músculo cardíaco.
- Problemas respiratorios a causa de la debilidad en los músculos respiratorios.
- Empeoramiento gradual de la debilidad muscular.
- La capacidad de andar se puede perder sobre los 12 años, por lo que el niño tendrá que utilizar una silla de ruedas.
- Los problemas para respirar y la enfermedad cardíaca suelen darse hacia los 20 años.

Diagnóstico de la distrofia muscular de Duchenne

Un examen neurológico completo, junto con evaluaciones del sistema respiratorio, cardiovascular y muscular, puede revelar diversas manifestaciones de la distrofia muscular de Duchenne, entre ellas:

- **Debilidad y anomalías** en el miocardio (miocardiopatía), generalmente evidentes alrededor de los 10 años.
- **Insuficiencia cardíaca** congestiva o arritmias, presentes en todos los afectados aproximadamente a los 18 años.
- **Deformidades** en el tórax y la columna vertebral, como escoliosis.
- **Agrandamiento** de los músculos de las pantorrillas, glúteos y hombros entre los 4 y 5 años, seguido de su progresiva sustitución por grasa y tejido conectivo (seudohipertrofia).
- **Pérdida** de masa muscular (atrofia) y contracturas en talones y piernas.
- **Deformidades** musculares.
- **Problemas respiratorios**, incluyendo neumonía y dificultad para tragar en etapas avanzadas, lo que puede provocar la aspiración de alimentos o líquidos hacia los pulmones.

Para el diagnóstico y seguimiento de la enfermedad, los exámenes pueden incluir:

- Medición de los niveles de creatinina quinasa en sangre.
- Electrocardiograma (ECG) y pruebas cardíacas.
- Radiografías de la columna para evaluar la presencia de escoliosis.
- Pruebas de función pulmonar.
- Electromiografía (EMG).
- Análisis genéticos.
- Biopsia muscular.

Tratamiento de la distrofia muscular de Duchenne

Actualmente, **no se conoce una cura** para la distrofia muscular de Duchenne. El tratamiento se enfoca en controlar los síntomas y mejorar la calidad de vida de los pacientes.

El uso de esteroides puede ralentizar la pérdida de fuerza muscular y suele iniciarse tras el diagnóstico o cuando comienza el deterioro muscular.

Otros tratamientos complementarios pueden incluir:

- Albuterol, para mejorar la fuerza muscular.
- Aminoácidos.
- Carnitina.
- Coenzima Q10.
- Creatina.

- Aceite de pescado.
- Extracto de té verde.
- Vitamina E.

<https://www.infobae.com/espana/2025/02/25/que-es-la-distrofia-muscular-de-duchenne-la-enfermedad-rara-que-padece-el-hijo-de-isabel-gemio/>

Isabel Gemio, sobre su relación con Nilo Manrique: "Mis hijos hubieran sido más felices si no hubieran sufrido tanto como lo han hecho por esto"(mundodeportivo.com 25/02/2025)

TELEVISIÓN

La presentadora se ha sentado este martes en el plató de 'Mañaneros'



Isabel Gemio y Nilo Manrique
RTVE

- **REDACCIÓN**

Barcelona

Actualizado a 25/02/2025 14:07 CET

Cuando en 1996 **Isabel Gemio** viajó a Cuba, lo que menos esperaba era encontrar allí el amor. La periodista conoció durante su viaje a **Nilo Manrique**, un joven cubano que con el tiempo se acabaría convirtiendo en el **padre de sus hijos: Gustavo y Diego**, de 27 y 25 años, respectivamente.



Isabel Gemio en 'Mañaneros'
RTVE

La historia de amor entre la presentadora y el cubano **llegó a su fin en el año 2005, cuando ambos firmaron el divorcio**. Este fue el punto que marcó el inicio del salto a la fama de Manrique, que llegó a ganar uno de los *realities* más conocidos de la cadena: 'Supervivientes'.

Hoy en día lo único que sabemos de él es que **hizo las maletas y se marchó a vivir a su Cuba natal**, dejando en España a sus dos hijos junto a Isabel, quien siempre se ha hecho cargo de ellos. Recordemos que al mayor de sus hijos, **Gustavo**, le fue diagnosticada a los 21 meses de edad **una distrofia muscular de Duchenne**, una enfermedad incurable.



Isabel Gemio y Adela González en 'Mañaneros'
RTVE

Sobre Nilo ha querido saber más **Adela González**, la presentadora de **'Mañaneros'** que ha entrevistado este martes en su programa a Isabel. **"Diego me ha escrito unas cartas preciosas, por el Día de la Madre y por el Día del Padre"**, ha contado Gemio. Una anécdota que Adela ha utilizado para profundizar en la relación de la comunicadora y su exmarido.

"¿El padre dónde está?", ha preguntado González. "Ay, no sé, **supongo que en Cuba**, que se está muy bien en Cuba, ya me gustaría a mí. Sola tampoco he estado nunca, pero sí que es verdad que me hubiera gustado... Pero bueno, ahí no voy a entrar porque no quiero réplicas. **La figura paterna es importante para los hijos, cuando son pequeños, sobre todo.** Mis hijos eso lo han sufrido mucho", se ha sincerado Isabel.

Y ha finalizado: "Sería mejor haber compartido, **yo creo que mis hijos hubieran sido más felices si no hubieran sufrido tanto como han sufrido...** Un padre para ser padre tiene que estar presente. Me sabe mal por mis hijos haberme equivocado tanto. No tengo rencor en el alma".

<https://www.mundodeportivo.com/elotromundo/television/20250225/1002414681/isabel-gemio-sobre-relacion-nilo-manrique-mis-hijos-hubieran-sido-mas-felices-hubieran-sufrido-tanto-han-hecho-esto-dct.html>

Isabel Gemio se planta ante Adela González en 'Mañaneros' por lo ocurrido: "Esto no me gusta" (eltelevisero.huffingtonpost.es 25/02/2025)

por Pedro Jiménez Actualizado 25 Feb 25 - 14: 39

Isabel Gemio se ha presentado este martes en el plató de 'Mañaneros' de TVE, donde ha acabado rompiendo en llanto



Isabel Gemio en 'Mañaneros' | TVE

Isabel Gemio ha acudido a 'Mañaneros' para hablar de la fundación en la que trabaja desde hace 17 años para recaudar dinero en la investigación de enfermedades raras como la de su hijo Gustavo, que padece una distrofia muscular que le hace dependiente.

"En los primeros años que no era capaz de aceptar la enfermedad, mi mente era tan oscura", ha admitido ante [Adela González](#), lamentando que "en el mundo de la

discapacidad hay mucho prejuicio" y que "el mundo no está preparado para personas con discapacidad".

Acto seguido, el programa de La 1 le ha dado una sorpresa con su hijo Diego, el menor, que le ha enviado un cariñoso mensaje a través de los micros de 'Mañaneros': "El corazón lo tenemos lleno Gustavo y yo gracias a ti y por toda tu labor y carrera, eres enorme".

El momento ha derrumbado a Isabel Gemio en directo: "Esto no... Perdonadme. No me gusta y además a ellos no les gusta que yo vaya llorando por los platós eh. Es que a mi no me gusta pero estoy en un momento de mi vida tan sensible", ha reaccionado.

Adela le ha preguntado a Gemio si esas cosas tan bonitas también se las dice en privé. "Sí, me ha escrito cartas de llorar por mi cumpleaños y me felicita en el día del padre y de la madre. Pero yo el día del padre le digo: 'bastante tengo con ser madre'. Yo con el padre ahí no quiero entrar", comentado la comunicadora, pues su exmarido se marchó y les dejó abandonados.

"¿Y el padre dónde está?", se ha interesado Adela González. "Ah, no sé, supongo que en Cuba, que se está muy bien en Cuba por cierto. Ya me gustaría a mí", ha respondido Isabel Gemio. "Has estado sola", ha señalado la presentadora de 'Mañaneros', en referencia a la crianza de sus hijos.

"Sola tampoco, me hubiera gustado una figura paterna que es importante para los hijos sobre todo cuando son pequeños... pero claro ahí no quiero entrar porque no quiero réplicas", se ha plantado Gemio, que no quería entrar en ese asunto tan personal. "Pues ya está", ha zanjado Adela para evitar incomodidad.

"Mis hijos hubieran sido más felices y no habrían sufrido tanto como han sufrido si hubiera estado. Para ser padre tienes que estar y me sabe mal por mis hijos que me haya equivocado tanto (por la persona de la que se enamoro)", ha reconocido entre sollozos. "Pero no tengo rencor, yo asumo mi pasado, no me arrepiento, hay que asumir la vida", ha rematado Isabel Gemio en ese sentido.

<https://eltelevisero.huffingtonpost.es/2025/02/isabel-gemio-se-planta-ante-adela-gonzalez-en-mananeros-por-lo-ocurrido-esto-no-me-gusta/>

Isabel Gemio posa con sus dos hijos en el aniversario de su Fundación: "Están aquí apoyando" (antena3.com 26/02/2025)

Numerosos rostros conocidos se han reunido para apoyar la gran noche de Isabel Gemio en el aniversario de su Fundación. Y, como cada año, la periodista ha posado junto a sus dos hijos. Así han cambiado Diego y Gustavo.



Foto: Gtres / Vídeo: Gtres y Europa Press

- [Isabel Gemio se sincera sobre el perdón al padre de sus hijos a pesar del "daño que han recibido": "Estoy en paz"](#)

Elena Boluda

Publicado: 25 de febrero de 2025, 13:17

Como marca la tradición, el **Real Casino de Madrid** ha acogido el evento más solidario del año: el XVII aniversario de la **Fundación Isabel Gemio**. Un proyecto que nació al diagnosticarle a su hijo **Gustavo**, con casi dos años, **distrofia muscular de Duchenne**.

Es por ello que esta fundación tiene como objetivo fomentar la investigación de las **enfermedades raras y darles visibilidad**, ya que en nuestro país apenas se conocen. Y, como no podía ser de otra manera, Isabel Gemio ha contado con el

apoyo incondicional de sus dos hijos, **Gustavo y Diego**, con quienes ha posado en el photocall.



Isabel Gemio, con sus hijos Gustavo y Diego, en el aniversario de su Fundación | Gtres

Aunque, como ha confesado la propia Isabel para los micrófonos de **Gtres**, sus hijos prefieren mantenerse alejados del foco mediático, la ocasión lo merecía: "Ellos **están aquí apoyando**, sino no estarían, que no les gusta demasiado este tinglado".

Esta noche, "la gran noche", es en la que Isabel se reúne con las empresas y particulares que apoyan su fundación para hablar de lo que han hecho durante el año y lo que harán en este 2025: "Este año vamos a poner en marcha una convocatoria pública, se van a poder presentar diferentes investigadores de este país que estén investigando **enfermedades minoritarias**; un sueño que por fin se va a hacer realidad".



Isabel Gemio, con sus hijos Gustavo y Diego, en el aniversario de su Fundación | Gtres

Cada año, la periodista posa con los **grandes pilares de su vida**, sus hijos. El primero, su hijo Gustavo, es el motivo que le impulsó a este proyecto. Lo adoptó en Guatemala en el verano de **1997** y, desde entonces, se convirtió [en su gran lección de vida](#).

Diego, que actualmente tiene **26 años**, nació dos años después que su hermano y siempre han demostrado ser una piña. Ahora, un año más, los dos han estado junto a su madre en **un día muy especial**.

https://www.antena3.com/novamas/gente/isabel-gemio-posa-sus-dos-hijos-aniversario-fundacion-estan-aqui-apoyando_2025022567bdb4f18b377d0001983a09.html

Isabel Gemio vive una emotiva noche junto a sus hijos en la gala solidaria de su fundación: 'Nunca se tira la toalla' (msn.es 24/02/2025)

Historia de Andrea Torrecilla 24/02/2025

Isabel Gemio ha vivido una velada inolvidable y muy emocionante. Un año más, **ha organizado un gran evento benéfico a favor de la entidad solidaria que preside**, cuyo objetivo es fomentar la investigación de enfermedades raras, como la [distrofia muscular de Duchenne que padece su hijo Gustavo](#). A partir de las 20:00 horas, numerosos rostros conocidos se han desplazado hasta el Real Casino de Madrid para disfrutar de la cena conmemorativa del XVII aniversario de la organización que lleva su nombre y en la que ha estado acompañada por **sus hijos**.



Isabel Gemio con sus hijos en el aniversario de su fundación

Una cena en la que todo está pensado al detalle y en la que participan numerosas personalidades del mundo de la empresa, cultura, sociedad, deporte y comunicación, de forma totalmente desinteresada y cuya recaudación irá destinada a su fin fundacional: la financiación de proyectos de investigación biomédica en enfermedades raras. Además, la conocida presentadora ha estado acompañada por sus dos hijos, Gustavo (28) y Diego (25). El mayor es precisamente el origen de la fundación ya que padece distrofia muscular de Duchenne, una de esas enfermedades consideradas raras."Esta enfermedad es cruel y terrible, pero tengo la suerte y la bendición de tener a mi hijo en mi vida", ha dicho ante los asistentes



Isabel Gemio con sus hijos en el aniversario de su fundación

Fue Gustavo quien hizo que [Isabel Gemio comenzara a fomentar la investigación de enfermedades raras](#) y que se faciliten más medios por parte de la administración para la investigación de las enfermedades raras. De hecho, para la periodista, su hijo Gustavo es el "gran maestro" de su vida. Así lo aseguró recientemente a ¡HOLA!, añadiendo: "Él me ha enseñado a ser feliz a pesar del sufrimiento. Me ha enseñado a disfrutar del momento. Aunque tiene lo que tiene, él sonríe". Nada más llegar al emblemático edificio de Madrid situado en el centro de la capital, ha posado junto a sus dos hijos, quienes han querido estar junto a su madre en esta noche tan importante para los tres: "Quieren estar a mi lado. Así ven todo lo que hay detrás porque somos solo tres personas en la fundación. Nunca se tira la toalla", ha contado a los medios de comunicación allí presentes.



Isabel Gemio con sus hijos en el aniversario de su fundación



Isabel Gemio en el aniversario de su fundación

Para la ocasión, la presentadora ha optado por un elegante mono negro con transparencias en la parte superior, que le da un toque sofisticado y moderno. Tanto los puños como el cuello son en blanco, dando así un toque de luz a su vestimenta. Además, ha optado por combinarlo con un cinturón fino en oscuro y un pequeño detalle en metálico, estilizando así su figura. Su hijo, por su parte, ha optado por un look más rompedor y llamativo compuesto por un abrigo de pelo con un traje en oscuro y unos calcetines estampados en tonos amarillos y negros.



Isabel Gemio en el aniversario de su fundación



Isabel Gemio con su hijo en el aniversario de su fundación

Posteriormente, han ido llegando el resto de los asistentes como **Pedro Piqueras, Paula Vázquez o Enrique Cerezo**. Todos ellos han disfrutado de una exquisita cena [degustando un menú diseñado y](#) elaborado para la ocasión por **Paco Roncero y la chef Eva Arguiñano** ha sido la encargada de ofrecer el postre. Además, la cena ha estado amenizada por **Pastora Soler y Arcángel**, quien ha deleitado a todos por su gran talento flamenco.



Paula Vázquez e Isabel Gemio en el 17 aniversario de de Fundación Isabel Gemio



Paula Vázquez en el 17 aniversario de de Fundación Isabel Gemio



Pedro Piqueras, Isabel Gemio y Pedro Ruiz en el 17 aniversario de Fundación Isabel Gemio



Pastora Soler en el 17 aniversario de Fundación Isabel Gemio



Enrique Cerezo en el 17 aniversario de de Fundación Isabel Gemio

Pero eso no ha sido todo. **Pedro Ruiz, José Manuel Parada o Cristina Tárrega**, entre otros, también han podido deleitarse con actuaciones de la polifacética artista Celia Muñoz, del Mago Scott y otras muchas sorpresas, como la posterior fiesta amenizada por **Sofía Cristo**. Entre los galardonados este año se encuentra **Pepe Navarro**, quien está [muy involucrado en la fundación Isabel Gemio](#). Cabe recordar, que el año pasado ganó el conocido programa de televisión, El Desafío de Antena 3, y tras ello, donó 9.000 euros del premio a la Fundación Isabel Gemio. "Ella hace una labor a veces frustrante porque se enfrenta a 7.000 enfermedades, dentro de las cuales algunas son siete personas en todo el mundo las que la tiene", declaró en ese momento el periodista.



Pepe Navarro e Isabel Gemio en el aniversario de su fundación



Cristina Tárrega e Isabel Gemio en el 17 aniversario de Fundación Isabel Gemio



Sofía Cristo e Isabel Gemio en el 17 aniversario de Fundación Isabel Gemio



Isabel Gemio en el aniversario de su fundación

<https://www.msn.com/es-es/entretenimiento/other/isabel-gemio-vive-una-emotiva-noche-junto-a-sus-hijos-en-la-gala-solidaria-de-su-fundaci%C3%B3n-nunca-se-tira-la-toalla/ar-AA1zHOEE>

Isabel Gemio se derrumba en 'Mañaneros' tras la sorpresa de su hijo más pequeño: "Esto no me gusta" (marca.com 25/02/2025)

La presentadora ha visitado el plató del espacio de La 1



- **SMM**
25/02/2025 - 15:52 CET
 - **Televisión.** [Isabel Gemio revela el motivo por el que se retiró de la televisión: "A mí me quitaron en los despachos"](#)

Este martes, 25 de febrero, 'Mañaneros' ha tenido una entrega muy especial con la visita de **Isabel Gemio**. Para sorpresa de todos, la icónica presentadora no ha visitado el espacio de La 1 de TVE para hablar sobre su vida profesional, sino para sincerarse sobre uno de los aspectos más íntimos de su vida privada: **la enfermedad rara que sufre y padece su hijo Gustavo**.

La periodista ha contado que **trabaja desde hace 17 años para recaudar dinero en la investigación de enfermedades raras** como la de su hijo mayor, que en este caso está relacionada con la **distrofia muscular**. "En los primeros años que **no era capaz de aceptar la enfermedad, mi mente era tan oscura**", ha reconocido, detallando que "el mundo no está preparado para personas con discapacidad".

Isabel Gemio se rompe: "No les gusta que yo vaya llorando por los platós"

Lo que seguramente no se esperaba la invitada es que el programa le había preparado una sorpresa. **Diego, su hijo más pequeño, le ha enviado un cariño y emotivo mensaje** que ha provocado las lágrimas de Isabel. **"El corazón lo tenemos lleno Gustavo y yo gracias a ti y por toda tu labor y carrera, eres enorme"**, le ha dicho su hijo.

"Esto no... Perdonadme. No me gusta y además a ellos no les gusta que yo vaya llorando por los platós eh. Es que a mi no me gusta pero estoy en un momento de mi vida tan sensible", ha reaccionado la presentadora, que no ha podido evitar romperse en pleno directo.



Tras ello, Adela le ha preguntado si estas cosas también se las dice en privado: **"Sí, me ha escrito cartas de llorar por mi cumpleaños y me felicita en el día del padre y de la madre. Pero yo el día del padre le digo: 'bastante tengo con ser madre'. Yo con el padre ahí no quiero entrar"**, ha sentenciado Isabel Gemio, que se ha mostrado muy agradecida por la sorpresa.

<https://www.marca.com/tiramillas/television/2025/02/25/67bdd7ebe2704e51888b456d.html>



Isabel Gemio no puede reprimir las lágrimas tras recibir un mensaje en 'Mañaneros' (e-noticies.cat 25/02/2025)

Isabel Gemio ha sido entrevistada por Adela González en 'Mañaneros', con un mensaje sorpresa.

25/02/2025 14:59:00h

Xavi Oller

Isabel Gemio ha protagonizado un emotivo momento en el programa 'Mañaneros', donde acudió para hablar sobre la labor que realiza con su fundación. [Desde hace 17 años es dedica a la recaudación de fondos](#) para la investigación de enfermedades raras. Su implicación en esta causa tiene un motivo muy personal: su hijo Gustavo padece una distrofia muscular que lo hace dependiente.

Durante la entrevista con [Adela González, la periodista confesó lo difícil que fue aceptar](#) la enfermedad en los primeros años. **"En los primeros años que no era capaz de aceptar la enfermedad, mi mente era tan oscura"**, compartió, a la vez que lamentó la falta de inclusión en la sociedad. "El

mundo no está preparado para personas con discapacidad", expresó Isabel Gemio.

Además, le tenían preparada una sorpresa muy especial. Su hijo Diego, el menor, le envió un mensaje de cariño a través de los micrófonos de '[Mañaneros](#)', que logró conmovérsela profundamente. **"El corazón lo tenemos lleno Gustavo y yo gracias a ti y por toda tu labor y carrera, eres enorme"**, expresaba.



Isabel Gemio no puede reprimir las lágrimas tras recibir un mensaje en 'Mañaneros' | RTVE

Ante estas palabras, Isabel Gemio no pudo contener la emoción: "Esto no... Perdonadme. **No me gusta y además a ellos no les gusta que yo vaya llorando por los platos eh.** Es que a mí no me gusta, pero estoy en un momento de mi vida tan sensible", reaccionó visiblemente afectada.

Adela González quiso saber si su hijo le expresaba esas cosas también en privado: "Sí, me ha escrito cartas de llorar por mi cumpleaños y me felicita en el día del padre y de la madre. **Pero yo el día del padre le digo: 'bastante tengo con ser madre'. Yo con el padre ahí no quiero entrar**", respondió Isabel Gemio, haciendo referencia a su expareja, quien los abandonó.

En ese punto, [Adela González en 'Mañaneros' le preguntó directamente](#): "¿Y el padre dónde está?". A lo que Isabel respondió con naturalidad: **"Ah, no**

sé, supongo que en Cuba, que se está muy bien en Cuba por cierto. Ya me gustaría a mí".

Isabel Gemio explicó que siempre ha sentido la necesidad de una figura paterna para sus hijos. "Sola tampoco, me hubiera gustado una figura paterna que es importante para los hijos sobre todo cuando son pequeños... **pero claro ahí no quiero entrar porque no quiero réplicas**", afirmó, dejando claro que no deseaba profundizar más en el tema.

"Mis hijos hubieran sido más felices y no habrían sufrido tanto como han sufrido si hubiera estado. Para ser padre tienes que estar y me sabe mal por mis hijos que me haya equivocado tanto (por la persona de la que se enamoró)", [reconoció en directo en 'Mañaneros'](#). A pesar del dolor, aseguró no guardar rencor. **"Pero no tengo rencor, yo asumo mi pasado, no me arrepiento, hay que asumir la vida"**.

<https://e-noticies.cat/tveoes/noticias/isabel-gemio-no-puede-reprimir-las-lagrimas-tras-recibir-mensaje-mananeros>

Isabel Gemio o cómo lucir transparencias de forma elegante a los +60 años (o a cualquier edad) (larazon.es 25/02/2025)

En la gala solidaria de su fundación en el Real Casino de Madrid.

- De Isabel Gemio a Mariló Montero, los looks más comentados de la fiesta previa a MBFWM 2025
- De Eva González a Paula Vázquez o Isabel Gemio, los mejores looks de los Premios Iris



Isabel Gemio con look de gala.Gtres

GEMMA MARTOS

Creada: 25.02.2025 10:21

Porque ha vuelto a demostrar que no hay edad para lucir transparencias, e Isabel Gemio está abonada a esta tendencia. Ya sea en faldas, body, camisa o vestidos. Las transparencias son elegantes para las noches de invierno y ella nos lo deja claro siempre cuando llega la temporada más fría del año, en esta noche de gala benéfica en Madrid. **Isabel Gemio ha vivido una velada inolvidable y muy emocionante.** Un año más, ha organizado un gran evento benéfico a favor de la entidad solidaria que preside, cuyo objetivo es fomentar la investigación de enfermedades raras, como la distrofia muscular de Duchenne que padece su hijo Gustavo, en el Real Casino de Madrid.

Una velada en la que no han faltado muchos de sus amigos, y nosotras hemos querido analizar su estilismo para una noche tan importante. Un elegante mono negro con transparencias en la parte superior, que le da un toque elegante, con los puños como el cuello son en blanco, y una flor al cuello. Porque **Isabel Gemio también ha querido apuntarse a la tendencia de la transparencias que pisan fuerte este 2025**, también para las **mujeres +50**. Bien sea creadas a través de tejidos semitransparentes como tules o de tejidos de red, más que presentes el pasado verano, las prendas transparentes han estado presentes en las colecciones de 77,3% de las firmas de moda, tal y como apunta Tagwalk, convirtiéndose así en la fórmula más repetida.



Isabel Gemio.Gtres

Un estilismo que combina tendencia con prendas clásicas, y que Isabel Gemio ha sabido defender a la perfección en esta noche importante para ella.

[Isabel Gemio o cómo lucir transparencias de forma elegante a los +60 años \(o a cualquier edad\)](#)

La emocionante noche de Isabel Gemio junto a sus hijos (eldiarioalerta.com 25/02/2025)

Diego, hijo menor de Isabel Gemio, impacta con su cambio de estilo y carrera artística como diseñador gráfico y tatuador. Su madre celebró una gala benéfica para financiar la investigación de enfermedades raras.

GALA ISABEL GEMIO ISABEL GEMIO HIJOS



Isab

el Gemio y su hijo, Diego Manrique. / Raúl Terrel / Archivo

La presentadora **Isabel Gemio** vivió una noche llena de emociones junto a su familia y amigos en la gala solidaria de su fundación, un evento anual que tiene como objetivo fomentar la investigación de **enfermedades raras**, como la **distrofia muscular de Duchenne**, que padece su hijo mayor, Gustavo.

El evento, celebrado en el **Real Casino de Madrid**, reunió a numerosas personalidades con el propósito de recaudar fondos para financiar proyectos científicos que ayuden a combatir estas enfermedades minoritarias. Durante la gala, Gemio estuvo acompañada de sus dos hijos, **Gustavo, de 28 años, y Diego, de 26**, quienes mostraron su apoyo incondicional a la causa de su madre.

Diego Gemio: diseñador gráfico y tatuador

Uno de los aspectos que más llamó la atención en el evento fue la presencia de **Diego, el hijo menor de Isabel Gemio**, quien ha experimentado un notable cambio en su estilo y trayectoria profesional. Con 26 años, Diego se ha consolidado como **diseñador gráfico y tatuador**, destacando por su creatividad y pasión por el arte.

El joven lució un look llamativo con el cabello recogido en **trenzas**, un **abrigo negro**, un **traje oscuro** y unos **calcetines amarillos**, que aportaban un toque distintivo a su estilo. Su gran parecido con su padre, el escultor cubano **Nilo Manrique**, con quien Isabel Gemio estuvo casada hasta 2005, también fue un tema comentado durante la velada.

Un vínculo inquebrantable con su hermano Gustavo

Más allá de su evolución profesional, Diego mantiene una relación muy estrecha con su hermano mayor, Gustavo. Según Isabel Gemio, su conexión es fuerte y ha sido clave para enfrentar juntos los desafíos que la enfermedad ha supuesto en sus vidas.

"Hemos vivido cosas maravillosas, de mucho amor. Entre los tres hemos construido un muro ante el dolor", expresó la presentadora, quien ha dedicado su vida al cuidado de su hijo Gustavo. En su libro **"Mi hijo, mi maestro"**, Gemio relata cómo ha aprendido a ser feliz pese a las dificultades.

La lucha incansable de Isabel Gemio por la investigación médica

Desde que su hijo Gustavo fue diagnosticado con **distrofia muscular de Duchenne**, Isabel Gemio ha trabajado incansablemente para promover la investigación de esta enfermedad. A lo largo de los años, ha logrado crear una red de apoyo que permite mejorar la calidad de vida de muchas familias afectadas por enfermedades raras.

"Yo puedo pagarme dos cuidadores, un fisio, personas que me ayudan... pero no todas las familias pueden hacerlo, por eso es tan importante seguir luchando", declaró la presentadora.

Su historia es un testimonio de resiliencia, amor y compromiso con la ciencia, valores que ha inculcado en sus hijos, quienes hoy la acompañan en su misión solidaria.

<https://www.eldiarioalerta.com/articulo/sociedad-espana/emocionante-noche-isabel-gemio-junto-hijos/20250225165219552997.html>

La Fundación Isabel Gemio celebra su XVII Aniversario con una cena solidaria en el Real Casino de Madrid. (proyectogarlo.es 26/02/2025)

Posted at 18:35h in ESCULTOR MARCO AUGUSTO, NOTICIAS by Juanjo Garlo 0 Comments
0 Likes

El Escultor cordobés internacional Marco Augusto Dueñas ha colaborado con su obra Contradizione en la subasta benéfica para la recaudación de fondos...



El Real Casino de Madrid acogió el lunes 24 de febrero la celebración del XVII aniversario de la Fundación Isabel Gemio con una cena solidaria, cuyo objetivo era recaudar fondos para la financiación de proyectos de investigación biomédica en enfermedades raras.

A la velada acudieron amigos y colaboradores de la fundación, caras conocidas del mundo de la cultura, la ciencia, la empresa, el deporte y la comunicación, como Pedro Piqueras, Enrique Cerezo, Paula Vázquez, Pedro Ruíz, y muchos más; todos ellos quisieron acompañar a Isabel Gemio un año más y ayudarle a dar

visibilidad a estas patologías, que conllevan un alto riesgo de muerte o invalidez crónica.



Para Isabel Gemio, presidenta de la fundación, ha sido una “noche mágica, en la que además hemos anunciado un sueño para nosotros, porque vamos a sacar una convocatoria pública de investigación para financiar a todos aquellos científicos que trabajan para encontrar una cura para las enfermedades raras”.

Más de 250 personas disfrutaron de una velada gastronómica, marcada por la colaboración de prestigiosos chefs. Paco Roncero diseñó y elaboró un menú exclusivo para la ocasión, mientras que Eva Arguiñano sorprendió a los asistentes con un postre especial, brindando una experiencia única que fusionó gastronomía, cultura y ciencia, todo ello en favor de la investigación.



Esta propuesta gastronómica se enmarcó en un ambiente cálido y exclusivo, donde la música y el arte también tuvieron un papel destacado.

La velada contó el flamenco de Arcángel y con la actuación de Pastora Soler, quien quiso dedicar unas palabras a la anfitriona: “te tienes que sentir orgullosa como madre, pero también como amiga de todos esos niños que tienen una enfermedad rara, a los que das visibilidad; gracias por tantos años de lucha, es un sueño poder colaborar contigo y hacer esto realidad”. La polifacética artista Celia Muñoz y el Mago Scott completaron la noche con su magia y entretenimiento y la Dj Sofía Cristo puso el punto final a una noche en la que, además, la fundación hizo entrega de sus premios “Mecenas de Oro”, que en esta ocasión han recaído en el periodista Pepe Navarro, la Asociación Pepa Llobet y Acidmedia.



La cena fue posible gracias a la colaboración de socios y empresas patrocinadores, como REAL CASINO DE MADRID, MINOR HOTELES, FUNDACIÓN CAJA BADAJOZ, FUNDACION LA CAIXA, FUNDACIÓN ATLÉTICO DE MADRID, PACO RONCERO, GRUPO DIA, BODEGAS MENDEZ ROJO, BODEGAS

PAIVA, ITALFARMACO, MIGUELAÑEZ, MARIO SANDOVAL, AMMA SEGUROS, CENTRO DE PSICOLOGÍA ÁLAVA REYES, ANTELO, DECORAPLANT, CASHMERE, LA AGENCIA DE AZAFATAS, TROCADERO, ROSISTIREM, KISS FM, SASSOT SOUND, Y ACIDMEDIA.

Además, los maestros Plensa, Mariscal y Marco Augusto Dueñas, Teresa Cucala, Pedro Casablanc, hostelerías de Extremadura y Insotel y Transmapi han colaborado solidariamente en la subasta benéfica.

Gracias a la solidaridad y generosidad de los asistentes, la recaudación íntegra irá destinada a la financiación de proyectos de investigación en las enfermedades raras, con el objetivo de conseguir una mejoría clínica con el tratamiento del que se pueden beneficiar las personas afectadas y sus familias.

Isabel Gemio quiso agradecer a todos los asistentes su compromiso con la investigación en enfermedades minoritarias, y recordó que “queda mucho por hacer, ya que estas enfermedades no se investigan lo suficiente porque no son rentables”. La Presidenta de la Fundación también agradeció a sus medios por su cobertura, y apoyo de siempre. Y a los fotógrafos que nos ayudaron

solidariamente Bernardo de Paz, Lorenzo Carnero y Rafael López. Y el agradecimiento enormemente al equipo de voluntarios por ayudar en el desarrollo del evento.

Sobre las enfermedades raras.



Las enfermedades raras, muchas veces de origen genético, son aquellas que afectan a menos de 5 personas por cada 10.000 habitantes, pero solo en España se estima que hay 3 millones de personas diagnosticadas con una de estas patologías. Se calcula que hay entre 5.000 y 7.000 enfermedades

raras, y pese a ser muy dispares entre ellas, se las agrupa a todas bajo la misma denominación.

Para la mayoría de estas enfermedades no hay cura, y pueden generar una discapacidad severa, creando una dependencia extrema de los afectados hacia sus cuidadores, sin embargo, con un tratamiento y cuidado adecuados, su esperanza de vida es mayor. El impacto emocional es considerable, y las dificultades diarias son inmensas.

El gasto económico que tienen estas enfermedades en los diferentes ámbitos es enorme. Estos pacientes consumen una gran cantidad de recursos sanitarios, ya que necesitan atención por equipos multidisciplinarios en todas las fases de la enfermedad. En fases avanzadas, el consumo de material ortopédico, sillas de

ruedas, aparatos de ventilación asistida domiciliaria cuando es preciso u otros productos es muy elevado.

CLIC AQUÍ PARA COLABORAR CON LA FUNDACIÓN ISABEL GEMIO

Acerca de Fundación Isabel Gemio.



La Fundación Isabel Gemio para la Investigación de Distrofias Musculares y otras Enfermedades Raras, nace en 2008 con el objetivo de:

Divulgar la existencia de estas desconocidas patologías.

Financiar y fomentar líneas de investigación científica que buscan

el tratamiento o cura de estas enfermedades minoritarias y la mejora de la calidad de vida de las personas afectadas y sus familias.

Financiación de proyectos científicos para el estudio de enfermedades raras.

Formación de investigadores y profesionales, esenciales para un diagnóstico certero y para avanzar en el estudio de estas enfermedades poco frecuentes.

Mejorar la infraestructura de laboratorios, creación de bio-bancos y bases de datos de pacientes para optimizar los tratamientos.

Divulgación de la labor investigadora, acercando los avances a los pacientes y sus familias.

Apoyo a las asociaciones de pacientes y colaboración con otras entidades con objetivos similares.

Hazte #socio a través de la web: <https://www.fundacionisabelgemio.com/colabora>

→Envía un #Bizum al 05920 con la cantidad que desees.

Become a #member through the website:

<https://www.fundacionisabelgemio.com/colabora>

→Send a #Bizum to 05920 with the amount you want.

FUNDACIÓN ISABEL GEMIO

CALLE GARIBAY, 7, 3º DERECHA, Madrid, Spain

911 10 31 58

fundacion@fundacionisabelgemio.com

[fundacionisabelgemio.com](https://www.fundacionisabelgemio.com)

<https://proyectogarilo.es/la-fundacion-isabel-gemio-celebra-su-xvii-aniversario-con-una-cena-solidaria-en-el-real-casino-de-madrid/>

La Fundación Isabel Gemio celebra su XVII aniversario con una cena solidaria en el Real Casino de Madrid (revistaurbanity.com 26/02/2025)



REDACCIÓN URBANITY

El pasado 25 de febrero, la Fundación Isabel Gemio celebró su **XVII aniversario** con una cena solidaria en el **Real Casino de Madrid**, un evento cargado de emoción y compromiso cuyo objetivo principal fue la **recaudación de fondos para la investigación biomédica en enfermedades raras**.





















































Una noche mágica en apoyo a la investigación

El evento reunió a más de **250 asistentes**, entre los que se encontraban destacadas personalidades del mundo de la **cultura, la ciencia, la empresa, el deporte y la comunicación**, como Pedro Piqueras, Enrique Cerezo, Paula Vázquez y Pedro Ruíz, quienes quisieron mostrar su apoyo a esta causa.

Para **Isabel Gemio**, presidenta de la Fundación, la velada fue un momento de gran significado: *“Ha sido una noche mágica, en la que además hemos anunciado un sueño para nosotros: vamos a lanzar una convocatoria pública de investigación para financiar a todos aquellos científicos que trabajan en la búsqueda de una cura para las enfermedades raras.”*

Alta gastronomía y espectáculos en una velada solidaria

La cena, diseñada para ofrecer una experiencia inolvidable, contó con un **menú exclusivo elaborado por Paco Roncero**, mientras que **Eva Arguiñano sorprendió con un postre especial**. La fusión entre alta gastronomía, cultura y ciencia convirtió la noche en un evento único.

Además, la música y el arte jugaron un papel fundamental con las actuaciones del cantaor **Arcángel** y la cantante **Pastora Soler**, quien dedicó unas emotivas palabras a la anfitriona. La velada también contó con el talento de la ventrílocua **Celia Muñoz**, la magia de **Mago Scott** y el cierre musical a cargo de la DJ **Sofía Cristo**.



























Premios Mecenass de Oro y una subasta solidaria

Durante la gala, la Fundación Isabel Gemio entregó los **premios “Mecenas de Oro”**, que este año reconocieron la labor del periodista **Pepe Navarro**, la **Asociación Pepa Llobet** y **Acidmedia**.

Además, se llevó a cabo una **subasta benéfica** en la que colaboraron grandes nombres del arte y la cultura, como **Jaume Plensa**, **Javier Mariscal** y **Marco Augusto Dueñas**, junto a entidades y empresas solidarias.

Compromiso con la investigación en enfermedades raras

Gracias a la solidaridad de los asistentes y el apoyo de socios y patrocinadores, **la recaudación íntegra del evento se destinará a la financiación de proyectos de investigación en enfermedades raras**. Estas patologías, que afectan a menos de 5 personas por cada 10.000 habitantes, tienen un impacto devastador en la vida de quienes las padecen y sus familias, generando **altos costes sanitarios y una gran dependencia**.

“Queda mucho por hacer, ya que estas enfermedades no se investigan lo suficiente porque no son rentables”, recordó Isabel Gemio, haciendo un llamado a la conciencia social y la colaboración para seguir avanzando en la búsqueda de tratamientos y una mejor calidad de vida para los pacientes.

Sobre la Fundación Isabel Gemio

Creada en **2008**, la Fundación Isabel Gemio trabaja incansablemente para **divulgar, financiar y fomentar la investigación científica** sobre enfermedades raras. Su labor se enfoca en:

- **Financiación de proyectos científicos** para el estudio y tratamiento de estas patologías.
- **Formación de investigadores y profesionales** en el diagnóstico y manejo de estas enfermedades.
- **Mejora de infraestructuras científicas**, como laboratorios y bio-bancos.
- **Divulgación y apoyo a pacientes y familias**, acercando los avances científicos a quienes más los necesitan.

Gracias a eventos como esta cena solidaria, la Fundación Isabel Gemio sigue dando pasos firmes en la lucha contra las enfermedades raras, apostando por la investigación como la única vía para cambiar la vida de miles de personas.

<https://revistaurbanity.com/estilodevida/la-fundacion-isabel-gemio-celebra-su-xvii-aniversario-con-una-cena-solidaria-en-el-real-casino-de-madrid/>



Imágenes del día: Pedro Piqueras acude a la cena solidaria de la Fundación Isabel Gemio (elespanol.com 27/02/2025)

https://www.elespanol.com/eldigitalcastillalamancha/multimedia/galeria-de-imagenes/20250227/imagenes-dia-pedro-piqueras-acude-cena-solidaria-fundacion-isabel-gemio/927437249_3.html

Isabel Gemio visita 'Plano General' (rtve.es 26/02/2025)

"Mi mayor pesadilla y pena es que mi hijo no se cure de su distrofia muscular, y mi mayor alegría es que pudiera andar"

"Me he sentido más libre en el pasado que ahora, pero España es plural y lo mejor es su gente"

Sábado 1 de marzo, a las 21:30 horas en La 2. Y el domingo, a las 6:30 horas en La 1, Canal 24 horas y TVE Internacional

26/02/2025 | 12:47 horas

Por PRENSA RTVE



Con motivo del Día de las Enfermedades Raras, el 28 de febrero, la periodista y presentadora de televisión Isabel Gemio es la invitada en '[Plano General](#)', el programa de entrevistas que dirige y presenta Jenaro Castro y que esta semana se emite el sábado 1 de marzo. Gemio habla abiertamente de su frustración y adversidad ante la distrofia muscular de Gustavo, uno de sus dos hijos, que es adoptado. Y añade entre lágrimas: "Siento que a mi hijo sano no le he dado todo lo que se merecía". Gemio reivindica la investigación, la ayuda y la solidaridad.

La presentadora, reciente concursante del programa de 'Bake off: famosos al horno', exige a nuestros políticos "más capacidad de diálogo" y pide a los ciudadanos que "no

pasemos a la hora de votar porque la política es todo, desde la farola que nos ponen a las pensiones o los hospitales". Gemio afirma haberse sentido "más libre en el pasado que ahora", y entiende que "en esta España plural lo mejor es la gente porque salimos adelante a pesar de todo lo que nos peleamos".

Isabel Gemio se ve como "una mujer nacida para luchar que llora a menudo, porque si no llorase enloquecería". Asimismo, comenta que prefiere "estar sola que mal acompañada. He amado muchísimo, si bien una mujer no está incompleta por no estar en pareja". Y que ya no le interesa "el sexo de aquí te pillo y aquí te mato". La periodista se somete a todas las secciones del programa: La semblanza (dedicada al aspecto biográfico y profesional de los invitados en la que participa su amigo, periodista y también presentador Pepe Navarro); Sala de prensa (en la que los personajes hablan de asuntos de actualidad); En un rincón del alma (relativa al aspecto humano de los entrevistados); Primer plano (en la que el personaje se somete a un test de actualidad, reflejos e ingenio); y El muro (en la que el personaje entrevistado deja una frase firmada de su puño y letra como filosofía de su propia personalidad).

<https://www.rtve.es/rtve/20250226/isabel-gemio-visita-plano-general/16466791.shtml>

Isabel Gemio regresa a la televisión de la mano de este conocido programa de TVE(larazon.es 27/02/2024)

La comunicadora extremeña recientemente ha participado en el concurso 'Bake Off: Famosos al Horno' de La 1



Isabel Gemio en 'Plano General' RTVE

ENRIQUE CASTILLA

Creada: 27.02.2025 10:30

Última actualización: 27.02.2025 10:30

La periodista y presentadora [Isabel Gemio](#) será la invitada esta semana del programa '[Plano General](#)', dirigido y presentado por [Jenaro Castro](#). La emisión tendrá lugar este viernes 7 de marzo a las 22:00 horas en La 2 y contará con una reposición el domingo a las 6:30 horas en La 1, Canal 24 Horas y TVE Internacional.

Durante la conversación, Gemio se mostrará sincera y conmovedora al abordar uno de los aspectos más dolorosos de su vida: la [enfermedad de su hijo Gustavo](#), quien padece [distrofia muscular](#). "Mi mayor pesadilla y pena es que mi hijo no se cure de su **distrofia muscular, y mi mayor alegría es que pudiera andar**", confiesa la periodista extremeña entre lágrimas. Además, reconoce que esta situación la ha llevado a cuestionarse su papel como madre: "**Siento que a mi hijo sano no le he dado todo lo que se merecía**". En este sentido, reivindica la importancia de la investigación médica y la solidaridad con quienes enfrentan enfermedades raras.



Jenaro Castro e Isabel Gemio en 'Plano General'RTVE

A lo largo de la entrevista, [Isabel Gemio](#) también reflexionará sobre la actualidad política y social del país. En su opinión, **España es un país plural** en el que, a pesar de las diferencias, **"lo mejor es su gente porque salimos adelante a pesar de todo lo que nos peleamos"**. Sin embargo, admite que se ha sentido **"más libre en el pasado que ahora"** y exige a los políticos **"más capacidad de diálogo"**. Asimismo, hace un llamado a la ciudadanía para que no se desentienda de la política: **"No pasemos a la hora de votar, porque la política es todo, desde la farola que nos ponen hasta las pensiones o los hospitales"**.



isabelgemio_oficial

Audio original

Ver perfil



Gracias, Paula.

Ver más en Instagram






587 Me gusta

isabelgemio_oficial

Gracias @paulavazqueztv por tus abrazos, por tus generosas palabras. Haber conocido tu sensibilidad, y tu profesionalidad, ha sido de lo mejor que me llevo. Yo, también he vivido muchos momentos bonitos en esta profesión, y tu despedida, nunca la olvidaré. No es habitual tanta generosidad entre compañeras. Hay que tener un corazón muy noble y brillar mucho con luz propia para verbalizar la admiración hacia otra compañera. A mí me encanta admirar. Y a ti, te admiro, y ya te quiero.

A los compañeros, gracias, también por ese momento: @sandovalizateoficial, todo un descubrimiento.

@lidiatorrentanca, bella por dentro y por fuera.

@carmenmoralesoficial, mi cariño será para siempre.

@nagore_robles, comenzaste ácida, pero terminaste dulce, porque eres más tierna de lo que quieres aparentar, me llevo tu abrazo y tus palabras de cariño.

@mario_marzo; tampoco olvidaré tus gestos de buen compañero. Y, que conste en acta, no te robé ningún bizcocho; 🍰

Benita, @maestro_joao, también me llevo nuestros momentos únicos y muchas palabras bonitas.

@polespargaro, el niño grande del grupo, también lo recordaré con cariño.

@_garbinemuguruza, la elegancia personificada en todo momento.

A estas alturas de mi vida, ya sé que cuando se dejan los egos apartados y se va con el corazón por delante, se hace más fácil la convivencia y aparece la mejor parte de cada uno.

Gracias Bake off, por permitirnos ser tal como somos. ❤️

Ver 45 comentarios

Añade un comentario...



Por otra parte, en el plano personal, la presentadora se mostrará introspectiva y sin miedo a compartir sus sentimientos. Se define a sí misma como **"una mujer nacida para luchar que llora a menudo, porque si no llorase enloquecería"**. Sobre su **vida sentimental**, asegura que **prefiere "estar sola que mal acompañada"** y que ha amado intensamente, aunque considera que una mujer no necesita una pareja para sentirse completa. También deja claro que **ya no le interesa "el sexo de aquí te pillo y aquí te mato"**. La entrevista seguirá la estructura habitual de 'Plano General', donde Gemio se someterá a distintas secciones que abordan tanto su vida profesional como personal. Entre ellas, 'La semblanza', en la que participará su amigo y periodista [Pepe Navarro](#), y 'En un rincón del alma', donde se explorará su lado más íntimo.



Isabel Gemio, presentadora de '¡Sorpresa, sorpresa!' Atresmedia

Por otra parte, en el plano personal, la presentadora se mostrará introspectiva y sin miedo a compartir sus sentimientos. Se define a sí misma como **"una mujer nacida para luchar que llora a menudo, porque si no llorase enloquecería"**. Sobre su **vida sentimental**, asegura que **prefiere "estar sola que mal acompañada"** y que ha amado intensamente, aunque considera que una mujer no necesita una pareja para sentirse completa. También deja claro que **ya no le interesa "el sexo de aquí te pillo y aquí te mato"**. La entrevista seguirá la estructura habitual de 'Plano General', donde Gemio se someterá a distintas secciones que abordan tanto su vida profesional como personal. Entre ellas, 'La semblanza', en la que participará su amigo y periodista [Pepe Navarro](#), y 'En un rincón del alma', donde se explorará su lado más íntimo.

https://www.larazon.es/television/programas/isabel-gemio-regresa-television-mano-este-conocido-programa-tve_2025022767c01c87cbf1400001b18ca3.html

**Cena XVII aniversario Fundación Isabel Gemio (corresponsables.com
24/02/2025)**

24 de febrero | 19:15 - 22:00



**Lunes 24 de febrero
19:15 h.**

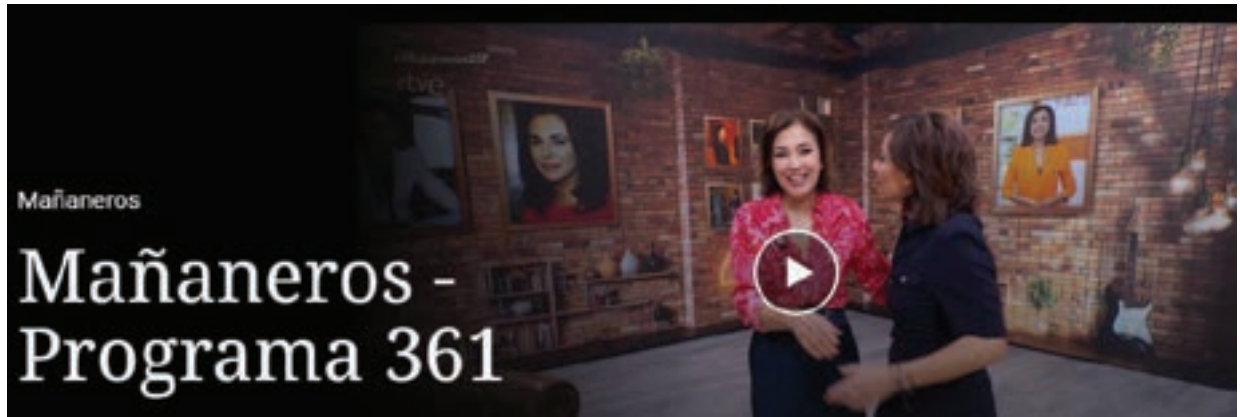
Real Casino de Madrid (Calle de Alcalá, 15)

La Fundación Isabel Gemio conmemora su **XVII Aniversario** con una cena solidaria en **el Real Casino de Madrid**, cuya recaudación irá destinada a la **financiación de proyectos de investigación biomédica en enfermedades raras**. Una enfermedad es considerada como “rara” cuando afecta a menos de 5 personas por cada 10.000 habitantes, pero solo en **España se estima que hay cerca de 3 millones de personas diagnosticadas con una de estas patologías**.

Contaremos con la presencia de amigos de la Fundación del mundo de la empresa, cultura, sociedad, deporte y comunicación. **Pastora Soler** pondrá música, **Arcángel** nos dedicará su gran talento e inspiración flamenca y disfrutaremos de las actuaciones de la polifacética artista **Celia Muñoz**, del **Mago Scott** y otras muchas **sorpresas**.

<https://www.corresponsables.com/agenda/cena-xvii-aniversario-fundacion-isabel-gemio/>

Mañaneros. TVE 1 (25/02/2025)



<https://www.rtve.es/play/videos/mananeros/programa-361/16469312/>

Minutado: 02:00:49-02:23:37 (Total:22 min. 48 seg.)

Buenos días Madrid. Telemadrid (26/02/2025)

Buenos Días Madrid 26.02.2025 (10.30 - 11.30)



<https://www.telemadrid.es/programas/buenos-dias-madrid/Buenos-Dias-Madrid-25022025-1030-1130-2-2755844398--20250225104533.html>

Minutado: 00:41:31- 00:43:27 (Total: 1 min. 56 seg.)

Estando Contigo. CMMTV (25/02/2025)



<https://www.cmmedia.es/play/tv/estando-contigo/estando-contigo-25-02-2025.html>

Minutado: 01:14:30- 01:20:24 (Total: 5 min. 54 seg.)

Plano General. La2 (01/03/2025)



<https://www.rtve.es/play/videos/plano-general/plano-general-isabel-gemio/16472407/>

Minutado: 00:00:00- 00:29:50 (Programa completo. Total: 29 min. 50 seg.)

f u n d a c i ó n
isabel gemio

