

FUNDACIÓN ISABEL GEMIO

MEMORIA 2025

Alrededor de tres millones de personas sufren enfermedades
incurables, crónicas, la mayoría de origen genético y discapacitantes

ÍNDICE

1. CARTA DE LA PRESIDENTA: ISABEL GEMIO
2. MISIÓN, VISIÓN Y VALORES
3. QUIÉNES SOMOS
4. PROYECTOS DE INVESTIGACIÓN CIENTÍFICA
5. PROYECTOS EUROPEOS
6. NOVEDADES DESTACADAS 2025
7. EVENTOS
8. PREMIOS
9. IMPACTO
 - a. Prensa y comunicación
 - b. Redes sociales
10. COLABORADORES DE LA FUNDACIÓN
11. REDES y CONVENIOS DE COLABORACIÓN
12. LA FUNDACIÓN EN CIFRAS



1. CARTA DE LA PRESIDENTA

Hace dieciocho años nacimos con un propósito claro: visibilizar la realidad de las enfermedades raras y, sobre todo, impulsar la investigación como única vía para lograr diagnósticos más tempranos, tratamientos eficaces y, algún día, la cura de patologías que hoy siguen siendo incurables. Desde el inicio entendimos que invertir en ciencia no es una opción, sino una necesidad.

Elegimos el modelo de fundación por su rigor, su transparencia y su compromiso con el interés general. Creemos en una gestión responsable de los recursos y en la confianza de quienes nos apoyan, pero también en la capacidad de actuar con agilidad e innovación para complementar el trabajo del sector público y privado.

A lo largo de estos años hemos crecido en impacto, en proyectos y en personas comprometidas con esta causa: investigadores, voluntarios, socios y empresas que han hecho posible avanzar el doble en investigación y seguir generando esperanza. Contamos con un Patronato y un Comité Científico de gran nivel, y con un equipo que trabaja cada día con profesionalidad y sensibilidad.

Sin embargo, queda mucho por hacer. España necesita una apuesta firme y sostenida por la ciencia. Mientras tanto, la sociedad tiene un papel clave: apoyar la investigación es invertir en un bien común que tarde o temprano nos afecta a todos. Porque investigar es avanzar, es cuidar y es, en definitiva, dar esperanza.

LO RARO ES NO AYUDAR

2 MISIÓN, VISIÓN Y VALORES

MISIÓN



Impulsar y financiar la investigación científica en distrofias musculares y enfermedades raras, acelerando el desarrollo de tratamientos y posibles curas, al tiempo que se mejora la calidad de vida de las personas afectadas y sus familias mediante información, apoyo y visibilidad social.

VISIÓN



Ser una fundación referente en España y Europa en la promoción de la investigación en enfermedades raras, contribuyendo a un futuro en el que estas patologías tengan diagnóstico temprano, tratamiento eficaz y, en última instancia, cura, integrando ciencia, sociedad y compromiso colectivo.

VALORES



COMPROMISO CON LA CIENCIA

La investigación es el único camino hacia la cura, y por eso se prioriza la financiación de proyectos biomédicos rigurosos y de impacto.

ENFOQUE HUMANO



Detrás de cada enfermedad rara hay una familia, una historia y una urgencia real. La fundación trabaja conectando ciencia y personas.



SENSIBILIZACIÓN Y VISIBILIDAD

Dar voz a lo invisible: divulgar, informar y concienciar para movilizar a la sociedad y a las instituciones.

COLABORACIÓN Y RED



Impulso de sinergias entre investigadores, asociaciones, entidades y pacientes para avanzar más rápido y mejor



IMPACTO Y EFICIENCIA

Optimización de recursos, desarrollo de herramientas (biobancos, bases de datos, formación) y enfoque en resultados reales.

SOLIDARIDAD ACTIVA



La implicación social como motor del cambio: cada donación, colaboración o iniciativa suma en la lucha contra las enfermedades raras.

3 QUIÉNES SOMOS

Presidenta

Vicepresidente

Secretario no
patrono



Isabel
Gemio



José M.
De Arcas



Francisco José
Hernández
Ramos

PATRONATO Y SECRETARIO

Patronos



José Ramón
Higón Porras



Carlos
García
Revenga



Antonia
Rudilla
Asensio



Dra.
Isabel
Varela



Dr. Bernat
Soria
Escoms



José Vicente
Guerola Ureña



Ana
Ugidos
Álvarez



Marta
Arriero
Lambardo



Mikel
Villanueva
Martínez

EQUIPO FUNDACIÓN



María Romo
Directora



Beatriz García
Administración



Sara Herrero
Proyectos europeos

VOLUNTARIOS



El equipo de voluntarios es fundamental para nuestra labor, contribuyendo con generosidad, solidaridad y compromiso a construir un futuro mejor para la sociedad.

COMITÉ CIENTÍFICO

Dr. Francisco J. del Castillo



Doctor Investigador
SNS Servicio de Genética
Hospital Ramón y Cajal IRYCIS
CIBERER U728.

Dra. Pilar López Larrubia



Doctora Científico Titular
Laboratorio de Resonancia
Magnética Biomédica
Instituto de Investigaciones
Biomédicas Sols-Monrreal
CSIC-UAM
Cordinadora del Comité Científico
de la FIG.

Dr. Eduardo Oliver



Doctor en Farmacia,
Farmacología Experimental y
Nuevas Dianas en Trastornos
Cardiopulmonares
Centro de Investigaciones
Biológicas Margarita Salas .

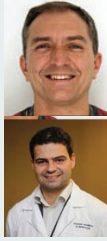
El Comité Científico asesora al Patronato en aspectos científicos relacionados con la Fundación, de forma independiente y sin contraprestación económica.

4 PROYECTOS DE INVESTIGACIÓN CIENTÍFICA

1. Aproximaciones terapéuticas en distrofias musculares mediante modelos celulares y animales

Dr. Isabel Illa, In Memoriam, Jefa de la Unidad de Enfermedades Neuromusculares del Servicio de Neurología del Hospital Santa Creu i Sant Pau de Barcelona y Catedrática de Neurología de la Universidad Autónoma de Barcelona.

Dr. Jordi Díaz y Dr. Eduard Gallardo del Hospital Santa Creu i Sant Pau de Barcelona.



2. Caracterización de células con potencial miogénico.

Líneas relacionadas con diversas enfermedades neuromusculares

Dr. Adolfo López de Munain, Fundación ILUNDAIN de Estudios Neurológicos. Hospital Donostia de San Sebastián.



3. Bases moleculares de enfermedades neurometabólicas y Desarrollo de terapias específicas de mutación

Dra. Belén Pérez, Centro de Biología Molecular, Universidad Autónoma de Madrid.



4. Terapia génica de la distrofia de Duchenne reproduciendo una megadelección de la distrofina presente de forma natural en personas sin síntomas

Dr. Juan J. Vilchez Padilla, Instituto de Investigación Sanitaria Hospital Universitario y Politécnico La Fe, Valencia.



5. Proyecto neuropaisaje (2017-2019). El paisaje entre el fenotipo y el genotipo en enfermedades neurológicas del desarrollo: validación de un modelo de biología funcional clínica. Mejorar el diagnóstico de niños con condiciones neurológicas afectados por una enfermedad rara

Dr. Francesc Palau Martínez, Jefe del Servicio de Medicina Genética y Molecular del Hospital Sant Joan de Deu de Barcelona y director del Instituto Pediátrico de Enfermedades Raras (IPER).



6. Proyecto Disfunción autofágica/ lisosomal en enfermedades neuromusculares

Dr. José Manuel Fuentes. Centro de Investigación Biomédica en Red de Enfermedades Neurodegenerativas (CIBERNED). Dpto. Bioquímica y Biología Molecular y Genética. Facultad de Enfermería y Terapia Ocupacional. Universidad de Extremadura.



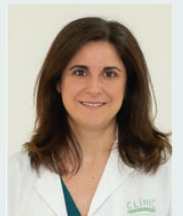
7. Desarrollo de aplicaciones clínicas, genómicas y bioinformáticas para el abordaje de enfermedades raras

Dr. Guillermo Antiñolo Gil. Universidad de Sevilla. Hospital Virgen del Rocío de Sevilla.



8. Desarrollo de aplicaciones clínicas, genómicas y bioinformáticas para el abordaje de enfermedades raras

Dr. Domingo González Lamuño y Dra. Judith García Villoria. Biomarcadores y medicina de precisión de laboratorio en hepatología, metabolismo y enfermedades raras (HEMERA-Lab) Clinic Barcelona - AECOM.



La Fundación impulsa la investigación biomédica en colaboración con centros y hospitales de la red CIBERER, apoyando distintas líneas de investigación.

PROYECTOS EUROPEOS



YOUTH
WITH
COURAGE



NUESTRA RED DE SOCIOS EUROPEOS



MÁS DE 600 BENEFICIARIOS



**Co-funded by
the European Union**

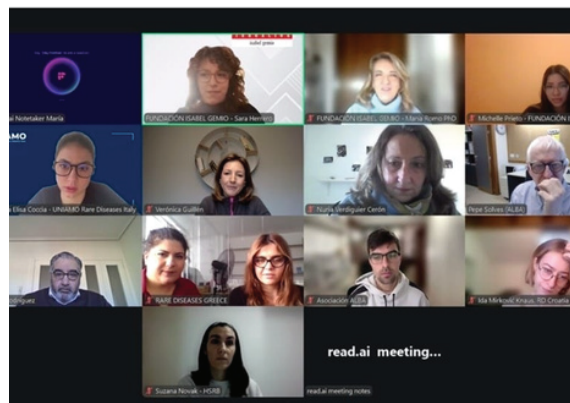
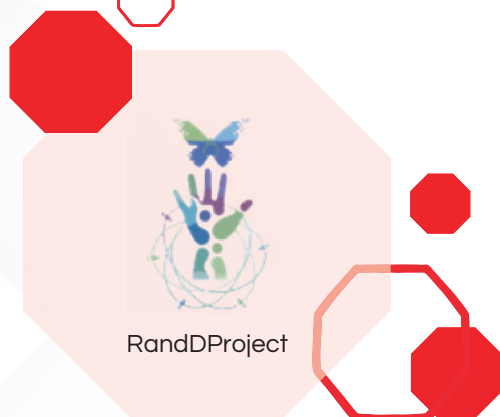
**MÁS DE
1.000.000 €**

fig

6 NOVEDADES DESTACADAS 2025



APROBACIÓN PROYECTO EUROPEO RANDD



El proyecto RandDProject, coordinado por la Fundación Isabel Gemio y financiado por la UE en el marco del programa CERV, busca fomentar la participación activa de las personas con enfermedades raras en la vida democrática europea mediante la creación de "laboratorios ciudadanos", espacios de diálogo y colaboración con expertos e instituciones. Con una duración de 24 meses (2026–2028) y un consorcio de siete entidades europeas, la iniciativa impulsa la inclusión, el empoderamiento y la influencia real de estos colectivos en las políticas públicas y la investigación.

CONVOCATORIA PÚBLICA DE INVESTIGACIÓN



106
SOLICITUDES EN
CONVOCATORIA PÚBLICA

3
PROYECTOS FINANCIADOS

60.000
PROYECTOS DE
INVESTIGACIÓN

2
AÑOS DE INVESTIGACIÓN

PROYECTOS SELECCIONADOS

1 GRUPOS EMERGENTES

CNIC - MALFORMACIONES ARTERIOVENOSAS

2 GRUPOS CONSOLIDADOS

CBM SEVERO OCHOA - INFLAMACIÓN LISOSOMAL

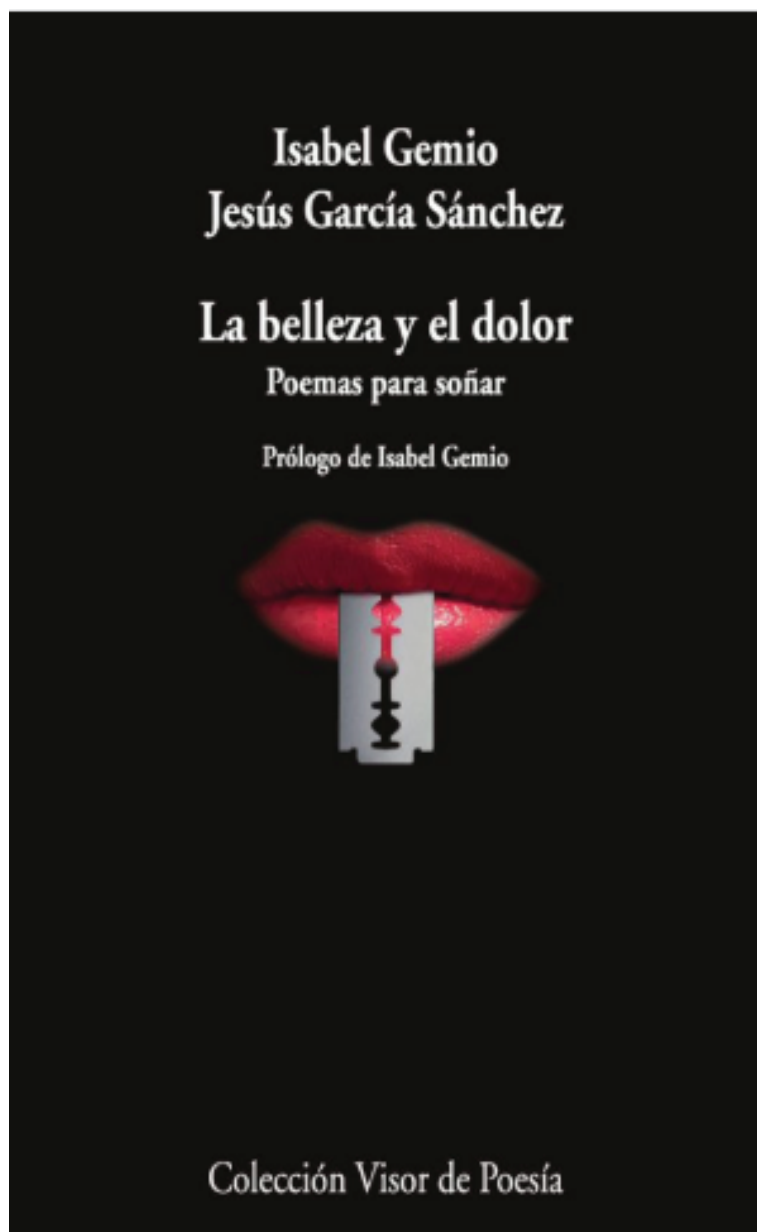
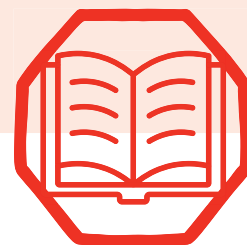
3 IA Y CIENCIA DE DATOS

INSTITUTO CAJAL - IA EN ENFERMEDADES RARAS

La Fundación Isabel Gemio ha firmado en la sede del Consejo Superior de Investigaciones Científicas (CSIC) tres convenios de investigación de su convocatoria 2025–2027, seleccionados entre más de 100 propuestas. Los proyectos, desarrollados junto a centros como el Centro Nacional de Investigaciones Cardiovasculares Carlos III, el Centro de Biología Molecular Severo Ochoa y el Instituto Cajal, impulsan avances en enfermedades raras mediante enfoques innovadores, incluyendo inteligencia artificial, reforzando el compromiso de la Fundación con la investigación biomédica de excelencia.

PUBLICACIÓN

“LA BELLEZA Y EL DOLOR”



Además, el carácter solidario del proyecto refuerza su impacto: los beneficios derivados de la publicación se destinan a apoyar la investigación, convirtiendo cada ejemplar en una contribución directa al avance científico. De este modo, cada verso trasciende lo estético para adquirir un valor tangible, alineando sensibilidad artística y acción social en una misma causa.

La belleza y el dolor se erige así como un ejemplo de cómo la cultura puede movilizar conciencias, generar impacto real y situarse al servicio de uno de los grandes retos sanitarios de nuestro tiempo.

En el marco de la Fundación Isabel Gemio se ha impulsado la publicación del libro *La belleza y el dolor*, editado por la editorial Visor Libros y coordinado por Isabel Gemio junto al editor Jesús García Sánchez.

La obra reúne a más de cincuenta autores de reconocido prestigio del panorama literario español, que participan de forma completamente altruista en una antología poética cuyo objetivo va más allá de lo estrictamente literario: sensibilizar a la sociedad sobre la realidad de las enfermedades raras y contribuir activamente a la financiación de la investigación biomédica.

Cada poema recoge, desde perspectivas diversas, una mirada íntima y profunda sobre la fragilidad, la resiliencia y la condición humana, generando un espacio de reflexión donde el arte se convierte en vehículo de empatía. En este sentido, *La belleza y el dolor* no es solo un libro, sino una iniciativa cultural con vocación transformadora, capaz de conectar al lector con una realidad que, en muchas ocasiones, permanece invisible.

Con prólogo de la propia Isabel Gemio, la obra establece un sólido puente entre cultura y ciencia, demostrando que la poesía también puede desempeñar un papel clave en la concienciación social. A través de la palabra, se construye un relato colectivo que pone rostro y emoción a las enfermedades raras, fomentando una mayor comprensión y compromiso por parte de la sociedad.

CENA XVII ANIVERSARIO FUNDACIÓN ISABEL GEMIO



La Fundación Isabel Gemio celebró su XVII aniversario con una cena solidaria en el Real Casino de Madrid, reuniendo a más de 250 asistentes del ámbito social, cultural y científico con el objetivo de recaudar fondos para la investigación en enfermedades raras. La velada combinó gastronomía, música y arte, con la participación de reconocidos chefs como Paco Roncero y Eva Arguiñano, y actuaciones de artistas como Pastora Soler, Arcángel, Celia Muñoz, el Mago Scott y la DJ Sofía Cristo. Durante el evento, Isabel Gemio anunció la futura convocatoria pública de investigación de la Fundación, reafirmando su compromiso con el impulso científico en este ámbito.



El evento fue posible gracias al apoyo de numerosos colaboradores y patrocinadores, entre ellos REAL CASINO DE MADRID, MINOR HOTELES, FUNDACIÓN CAJA BADAJOZ, FUNDACIÓN LA CAIXA, FUNDACIÓN ATLÉTICO DE MADRID, PACO RONCERO, GRUPO DIA, BODEGAS MENDEZ ROJO, BODEGAS PAIVA, ITALFARMACO, MIGUELAÑEZ, MARIO SANDOVAL, AMMA SEGUROS, CENTRO DE PSICOLOGÍA ÁLAVA REYES, ANTELO, BARMAN GROUP, TOQUE, DECORAPLANT, PESCAVIAR, CASHMERE, LA AGENCIA DE AZAFATAS, TROCADERO, ROSISTIREM, KISS FM, SASSOT SOUND, FUNDACIÓN ONCE y ACIDMEDIA, así como a los artistas y entidades que colaboraron en la subasta benéfica. La Fundación agradece también el compromiso de voluntarios, asistentes, medios y fotógrafos solidarios, cuya contribución permitió destinar íntegramente la recaudación a proyectos de investigación que buscan mejorar la vida de las personas con enfermedades raras.

7 EVENTOS 2025

PRIMER SEMESTRE



MARZO



La Feria del libro organizada por el CEIP Eleuterio Pérez, en La Vall d'Uixó logró una donación solidaria de 403 euros a favor de la Fundación Isabel Gemio.



Isabel Gemio apareció en el programa de Radio Televisión Canaria "Gente Maravillosa", comentando la importancia de la investigación en enfermedades minoritarias.



La Fundación Isabel Gemio fue galardonada con el premio Severo Ochoa como reconocimiento a los 17 años de trayectoria de fomento a la investigación.

MAYO



La Fundación Isabel Gemio ha estado presente en el Congreso Internacional de Duchenne, celebrado los días 2, 3 y 4 de mayo y organizado por Duchenne Parent Project España.



Isabel Gemio mantuvo un encuentro institucional con la Junta de Extremadura, para reforzar el compromiso con las familias afectadas por enfermedades raras.



Isabel Gemio visitó "El Show" de Canal Sur junto a Manuel Díaz "El Cordobés", reivindicando la necesidad urgente de más inversión en investigación para las enfermedades minoritarias.



La Fundación Isabel Gemio participó en la Feria de Ciencias de Venturada, presentando nuestros proyectos de investigación y proyectos europeos.

FEBRERO



XVII la Fundación Isabel Gemio celebró su XVII aniversario con motivo de recaudar fondos para la investigación en Enfermedades Raras.



Isabel Gemio aparece en el programa de RTVE "Plano General" con Jenaro Castro manifestando la necesidad de más investigación para las enfermedades raras en España.



Premio de Honor del Jurado a la Fundación Isabel Gemio por su compromiso con la investigación de enfermedades raras durante la V Edición de los Premios Fundación Zaballos.

ABRIL



Isabel Gemio apareció en el programa Col-lapse de 3CAT para visibilizar las enfermedades minoritarias.



Tuvo lugar el primer Encuentro de Enfermedades Raras organizado por el colegio GNicoli y la Fundación Isabel Gemio, reuniendo a afectados, asociaciones y al sector educativo.



La Fundación Pepa Llobet colaboró con la Fundación Isabel Gemio a través de la VI Campaña Solidària Pepa Llobet.



La Fundación Isabel Gemio realizó una visita a la sede de los Laboratorios Italfarmaco en España, reforzando el papel de la industria farmacéutica en la salud global.



Durante el 7 de abril, día de la salud, la Fundación Isabel Gemio se unió a la Asociación Española de Fundaciones en su compromiso con el derecho a la salud.

JUNIO



La Fundación Isabel Gemio asiste a la jornada "Por un enfoque integral en enfermedades raras: desafíos y oportunidades" de CSI en el marco del programa de itinerarios CICERÓN.



La Fundación Isabel Gemio participó en un nuevo Encuentro de la Discapacidad organizado por la Fundación Lesionado Medular (FLM), en el marco de las acciones de sensibilización social.

7

EVENTOS 2025

SEGUNDO SEMESTRE



JULIO



La Fundación Isabel Gemio asistió al seminario web de impacto social organizado por Compass

SEPTIEMBRE



La Fundación Isabel Gemio asistió a la III Jornada IMPaCT-GENÓMICA, organizada por el Instituto Carlos III, que busca garantizar el acceso al diagnóstico genómico de alta complejidad.



La Fundación Isabel Gemio asistió a la Jornada "Infancia con discapacidad, bienestar emocional y abandono escolar temprano" organizada por la Fundación Once



La Fundación Isabel Gemio estuvo presente en la jornada internacional Enhancing an Accessible Educational Ecosystem. Working together to build a more accessible European Union, organizada por el European Accessibility Centre (AccessibleEU)



La Fundación Isabel Gemio participó en la X edición del Punto de Voluntariado Corporativo Madrid, organizado por la Fundación Botín y su red Talento Solidario, en colaboración con Voluntare, que reunió a más de 70 empresas y 50 entidades sociales



CaMinus visita la Fundación Isabel Gemio y entrega un cheque a la Fundación por valor de 14.126 €

NOVIEMBRE



La Fundación Isabel Gemio asistió al Spanish Health Care Innovation Summit, encuentro de líderes del sector sanitario, innovadores y responsables políticos

AGOSTO

El VIII Torneo de Golf Solidario, un evento organizado en favor de la Fundación Isabel Gemio, recaudó 3.919,50 euros destinados a la investigación en distrofias musculares y otras enfermedades minoritarias.



OCTUBRE

Tragacete acogió las Jornadas "Cuidar a quien cuida" organizadas por la Fundación Los Maestros, Tribu Desmadres y la Fundación Isabel Gemio que presentó su proyecto financiado por la Unión Europea «El valor de enfrentarse a la escuela».



La Fundación Isabel Gemio inicia una colaboración con Políticas Sociales, Familia e Igualdad del Ayuntamiento de Madrid.

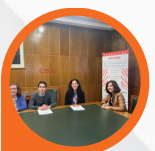


En el XVI Congreso de Errores Congénitos del Metabolismo de AECOM se presentó el proyecto para investigar los errores congénitos del metabolismo liderado por la misma organización



DICIEMBRE

La Fundación Isabel Gemio firma en la sede del CSIC los tres acuerdos de ejecución de la ayuda a la investigación según la resolución de su convocatoria pública de investigación 2025-2027.



8 PREMIOS 2025



PREMIO DE HONOR DEL JURADO - V EDICIÓN PREMIOS FUNDACIÓN ZABALLOS 28-02-2025



La Fundación Isabel Gemio fue distinguida con el Premio de Honor del Jurado en la V Edición de los Premios Fundación Zaballos, celebrada el 28 de febrero de 2025 en el Hotel InterContinental Madrid, un evento que reunió a más de 350 asistentes y contó con la presidencia de honor de Felipe VI y la presencia de Infanta Elena. El galardón, entregado a Isabel Gemio por Boris Izaguirre, reconoció su compromiso con la investigación de enfermedades raras y el apoyo a las familias afectadas.

Durante su intervención, la presidenta destacó los años de trabajo de la Fundación, denunció la falta de recursos y tratamientos, y reivindicó la esperanza como un derecho esencial, subrayando además la importancia de la colaboración entre entidades para avanzar en la mejora de la calidad de vida de los pacientes.

La gala, que también fue retransmitida en streaming, contó con la participación de diversas personalidades del ámbito institucional, cultural y mediático, consolidándose como un espacio de referencia en la defensa de los derechos y libertades fundamentales.

Isabel Gemio, presidenta de la Fundación, recibió el Premio Severo Ochoa como reconocimiento a sus 17 años de trayectoria impulsando la investigación en enfermedades raras, en un acto organizado por la Sociedad Europea Cultural, Social y Empresarial (SECSE) que distingue a profesionales e instituciones comprometidos con el avance de la ciencia y la mejora de la salud.

Este galardón pone en valor la labor de la Fundación en la promoción de la investigación biomédica y la humanización de la atención sanitaria, consolidando su papel como referente en el impulso del conocimiento y la innovación.

Durante su intervención, Gemio subrayó que la investigación es la única vía para encontrar soluciones a enfermedades aún incurables, destacando la necesidad de una mayor inversión y compromiso social.

Asimismo, anunció un hito clave para la Fundación: el lanzamiento de su primera convocatoria pública de investigación en España, abierta a proyectos centrados en estas patologías y con especial atención a la innovación tecnológica, reforzando así su apuesta por seguir generando esperanza y avanzar hacia un futuro con más soluciones para los pacientes.

GALARDÓN SEVERO OCHOA A LA TRAYECTORIA DE FOMENTO A LA INVESTIGACIÓN 28-02-2025



9 IMPACTO

PRENSA Y COMUNICACIÓN



27 IMPACTOS

MEDIOS DE COMUNICACIÓN ONLINE, TV, RADIO, DIARIOS Y REVISTAS



564.050 €

VALOR PUBLICITARIO EQUIVALENTE (VPE)

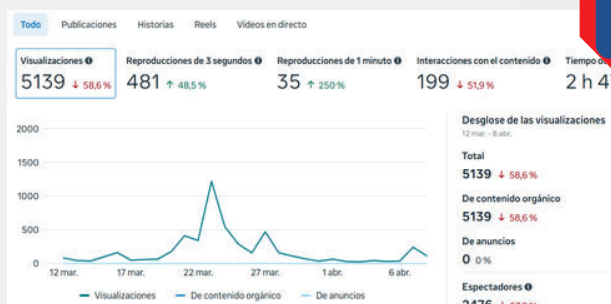
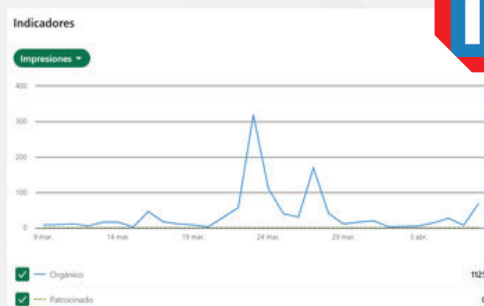


14.484.642 USUARIOS

IMPACTO ESTIMADO EN USUARIOS



WEB Y REDES SOCIALES



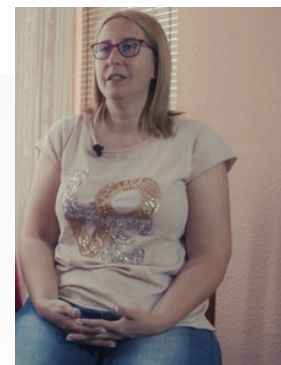
10 COLABORADORES DE LA FUNDACIÓN

PROTAGONISTAS

FAMILIAS Y AFECTADOS

Las familias de personas con enfermedades raras acuden a la Fundación en busca de información, apoyo y orientación, compartiendo una realidad marcada por la incertidumbre, la gravedad de muchas de estas patologías y, en la mayoría de los casos, la ausencia de cura. Se trata de enfermedades poco frecuentes, a menudo invisibles, que pueden generar discapacidad y una alta dependencia, donde el papel de las familias — especialmente de los padres — resulta esencial en el cuidado, la gestión y la lucha diaria.

Tanto las personas afectadas como sus familias, con o sin diagnóstico, continúan reclamando avances en investigación, mayor rigor institucional y más visibilidad social. Lejos de ser una realidad ajena, las enfermedades raras pueden afectar a cualquiera en cualquier momento; por ello, su abordaje no solo es una cuestión sanitaria, sino también de solidaridad, conciencia colectiva y justicia social.



FAMILIAS ACTIVAS



11 REDES DE COLABORACIÓN

CONSEJO DE FUNDACIONES POR LA CIENCIA DE FECYT



[Leer más](#)

ASOCIACIÓN CIENCIA EN EL PARLAMENTO



[Leer más](#)

ASOCIACIÓN ESPAÑOLA DE FUNDACIONES



[Leer más](#)

CONVENIOS

Desde 2017, la Fundación Isabel Gemio mantiene un convenio de colaboración con el Consejo Superior de Investigaciones Científicas para impulsar la investigación y el desarrollo tecnológico en enfermedades raras. Este acuerdo se ha renovado en 2023, reforzando la cooperación mediante reuniones de asesoramiento mutuo, intercambio de conocimiento y la organización conjunta de actividades orientadas a promover la investigación científica.

Además, la Fundación forma parte del Consejo de Fundaciones por la Ciencia de FECYT, participando activamente en iniciativas para fomentar la inversión en ciencia, y de la Asociación Española de Fundaciones, dentro de su grupo sectorial de Salud, Investigación y Bienestar. Asimismo, es miembro institucional de Ciencia en el Parlamento, contribuyendo al impulso de políticas públicas basadas en la evidencia científica.

12 LA FUNDACIÓN EN CIFRAS



Nuestras fuentes de financiación provienen fundamentalmente de la empresa privada (RSC, Obra social, Premios, Acuerdos con distintas empresas, Eventos...) y del apoyo y colaboración económica de particulares mediante aportaciones puntuales, mensuales, anuales, etc...

Gracias a la participación de la sociedad, de todos y a la organización de eventos la Fundación Isabel Gemio obtiene más de una tercera parte de sus ingresos, realiza una gran campaña de sensibilización social y financia una mínima estructura a través de proyectos y responsabilidad social corporativa.



PROYECTOS	TOTAL	FINANCIADO	2025
PROYECTO DRA. ILLA	757.000,00	757.000,00	FINALIZADO CONVENIO
PROYECTO DR. LÓPEZ DE MUNAÍN	657.000,00	657.000,00	FINALIZADO CONVENIO
PROYECTO DR. VILCHEZ	360.000,00	360.000,00	FINALIZADO CONVENIO
PROYECTO DR. LUIS MARIA ESCUDERO	66.200,00	66.200,00	FINALIZADO CONVENIO
PROYECTO DR. PALAU	177.000,00	177.000,00	FINALIZADO CONVENIO
PROYECTO DR. ANTIÑOLO	200.000,00	200.000,00	50.000,00
PROYECTO DRA. BELÉN PÉREZ	310.000,00	310.000,00	FINALIZADO CONVENIO
PROYECTO DR. FUENTES (EXTREMADURA)	150.000,00	150.000,00	FINALIZADO CONVENIO
PROYECTO DR. PALAU CMT	20.000,00	20.000,00	20.000,00
PROYECTO TEST GENÉTICOS	35.000,00	35.000,00	35.000,00
CONVOCATORIA PÚBLICA CSIC	180.000,00	90.000,00	90.000,00
	2.962.200,00	2.872.200,00	195.000,00

FINANCIACIÓN
PROYECTOS DE INVESTIGACIÓN

¿QUIERES SER PARTE DE LA SOLUCIÓN?

fundacion@fundacionisabelgemio.com

+34 911 103 158

WWW.FUNDACIONISABELGEMIO.COM