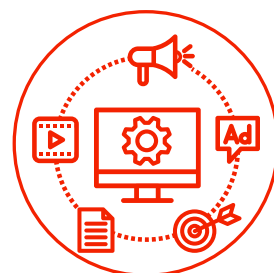




Nota de prensa - REPERCUSIÓN
Cena solidaria XVIII Aniversario Fundación Isabel Gemio
Marzo 2026

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

39
impactos



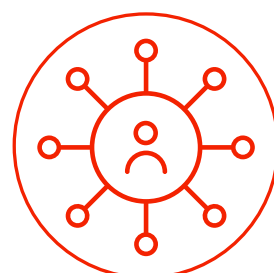
Valor publicitario
equivalente (VPE)

809.820 €



Impacto estimado
en usuarios

13.186.618
usuarios



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

msn.com 23/03/2026. La Fundación Isabel Gemio celebra 25 años ayudando a investigar las enfermedades raras	4
20minutos.es 23/03/2026. La Fundación Isabel Gemio celebra 25 años ayudando a investigar las enfermedades raras	6
abc.es 24/03/2026. Diego Manrique se deshace en halagos con su madre Isabel Gemio y con su hermano Gustavo	9
libertaddigital.com 24/03/2026. Isabel Gemio: "Hemos recaudado cerca de 100.000 euros"	10
diezminutos.es 24/03/2026. Las lágrimas de Isabel Gemio al hablar de la enfermedad de su hijo: "Él ya no puede cenar"	13
divinity.es 23/03/2026. Isabel Gemio posa con sus dos hijos, Gustavo y Diego Manrique: "Por la investigación de enfermedades raras"	16
elcomercio.es 24/03/2026. Diego Manrique se deshace en halagos con su madre Isabel Gemio y con su hermano Gustavo	20
vanitatis.elconfidencial.com 23/03/2026. Isabel Gemio nos confiesa los secretos de su noche más solidaria: "hemos recaudado cerca de 100.000 euros"	21
elespanol.com 24/03/2026. Isabel Gemio revela cómo avanza la enfermedad de su hijo Gustavo: "Ya no puede ni cenar, necesita mucho oxígeno"	29
diariosur.es 24/03/2026. Diego Manrique se deshace en halagos con su madre Isabel Gemio y con su hermano Gustavo	33
elnortedecastilla.es 24/03/2026. Diego Manrique se deshace en halagos con su madre Isabel Gemio y con su hermano Gustavo	34
europapress.tv 24/03/2026. PARTE 1: Isabel Gemio rompe a llorar al hablar de la enfermedad de su hijo "ya no puede cenar"	36
europapress.tv 24/03/2026. PARTE 2: Isabel Gemio rompe a llorar al hablar de la enfermedad de su hijo "ya no puede cenar"	37

hola.com 24/03/2026. Isabel Gemio, al borde de las lágrimas al hablar de la enfermedad su hijo Gustavo: "Necesita ya muchas horas de máquina de oxígeno"	38
hola.com 22/03/2026. La imagen que Isabel Gemio casi nunca comparte: sus hijos la arropan en el aniversario de su fundación	40
burgosconecta.es 24/03/2026. Diego Manrique se deshace en halagos con su madre Isabel Gemio y con su hermano Gustavo	55
infobae.com 22/03/2026. Isabel Gemio presume del lado más solidario de sus amigos gracias a su Fundación.....	56
lavanguardia.com 21/03/2026. Isabel Gemio: “La gente que viene esta noche lo hace a cambio de nada, son solidarios de verdad, sin postureo”	59
lavozdegalicia.es 24/03/2026. El desgarrador testimonio de Isabel Gemio sobre la enfermedad de su hijo: «Ya no puede cenar»	72
noroestemadrid.com 23/03/2026. La Fundación Isabel Gemio celebra su XVIII aniversario con una cena solidaria en el Círculo de Bellas Artes de Madrid	75
russpain.com 23/03/2026. Salida familiar de Isabel Gemio cómo la fundación celebra 18 años de lucha contra enfermedades raras	79
theobjective.com 24/03/2026. Isabel Gemio (64) rompe a llorar al hablar de la enfermedad de su hijo: «Necesita muchas horas de máquina de oxígeno; solo pido que se cure»	82
telecinco.es 24/03/2026. Isabel Gemio, emocionada, habla del avance de la enfermedad de su hijo Gustavo: "Ya no puede cenar"	87
revistaurbanity.com 23/03/2026. La Fundación Isabel Gemio reúne en Madrid a casi 370 personas en una cena solidaria por la investigación de enfermedades raras	92
cadena100.es 25/03/2026. Las lágrimas contenidas de Isabel Gemio al hablar del avance de la enfermedad de su hijo Gustavo: "No es fácil para él"	102
eleconomista.es 24/03/2026. Isabel Gemio rompe a llorar al hablar del avance de la enfermedad de su hijo Gustavo: "Ya no puede cenar"	104

mundodeportivo.com 24/03/2026. Isabel Gemio, devastada al hablar del estado de su hijo, que padece distrofia muscular de Duchenne: "Ya no puede cenar"	116
divinity.es 24/03/2026. Isabel Gemio, rota al hablar de las complicaciones en la enfermedad de su hijo: "Ya no puede cenar	119
diariodesevilla.com 26/03/2026. La emoción de Isabel Gemio al hablar de la grave enfermedad de su hijo	123
eldebate.com 26/03/2026. Isabel Gemio revela cómo avanza la enfermedad de su hijo: «No puede cenar, necesita muchas horas de oxígeno».....	126
canarias7.es 24/03/2026. Diego Manrique se deshace en halagos con su madre Isabel Gemio y con su hermano Gustavo.....	130
europapress.es 22/03/2026. Isabel Gemio presume del lado más solidario de sus amigos gracias a su Fundación.....	132
elcorreo.com 24/03/2026. Diego Manrique se deshace en halagos con su madre Isabel Gemio y con su hermano Gustavo.....	137
hola.com 25/03/2026. El dardo de Diego Manrique, hijo de Isabel Gemio, al ser preguntado por su padre: "Ella es la que siempre ha estado"	139
diariovasco.com 24/03/2026. Diego Manrique se deshace en halagos con su madre Isabel Gemio y con su hermano Gustavo	141
officialpres.es 30/03/2026. La dura confesión de Isabel Gemio sobre su hijo: “Ya no puede ni cenar y necesita muchas horas de oxígeno”	145
huelvaInformacion.es 26/03/2026. La emoción de Isabel Gemio al hablar de la grave enfermedad de su hijo	142
Ahora Sonsoles. Antena 3. 24/03/2026	148

msn.com 23/03/2026. La Fundación Isabel Gemio celebra 25 años ayudando a investigar las enfermedades raras

Historia de 20 minutos |



La Fundación Isabel Gemio celebra 25 años ayudando a investigar las enfermedades raras

La **Fundación Isabel Gemio** ha celebrado su XVIII aniversario con una cena solidaria en el Círculo de Bellas Artes de Madrid, consolidándose como uno de los eventos benéficos de referencia en apoyo a la investigación de **enfermedades raras y distrofias musculares**.

La gala reunió a cerca de 370 asistentes, durante el evento, Isabel Gemio destacó el carácter auténticamente solidario de los asistentes: personas que "vienen a cambio de nada", movidas por el compromiso social y la conciencia de apoyar una causa que afecta a miles de familias.

El acto contó con las **actuaciones de la soprano internacional Ainhoa Arteta**, el humor de **Los Morancos** y la música de Los Alpresa, así como con un menú solidario elaborado por el chef Estrella Michelin Mario

Sandoval, todos ellos colaboradores habituales de la Fundación que participan de forma altruista.

Entre los asistentes destacaron **numerosas personalidades del mundo de la cultura, la comunicación y la empresa**, que quisieron mostrar su apoyo a la labor de la entidad en una velada que combinó compromiso, emoción y reconocimiento. Mario Sandoval, Sandra Golpe, Lidia Torrent, Carmen Lomana, **Antonia de L'Atte**, Enrique del Pozo, Joaquín Torres, **Pepe Navarro**, Pedro Trapote y Begoña García Vaquero, Pepa Muñoz, Nuria González, quien adquirió en subasta una experiencia en ZEM Altea por 8000 euros, Sandra García Sanjuan, **Loles León, premiada con el Mecenazgo de oro de la Fundación**, Alberto Cerdán, Demo y muchos más.

La cena fue posible gracias a la **colaboración de socios y empresas patrocinadores**, como Vilaplana Catering, Círculo De Bellas Artes, A-Cero, Aquanaria, Burdinola, Clínicas Casandra, El Qüenco De Pepa, Elite Excellence, Foreo, Massumeh, Fundación Caja Badajoz, Fundación Atlético De Madrid, **Fundación ONCE**, Mario Sandoval y Coque, Bodegas Méndez Rojo, Bodegas Emilio Moro, Italfarmaco, La Agencia De Azafatas, Kiss Fm, Sassot Sound, Pascual, Rituals, Ginebras Saint Clair, Viceroy, Fundación Cajasol, Enrique Tomás y Acidmedia

Gracias a la solidaridad y generosidad de todos, la recaudación íntegra irá destinada a la financiación de **proyectos de investigación en enfermedades minoritarias**.

La Presidenta de la Fundación agradeció a sus medios por su cobertura, y apoyo de siempre, a los voluntarios y a los fotógrafos que prestaron sus servicios altruistamente Bernardo de Paz, Lorenzo Carnero y Carlos Robles Caraja.

<https://www.msn.com/es-es/entretenimiento/other/la-fundaci%C3%B3n-isabel-gemio-celebra-25-a%C3%B1os-ayudando-a-investigar-las-enfermedades-raras/ar-AA1ZdLjx?apiversion=v2&domshim=1&noservercache=1&noservertelemetry=1&batchservertelemetry=1&renderwebcomponents=1&wcseo=1#:~:text=La%20Fundaci%C3%B3n%20Isabel%20Gemio%20celebra%2025%20a%C3%B1os,C%C3%ADrculo%20de%20Bellas%20Artes%20de%20Madrid%2C%20consolid%C3%A1ndose>

20minutos.es 23/03/2026. La Fundación Isabel Gemio celebra 25 años ayudando a investigar las enfermedades raras



Isabel Gemio y su hijo, junto a otra familia afectada por una enfermedad rara. Cedida / Fundación Isabel Gemio

[CAPACES](#)

NOTICIA

23 mar 2026 - 13:58

20MINUTOS |

La celebración tuvo lugar en una cena solidaria a la que acudieron numerosos rostros conocidos. Los recaudado ayudará a apoyar la investigación de las enfermedades raras

La **Fundación Isabel Gemio** ha celebrado su XVIII aniversario con una cena solidaria en el Círculo de Bellas Artes de Madrid, consolidándose como uno de los eventos benéficos de referencia en apoyo a la investigación de **enfermedades raras y distrofias musculares**.

La gala reunió a cerca de 370 asistentes, durante el evento, Isabel Gemio destacó el carácter auténticamente solidario de los asistentes: personas que “vienen a cambio de nada”, movidas por el compromiso social y la conciencia de apoyar una causa que afecta a miles de familias.

El acto contó con las **actuaciones de la soprano internacional Ainhoa Arteta**, el humor de **Los Morancos** y la música de Los Alpresa, así como con un menú solidario elaborado por el chef Estrella Michelin Mario Sandoval, todos ellos colaboradores habituales de la Fundación que participan de forma altruista.

Entre los asistentes destacaron **numerosas personalidades del mundo de la cultura, la comunicación y la empresa**, que quisieron mostrar su apoyo a la labor de la entidad en una velada que combinó compromiso, emoción y reconocimiento. Mario Sandoval, Sandra Golpe, Lidia Torrent, Carmen Lomana, **Antonia de L'Atte**, Enrique del Pozo, Joaquín Torres, **Pepe Navarro**, Pedro Trapote y Begoña García Vaquero, Pepa Muñoz, Nuria González, quien adquirió en subasta una experiencia en ZEM Altea por 8000 euros, Sandra García Sanjuan, **Loles León, premiada con el Mecenazgo de oro de la Fundación**, Alberto Cerdán, Demo y muchos más.

La cena fue posible gracias a la **colaboración de socios y empresas patrocinadores**, como Vilaplana Catering, Círculo De Bellas Artes, A-Cero, Aqunaria, Burdinola, Clínicas Casandra, El Quienco De Pepa, Elite Excellence, Foreo, Massumeh, Fundación Caja Badajoz, Fundación Atlético De Madrid, **Fundación ONCE**, Mario Sandoval y Coque, Bodegas Méndez Rojo, Bodegas Emilio Moro, Italfarmaco, La Agencia De Azafatas, Kiss Fm, Sassot Sound, Pascual, Rituals, Ginebras Saint Clair, Viceroy, Fundación Cajasol, Enrique Tomás y Acidmedia

Gracias a la solidaridad y generosidad de todos, la recaudación íntegra irá destinada a la financiación de **proyectos de investigación en enfermedades minoritarias**.

La Presidenta de la Fundación agradeció a sus medios por su cobertura, y apoyo de siempre, a los voluntarios y a los fotógrafos que prestaron sus servicios altruistamente Bernardo de Paz, Lorenzo Carnero y Carlos Robles Caraja.



Isabel Gemio junto a sus hijos, Gustavo y Diego. Cedida / Fundación Isabel Gemio

https://www.20minutos.es/capaces/fundacion-isabel-gemio-celebra-25-anos-ayudando-investigar-las-enfermedades-raras_6949494_0.html

abc.es 24/03/2026. Diego Manrique se deshace en halagos con su madre Isabel Gemio y con su hermano Gustavo



Alejado del foco mediático y llevando una vida prácticamente anónima a pesar de ser hijo de una...

[Agencia Europa Press](#)

24/03/2026 a las 12:06h.

Alejado del foco mediático y llevando una vida prácticamente anónima a pesar de ser hijo de una de las periodistas más populares de nuestro país, Isabel Gemio, Diego Manrique ha roto por una vez su habitual discreción ante las cámaras durante la cena del XVIII aniversario de la Fundación Isabel Gemio para recaudar fondos para continuar promoviendo la investigación de las Distrofias Musculares y otro tipo de Enfermedades de las consideradas Raras, como la distrofia muscular de Duchenne, una enfermedad genética y degenerativa que provoca el deterioro progresivo de los músculos y que su hermano mayor, Gustavo (28), padece desde que tenía 21 meses.

<https://www.abc.es/gente/diego-manrique-deshace-halagos-madre-isabel-gemio-20260324120620-nt.html>

libertaddigital.com 24/03/2026.

Isabel Gemio: "Hemos recaudado cerca de 100.000 euros"

Este año la cita se celebró en el Círculo de Bellas Artes de Madrid, en la que hubo, como es habitual, sorpresas para los asistentes.

24/3/2026 - 14:00

Isabel Gemio junto a sus hijos, Gustavo y Diego Manrique Gemio. |

Un año más, la gala solidaria que organiza **Isabel Gemio**, que tiene como fin la recaudación de fondos para continuar investigando todo lo referente a enfermedades raras, ha sido de nuevo un éxito. La periodista lleva luchando desde que a su hijo Gustavo le diagnosticaron **distrofia muscular de Duchenne**, motivo por el cual Isabel creó la fundación que lleva su nombre. "Nuestra organización ya ha cumplido la mayoría de edad y estoy muy feliz. Las firmas patrocinadoras que nos apoyan son todas fantásticas y el agradecimiento es inmenso. Me paso la vida pidiendo para la fundación y la respuesta no puede ser más bonita. En este último encuentro la recaudación ha ascendido a cerca de 100.000 euros, que van íntegramente destinados a poner en marcha nuestros proyectos. Los de la gala anterior están dando sus frutos; todos se evalúan por el **CSIC**. Uno de ellos tiene que ver

con niños que aún no tienen diagnóstico y a toda la familia se le hace una prueba genética", así lo contó.

Este año la cita se celebró en el Círculo de Bellas Artes de Madrid, en la que hubo, como es habitual, sorpresas para los asistentes, tales como viajes de lujo y una magnífica cena que corrió a cargo del chef **Mario Sandoval**. Amigos, empresas familiares de enfermos y gente anónima, aparte de conocidos, dan todo su apoyo para que la gala sea un éxito, y cada año lo consiguen. Se entregan los Premios Mecenases de Oro, que este año han recaído en una marca que siempre ayuda y en un particular que es la madre de un niño que tiene la misma enfermedad que Gustavo.



Hizo entrega del premio **Sandra Golpe. Los Morancos**, Los Alpresa o **Ainhoa Arteta** actuaron de forma totalmente desinteresada. En la subasta, **Nuria González** se quedó con la estancia del exclusivo hotel ZEM en la localidad de Altea; por su parte, **Pedro Trapote**, dos entradas para el regreso a los ruidos de **Morante de la Puebla** el Domingo de Resurrección en la Maestranza. También se subastaron sesiones de belleza de la firma Massumeh, vinos de las bodegas de Emilio Moro y almuerzos en el restaurante El Qüenco de Pepa, que asistió acompañada de su mujer Mila Muñoz, recién llegadas de las **Fallas de Valencia**. Como era de esperar, todo un éxito muy merecido.

<https://www.libertaddigital.com/chic/corazon/2026-03-24/carlos-perez-gimeno-isabel-gemio-hemos-recaudado-cerca-de-100-000-euros-7379403/>

diezminutos.es 24/03/2026. Las lágrimas de Isabel Gemio al hablar de la enfermedad de su hijo: "Él ya no puede cenar"

Este pasado lunes, 23 de marzo, Isabel Gemio celebró un año más la tradicional Cena Solidaria de su Fundación para continuar recaudando fondos en su lucha contra este tipo de patologías.

POR MONTEVIRGEN JIMÉNEZ PUBLICADO: 24/03/2026



Isabel Gemio no pudo evitar las lágrimas al actualizar el estado de salud de su hijo. Fue en 2008 cuando la presentadora creó la Fundación que lleva su nombre para promover la **Investigación de Distrofias Musculares y otras Enfermedades Raras**, después de

que su hijo, fruto de la relación con Nilo Manrique, fuese diagnosticado con solo 21 meses con distrofia muscular de Duchenne, una enfermedad genética y degenerativa que provoca el deterioro progresivo de los músculos.

Este pasado lunes, 23 de marzo, Isabel Gemio celebró un año más la tradicional Cena Solidaria de su Fundación para continuar recaudando fondos en su lucha contra este tipo de patologías. A la cena, además de sus hijos, acudieron muchos rostros conocidos como **Ainhoa Arteta, Nuria González, Pepe Navarro, Lidia Torrent, Loles León, Pedro Trapote o Antonia Dell'Atte.**

"Una noche emocionante la verdad, rodeada de gente que viene aquí porque tiene un gran corazón. Tiene dinero para pagar el cubierto y las empresas que colaboran, que son muchas y hacen patrocinios para los pequeños gastos que tenemos. Está lleno y muy felices y muy agradecidos", reconoció la periodista.

Isabel está de lo más orgullosa de la lucha que está haciendo su hijo, pero eso no quita que sea a veces arrollador. Es un esfuerzo constante y, a pesar de ello, la enfermedad de su hijo sigue avanzando limitándolo cada día más. **"No puedo hablar porque me emociono. Hoy no se va a quedar a la cena porque él ya no puede cenar.** Él es nuestra fuerza. Él está aquí haciendo un esfuerzo. Él sí que hace el esfuerzo. Necesita ya muchas horas de máquina de oxígeno y no es fácil para él. Pero nos da fuerza a los demás. Nos da ejemplo y nos da amor. ¿Y cómo no vamos a luchar? Si él es el primero en hacerlo. **Para un hermano tampoco es fácil, ¿sabes? Tener un único hermano enfermo.** No es fácil para los hermanos que tienen hermanos enfermos. Pero, al mismo tiempo, Diego lo ha hecho mucho más grande. Le ha aportado mucha verdad, mucho amor, mucho ejemplo. Entonces, a veces, los jóvenes, cuando tienes 15 años, pues te quejas de tonterías. Y él se ha dado cuenta de que su hermano nunca se quejaba. Y eso es un ejemplo".

A pesar de esa pena, Gemio está feliz y muy orgullosa de la familia que ha creado: "En general nos quejamos por cosas que no merecen la pena. Le damos importancia, ponemos nuestra atención en cosas que no merecen la pena y que nos quitan mucha energía. Pero

vamos a fijarnos en lo bueno que nos da la vida. Es que yo tengo muchos motivos para darle gracias a la vida, como dice la canción. Yo tengo dos hijos maravillosos. **Yo ya no pido más a la vida.**

Bueno, que se cure mi hijo, para eso estamos poniendo nuestro granito en la ciencia y en la investigación, pero el sentirme querida y apoyada por mis hijos como madre, pues no he debido hacerlo mal. Ya está, ya con eso me basta", dijo muy emocionada con lágrimas en los ojos.

<https://www.diezminutos.es/famosos-corazon/famosos-espanoles/a70835843/isabel-gemio-llora-enfermedad-hijo-fundacion/>

divinity.es 23/03/2026. Isabel Gemio posa con sus dos hijos, Gustavo y Diego Manrique: "Por la investigación de enfermedades raras"



Isabel Gemio posa con sus dos hijos, Gustavo y Diego Manrique. Europa Press

Silvia de Andrés 23 MAR 2026 - 15:14h.

Isabel Gemio ha celebrado **el XVIII aniversario de la Cena Solidaria de la Fundación que lleva su nombre**. La presentadora la creó unos años para la investigación de Enfermedades Neuromusculares, Distrofias Musculares y otras Enfermedades Raras después de que **a su hijo Gustavo le diagnosticasen distrofia muscular de Duchenne con 21 meses de vida**. La periodista ha explicado en más de una ocasión que llevar la fundación "no es nada fácil" y que tiene muchos controles. Actualmente hay tres personas al mando y le hace especial ilusión que sus hijos la apoyen en cada una de estas propuestas. Por eso ha posado con ellos en la alfombra roja de esta cena solidaria. "Gracias a todos los que lo hicieron posible. Nos habéis dado fuerza para seguir trabajando un año más", aseguraba en redes sociales.



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

En esta ocasión, Isabel Gemio ha posado con un vestido corto de color rojo con flores diseñado por Tot Hom. Junto a ella, muchos rostros conocidos han querido posar y disfrutar de la cena para apoyar la labor de la fundación, como es el caso de Lidia Torrent, Antonia Dell'Atte, Loles León, Sandra Barneda, Joaquín Torres, Mario Sandoval, Ainhoa Arteta, Pepe Navarro, Pepa Muñoz y Nuria González o Pedro Trapote. El posado más especial era con **sus hijos, Gustavo y Diego, que tienen 20 y 28 años, y son fruto de su matrimonio con Nilo Manrique.**



Isabel Gemio posa con sus hijos. **Europa Press**

La distrofia muscular que sufre Gustavo, el hijo mayor de Isabel Gemio

La periodista pensó que, si la vida la había puesto en esa situación, al ver el ejemplo de otras madres, ella, que tenía un micrófono gracias a su profesión, tenía que decirle al mundo que "no es tan raro que te toque una enfermedad rara". Aunque ella aporta "su granito de arena", **Isabel cree que queda "mucho por conseguir" y no sabe si la ciencia "va a llegar a tiempo para un caso" como el de su hijo y otros tantos.**

Isabel ha contado en varias ocasiones que, cuando le diagnosticaron la enfermedad a su hijo, "nunca nada volvió a ser igual". "Es la más grave de todas las distrofias, es como ELA pero en niños, les arrebató la infancia. **A los 12 años estaba en una silla de ruedas**", dijo en una entrevista a Jenaro Castro. "Es una enfermedad muy cruel, muy terrible, que les quita todo. No pueden ser niños, no pueden correr, no pueden jugar. **Les quita todo, hasta el abrazarte. No puede sonreír como cualquier chico. Es una enfermedad muy cruel para cualquier niño**", comentaba.



Gemio siempre ha dicho públicamente que **ella se considera "una afortunada" porque puede permitirse dos cuidadores, un fisio y ayuda el fin de semana para poder seguir con su vida** y salir, pero que conoce a otras madres que tienen que "renunciar a todo" por cuidar a sus hijos, ya que es una enfermedad en la que se requiere cuidado constante.

https://www.divinity.es/actualidad/20260323/isabel-gemio-hijos-gustavo-diego-manrique-posado_18_018693404.html

elcomercio.es 24/03/2026. Diego Manrique se deshace en halagos con su madre Isabel Gemio y con su hermano Gustavo



<https://www.elcomercio.es/gente-estilo/diego-manrique-deshace-halagos-madre-isabel-gemio-2026>

vanitatis.elconfidencial.com
23/03/2026. Isabel Gemio nos
confiesa los secretos de su noche más
solidaria: “hemos recaudado cerca de
100.000 euros”

La gala solidaria de Isabel Gemio se consolida como una de las citas más destacadas de Madrid, reuniendo a rostros conocidos y con una subasta exclusiva con la que su fundación ha logrado recaudar cerca de 100.000 euros



Isabel Gemio y su hijo Diego posan en la gala solidaria de su fundación. (Gtres)

La cena de gala de Isabel Gemio se ha convertido desde hace tiempo en un encuentro festivo de primer orden. Siempre con sorpresas para los invitados y una subasta donde hay **viajes a destinos de lujo**. Este año **Mario Sandoval** ha sido el encargado de organizar el menú y el cóctel, el catering de

Vilaplana. Además de su profesionalidad, una de las cualidades de los hermanos Sandoval y del resto de firmas colaboradoras es su generosidad. Y, como no podía ser de otra manera, quisieron ser parte activa de **la reunión solidaria con una cena cinco estrellas.**

El motivo de la celebración es **recaudar fondos para la fundación Isabel Gemio**, que lleva el nombre de la periodista y que creó hace ya dieciocho años. “Ya nuestra organización ha cumplido la mayoría de edad y la verdad es que este año estoy feliz. Los patrocinadores son fantásticos. Me paso la vida pidiendo para la fundación y la gente y las empresas responden de una manera preciosa. Hemos recaudado cerca de 100.000 euros que sirven para poner en marcha nuestros proyectos”, me cuenta la propia presentadora.



Isabel Gemio y Mario Sandoval durante la cita solidaria. (Gtres)

Los anteriores de la edición pasada ya están dando sus frutos. **Todos se evalúan por el CSIC.** Uno de ellos tiene que ver con niños que aún no tienen diagnóstico y se hace un test genérico a toda la familia.



Sandra Golpe y Loles León, protagonistas de la gala de la Fundación de Isabel Gemio. (Gtres)

Los amigos, las empresas, familiares de enfermos, conocidos y gente anónima se vuelcan con la fundación para que la gala sea un éxito. **Se entregan premios mecenas de oro** que este año han recaído en una firma que siempre ayuda, en un particular que es la madre de un niño que tiene la misma enfermedad que su hijo Gustavo y Loles León. “En una ocasión fue a un concurso y nos dio más de 20.000 euros”, cuenta Isabel Gemio. El premio se lo entregó Sandra Golpe.



Ainhoa Arteta actúa en la gala solidaria de la fundación de Isabel Gemio. (Gtres)

Todos, de una manera u otra, colaboran. Unos pagan, otros regalan su trabajo como los fotógrafos Bernardo Paz, Lorenzo Carnero y Carlos Robles o los encargados de las luces, o su arte como los Alpresa, los Morancos y Ainhoa Arteta, con una puesta en escena muy familiar, cantando entre las mesas que se habían dispuesto en uno de los salones del Círculo de Bellas Artes para trescientas sesenta personas.



Pepa Muñoz, Nuria González, Begoña García Vaquero y Monika Vergara posan para la prensa acreditada. (Gtres)

Entre las sorpresas **también se ofreció una subasta con premios de altura.** **Nuria González** se quedó con la estancia en ZEM, el hotel de lujo en Altea, o Pedro Trapote con dos entradas para la vuelta a los rúdos de Morante de la Puebla el domingo de Resurrección en la Maestranza sevillana. Hubo también sesiones de belleza de la firma Massumeh, **vino de las bodegas Emilio Moro** y Méndez Rojo, **almuerzos en El Quenco de Pepa** y regalos de Viceroy, Rituals.



Isabel Gemio posa con sus dos hijos, Diego y Gustavo. (Gtres)

“Es un trabajo enorme organizar la gala, pero la satisfacción es grande. Llevamos 18 años y empezamos casi sin nada. Mi hijo pequeño nos ayuda en todo y Gustavo estuvo para hacernos las fotos juntos y luego se marchó a casa. Y la verdad es que no puedo estar más agradecida a todo lo que me ha pasado este año. El programa de la radio ‘El último tren’ está funcionando muy bien. El primer EGM nos dio 70.000 espectadores más. Y el próximo espero que aumente”, finaliza para Vanitatis.

https://www.vanitatis.elconfidencial.com/cafe-society/2026-03-23/isabel-gemio-gala-fundacion-secretos-noche-solidaria-famosos-fotos_4325601/#:~:text=Isabel%20Gemio%20nos%20confiesa%20los,recaudado%20cerca%20de%20100.000%20euros%E2%80%9D



Isabel Gemio en la cena de Fundación Isabel Gemio en Madrid. Gtres
FAMOSOSSALUD

elespanol.com 24/03/2026. Isabel Gemio revela cómo avanza la enfermedad de su hijo Gustavo: "Ya no puede ni cenar, necesita mucho oxígeno"

La presentadora se emociona al hablar del delicado estado de su hijo en una noche marcada por la solidaridad y la lucha contra las enfermedades raras.

Publicada 24 marzo 2026 12:38h

Actualizada 24 marzo 2026 12:40h

Fue en 2008 cuando **Isabel Gemio** (65 años) decidió dar un paso al frente y transformar su experiencia personal en una causa colectiva. Nació así la Fundación Isabel Gemio, con el objetivo de promover la investigación en distrofias musculares y otras enfermedades raras.

Esta fundación nació después de que su hijo **Gustavo**, fruto de su relación con **Nilo Manrique** (55), fuese diagnosticado con tan

solo 21 meses de distrofia muscular de Duchenne, una enfermedad genética y degenerativa.

Desde entonces, la comunicadora no ha dejado de implicarse en **la búsqueda de financiación para proyectos científicos** que ayuden a avanzar hacia tratamientos o una posible cura.

Este compromiso se ha materializado, un año más -y ya van 18-, en la tradicional **Cena Solidaria de la Fundación**, una cita clave para recaudar fondos y visibilizar estas patologías minoritarias.



Isabel Gemio en la cena de Fundación Isabel Gemio en Madrid. Gtres

Lugar donde la presentadora de televisión ha aprovechado para revelar cómo avanza la enfermedad de su hijo. Uno de los momentos más sobrecogedores llegó al hablar de su hijo Gustavo, cuya **enfermedad ha avanzado en los últimos años**, limitando cada vez más su día a día.

"No puedo hablar porque me emociono", ha comenzado diciendo Gemio. "Hoy no se va a quedar a la cena porque **él ya no puede cenar**. Él es nuestra fuerza. Él está aquí haciendo un esfuerzo. Él sí que hace el esfuerzo", ha confesado.

Y añade, entre lágrimas: "**Necesita ya muchas horas de máquina de oxígeno y no es fácil para él.** Pero nos da fuerza a los demás. Nos da ejemplo y nos da amor. ¿Y cómo no vamos a luchar? Si él es el primero en hacerlo, ¿no?".

La periodista también quiso poner en valor el papel de su otro hijo, **Diego**, destacando la fortaleza que ha desarrollado al crecer junto a un hermano enfermo. "Para un hermano tampoco es fácil... pero **al mismo tiempo lo ha hecho mucho más grande.** Le ha aportado mucha verdad, mucho amor, mucho ejemplo", ha asegurado, subrayando cómo esta experiencia ha marcado profundamente su manera de entender la vida.



Isabel Gemio y sus hijos en la cena de Fundación Isabel Gemio en Madrid. Europa Press

Lejos de caer en el desánimo, Isabel Gemio reivindicó la importancia de centrarse en lo esencial: "En general **nos quejamos por cosas que no merecen la pena...** vamos a fijarnos en lo bueno que nos da la vida. Yo tengo muchos motivos para darle gracias a la vida. Yo **tengo dos hijos maravillosos**". Con la voz entrecortada, la presentadora admitió que su mayor deseo sigue siendo la curación de su hijo: "Yo ya no pido más a la vida, bueno que se cure mi hijo, para eso **estamos poniendo nuestro granito en la ciencia y en la investigación...** pero

sentirme querida y apoyada por mis hijos como madre, pues no he debido hacerlo mal".

Una lucha que, como ella misma reconoce, va mucho más allá de lo personal: **"Ser madre es muy difícil... no tiene manual de instrucciones.** Y cuando viene una maternidad inesperada como es esta, se complica todo a la enésima potencia".



Isabel Gemio y su hijo en la cena de Fundación Isabel Gemio en Madrid. Gtres

Aun así, la periodista encuentra fuerzas en cada edición de esta **cena solidaria**, en el respaldo recibido y en el orgullo de sus hijos por una fundación que, como insiste, "no soy yo sola, sino mucha gente, poca en número, pero con mucho corazón".

La velada, ha estado cargada de emoción y contó con el respaldo de numerosos amigos y rostros conocidos del panorama social y cultural como **Ainhoa Arteta** (61), **Nuria González** (63), **Pepe Navarro** (74), **Lidia Torrent** (32), **Loles León** (75), **Pedro Trapote** (85) o **Antonia Dell'Atte** (66), entre otros.

Todos ellos quisieron aportar su granito de arena en **una noche que volvió a demostrar la capacidad de convocatoria** y el impacto de la Fundación.

https://www.elespanol.com/corazon/famosos/20260324/isabel-gemio-revela-avanza-enfermedad-hijo-gustavo-no-puede-cenar-necesita-oxigeno/1003744181609_0.html

diariosur.es 24/03/2026. Diego Manrique se deshace en halagos con su madre Isabel Gemio y con su hermano Gustavo



https://www.diariosur.es/gente-estilo/diego-manrique-deshace-halagos-madre-isabel-gemio-20260324110512-vi_amp.html

elnortedecastilla.es 24/03/2026.

Diego Manrique se deshace en halagos con su madre Isabel Gemio y con su hermano Gustavo



Alejado del foco mediático y llevando una vida prácticamente anónima a pesar de ser hijo de una...

[Agencia Europa Press](#)

Martes, 24 de marzo 2026, 12:05

Alejado del foco mediático y llevando una vida prácticamente anónima a pesar de ser hijo de una de las periodistas más populares de nuestro país, Isabel Gemio, Diego Manrique ha roto por una vez su habitual discreción ante las cámaras durante la cena del XVIII aniversario de la Fundación Isabel Gemio para recaudar fondos para continuar promoviendo

la investigación de las Distrofias Musculares y otro tipo de Enfermedades de las consideradas Raras, como la distrofia muscular de Duchenne, una enfermedad genética y degenerativa que provoca el deterioro progresivo de los músculos y que su hermano mayor, Gustavo (28), padece desde que tenía 21 meses.

https://www.elnortedecastilla.es/gente-estilo/diego-manrique-deshace-halagos-madre-isabel-gemio-20260324110512-vi_amp.html

europapress.tv 24/03/2026. PARTE 1:
Isabel Gemio rompe a llorar al hablar
de la enfermedad de su hijo “ya no
puede cenar”



<https://www.europapress.tv/reportajes/1071395/1/parte-isabel-gemio-rompe-llorar-hablar-enfermedad-hijo-ya-no-puede-cenar>

europapress.tv 24/03/2026. PARTE 2:
Isabel Gemio rompe a llorar al hablar
de la enfermedad de su hijo "ya no
puede cenar"



<https://www.europapress.tv/reportajes/1071417/1/parte-isabel-gemio-rompe-llorar-hablar-enfermedad-hijo-ya-no-puede-cenar>

hola.com 24/03/2026. Isabel Gemio, al borde de las lágrimas al hablar de la enfermedad su hijo Gustavo: "Necesita ya muchas horas de máquina de oxígeno"

Su hijo padece distrofia muscular de Duchenne, una enfermedad rara, neurodegenerativa y sin cura que continúa avanzando



MARÍA CARRATÉ

24 de marzo de 2026 - 16:09 CET

Isabel Gemio ha celebrado el 18 aniversario de su fundación. En el evento, la periodista ha mostrado una imagen poco habitual acompañada por sus dos hijos: **Diego, el benjamín, de 27 años, y Gustavo, de 29, que padece distrofia muscular de Duchenne** y es el motivo por el que se creó esta fundación.

Isabel ha posado con ambos y no ha podido evitar la emoción al hablar sobre ellos. Al borde de las lágrimas, ha revelado la difícil situación que atraviesa Gustavo, quien es un ejemplo para todos, y ha contado cómo es para Diego tener un hermano enfermo. Escucha sus palabras en este vídeo.

<https://www.hola.com/actualidad/20260324891490/isabel-gemio-habla-emocionada-hijo-gustavo/>

hola.com 22/03/2026. La imagen que Isabel Gemio casi nunca comparte: sus hijos la arropan en el aniversario de su fundación

Mario Sandoval, Loles León, Pepe Navarro o Nuria González fueron algunos de los amigos que arroparon a la periodista en esta gala solidaria



© GTRES

ANI MORO

22 de marzo de 2026 - 18:42 CET

Isabel Gemio ha vivido una de las noches más especiales de su trayectoria personal y profesional: **la celebración del 18º aniversario de la Fundación Isabel Gemio**, un proyecto que nació de una forma íntima y dolorosa, pero que con los años se ha convertido en un referente en la investigación de las enfermedades raras y neuromusculares.

La periodista reunió en el Círculo de Bellas Artes de Madrid a amigos, artistas, investigadores y rostros conocidos que quisieron acompañarla en una velada cargada de solidaridad, emoción y esperanza. La cita congregó a cerca de 370 asistentes, una muestra del apoyo que la fundación ha logrado reunir a lo largo de casi dos décadas.



© GTRES

Isabel Gemio con sus hijos Gustavo y Diego



© GTRES

Isabel y su hijo Diego

La fundación surgió tras el diagnóstico de su hijo

Gustavo, al que Isabel y su entonces marido, Nilo Manrique, adoptaron durante su matrimonio. **El joven padece distrofia muscular de Duchenne**, una enfermedad rara, degenerativa y sin cura que afecta principalmente a niños y provoca una pérdida progresiva de fuerza muscular. El diagnóstico llegó cuando Gustavo era muy pequeño, un golpe que marcó para siempre la vida de la periodista, que también es madre de Diego, su único hijo biológico. Aquella noticia la impulsó a convertirse en una de las voces más activas en la defensa de la investigación científica.



© GTRES

La periodista en un momento de la velada

Los enfermos que padecen la **distrofia muscular de Duchenne sufren un deterioro de los músculos de forma progresiva**, afectando a la movilidad, la respiración y, en fases avanzadas, al corazón. Los primeros síntomas suelen aparecer en la infancia: dificultad para correr, subir escaleras o levantarse del suelo, caídas frecuentes y debilidad generalizada. Con el tiempo, la enfermedad avanza y obliga a los pacientes a usar silla de ruedas en la adolescencia. A pesar de los avances científicos, sigue siendo una patología sin cura.

Para Isabel, ver cómo su hijo afrontaba cada etapa con una fortaleza admirable fue el impulso definitivo para crear una fundación que no solo financia proyectos de investigación, sino que también da visibilidad a miles de familias que conviven con enfermedades minoritarias. A lo largo de estos años, la periodista ha insistido en la importancia de dar visibilidad a estas patologías, todavía desconocidas para gran parte de la sociedad, una convicción que la llevó a convertirse en una de las voces más activas en la defensa de la investigación científica.



© GTRES

Sandra Golpe posando junto a Loles León



© GTRES

Pepa Muñoz, Antonia Dell'Atte y Nuria Gonzalez Sanchez

Una gala solidaria llena de rostros conocidos

La celebración del aniversario fue un éxito rotundo. Sobre el escenario brillaron la soprano Ainhoa Arteta, Los Morancos y Los Alpresa, que pusieron música y humor a la noche. El menú solidario llevó la firma del chef con dos estrellas

Michelin, **Mario Sandoval**, quien volvió a colaborar de manera altruista. Entre los invitados destacaron nombres muy queridos del panorama social y cultural: **Carmen Lomana, Sandra Golpe, Lidia Torrent, Antonia Dell'Atte, Enrique del Pozo, Joaquín Torres, Pepe Navarro, Pedro Trapote, Begoña García Vaquero, Pepa Muñoz, Sandra García-Sanjuán, Lorena Gómez y Loles León**, que recibió muy emocionada el Mecenazgo de Oro de la fundación.



© GTRES

Jorge Cadaval y César Cadaval hablando durante el evento



© GTRES

Mario Sandoval Huertas e Isabel Gemio



© GTRES

Joaquín Torres

Uno de los momentos más comentados de la noche fue la puja solidaria en la que **Nuria González** adquirió **una experiencia en ZEM Altea por 8.000 euros**. También Los Alpresa subastaron **dos entradas para el regreso a los ruedos de Morante de la Puebla**, que fueron adquiridas por **Pedro Trapote por 1.200 euros**. Loles León, además de recibir el reconocimiento de la fundación, volvió a demostrar su compromiso con la causa con una aportación económica destacada, tal y como explicó la propia Isabel Gemio en declaraciones a *La Vanguardia*.



© GTRES

Isabel Gemio, Pepe Navarro y Loles León



© GTRES

Nuria Gonzalez Sanchez sentada en una de las mesas



© GTRES

Pedro Trapote y Begoña García Vaquero

En esa misma conversación, la periodista extremeña detalló el último proyecto científico impulsado por la fundación. “En 2025 pusimos en marcha una convocatoria pública a la que se presentaron más de cien iniciativas. Tres fueron seleccionadas y podrán desarrollarse gracias al apoyo de un mecenas que ha financiado íntegramente el proyecto”, explicó. Estas investigaciones están dirigidas a niños que aún no cuentan con un diagnóstico definitivo, pero que presentan sospecha clínica de enfermedad rara. “Tener por fin un diagnóstico es algo muy importante para los enfermos y las familias: el test genético es decisivo”, añadió Isabel, que sabe mejor que nadie lo que es recibir una noticia así.



© GTRES

Isabel Gemio y Lidia Torrent posando juntas

Durante el evento, **Isabel Gemio destacó el carácter auténticamente solidario de los asistentes:** personas que “vienen a cambio de nada”, todos ellos movidos por el compromiso social y la conciencia de apoyar una causa que afecta a miles de familias con problemas.

La velada estuvo marcada por momentos emotivos, especialmente cuando Isabel posó junto a sus dos hijos, Gustavo y Diego, quienes la acompañaron en una noche tan significativa. Aunque ambos suelen mantenerse alejados del foco mediático, no quisieron faltar a un aniversario que simboliza años de lucha, avances y esperanza para muchas familias. La recaudación íntegra irá destinada a la financiación de proyectos de investigación en enfermedades minoritarias.

<https://www.hola.com/actualidad/20260322891031/imagen-isabel-gemio-casi-nunca-comparte-hijos-arropan-aniversario-fundacion/>

burgosconecta.es 24/03/2026. Diego Manrique se deshace en halagos con su madre Isabel Gemio y con su hermano Gustavo



<https://www.burgosconecta.es/gente-estilo/diego-manrique-deshace-halagos-madre-isabel-gemio-20260324110512-vi.html>

infobae.com 22/03/2026. Isabel Gemio presume del lado más solidario de sus amigos gracias a su Fundación

Rodeada de figuras reconocidas del panorama nacional y junto a sus hijos, la periodista celebra el aniversario de la tradicional cena benéfica para recaudar fondos en apoyo a la investigación de enfermedades poco frecuentes, agradeciendo la generosidad de su entorno

PorNewsroom Infobae
22 Mar, 2026 09:15 p.m. ESP



Al llegar al XVIII aniversario de la Cena Solidaria de la Fundación Isabel Gemio, la periodista resaltó la importancia del apoyo familiar en su labor filantrópica. Durante el evento, sus hijos, Gustavo y Diego, desempeñaron un papel central, según informó el medio. Isabel Gemio elogió tanto el esfuerzo de sus hijos como la implicación de amigos y colegas que participaron en la noche benéfica, cuyo objetivo se centra en la recaudación de fondos para la investigación científica de enfermedades poco frecuentes.

De acuerdo con el medio, la cena solidaria reunió, como cada año, a figuras destacadas del panorama nacional, quienes se sumaron a la cita atraídos por la causa y para respaldar el trabajo de la fundación. Entre las personalidades presentes estuvieron Lidia Torrent, Antonia Dell'Atte, Ainhoa Arteta, Pepe Navarro, Pepa Muñoz, Nuria González y Pedro Trapote, entre otros asistentes que respondieron a la convocatoria de Gemio a favor de la investigación en patologías de baja prevalencia.

Como publicó la fuente, la periodista agradeció de manera individual la participación de cada invitado, subrayando la importancia de la generosidad de su entorno para sacar adelante la labor de la fundación. Durante la velada, Gemio mantuvo un trato cercano con sus amigos y colegas de profesión, demostrando satisfacción por el compromiso demostrado en estos dieciocho años de trabajo conjunto.

Según detalló el medio, Isabel Gemio eligió para la ocasión un mini vestido rojo de diseño singular, el cual combinó con medias en el mismo tono, en consonancia con el ambiente de celebración del aniversario de la iniciativa solidaria. Este gesto formó parte del ambiente especial que dominó la celebración donde, además de la recaudación de fondos, se reconoció

públicamente el esfuerzo continuado de los colaboradores de la fundación.

Reportó la fuente que la Fundación Isabel Gemio destina lo conseguido en esta cena anual a proyectos de investigación que buscan ofrecer respuestas a quienes conviven con enfermedades minoritarias, un sector habitualmente necesitado de alternativas terapéuticas e investigación especializada. Tanto Gemio como los asistentes subrayaron el objetivo común de esta cita: visibilizar la situación de las personas afectadas y reunir recursos económicos necesarios para impulsar estudios científicos que permitan mejorar la calidad de vida de los pacientes.

La convocatoria demostró otro año más la capacidad de la periodista para movilizar a destacadas figuras de distintos ámbitos en torno a la causa. La Fundación Isabel Gemio ha mantenido una línea constante en la organización de este tipo de eventos benéficos, consolidando la cena como un espacio de encuentro entre el mundo del espectáculo, la gastronomía y la solidaridad. El acto no solo reconoció la aportación individual de los asistentes y colaboradores, sino que además permitió reforzar la red de apoyo para las familias beneficiadas por la investigación promovida por la fundación.

<https://www.infobae.com/america/agencias/2026/03/22/isabel-gemio-presume-del-lado-mas-solidario-de-sus-amigos-gracias-a-su-fundacion/>

lavanguardia.com 21/03/2026. Isabel Gemio: “La gente que viene esta noche lo hace a cambio de nada, son solidarios de verdad, sin postureo”

XVIII ANIVERSARIO

Su fundación continúa recaudando fondos para la investigación de las enfermedades raras: Ainhoa Arteta, Joaquín Torres, Mario Sandoval, Los Morancos, Pepe Navarro, Antonia dell’Atte y Loles León, entre otros, acudieron a la cena solidaria



Isabel con sus dos hijos: Gustavo, en el centro, y Diego. La distrofia muscular que sufre Gustavo la impulsó a crear su fundación. Lorenzo Carnero

[Andrés Guerra](#)

21/03/2026 17:58 Actualizado a 22/03/2026
07:00

Isabel Gemio creó la fundación que lleva su nombre hace nada menos que 18 años con el objetivo es contribuir a acelerar la investigación de distrofias musculares, otras enfermedades neuromusculares y enfermedades raras o minoritarias. Su primer hijo, Gustavo, nació con distrofia muscular y la periodista se convirtió en una abanderada de la investigación científica. Continúa reclamando al Estado (Gobierno y CC. AA.) más inversión pero también a las grandes corporaciones. Ella misma se ha convertido en mecenas de distintos proyectos científicos recaudando dinero para insuflarlo donde las instituciones públicas no llegan.

Pero hoy está de enhorabuena: la noche del viernes celebró su XVIII aniversario con una cena solidaria en el Círculo de Bellas Artes de Madrid y fue todo un éxito: Ainhoa Arteta, Los Morancos y Los Alpresa actuaron desinteresadamente, del mismo modo que el chef Mario Sandoval y Vilaplana Cátering pusieron su trabajo a disposición de la Fundación Isabel Gemio. Carmen Lomana, Joaquín Torres, Pepe Navarro, Luján Argüelles, Lorena Gómez, Antonia dell'Atte, Sandra García Sanjuán, Loles León, Demo, Lidia Torrent y otros amigos se sumaron a una noche inolvidable.



Cartel de la cena solidaria en el Círculo de Bellas Artes, en el que vemos a Los Morancos, Ainhoa Arteta y Mario Sandoval. Todos han colaborado desinteresadamente.LVD

Cuéntanos, Isabel: ¿cómo fue la noche del viernes?

¡Estoy todavía en una nube! Ha sido la mejor y más numerosa gala en cuanto a número de asistentes, 354 personas y de recaudación, aunque aún no tenemos las cifras definitivas. La actuación de Ainhoa Arteta encantó, fue muy emocionante. Los Morancos hicieron reír como nunca y además subastaron una estancia en un hotel de Altea por valor de 8.000 euros que costeó Nuria González. Los Alpresa subastaron dos entradas para el regreso a los ruedos de Morante de la Puebla que compró Pedro Trapote por 1.200€ y Loles León recibió nuestro premio Mecenazgo de Oro por su aportación económica a la fundación.



Nuria González, a la derecha en la imagen, costeó de su bolsillo una estancia en un caro hotel que fue subastada.

Felicidades por el trabajo hecho y mucho ánimo para el que queda por hacer.

El camino ha sido largo y nada fácil como no les para ninguna fundación y más con las crisis que hemos atravesado en los últimos años en España. Pero esta noche estamos rodeados de la gente más solidaria: amigos, particulares, empresas, artistas, voluntarios... Desde Mario Sandoval, que nos ofrece su cocina, o Vilaplana con el catering, que lo hacen absolutamente gratis, a todos quienes se prestan a colaborar en esta cena. Solamente tenemos palabras de agradecimiento.



Con Los Morancos, ya en el Círculo de Bellas Artes de Madrid. Lorenzo Camero

¿Cuál es el último proyecto científico implementado por la Fundación Isabel Gemio?

En 2025 pusimos en marcha una convocatoria pública en marcha a la que se presentaron más de cien iniciativas. Tres salieron elegidas y las vamos a financiar gracias a un mecenas, por cierto, que nos ha dado el dinero, para niños que no tienen todavía el diagnóstico sino que están bajo la sospecha clínica de enfermedad rara. Tener por fin un diagnóstico es algo muy importante para los enfermos y las familias: el test genético es decisivo.

No te cortes: dame nombres.

Joaquín Torres, el arquitecto, me vio desesperada hace unos días, creo que a él no le importará que lo diga, espero que no se moleste... Bien, pues estaba muy apurada porque todavía teníamos 25 000 euros sin cubrir y me dijo: “Tranquila, los voy a poner porque lo que hacéis es increíble”. Me emocioné mucho porque además me pilló en un momento de bajón por circunstancias personales. No me quisiera dejar a nadie porque es que este año hay mucha gente que está colaborando de una forma que.. No sé, es como un milagro. Hemos aumentado el aforo de la cena, son 370 personas, hemos cambiado de sitio con el temor de si funcionará o no, pero han salido las cosas de una forma increíble. Solo puedo pronunciar la palabra gracias, que es de las más bonitas del mundo. Al final la voluntad, el compromiso, la conciencia de que tenemos que hacer algo por los que no son tan afortunados, esa huella que dejamos en la vida, es lo único que realmente nos llevamos. Y la gente que viene esta noche es gente solidaria, de verdad, sin posturo. Vienen a cambio de nada, porque de nosotros no pueden esperar nada más que vivir una noche bonita, de mucho cariño y de mucha de mucha solidaridad.



Joaquín Torres, uno de sus mecenas además de muy buen amigo. Lorenzo Carnero

¿Qué tiene de especial Isabel Gemio que es capaz de concitar a tantos nombres relevantes cuando hoy casi nadie levanta un dedo si no es a cambio de algo?

Uf. Qué pregunta. Bueno, yo he procurado en la vida sembrar, sembrar y dar todo lo que he podido. Pero no soy la única que recibe colaboración y apoyo, lógicamente. Hay otras fundaciones. Tanto los artistas, como los chefs y las empresas que patrocinan ayudan a que realmente el cubierto, que se paga caro, vaya a la investigación. Cubrimos los gastos y te puedo asegurar que cada euro va a la investigación. Además, nuestras cuentas se cuelgan en nuestra web. Está fiscalizado perfectamente.

¿Qué momento vive la inversión por parte de los estados en la investigación de las enfermedades raras?

Hay muy poco dinero para este tipo de investigación porque no sale rentable dado que son pocos sujetos los que las sufren. Por eso seguimos teniendo que hacer estas galas; ojalá no fueran necesarias ni galas ni fundaciones, pero la realidad es la que es. Y cada año aparecen nuevas enfermedades raras. En cualquier caso prefiero poner siempre el foco en lo positivo: en España ha aumentado un poco la media de inversión con respecto a la ciencia en general y me quedo con el coste del Vyjuvek, un medicamento para los enfermos de piel de mariposa que se aprobó en el 25 de abril en Europa y, aunque en España todavía no está financiado a nivel nacional, algunas autonomías como Andalucía y Canarias han decidido financiarlo. Hablamos de una medicina que cuesta 200.000 euros al mes por cada paciente. Pero es que eso le cambia la vida a los enfermos.

Y ahí volvemos al problema de origen: es que son una minoría, de ahí el nombre enfermedades raras.

En este caso concreto son poco más de 200 personas. ¿Son minoría? De acuerdo. Pero son personas. ¿No tienen derechos? Por supuesto que los tienen y no deben conformarse con este sufrimiento: las familias les tienen que dedicar, en este caso particular, cinco y seis horas cada día a atender y curar a sus hijos, niños y adultos que no pueden tener una vida normal. Y estas minorías son ciudadanos de derecho como cualquier otro.



Con Loles León, premio Mecenass de Oro de la fundación. .Lorenzo Carnero



Con Antonia dell'Atte. Lorenzo Camero

¿De qué es que depende que una CC. AA. o un ministerio o la autoridad que sea decida financiar un tratamiento? ¿De la calidad humana de quien firma, de tener un caso cerca?

Yo creo que depende en buena parte de la presión pública. Últimamente las asociaciones y los enfermos están dando la cara pidiendo que ese medicamento que está aprobado por la Agencia Europea del Medicamento, que es muy exigente, tarde en ser empleado en nuestro país hasta dos y tres años tras ese visto bueno. Y sí, cuando estos enfermos han hecho mucha presión algunos políticos se han impresionado realmente por las historias humanas que hay detrás. Pero no debería depender de la sensibilidad de cada político sino de la justicia social y del compromiso de los Gobiernos y partidos con los más vulnerables. Porque estos enfermos tienen muchos problemas, una vida muy complicada y saber que existe investigación es lo único que les mantiene con ilusión y esperanza.

<https://www.lavanguardia.com/gente/20260321/11495833/isabel-gemio-fundacion-gala-solidaria-postureo-ainhoa-arteta-morancos.html>

lavozdegalicia.es 24/03/2026. El desgarrador testimonio de Isabel Gemio sobre la enfermedad de su hijo: «Ya no puede cenar»

LA VOZ

MADRID / CHANCE



Isabel Gemio junto a sus dos hijos Gustavo y Diego Europa Press

La presentadora contó el avance de la dolencia que sufre Gustavo, de 28 años, una distrofia muscular de Duchenne. «Necesita ya muchas horas de máquina de oxígeno», explicó

24 mar 2026 . Actualizado a las 12:19 h.

En el 2008 la presentadora **Isabel Gemio** creó la fundación que lleva su nombre para promover la Investigación de Distrofias Musculares y otras Enfermedades Raras, después de que su **hijo Gustavo** (28) —al que adoptó durante su relación con Nilo Manrique— fuese diagnosticado con solo 21 meses con [distrofia muscular de Duchenne](#), una enfermedad genética y

degenerativa que provoca el deterioro progresivo de los músculos. Volcada en conseguir financiación para llevar a cabo proyectos de investigación científica que buscan el tratamiento o cura para este tipo de enfermedades minoritarias, la presentadora ha celebrado un año más, y ya van 18, la tradicional cena solidaria de la **Fundación Isabel Gemio** para continuar recaudando fondos en su lucha contra este tipo de patologías consideradas raras.

Como no podía ser de otro modo, además de sus hijos Gustavo y Diego, los dos grandes pilares de su vida, Isabel Gemio ha contado con el apoyo de amigos y rostros conocidos como Ainhoa Arteta, Nuria González, Pepe Navarro, Lidia Torrent, Loles León, Pedro Trapote, o Antonia Dell' Atte, que no han dudado en aportar su granito de arena para recaudar lo máximo posible para la Fundación.

«Una noche emocionante la verdad, rodeada de gente que viene aquí porque tiene un gran corazón. Tiene dinero para pagar el cubierto y las empresas que colaboran, que son muchas y hacen patrocinios para los pequeños gastos que tenemos. Está lleno y muy felices y muy agradecidos», reconocía la periodista, confesando que aunque es un trabajo duro, «para mí no es un sacrificio porque mi corazón siente que es lo que tiene que hacer».

Orgullosa de la lucha y el ejemplo de Gustavo, Isabel Gemio no ha podido evitar **derrumbarse al hablar del avance de la enfermedad**, que cada vez limita más su día a día: «No puedo hablar porque me emociono. Hoy no se va a quedar a la cena porque él ya no puede cenar. Él **es nuestra fuerza**. Él está aquí haciendo un esfuerzo. Él sí que hace el esfuerzo. Necesita ya **muchas horas de máquina de oxígeno** y no es fácil para él. Pero nos da fuerza a los demás. Nos da ejemplo y nos da amor. ¿Y cómo no vamos a luchar? Si él es el primero en hacerlo, ¿no?».

También su otro hijo, Diego, ya que como confiesa, «para un hermano tampoco es fácil, ¿sabes? Tener un único hermano enfermo. No es fácil para los hermanos que tienen hermanos

enfermos. Y Diego, al mismo tiempo lo ha hecho mucho más grande. Le ha aportado mucha verdad, mucho amor, mucho ejemplo. Entonces, a veces, los jóvenes, cuando tienes 15 años, pues te quejas de tonterías. Y él se ha dado cuenta de que su hermano nunca se quejaba. Y eso es un ejemplo», añadía.

«En general nos quejamos por cosas que no merecen la pena. Le damos importancia, ponemos nuestra atención en cosas que no merecen la pena y que nos quitan mucha energía. Pero vamos a fijarnos en lo bueno que nos da la vida. Es que yo tengo muchos motivos para darle gracias a la vida, como dice la canción.

Yo **tengo dos hijos maravillosos**», proseguía muy emocionada, asegurando que lo único que puede hacer es dar gracias «porque me siento muy afortunada».

«Yo ya no pido más a la vida, bueno **que se cure mi hijo**, para eso estamos poniendo nuestro granito en la ciencia y en la investigación, pero el sentirme querida y apoyada por mis hijos como madre, pues no he debido hacerlo mal, ya está, ya con eso me basta», decía sin poder contener las lágrimas.

Y es que como reconoce, «**ser madre es muy difícil**. Nunca sabes si lo estás haciendo bien, estás siempre en la duda. No tiene manual de instrucciones la maternidad. Y cuando viene una maternidad inesperada como es esta, se complica todo a la enésima potencia. Todo. Aparte del desgaste psicológico. Y no todos los días estás fuerte y maravillosa, entonces hay que hacer un esfuerzo. Y es un aprendizaje continuo, ¿sabes? Pero bueno, pues al final esto, veo esto y veo esta noche y veo a mis hijos orgullosos de la Fundación, porque la Fundación no soy yo sola, sino tres personas que trabajan el día a día, el patronato, lo que te he dicho, el comité, mucha gente, poca gente realmente, pero con mucho corazón».

<https://www.lavozdegalicia.es/noticia/gente/2026/03/24/desgarrador-testimonio-isabel-gemio-sobre-enfermedad-hijo-puede-cenar/00031774345788441802781.htm>

noroestemadrid.com 23/03/2026. La Fundación Isabel Gemio celebra su XVIII aniversario con una cena solidaria en el Círculo de Bellas Artes de Madrid

ROSTROS CONOCIDOS APOYAN LA INVESTIGACIÓN DE ENFERMEDADES RARAS EN UNA NOCHE LLENA DE EMOCIÓN Y HUMOR

23 marzo, 2026 Redacción Noticia Destacada, Sociedad



Isabel Gemio con Pepa Muñoz y Nuria González

La Fundación Isabel Gemio ha celebrado su XVIII aniversario con una cena solidaria en el Círculo de Bellas Artes de Madrid, consolidándose como uno de los eventos benéficos de referencia en apoyo a la investigación de enfermedades raras y distrofias musculares.

La gala reunió a cerca de 370 asistentes, durante el evento Isabel Gemio destacó el carácter auténticamente solidario de los asistentes: personas que “vienen a cambio de

nada”, movidas por el compromiso social y la conciencia de apoyar una causa que afecta a miles de familias.



Isabel Gemio junto a sus hijos, Gustavo y Diego

El acto contó con las actuaciones de la soprano internacional Ainhoa Arteta, el humor de Los Morancos y la música de Los Alpresa, así como con un menú solidario elaborado por el chef Estrella Michelin Mario Sandoval, todos ellos colaboradores habituales de la Fundación que participan de forma altruista.

Entre los asistentes destacaron numerosas personalidades del mundo de la cultura, la comunicación y la empresa, que quisieron mostrar su apoyo a la labor de la entidad en una velada que combinó compromiso, emoción y reconocimiento. Mario Sandoval, Sandra Golpe, Lidia Torrent, Carmen Lomana, Antonia de L'Atte, Enrique del Pozo, Joaquín Torres, Pepe Navarro, Pedro Trapote y Begoña García Vaquero, Pepa Muñoz, Nuria González, quien adquirió en subasta una experiencia en ZEM Altea por 8000 €, Sandra García Sanjuan, Loles León, premiada con el Mecenazgo de oro de la Fundación, Alberto Cerdán, Demo y muchos más.

La cena fue posible gracias a la colaboración de socios y empresas patrocinadores, como Vilaplana Catering, Círculo De Bellas Artes, A-Cero, Aquanaria, Burdinola, Clínicas Casandra, El Qüenco De Pepa, Elite Excellence, Foreo, Massumeh, Fundación Caja Badajoz, Fundación Atlético De Madrid, Fundación ONCE, Mario Sandoval y Coque, Bodegas Méndez Rojo, Bodegas Emilio Moro, Italfarmaco, La Agencia De Azafatas, Kiss Fm, Sassot Sound, Pascual, Rituals, Ginebras Saint Clair, Viceroy, Fundación Cajasol, Enrique Tomás y Acidmedia

Gracias a la solidaridad y generosidad de todos, la recaudación íntegra irá destinada a la financiación de proyectos de investigación en enfermedades minoritarias.

La Presidenta de la Fundación también agradeció a sus medios por su cobertura, y apoyo de siempre, a los voluntarios y a los fotógrafos que prestaron sus servicios altruistamente Bernardo de Paz, Lorenzo Carnero y Carlos Robles Caraja.



Ainhua Arteta actuó durante la Gala



Isabel Gemio con Carmen Lomana y Los Morancos

<https://www.noroestemadrid.com/2026/03/la-fundacion-isabel-gemio-celebra-su-xviii-aniversario-con-una-cena-solidaria-en-el-circulo-de-bellas-artes-de-madrid/>

russpain.com 23/03/2026. Salida familiar de Isabel Gemio cómo la fundación celebra 18 años de lucha contra enfermedades raras

18 años del fondo Isabel Gemio una historia personal que transformó la visión sobre enfermedades raras



Isabel Gemio celebró los 18 años de su fundación acudiendo a una gala benéfica junto a sus hijos Gustavo y Diego Manrique. La familia respaldó la iniciativa de recaudar fondos para la investigación de enfermedades raras, atrayendo la atención de invitados destacados y del público

En España es cada vez más común debatir cómo las historias personales de figuras conocidas impulsan cambios en el sector sanitario. La reciente gala benéfica por el 18º aniversario de la Fundación Isabel Gemio volvió a destacar la importancia de apoyar la investigación de enfermedades raras. La aparición de Isabel Gemio junto a sus hijos Gustavo y Diego Manrique sobre la alfombra roja fue no solo un símbolo de unión familiar, sino que también subrayó los desafíos a los que se enfrentan miles de familias en todo el país.

Según señala Divinity, la fundación se creó después de que a Gustavo le diagnosticaran distrofia muscular de Duchenne a una edad temprana. Desde entonces, la organización recauda fondos para proyectos científicos dedicados a patologías neuromusculares y otras enfermedades raras. El evento reunió a numerosas personalidades, entre ellas Lidia Torrent, Antonia Dell'Atte, Loles León, Sandra Barneda, Joaquín Torres, Mario Sandoval, Ainhoa Arteta, Pepe Navarro, Pepa Muñoz, Nuria González y Pedro Trapote. Sin embargo, la presencia de Gemio junto a sus hijos fue la que más resonó entre los invitados y en los medios.

Apoyo familiar

Isabel Gemio ha destacado en varias ocasiones que la gestión de la fundación exige control y esfuerzo continuos. Actualmente, tres personas integran el equipo directivo, y para la presentadora es especialmente importante que sus hijos estén presentes en cada evento relevante de la entidad. En esta ocasión, eligió un vestido corto rojo con estampado floral de Tot Hom, mientras que Gustavo y Diego, que ahora tienen 20 y 28 años, acompañaron a su madre durante toda la noche. Según Divinity, ambos hijos son fruto de su matrimonio con Nilo Manrique.

En España, el tema de las enfermedades raras sigue siendo uno de los más difíciles para las familias que se enfrentan a estos diagnósticos. Gemio subraya que, a pesar de contar con recursos personales, puede asegurar el cuidado de su hijo gracias a dos cuidadoras y un fisioterapeuta, pero la mayoría de las madres se ven obligadas a cambiar completamente su vida para atender de forma constante a sus hijos. Añade que la enfermedad de Duchenne es una de las formas más graves de distrofia muscular, que priva a los niños de la capacidad de moverse, jugar e incluso de abrazar a sus seres queridos.

Desafíos y esperanza

Desde el momento del diagnóstico, la vida de la familia cambió para siempre. Según Gemio, la enfermedad avanza rápidamente: ya a los 12 años Gustavo dependía de una silla de ruedas. Compara la distrofia de Duchenne con la ELA, pero destaca que, en los niños, la enfermedad les arrebató no solo las capacidades físicas, sino también la alegría de la infancia. A pesar de ello, la presentadora sigue confiando en el avance de la ciencia, aunque reconoce que no está segura de que los científicos logren encontrar una solución a tiempo para su hijo y otros niños con diagnósticos similares.

En España, cada vez más familias hablan abiertamente de las dificultades asociadas a las enfermedades raras. Recientemente, por ejemplo, Bea Gimeno compartió su experiencia como madre tras el nacimiento de su hijo Pelayo, relatando las dificultades de los primeros meses y cómo la familia afronta los nuevos desafíos. Más sobre esto en el reportaje sobre los cambios en la vida de Bea Gimeno tras el nacimiento de su hijo.

Impacto en la sociedad

Iniciativas públicas como la cena organizada por la Fundación Isabel Gemio no solo contribuyen a la recaudación de fondos, sino que también ayudan a formar una nueva percepción social sobre las enfermedades raras. La presencia de figuras públicas en el evento permite dar visibilidad a una cuestión que durante mucho tiempo permaneció en la sombra. Según russpain.com, este tipo de actividades se ha convertido en una herramienta relevante para impulsar la investigación científica y ofrecer apoyo a las familias en situaciones difíciles.

De acuerdo con datos de Divinity, Gemio considera que su experiencia profesional y su notoriedad le permiten hablar abiertamente sobre estos problemas, demostrando que las enfermedades raras pueden afectar a cualquier familia. Subraya que cada aportación cuenta, aunque aún queda mucho camino por recorrer para lograr verdaderos cambios.

Isabel Gemio es una de las presentadoras de televisión más reconocidas de España y ha dedicado buena parte de su carrera al apoyo social y a la labor solidaria. Su fundación financia investigaciones en el ámbito de las enfermedades neuromusculares y raras, y respalda a familias que enfrentan este tipo de diagnósticos. Gracias a su experiencia personal y visibilidad pública, Gemio ha logrado situar este tema en la agenda nacional, lo que supone un avance clave para el desarrollo de proyectos científicos y el cambio de actitud de la sociedad frente a estas patologías.

<https://russpain.com/es/salud-3/salida-familiar-isabel-gemio-como-su-fundacion-celebra-18-anos-de-lucha-contra-enfermedades-raras-418139/>

theobjective.com 24/03/2026. Isabel Gemio (64) rompe a llorar al hablar de la enfermedad de su hijo:
«Necesita muchas horas de máquina de oxígeno; solo pido que se cure»

La periodista sigue luchando por encontrar una cura a la enfermedad degenerativa que sufre su hijo



La lucha de Isabel Gemio por la enfermedad de su hijo | Gtres

Fue a comienzos de los años 2000 cuando la vida de **Isabel Gemio**, de 64 años, dio un giro radical. **Su hijo Gustavo fue diagnosticado con tan solo 21 meses de distrofia muscular de Duchenne**, una enfermedad genética y degenerativa que provoca el deterioro progresivo de los músculos y que, a día de hoy, no tiene cura.

El joven, que ya tiene 28 años, fue adoptado por la presentadora durante su relación con el escultor cubano Nilo Manrique (57). Juntos empezaron un camino complejo en el que la enfermedad ha ido avanzando con el paso del tiempo, limitando cada vez más la autonomía de Gustavo y condicionando su día a día.

Aquel diagnóstico no solo cambió su vida a nivel personal, sino que también despertó en Isabel Gemio un firme compromiso: **luchar por la investigación y dar visibilidad a las enfermedades raras**, una causa a la que desde entonces ha dedicado gran parte de su energía.

Creó la Fundación Isabel Gemio

Ese compromiso se materializó en 2008 con la creación de la **Fundación Isabel Gemio**, impulsada para promover la investigación de las distrofias musculares y otras patologías poco frecuentes. Desde entonces, la periodista trabaja incansablemente para conseguir financiación que permita avanzar en tratamientos y, algún día, en la cura. Buena prueba de ello es la **tradicional cena solidaria que organiza cada año** y que este lunes ha alcanzado su 18ª edición, consolidándose como una cita clave para recaudar fondos destinados a proyectos científicos.



Isabel Gemio con sus dos hijos. Gtres

En esta ocasión, Isabel ha vuelto a estar **arropada por sus hijos, Gustavo y Diego (25)** —su hijo biológico, también fruto de su relación con Nilo Manrique, de quien se separó en 2002 tras varios años juntos—, así como por numerosos rostros conocidos como Ainhoa Arteta, Nuria González, Pepe Navarro, Lidia Torrent, Loles León y Antonia Dell’Atte, entre otros.

Una noche llena de emoción: «Hoy no se va a quedar a la cena porque él ya no puede cenar»

«Una noche emocionante, la verdad, rodeada de gente que viene aquí porque tiene un gran corazón y tiene dinero para pagar el cubierto. Y también están las empresas que colaboran, que son muchas y hacen patrocinios para los pequeños gastos que tenemos. Estamos muy felices y muy agradecidos», reconoció, destacando la implicación de todos los asistentes.

Orgullosa de su hijo mayor, Isabel Gemio **no pudo evitar emocionarse al hablar de su evolución**, cada vez más complicada: «No puedo hablar porque me emociono. **Hoy no se va a quedar a la cena porque él ya no puede cenar.** Él es nuestra fuerza. Él está aquí haciendo un esfuerzo. (...) **Necesita ya muchas horas de máquina de oxígeno y no es fácil para él.** Pero nos da fuerza a los demás. Nos da ejemplo y nos da amor. ¿Y cómo no vamos a luchar? Si él es el primero en hacerlo, ¿no?».



El papel de Diego, el hermano menor

También quiso poner en valor la figura de su otro hijo: «**Para él tampoco es fácil tener un único hermano enfermo.** No es fácil para aquellos que tienen hermanos enfermos. Pero en el caso de Diego, todo esto le ha hecho mucho más grande. Le ha aportado mucha verdad, mucho amor, mucho ejemplo». Una experiencia que, como explica, **le ha hecho madurar antes de tiempo**: «Entonces, a veces, los jóvenes, cuando tienen 15 años se quejan de tonterías. Y él se ha dado cuenta de que su hermano nunca se quejaba. Y eso es un ejemplo».

«En general nos quejamos por cosas que no merecen la pena. Le damos importancia y nos quitan mucha energía. Pero vamos a fijarnos en lo bueno que nos da la vida. Yo tengo muchos motivos para darle gracias a la vida, como dice la canción. Tengo dos hijos maravillosos», añadió.

Una madre que no deja de luchar

«Yo ya no pido más a la vida. Bueno, **que se cure mi hijo, para eso estamos poniendo nuestro granito en la ciencia y en la investigación.** Pero me basta con el hecho de sentirme querida y apoyada por mis hijos; no he debido hacerlo mal», dijo entre lágrimas, recoge Europa Press.

Porque, como ella misma reconoce, «ser madre es muy difícil. Nunca sabes si lo estás haciendo bien, estás siempre en la duda. No tiene manual de instrucciones la maternidad. Y cuando viene una maternidad inesperada como es esta, se complica todo a la enésima potencia».

<https://theobjective.com/gente/2026-03-24/isabel-gemio-64-rompe-a-llorar-al-hablar-de-la-enfermedad-de-su-hijo-necesita-muchas-horas-de-maquina-de-oxigeno-solo-pido-que-se-cure/>

telecinco.es 24/03/2026. Isabel Gemio, emocionada, habla del avance de la enfermedad de su hijo Gustavo: "Ya no puede cenar"



Isabel Gemio junto a sus hijos, Diego y Gustavo, durante la cena solidaria XVIII aniversario Fundación Isabel Gemio en el círculo de Bellas Artes. **Europa Press**

Isabel Gemio lleva casi toda su vida delante de los focos, pero su mayor batalla ha tenido lugar lejos del foco mediático. La lucha más importante de la periodista y presentadora comenzó cuando a su **hijo Gustavo le diagnosticaron distrofia muscular de Duchenne**, una enfermedad rara que provoca una degeneración progresiva de la musculatura y que, a día de hoy, **sigue sin cura**.

Gustavo, que tiene **28 años** y fue adoptado por la comunicadora durante su relación con Nilo Manrique, recibió el diagnóstico cuando apenas tenía 21 meses.

A partir de ese momento, la vida de la presentadora cambió por completo y decidió implicarse de lleno en **dar visibilidad a este tipo de patologías** poco frecuentes y en impulsar la investigación científica.



Isabel Gemio junto a sus hijos Gustavo y Diego en la cena solidaria de la Fundación que lleva su nombre. EP

La Fundación

Con ese objetivo, en 2008 puso en marcha la **Fundación Isabel Gemio**, una entidad centrada en promover estudios sobre distrofias musculares y otras enfermedades minoritarias.

Desde entonces, su trabajo se ha centrado en **conseguir recursos económicos** que permitan avanzar en tratamientos que **mejoren la calidad de vida de los pacientes** y, en el futuro, **puedan conducir a una cura**.

Dentro de esa labor solidaria, la periodista **ha celebrado una nueva edición** -la número 18- de la ya tradicional **cena benéfica de la fundación**, un evento que año tras año reúne a numerosas personalidades con el objetivo de recaudar fondos para continuar financiando proyectos de investigación.

En esta ocasión, Gemio estuvo **acompañada por sus dos hijos, Gustavo y Diego**, a quienes siempre ha definido como el eje fundamental de su vida. Además, tampoco faltaron rostros conocidos del panorama social y cultural como la soprano **Ainhua Arteta**, **Nuria González**, el presentador **Pepe Navarro**, la comunicadora **Lidia Torrent**, la actriz **Loles León**, el empresario **Pedro Trapote** o la modelo **Antonia Dell'Atte**, entre otros, que quisieron mostrar su apoyo a la causa.



Isabel Gemio, en una imagen de archivo. EP

Durante la velada, la propia Isabel reconoció la emoción que supone ver la implicación de tantas personas: "Una noche emocionante la verdad, rodeada de gente que viene aquí porque tiene un gran corazón. Tiene dinero para pagar el cubierto y las empresas que colaboran, que son muchas y hacen patrocinios para los pequeños gastos que tenemos. Está lleno y muy felices y muy agradecidos", explicó.

Además, dejó claro que su implicación nace del amor de madre: "Para mí no es un sacrificio porque **mi corazón siente que es lo que tiene que hacer**".

La situación actual de su hijo Gustavo

Uno de los momentos más duros llegó cuando habló del estado actual de Gustavo, **cuya enfermedad ha ido avanzando** con el paso de los años y limita cada vez más su rutina diaria.

Visiblemente emocionada, confesó: "**No puedo hablar porque me emociono**. Hoy no se va a quedar a la cena porque él **ya no puede cenar**. **Él es nuestra fuerza**. Él está aquí haciendo un esfuerzo. Él sí que hace el esfuerzo. **Necesita ya muchas horas de máquina de oxígeno** y no es fácil para él. Pero nos da fuerza a los demás. Nos da ejemplo y nos da amor. ¿Y cómo no vamos a luchar? Si él es el primero en hacerlo, ¿no?".



Isabel Gemio junto a sus hijos en la cena benéfica de la fundación de 2024. EP

La presentadora también quiso destacar el papel de su otro hijo, Diego, y cómo esta situación ha marcado su vida: **"Para un hermano tampoco es fácil, ¿sabes? Tener un único hermano enfermo. No es fácil para los hermanos que tienen hermanos enfermos. Y Diego, pero al mismo tiempo lo ha hecho mucho más grande, le ha aportado mucha verdad, mucho amor, mucho ejemplo. Entonces, a veces, los jóvenes, cuando tienes 15 años, pues te quejas de tonterías. Y él se ha dado cuenta de que su hermano nunca se quejaba. Y eso es un ejemplo"**.

A raíz de su experiencia personal, Gemio reflexionó también sobre cómo las dificultades cambian la manera de ver la vida: "En general **nos quejamos por cosas que no merecen la pena**. Le damos importancia, ponemos nuestra atención en cosas que no merecen la pena y que nos quitan mucha energía. Pero vamos a fijarnos en lo bueno que nos da la vida. Es que yo **tengo muchos motivos para darle gracias a la vida**, como dice la canción. Yo tengo dos hijos maravillosos", afirmó.



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

Entre lágrimas, también reconoció cuál es su mayor deseo: "**Yo ya no pido más a la vida, bueno que se cure mi hijo**, para eso estamos poniendo nuestro granito en la ciencia y en la investigación, pero el sentirme querida y apoyada por mis hijos como madre, pues no he debido hacerlo mal, ya está, ya con eso me basta".

La maternidad, según sentenció, ha sido "muy difícil", pero también el mayor aprendizaje de su vida: "**Nunca sabes si lo estás haciendo bien, estás siempre en la duda**. No tiene manual de instrucciones la maternidad. Y cuando viene una maternidad inesperada como es esta, se complica todo a la enésima potencia. Todo. Aparte del desgaste psicológico. Y no todos los días estás fuerte y maravillosa, entonces hay que hacer un esfuerzo. Y es un aprendizaje continuo".

https://www.telecinco.es/famosos/20260324/isabel-gemio-emocionada-habla-avance-enfermedad-hijo-gustavo_18_018703660.html

revistaurbanity.com 23/03/2026. La Fundación Isabel Gemio reúne en Madrid a casi 370 personas en una cena solidaria por la investigación de enfermedades raras



REDACCIÓN URBANITY

La [Fundación Isabel Gemio](#) celebró el 21 de marzo su XVIII aniversario con una cena solidaria en el **Círculo de Bellas Artes de Madrid**. La cita volvió a situarse entre los eventos benéficos de referencia en España gracias a una recaudación íntegra destinada a proyectos de investigación en enfermedades raras y distrofias musculares, además del respaldo de figuras conocidas de la cultura, la comunicación y la empresa.

Una noche solidaria para impulsar la investigación de enfermedades raras

La cena solidaria de la Fundación Isabel Gemio reunió a cerca de 370 asistentes en una velada marcada por el compromiso social, la emoción y también el humor. Durante el acto, Isabel Gemio puso el foco en el valor real de quienes respaldan esta causa: personas que acuden “a cambio de nada”, movidas por la voluntad de apoyar a miles de familias que conviven con enfermedades minoritarias.

Ese espíritu solidario fue el eje de una noche que combinó sensibilización, reconocimiento y apoyo económico a la investigación biomédica. La recaudación obtenida se destinará íntegramente a financiar proyectos centrados en enfermedades raras, una línea de trabajo que la fundación mantiene desde hace dieciocho años.



Ainhoa Arteta, Los Morancos y Mario Sandoval se suman de forma altruista

El aniversario contó con la participación de colaboradores habituales de la entidad que quisieron aportar su talento de forma altruista. La soprano Ainhoa Arteta puso la nota musical a la gala, Los Morancos llevaron el humor a una noche cargada de emoción y Los Alpresa completaron el apartado artístico.

En la parte gastronómica, el menú solidario fue elaborado por el chef Mario Sandoval, con estrella Michelin, que volvió a implicarse en esta cita benéfica como muestra de apoyo a la labor de la fundación.







Personalidades de la cultura, la comunicación y la empresa arropan la gala

La cena del XVIII aniversario de la Fundación Isabel Gemio reunió a numerosos rostros conocidos que quisieron respaldar públicamente la investigación de enfermedades raras. Entre los asistentes estuvieron Mario Sandoval, Sandra Golpe, Lidia Torrent, Carmen Lomana, Antonia de L'Atte, Enrique del Pozo, Joaquín Torres, Pepe Navarro, Pedro Trapote y Begoña García Vaquero, Pepa Muñoz, Sandra García Sanjuan, Alberto Cerdán, Demo y Nuria González.

Uno de los momentos destacados de la noche llegó en la subasta solidaria, donde Nuria González adquirió una experiencia en ZEM Altea por 8.000 euros. También recibió un reconocimiento especial Loles León, distinguida con el Mecenazgo de Oro de la Fundación.





Empresas y entidades que hicieron posible la cena solidaria

La gala fue posible gracias a la colaboración de socios y empresas patrocinadoras que se sumaron a esta edición solidaria. Entre ellas figuran Vilaplana Catering, Círculo de Bellas Artes, A-Cero, Aquanaria, Burdinola, Clínicas Casandra, El Quenco de Pepa, Elite Excellence, Foreo, Massumeh, Fundación Caja Badajoz, Fundación Atlético de Madrid, Fundación ONCE, Mario Sandoval y Coque, Bodegas Méndez Rojo, Bodegas Emilio Moro, Italfarmaco, La Agencia de Azafatas, Kiss FM, Sassot Sound, Pascual, Rituals, Ginebras Saint Clair, Viceroy, Fundación Cajasol, Enrique Tomás y Acidmedia.

La presidenta de la Fundación Isabel Gemio también agradeció el respaldo de los medios de comunicación, el trabajo de los voluntarios y la implicación altruista de los fotógrafos Bernardo de Paz, Lorenzo Carnero y Carlos Robles Caraja.







Dieciocho años de una fundación volcada en las familias y la ciencia

El XVIII aniversario de la Fundación Isabel Gemio no fue solo una celebración. Fue también una forma de recordar que la investigación de enfermedades raras sigue necesitando recursos, visibilidad y apoyo social sostenido. En una sola noche, la fundación consiguió reunir a colaboradores, empresas y personalidades públicas en torno a una misma idea: convertir la solidaridad en financiación real para la ciencia.

El mensaje que deja esta edición es claro. Cuando la implicación colectiva se traduce en apoyo concreto, la investigación avanza y también lo hace la esperanza de muchas familias.

Fotógrafos: Bernardo de Paz, Lorenzo Carnero y Carlos Robles Caraja.

<https://revistaurbanity.com/sociedad/fundacion-isabel-gemio-cena-solidaria-madrid-enfermedades-raras/>

cadena100.es 25/03/2026. Las lágrimas contenidas de Isabel Gemio al hablar del avance de la enfermedad de su hijo Gustavo: "No es fácil para él"

Isabel Gemio da detalles de cómo evoluciona la enfermedad de su hijo en la cena benéfica anual que realiza para recaudar fondos para la investigación de la misma



Redacción digital

Publicado el 25 mar 2026, 10:34

Isabel Gemio ha tenido que aprender a convivir con esa enfermedad que le diagnosticaron a uno de sus dos hijos cuando apenas era un bebé. **Gustavo** tenía menos de dos años cuando se enteraron de que padecía una **distrofia muscular** que le dificultaría la vida, pero, a la vez, que les enseñaría a sortear las adversidades de la mano. Como esa familia que son y que no se ha desquebrajado. Lejos de ello, la

comunicadora levantó una **fundación** a través de la que recaudar fondos para la **investigación de esta enfermedad** y para concienciar a la sociedad alrededor de ella.

A comienzos de esta misma semana, **Isabel** celebraba una **gala** que se ha convertido en tradición. Un punto de encuentro benéfico alrededor de su **asociación** con la que **recaudar recursos** en esa lucha que no ha cejado desde que lo conocieran. Ante los medios de comunicación, y acompañada por **Gustavo**, pero también por **Diego**, su otro hijo, se emocionaba al hablar del avance de esa condición que tiene al primero de ellos en **situación de dependencia**.

"No puedo hablar porque me emociono", era la frase con la que comenzaba la comparecencia antes de dar esos detalles que son los que le llevaban a esa sensación: "Hoy no se va a quedar a la cena porque él ya no puede cenar". A pesar de ello, lanzaba una parte mucho más esperanzadora en el mensaje ante los compañeros de los medios: "Él es nuestra **fuerza**. Él está aquí haciendo un **esfuerzo**. Él sí que hace el esfuerzo. Necesita ya muchas horas de **máquina de oxígeno** y no es fácil para él. Pero nos da fuerza a los demás. Nos da **ejemplo** y nos da **amor**. ¿Y cómo no vamos a **luchar**? Si él es el primero en hacerlo, ¿no}?".

https://www.cadena100.es/trending-topic/noticias/lagrimas-contenidas-isabel-gemio-hablar-avance-enfermedad-hijo-gustavo-no-facil-20260325_147904.html

eleconomista.es 24/03/2026. Isabel Gemio rompe a llorar al hablar del avance de la enfermedad de su hijo Gustavo: "Ya no puede cenar"



24/03/2026 - 10:39

Fue en 2008 cuando **Isabel Gemio** creó la Fundación que lleva su nombre para promover la Investigación de Distrofias Musculares y otras Enfermedades Raras, después de que su hijo **Gustavo** (28) -al que adoptó durante su relación con Nilo Manrique- fuese **diagnosticado con solo 21 meses con distrofia muscular de Duchenne**, una enfermedad genética y degenerativa que provoca el deterioro progresivo de los músculos.

Volcada en conseguir financiación para llevar a cabo proyectos de investigación científica que buscan el tratamiento o cura para este tipo de enfermedades minoritarias, la presentadora celebró este lunes, un año más y ya van 18, **la tradicional Cena Solidaria de la Fundación Isabel Gemio** para continuar recaudando fondos en su lucha contra este tipo de patologías.

Además de sus hijos Gustavo y Diego, la locutora contó con el apoyo de amigos y rostros conocidos como Ainhoa Arteta, Nuria González, Pepe Navarro, Lidia Torrent, Loles León, Pedro Trapote o Antonia Dell'Atte, que con su presencia han aportado su granito de arena para recaudar lo máximo posible para la Fundación. También estuvo Joaquín Torres, que **habló emocionado de su propio proceso tras las pérdidas de sus padres y su separación de Raúl Prieto.**



Joaquín Torres en la cena de este lunes de la Fundación Isabel Gemio

"Una noche emocionante la verdad, rodeada de gente que viene aquí porque tiene un gran corazón. Tiene dinero para pagar el cubierto y las empresas que colaboran, que son muchas y hacen patrocinios para los pequeños gastos que tenemos. Está lleno y muy felices y muy agradecidos", reconoció la periodista, confesando que aunque es un trabajo duro, **"para mí no es un sacrificio porque mi corazón siente que es lo que tiene que hacer"**.

Orgullosa de la lucha y el ejemplo de Gustavo, Isabel se derrumbó al hablar del avance de la enfermedad, que cada vez limita más su día a día: "No puedo hablar porque me emociono. **Hoy no se va a quedar a la cena porque él ya no puede cenar.** Él es nuestra fuerza. Él está aquí haciendo un esfuerzo. Él sí que hace el

esfuerzo. **Necesita ya muchas horas de máquina de oxígeno y no es fácil para él.** Pero nos da fuerza a los demás. Nos da ejemplo y nos da amor. ¿Y cómo no vamos a luchar? Si él es el primero en hacerlo".

Sobre Diego, expresó también: "**Para un hermano tampoco es fácil, ¿sabes? Tener un único hermano enfermo.** No es fácil para los hermanos que tienen hermanos enfermos. Pero, al mismo tiempo, Diego lo ha hecho mucho más grande. Le ha aportado mucha verdad, mucho amor, mucho ejemplo. Entonces, a veces, los jóvenes, cuando tienes 15 años, pues te quejas de tonterías. Y él se ha dado cuenta de que su hermano nunca se quejaba. Y eso es un ejemplo".

Y Gemio siguió: "**En general nos quejamos por cosas que no merecen la pena.** Le damos importancia, ponemos nuestra atención en cosas que no merecen la pena y que nos quitan mucha energía. Pero vamos a fijarnos en lo bueno que nos da la vida. Es que yo tengo muchos motivos para darle gracias a la vida, como dice la canción. Yo tengo dos hijos maravillosos".



Isabel Gemio con sus hijos Gustavo y Diego

También dijo rodeado de lágrimas: "Yo ya no pido más a la vida. Bueno, que se cure mi hijo, para eso estamos poniendo nuestro granito en la ciencia y en la investigación, pero el sentirme querida y apoyada por mis hijos como madre, pues no he debido hacerlo mal. Ya está, ya con eso me basta".

Y es que como reconoció, "ser madre es muy difícil. Nunca sabes si lo estás haciendo bien, estás siempre en la duda. No tiene manual de instrucciones la maternidad. **Y cuando viene una maternidad inesperada como es esta, se complica todo a la enésima potencia. Todo.** Aparte del desgaste psicológico".

En este sentido, la presentadora de RNE sentenció: "**Y no todos los días estás fuerte y maravillosa, entonces hay que hacer un esfuerzo. Y es un aprendizaje continuo.** Pero bueno, al final veo esto y veo esta noche y veo a mis hijos orgullosos de la Fundación, porque la Fundación no soy yo sola, sino tres personas que trabajan el día a día, el patronato, el comité, mucha gente, poca gente realmente, pero con mucho corazón".

<https://www.eleconomista.es/informalia/famosos/noticias/13838933/03/26/isabel-gemio-rompe-a-llorar-al-revelar-el-avance-de-la-enfermedad-de-su-hijo-gustavo-ya-no-puede-cenar.html>

lecturas.com 25/03/2026. La periodista ha sorprendido a todos con las duras palabras que ha revelado sobre su hijo Gustavo, quien padece distrofia muscular de Duchenne

Adrián López

Redactor digital de Lecturas

ACTUALIZADO A 25 DE MARZO DE 2026, 16:52



GTRES

Que **Isabel Gemio** (65 años) es una gran profesional de la comunicación es algo totalmente indiscutible. Siempre buscando reinventarse (el pasado año fue concursante de 'Bake Off: Famosos al horno'), **la periodista ha demostrado además que es una madre coraje**. Y es que su **hijo Gustavo** (29 años), fruto de su relación con Nilo Manrique, **padece distrofia muscular de Duchenne**, una enfermedad rara y degenerativa y sin cura que le diagnosticaron a los 21 meses y que desde luego ha marcado la vida tanto del joven como la de su madre.

De hecho, Gemio creó en 2008 una fundación que lleva su nombre para "contribuir a acelerar la investigación en las distrofias musculares, y otras enfermedades neuromusculares y raras". Una acción a la que han aportado ya casi tres millones de euros. Combinando su vida profesional y personal, la comunicadora siempre ha estado muy pendiente de la salud de su hijo y ha buscado financiación para la investigación de la enfermedad del joven, quien en **los últimos meses ha empeorado mucho.**



Gustavo, muy feliz de haber podido conocer a alguno de sus artistas favoritos.
Instagram @Isabelgemio_oficial

Isabel, entre lágrimas al hablar de Gustavo

Como cada año, **la periodista ha celebrado una nueva edición** (la número 18) de la ya tradicional cena benéfica de su fundación, donde Gemio no ha dudado en hablar de la situación de Gustavo. "No puedo hablar porque me emociono", ha empezado diciendo la comunicadora. **"Hoy no se va a quedar a la cena porque él ya no puede cenar. Él es nuestra fuerza. Él está aquí haciendo un esfuerzo. Él sí que hace el esfuerzo"**, ha revelado entre lágrimas.

"Necesita ya muchas horas de máquina de oxígeno y no es fácil para él. Pero nos da fuerza a los demás. Nos da ejemplo y nos da amor. ¿Y cómo no vamos a luchar? Si él es el primero en hacerlo, ¿no?", ha asegurado emocionada.



Isabel Gemio, a punto de llorar al hablar de la complicada situación de su hijo Gustavo.
GTRES

Diego, el gran apoyo de la familia

En esta cita tan importante para Isabel y para todos aquellos que sufren algún tipo de estas enfermedades raras, la periodista iba acompañada también por su hijo Diego, quien siempre ha sido uno de sus mayores apoyos. Es por eso que Gemio también ha querido darle su espacio.

"Para un hermano tampoco es fácil, ¿sabes? Tener un único hermano enfermo. No es fácil para los hermanos que tienen hermanos enfermos. Y Diego, pero al mismo tiempo lo ha hecho mucho más grande, le ha aportado mucha verdad, mucho amor, mucho ejemplo. Entonces, a veces, los jóvenes, cuando tienes 15 años, pues te quejas de tonterías. Y él se ha dado cuenta de que su hermano nunca se quejaba. Y eso es un ejemplo", ha asegurado.



Isabel Gemio posa en la cena de su fundación junto a sus dos hijos y varios de los invitados.
Instagram @arenas.elay

La dura vida de Gemio

Además, Isabel no ha dudado en reflexionar sobre lo que le cambia la vida a todas aquellas personas que tienen que cuidar de sus familiares enfermos. "En general nos quejamos por cosas que no merecen la pena. Le damos importancia, ponemos nuestra atención en cosas que no merecen la pena y que nos quitan mucha energía. Pero vamos a fijarnos en lo bueno que nos da la vida. Es que yo tengo muchos motivos para darle gracias a la vida, como dice la canción. Yo tengo dos hijos maravillosos



Isabel Gemio ha asegurado que solo hay que preocuparse de las cosas importantes y no de las tonterías del día a día.

Instagram @isabelgemio_oficial

'Yo ya no pido más a la vida, bueno que se cure mi hijo, para eso estamos poniendo nuestro granito en la ciencia y en la investigación, pero el sentirme querida y apoyada por mis hijos como madre, pues no he debido hacerlo mal, ya está, ya con eso me basta. Nunca sabes si lo estás haciendo bien, estás siempre en la duda. **No tiene manual de instrucciones la maternidad.** Y cuando viene una maternidad inesperada como es esta, se complica todo a la enésima potencia. Todo. **Aparte del desgaste psicológico.** Y no todos los días estás fuerte y maravillosa, entonces hay que hacer un esfuerzo. Y es un aprendizaje continuo", ha afirmado.

El dardo de Diego a su padre

A raíz de este evento solidario, Diego, el otro hijo de Isabel, tampoco ha dudado en expresar lo siente hacia su padre. Unas palabras que muchos han interpretado como un gran dardo.

"Todos los premios los tiene esa mujer que está ahí (refiriéndose a su madre), tú lo sabes y ya está. Se lo ha ganado, qué te voy a decir es la que siempre ha estado. No tengo ninguna otra", ha asegurado el joven a 'Europa Press'.



Diego, hijo de Isabel Gemio, ha lanzado un dardo a su padre diciendo que su madre es la que tiene todos los premios.

Gtres

"He aprendido lecciones que ni me sonaban, que no tenía yo ni idea de que iba a aprenderlas. El día a día ya te digo que ha sido afrontar en la capacidad digamos de flexibilidad a nivel, pues eso afrontar los problemas que se te va poniendo en la vida. La vida te trae problemas, entonces la cosa es como tú los afrontas. Y tener un ejemplo de cómo que lo afronta, teniendo lo que tiene, me voy a quejar yo o se va a quejar alguien", ha relatado el joven.

https://www.lecturas.com/actualidad/durisima-confesion-isabel-gemio-mi-hijo-gustavo-ya-no-puede-ni-cenar-necesita-muchas-horas-oxigeno_190579

mundodeportivo.com 24/03/2026.

Isabel Gemio, devastada al hablar del estado de su hijo, que padece distrofia muscular de Duchenne: "Ya no puede cenar"

La periodista no puede contener las lágrimas al revelar el avance de la enfermedad de su hijo Gustavo, que padece distrofia muscular de Duchenne



Isabel Gemio, una de las presentadoras más reconocidas de España, ha vivido uno de los momentos más duros ante las cámaras. La periodista no ha podido contener la emoción al hablar del **estado de salud de su hijo Gustavo**, que padece **distrofia muscular de Duchenne**, una enfermedad genética rara y degenerativa.

Durante su tradicional cena anual solidaria para recaudar fondos para Fundación Isabel Gemio, la comunicadora se rompía al explicar el delicado momento que atraviesa su hijo a los reporteros de Europa Press. **"No puedo hablar porque me emociono... hoy no se va a quedar a la cena porque ya no puede cenar"**, confesaba entre lágrimas.

Una frase que resume el avance de una enfermedad que lleva acompañando a su familia desde que Gustavo tenía apenas 21 meses.

Una enfermedad que ha marcado toda su vida

La **distrofia muscular de Duchenne** es una de las formas más graves de distrofia, provocando una **debilidad muscular progresiva** que afecta cada vez más a las funciones básicas del cuerpo.

La propia Isabel Gemio lo ha descrito en varias ocasiones como una enfermedad "muy cruel", que arrebató a los niños su infancia. Con el paso de los años, **el estado de su hijo ha ido empeorando, hasta el punto de necesitar muchas horas de soporte respiratorio.**

"Está aquí haciendo un esfuerzo enorme. Necesita muchas horas de máquina de oxígeno y no es fácil", explicaba, visiblemente emocionada.

"Él es nuestra fuerza"

A pesar del dolor, Isabel Gemio quiso destacar la fortaleza de su hijo, al que define como un ejemplo de vida. **"Nos da fuerza, nos da ejemplo, nos da amor... ¿cómo no vamos a luchar si él es el primero en hacerlo?"**, decía.

Un mensaje cargado de admiración que refleja el vínculo tan fuerte entre madre e hijo y la lucha constante de toda la familia.

Una lucha que también comparte su otro hijo

La periodista también quiso poner el foco en **su otro hijo, Diego**, recordando que convivir con la enfermedad de un hermano tampoco es fácil. **"Para él tampoco es sencillo. Tener un único hermano enfermo te marca"**, explicaba, subrayando el impacto emocional que esta situación tiene en toda la familia.

Años de lucha e investigación

Desde el diagnóstico, Isabel Gemio ha **volcado su vida en la investigación de enfermedades raras**. Hace ya 18 años creó la Fundación Isabel Gemio, con el objetivo de **impulsar estudios sobre distrofias musculares y otras patologías poco frecuentes**.

<https://www.mundodeportivo.com/elotromundo/gente/20260324/1004158811/isabel-gemio-devastada-hablar-hijo-padece-distrofia-muscular-duchenne-cenar-dct.html>

divinity.es 24/03/2026. Isabel Gemio, rota al hablar de las complicaciones en la enfermedad de su hijo: "Ya no puede cenar"



Isabel Gemio y sus dos hijos. **Europa Press**

Silvia de Andrés

24 MAR 2026 - 15:14h.

21 meses después del nacimiento de **Gustavo, el primer hijo en común de Isabel Gemio y Nilo Manrique**, los médicos le diagnosticaron **distrofia muscular de Duchenne**, una enfermedad genética rara y grave que provoca debilidad muscular progresiva y rápida. Cuando el menor tenía doce años, la periodista creó una fundación que lleva su nombre para apoyar la investigación de enfermedades neuromusculares, distrofias musculares y otras enfermedades raras. En las ocasiones en las que ha hablado públicamente de la enfermedad de su hijo, Isabel Gemio ha dicho que desde que se la diagnosticaron "nunca nada volvió a ser igual".

"Es la más grave de todas las distrofias, es como ELA pero en niños, les arrebató la infancia. **A los 12 años estaba en una silla de ruedas**", dijo

en una entrevista a Jenaro Castro. **"Es una enfermedad muy cruel, muy terrible, que les quita todo. No pueden ser niños, no pueden correr, no pueden jugar.** Les quita todo, hasta el abrazarte. No puede sonreír como cualquier chico. Es una enfermedad muy cruel para cualquier niño", comentaba.



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

Isabel Gemio no puede contener las lágrimas al hablar de la enfermedad de su hijo Gustavo

Como cada año, la periodista ha organizado **una cena solidaria para recaudar fondos para la fundación**, que cumple 18 años. En unas declaraciones a los compañeros de Europa Press, **Isabel Gemio no ha podido contener las lágrimas al contar que su hijo no podía quedarse a la cena porque "ya no puede cenar"**. "No puedo hablar porque me emociono. Él es nuestra fuerza. **Está aquí haciendo un esfuerzo porque necesita muchas horas de máquina de oxígeno y no es fácil.** Nos da fuerza, ejemplo, amor y cómo no vamos a luchar si él es el primero en hacerlo", comentaba. La periodista también decía que **para su otro hijo, Diego Manrique, "tampoco es fácil tener un único hermano enfermo"**.

La periodista dice que su hijo Gustavo les ha hecho aprender que se quejan por cosas "que no merecen la pena". "Ponemos nuestra atención y nos quita energía en cosas que no merecen la pena. A todas las personas

nos faltan cosas, nos falta gente que queremos, nos pasan cosas muy difíciles, pero hay que enfocarse en lo bueno. Vamos a fijarnos en lo bueno que nos da la vida. Tengo muchos motivos, tengo dos hijos maravillosos. Hay mucha gente trabajando de corazón porque esto sea posible", comentaba en sus declaraciones a los compañeros de prensa.



Isabel Gemio y sus dos hijos. **Europa Press** PUEDE INTERESARTE

Isabel Gemio pide a la vida "que se cure" su hijo y para eso ponen su granito de arena en la ciencia y en la investigación. "Como madre no he debido hacerlo más. Es tan difícil ser madre, no sabes si te pasas o no llegas. Si eres demasiado estricta, siempre estás en la duda. **No tiene manual de instrucciones la maternidad. Y cuando viene una inesperada, como es esta, se complica todo. Y se suma el desgaste psicológico.** Es un aprendizaje continuo", decía sobre la maternidad de sus dos hijos, especialmente de la de Gustavo.

Diego Manrique habla de la enfermedad de su hermano Gustavo

El hijo pequeño de Isabel Gemio y Nilo Manrique dice que es mejor "no darle vueltas" a la enfermedad de su hermano y vivir "el día a día con amor y cariño, que es la gasolina de todo". "Con su sonrisa y alegría, es un ejemplo. Nunca se quejan, es una actitud ante la vida. Es un maestro en general. Te comparas con una situación así en el día a día

y toca callarse y tirar. Me ha dado lecciones que no tenía ni idea de que iba a aprenderlas", decía sobre su hermano Gustavo.



Diego, el hijo de Isabel Gemio. **Europa Press**

El joven, que tiene 28 años, asegura que tiene "admiración" por su madre, tanto profesionalmente como personalmente. La describe como una "mujeraza" que tiene "un corazón que no le cabe en el pecho" y que se ha ganado estar donde está.

https://www.divinity.es/actualidad/20260324/isabel-gemio-enfermedad-hijo-gustavo-complicaciones-distrofia-muscular-duchenne_18_018705068.html

diariodesevilla.com 26/03/2026. La emoción de Isabel Gemio al hablar de la grave enfermedad de su hijo

La presentadora de televisión no ha podido evitar las lágrimas al referirse a su hijo Gustavo que padece distrofia muscular de Duchenne



Isabel Gemio posa junto a sus hijos Gustavo y Diego en la tradicional cena benéfica de la fundación. / EP

[Juan José Gardón](#)

Isabel Gemio lleva muchos años luchando contra la enfermedad de su hijo **Gustavo**. El primero de los hijos que tiene en común con **Nilo Manrique** padece **distrofia muscular de Duchenne**, una enfermedad genética y poco común que genera una **debilidad muscular rápida y progresiva**. La presentadora de televisión puso en marcha una fundación con su

nombre para recaudar fondos que se destinan a la investigación de **enfermedades neuromusculares y distrofias**.

La periodista ha hablado en varias ocasiones de la enfermedad de **Gustavo**, un diagnóstico que marcó un antes y un después en su vida. **“Nunca nada volvió a ser igual. Es la más grave de todas las distrofias, es como ELA pero en niños, les arrebató la infancia. A los 12 años estaba en una silla de ruedas. Es una enfermedad muy cruel, muy terrible, que les quita todo.** No pueden ser niños, no pueden correr, no pueden jugar. Les quita todo, hasta el abrazarte. No puede sonreír como cualquier chico”, dijo en una entrevista a Jenaro Castro.

Isabel Gemio ha celebrado la cena solidaria de la fundación que acaba de cumplir 18 años. A la comunicadora se le han escapado algunas lágrimas cuando ha comentado en los micrófonos de *Europa Press* que su hijo no se podía quedar porque ya no puede cenar. **“No puedo hablar porque me emociono. Él es nuestra fuerza. Está aquí haciendo un esfuerzo porque necesita muchas horas de máquina de oxígeno y no es fácil. Nos da fuerza, ejemplo, amor y cómo no vamos a luchar si él es el primero en hacerlo”,** ha declarado.

La presentadora y su hijo Diego han aprendido a que no pueden quejarse por cualquier cosa. **“Ponemos nuestra atención y nos quita energía en cosas que no merecen la pena. A todas las personas nos faltan cosas, nos falta gente que queremos, nos pasan cosas muy difíciles, pero hay que enfocarse en lo**

bueno. Vamos a fijarnos en lo bueno que nos da la vida. Tengo muchos motivos, tengo dos hijos maravillosos. Hay mucha gente trabajando de corazón porque esto sea posible”, ha señalado.

Isabel Gemio se aferra a la ciencia y a la investigación para encontrar una cura a la grave enfermedad de su hijo. **“Como madre no he debido hacerlo más. Es tan difícil ser madre, no sabes si te pasas o no llegas. Si eres demasiado estricta, siempre estás en la duda. No tiene manual de instrucciones la maternidad.** Y cuando viene una inesperada, como es esta, se complica todo. Y se suma el desgaste psicológico. Es un aprendizaje continuo”, ha manifestado.

Diego Manrique, el hijo menor de Isabel Gemio y Nilo Manrique, ha dedicado unas bonitas palabras a su hermano Gustavo. **“Hay que vivir el día a día con amor y cariño, que es la gasolina de todo. Con su sonrisa y alegría es un ejemplo. Nunca se queja, es una actitud ante la vida. Es un maestro en general.** Te comparas con una situación así en el día a día y toca callarse y tirar. Me ha dado lecciones que no tenía ni idea de que iba a aprenderlas”, ha asegurado.

https://www.diariodesevilla.es/gente/emocion-isabel-gemio-hablar-grave_0_2006301157.html



La presentadora Isabel Gemio en MadridGTRES

eldebate.com 26/03/2026. Isabel Gemio revela cómo avanza la enfermedad de su hijo: «No puede cenar, necesita muchas horas de oxígeno»

La presidenta presidió la XVIII Cena Solidaria de la Fundación Isabel Gemio

Laura Rodrigo

26 mar. 2026 - 17:19 Act. 27 mar. 2026 - 10:43

Isabel Gemio ha vuelto a conmover al público al hablar del delicado estado de salud de su hijo **Gustavo**, diagnosticado con distrofia muscular de Duchenne desde que tenía apenas 21 meses. La enfermedad, genética y degenerativa, provoca un deterioro progresivo de los músculos y limita cada vez más la vida diaria del joven. En un emotivo acto celebrado el pasado

lunes, durante la **XVIII Cena Solidaria de la Fundación Isabel Gemio**, la comunicadora compartió con lágrimas en los ojos cómo su hijo ya no puede cenar y necesita muchas horas conectadas a una máquina de oxígeno, aunque sigue siendo «la fuerza y el ejemplo» de la familia.

Desde 2008, Isabel Gemio transformó su experiencia personal en una causa colectiva al crear la **Fundación que lleva su nombre**. Su objetivo ha sido claro desde el principio: promover la investigación sobre distrofias musculares y otras enfermedades raras, buscando financiación para proyectos científicos que puedan mejorar la calidad de vida de los pacientes o incluso acercar una posible cura. La fundación ha recaudado ya cerca de tres millones de euros, un esfuerzo que ha contado con el apoyo constante de la periodista y de numerosos amigos y rostros conocidos del panorama social y cultural.

La Cena Solidaria se ha convertido en una cita anual clave para la fundación, una oportunidad no solo para recaudar fondos sino también para visibilizar estas enfermedades minoritarias y sensibilizar a la sociedad. Este año, Isabel Gemio estuvo acompañada por sus dos hijos, Gustavo y Diego, y contó con la presencia de personalidades como **Ainhoa Arteta, Nuria González, Pepe Navarro, Lidia Torrent, Loles León, Pedro Trapote o Antonia Dell’Atte**, quienes contribuyeron con su apoyo y participación. La velada, cargada de emoción, fue un recordatorio del impacto que la solidaridad y el compromiso pueden tener en la vida de tantas familias afectadas por enfermedades raras.

En su intervención, Gemio destacó la fuerza y el ejemplo de Gustavo, a pesar de las dificultades que enfrenta a diario: «**Hoy no se va a quedar a la cena porque él ya no puede cenar**. Necesita muchas horas de máquina de

oxígeno y no es fácil para él. Pero nos da fuerza a los demás, nos da ejemplo y nos da amor. ¿Y cómo no vamos a luchar? Si él es el primero en hacerlo, ¿no?», expresó entre lágrimas, mostrando el profundo orgullo y amor que siente como madre.



Isabel Gemio y Diego ManriqueGTRES

No menos importante fue el reconocimiento al papel de su otro hijo, Diego, quien ha crecido junto a un hermano enfermo y ha desarrollado una madurez y sensibilidad excepcionales. «Para un hermano tampoco es fácil tener un único hermano enfermo. Pero Diego, al mismo tiempo, lo ha hecho mucho más grande. Le ha aportado mucha verdad, mucho amor, mucho ejemplo», confesó Gemio, resaltando cómo esta experiencia familiar ha marcado la manera de ver la vida de todos ellos.

La presentadora reflexionó también sobre la importancia de centrarse en lo esencial y valorar lo que la vida ofrece: «En general nos quejamos por cosas que no merecen la pena... vamos a fijarnos en lo bueno que nos da la vida. Yo tengo muchos motivos para darle gracias a la vida. Tengo dos hijos maravillosos». Isabel reconoció que su mayor deseo

sigue siendo la curación de Gustavo, un objetivo que guía su trabajo en la fundación: «Yo ya no pido más a la vida, bueno que se cure mi hijo, para eso estamos poniendo nuestro granito en la ciencia y en la investigación... pero sentirme querida y apoyada por mis hijos como madre, pues no he debido hacerlo mal. Ya está, con eso me basta».

Para Isabel Gemio, la maternidad y la lucha por su hijo han sido un aprendizaje continuo, una experiencia que la ha hecho más fuerte y consciente de los verdaderos valores de la vida. «**Nunca sabes si lo estás haciendo bien**, estás siempre en la duda. No tiene manual de instrucciones la maternidad. Y cuando viene una maternidad inesperada como esta, se complica todo a la enésima potencia», afirmó. Con su labor al frente de la fundación y el ejemplo de sus hijos, Gemio continúa demostrando que la solidaridad, el amor y la perseverancia son herramientas fundamentales para transformar la adversidad en esperanza.

https://www.eldebate.com/gente/20260326/isabel-gemio-revela-como-avanza-enfermedad-hijo-no-puede-cenar-necesita-muchas-horas-oxigeno_400612.html

canarias7.es 24/03/2026. Diego Manrique se deshace en halagos con su madre Isabel Gemio y con su hermano Gustavo



Alejado del foco mediático y llevando una vida prácticamente anónima a pesar de ser hijo de una...

Agencia Europa Press

Martes, 24 de marzo 2026, 11:05

Alejado del foco mediático y llevando una vida prácticamente anónima a pesar de ser hijo de una de las periodistas más populares de nuestro país, Isabel Gemio, Diego Manrique ha roto por una vez su habitual

discreción ante las cámaras durante la cena del XVIII aniversario de la Fundación Isabel Gemio para recaudar fondos para continuar promoviendo la investigación de las Distrofias Musculares y otro tipo de Enfermedades de las consideradas Raras, como la distrofia muscular de Duchenne, una enfermedad genética y degenerativa que provoca el deterioro progresivo de los músculos y que su hermano mayor, Gustavo (28), padece desde que tenía 21 meses.

<https://www.canarias7.es/gente-estilo/diego-manrique-deshace-halagos-madre-isabel-gemio-20260324110512-vi.html>

europapress.es 22/03/2026. Isabel Gemio presume del lado más solidario de sus amigos gracias a su Fundación

POR REDACCIÓN CHANCE ACTUALIZADO 22/03/2026 20:50



Isabel Gemio junto a sus hijos Gustavo y Diego en la cena solidaria de la Fundación que lleva su nombre – EUROPA PRESS REPORTAJES

MADRID, 22 Mar. (CHANCE)

Un año más **Isabel Gemio** reunía a muchos de los rostros más conocidos de nuestro país por una buena causa, el *XVIII aniversario de la Cena Solidaria* de la Fundación que lleva su nombre. Agradecida y orgullosa del lado más solidario de muchos de sus amigos y compañeros de profesión, **Isabel** contó con el apoyo indispensable de sus dos hijos y pilares fundamentales en su día a día, **Gustavo y Diego**.



Especialmente cariñosa y atenta con sus hijos, **Isabel** no podía esconder una gran sonrisa en el rostro como muestra del gran trabajo que realizan cada año en la fundación para la investigación científica de las enfermedades raras. Para la ocasión, la periodista se decantaba por un original mini vestido en color rojo con volúmenes en la parte inferior que combinaba a la perfección con medias en el mismo color. Un estilismo con el que no pudo ocultar un pequeño apósito en la parte baja de la pierna y que se podía intuir por encima de las medias tupidas elegidas para la ocasión.



Entre los muchos amigos de **Isabel** que quisieron aportar su granito de arena por una buena causa pudimos ver a **Lidia Torrent**, **Antonia**

Dell'Atte, Loles León, Sandra Barneda, Joaquín Torres, Mario Sandoval, Ainhoa Arteta, Pepe Navarro, Pepa Muñoz y Nuria González o Pedro Trapote, entre muchos otros. Como no podía ser de otra forma, la periodista estuvo especialmente atenta y cariñosa con todos ellos a los que les agradeció personalmente su presencia.





<https://www.europapress.es/chance/gente/noticia-isabel-gemio-presume-lado-mas-solidario-amigos-gracias-fundacion-20260322203946.html>

elcorreo.com 24/03/2026. Diego Manrique se deshace en halagos con su madre Isabel Gemio y con su hermano Gustavo



Agencia Europa Press
Martes, 24 de marzo 2026, 12:05

Alejado del foco mediático y llevando una vida prácticamente anónima a pesar de ser hijo de una de las periodistas más populares de nuestro país, Isabel Gemio, Diego Manrique ha roto por una vez su habitual discreción ante las cámaras durante la cena del XVIII aniversario de la Fundación Isabel Gemio para recaudar fondos para continuar promoviendo la investigación de las Distrofias Musculares y otro tipo de Enfermedades de las consideradas Raras, como la distrofia muscular de Duchenne, una enfermedad genética y degenerativa que provoca el

deterioro progresivo de los músculos y que su hermano mayor, Gustavo (28), padece desde que tenía 21 meses.

<https://www.elcorreo.com/gente-estilo/diego-manrique-deshace-halagos-madre-isabel-gemio-20260324110512-vi.html>

hola.com 25/03/2026. El dardo de Diego Manrique, hijo de Isabel Gemio, al ser preguntado por su padre: "Ella es la que siempre ha estado"

El hijo pequeño de la conocida presentadora ha hablado como nunca de su madre y ha dejado muy clara su postura con el escultor cubano



"Todos los premios los tiene esa mujer", han sido las rotundas palabras de Diego Manrique (el hijo pequeño de Isabel Gemio, de 27 años) con las que ha dejado claro quién ha sido el único pilar en su vida. En una de sus entrevistas más sinceras y personales, el pequeño de los dos hermanos, no solo ha desbordado admiración por la periodista, sino

que ha lanzado un dardo directo y demoledor hacia su padre, Nilo Manrique, al ser preguntado por su relación en una fecha tan señalada como el Día del Padre. Lo ha hecho durante su asistencia, **junto a su madre y su hermano mayor**, Gustavo, al 18 aniversario de la fundación para la investigación de Enfermedades Neuromusculares, Distrofias Musculares y otras Enfermedades Raras. ¿Quieres escuchar sus declaraciones? ¡No te pierdas el vídeo!

<https://www.hola.com/actualidad/20260325891720/dardo-diego-manrique-hijo-isabel-gemio-al-ser-preguntado-por-su-padre/>

diariovasco.com 24/03/2026. Diego Manrique se deshace en halagos con su madre Isabel Gemio y con su hermano Gustavo



Alejado del foco mediático y llevando una vida prácticamente anónima a pesar de ser hijo de una de las periodistas más populares de nuestro país, Isabel Gemio, Diego Manrique ha roto por una vez su habitual discreción ante las cámaras durante la cena del XVIII aniversario de la Fundación Isabel Gemio para recaudar fondos para continuar promoviendo la investigación de las Distrofias Musculares y otro tipo de Enfermedades de las consideradas Raras, como la distrofia muscular de Duchenne, una enfermedad genética y degenerativa que provoca el deterioro progresivo de los músculos y que su hermano mayor, Gustavo (28), padece desde que tenía 21 meses.

https://www.diariovasco.com/gente-estilo/diego-manrique-deshace-halagos-madre-isabel-gemio-20260324110512-vi_amp.html

huelvaInformacion.es 26/03/2026. La emoción de Isabel Gemio al hablar de la grave enfermedad de su hijo

La presentadora de televisión no ha podido evitar las lágrimas al referirse a su hijo Gustavo que padece distrofia muscular de Duchenne



Isabel Gemio posa junto a sus hijos Gustavo y Diego en la tradicional cena benéfica de la fundación. / EP

Juan José Gardón

26 de marzo 2026 - 16:48

Isabel Gemio lleva muchos años luchando contra la enfermedad de su hijo **Gustavo**. El primero de los hijos que tiene en común con **Nilo Manrique** padece **distrofia muscular de Duchenne**, una enfermedad genética y poco común que genera una **debilidad muscular rápida y progresiva**. La presentadora de televisión puso en marcha una fundación con su

nombre para recaudar fondos que se destinan a la investigación de **enfermedades neuromusculares y distrofias**.

La periodista ha hablado en varias ocasiones de la enfermedad de **Gustavo**, un diagnóstico que marcó un antes y un después en su vida. **“Nunca nada volvió a ser igual. Es la más grave de todas las distrofias, es como ELA pero en niños, les arrebató la infancia. A los 12 años estaba en una silla de ruedas. Es una enfermedad muy cruel, muy terrible, que les quita todo.** No pueden ser niños, no pueden correr, no pueden jugar. Les quita todo, hasta el abrazarte. No puede sonreír como cualquier chico”, dijo en una entrevista a Jenaro Castro.

Isabel Gemio ha celebrado la cena solidaria de la fundación que acaba de cumplir 18 años. A la comunicadora se le han escapado algunas lágrimas cuando ha comentado en los micrófonos de *Europa Press* que su hijo no se podía quedar porque ya no puede cenar. **“No puedo hablar porque me emociono. Él es nuestra fuerza. Está aquí haciendo un esfuerzo porque necesita muchas horas de máquina de oxígeno y no es fácil. Nos da fuerza, ejemplo, amor y cómo no vamos a luchar si él es el primero en hacerlo”,** ha declarado.

La presentadora y su hijo Diego han aprendido a que no pueden quejarse por cualquier cosa. **“Ponemos nuestra atención y nos quita energía en cosas que no merecen la pena. A todas las personas nos faltan cosas, nos falta gente que queremos, nos pasan cosas muy difíciles, pero hay que enfocarse en lo**

bueno. Vamos a fijarnos en lo bueno que nos da la vida. Tengo muchos motivos, tengo dos hijos maravillosos. Hay mucha gente trabajando de corazón porque esto sea posible”, ha señalado.

Isabel Gemio se aferra a la ciencia y a la investigación para encontrar una cura a la grave enfermedad de su hijo. **“Como madre no he debido hacerlo más. Es tan difícil ser madre, no sabes si te pasas o no llegas. Si eres demasiado estricta, siempre estás en la duda. No tiene manual de instrucciones la maternidad.** Y cuando viene una inesperada, como es esta, se complica todo. Y se suma el desgaste psicológico. Es un aprendizaje continuo”, ha manifestado.

Diego Manrique, el hijo menor de Isabel Gemio y Nilo Manrique, ha dedicado unas bonitas palabras a su hermano Gustavo. **“Hay que vivir el día a día con amor y cariño, que es la gasolina de todo. Con su sonrisa y alegría es un ejemplo. Nunca se queja, es una actitud ante la vida. Es un maestro en general.** Te comparas con una situación así en el día a día y toca callarse y tirar. Me ha dado lecciones que no tenía ni idea de que iba a aprenderlas”, ha asegurado.

https://www.huelvainformacion.es/gente/emocion-isabel-gemio-hablar-grave_0_2006301164.html

officialpres.es 30/03/2026. La dura confesión de Isabel Gemio sobre su hijo: “Ya no puede ni cenar y necesita muchas horas de oxígeno”



La periodista Isabel Gemio ha emocionado al público con una impactante confesión sobre el estado de salud de su hijo Gustavo Manrique Gemio, quien padece distrofia muscular de Duchenne, una enfermedad rara, degenerativa y sin cura.

Durante un acto benéfico, la comunicadora reveló el delicado momento que atraviesa su hijo, dejando unas palabras que no han dejado indiferente a nadie.

El duro testimonio de Isabel Gemio sobre su hijo Gustavo

En la última gala solidaria de su fundación, Isabel Gemio no pudo contener la emoción al hablar de su hijo:

“Hoy no se va a quedar a la cena porque él ya no puede cenar”.

La periodista explicó que el joven, de 29 años, necesita ya muchas horas de asistencia respiratoria:

“Necesita muchas horas de máquina de oxígeno y no es fácil para él”.

A pesar de la dureza de la situación, destacó la fortaleza de Gustavo:

“Él es nuestra fuerza. Nos da ejemplo y nos da amor”.

Qué es la distrofia muscular de Duchenne

La distrofia muscular de Duchenne es una enfermedad genética que provoca el deterioro progresivo de los músculos. Suele diagnosticarse en la infancia y, con el tiempo, afecta funciones vitales como la movilidad o la respiración. En el caso de Gustavo Manrique Gemio, el diagnóstico llegó cuando tenía solo 21 meses, marcando desde entonces la vida de toda la familia.

Una madre volcada en la investigación

Lejos de rendirse, Isabel Gemio creó en 2008 la Fundación Isabel Gemio, con el objetivo de impulsar la investigación de enfermedades neuromusculares. Gracias a esta iniciativa, ya se han recaudado cerca de tres millones de euros destinados a la ciencia.

La periodista ha compaginado su carrera profesional —incluyendo su paso por programas como *Bake Off: Famosos al horno*— con su lucha constante por mejorar la calidad de vida de su hijo.

Diego, el gran apoyo de la familia

En este difícil camino, su otro hijo, Diego Manrique Gemio, se ha convertido en un pilar fundamental.

La propia Gemio quiso destacar el papel de los hermanos en este tipo de situaciones:

“No es fácil tener un único hermano enfermo, pero también le ha hecho más fuerte y le ha enseñado mucho”.

El joven también dedicó unas palabras muy significativas a su madre, reconociendo su esfuerzo y entrega a lo largo de los años.

Una lección de vida y resiliencia

Más allá del dolor, Isabel Gemio quiso lanzar un mensaje de reflexión:

“Nos quejamos por cosas que no merecen la pena. Hay que fijarse en lo bueno que nos da la vida”.

La periodista asegura que, pese a las dificultades, se siente agradecida:

“Tengo dos hijos maravillosos. Solo pido que mi hijo se cure”.

También reconoció el desgaste emocional que supone una situación así:

“No todos los días estás fuerte. Es un aprendizaje continuo”.

Un testimonio que conmueve

La confesión de Isabel Gemio ha vuelto a poner el foco en la realidad de las enfermedades raras y en la importancia de apoyar la investigación. Su historia es, además, un ejemplo de lucha, amor y resiliencia ante una de las situaciones más difíciles que puede afrontar una familia.

<https://officialpress.es/isabel-gemio-estado-de-salud-de-su-hijo/>

Ahora Sonsoles. Antena 3. 24/03/2026



[https://www.atresplayer.com/antena3/programas/y-ahora-sonsoles/marzo-2026/24-03-26-la-ultima-entrevista-de-noelia-la-joven-que-ha-logrado-que-den-luz-verde-a-su-eutanasia-me-quedan-cuatro-dias_69c2b7f8f18bc8000782bc8d/#:~:text=Programas-,\(24%2D03%2D26\)%20La%20%C3%BAltima%20entrevista%20de%20Noelia,Humanos%20rechaza%20paralizar%20su%20eutanasia](https://www.atresplayer.com/antena3/programas/y-ahora-sonsoles/marzo-2026/24-03-26-la-ultima-entrevista-de-noelia-la-joven-que-ha-logrado-que-den-luz-verde-a-su-eutanasia-me-quedan-cuatro-dias_69c2b7f8f18bc8000782bc8d/#:~:text=Programas-,(24%2D03%2D26)%20La%20%C3%BAltima%20entrevista%20de%20Noelia,Humanos%20rechaza%20paralizar%20su%20eutanasia)

Minutado: 00:42:02- 00:47:28