

fundación
isabel gemio



GALA SOLIDARIA ENFERMEDADES RARAS SAN PEDRO DEL PINATAR 2015 CASA DEL RELOJ. 6 DE MAYO DE 2015





San Pedro del Pinatar 1 de abril 2015

Estimados Señores:

Soy José María Carrasco padre de Guillén, un niño de 15 años que tiene la enfermedad de Duchenne, una distrofia muscular severa.

Millones de familias y la mía propia luchamos por el bienestar de nuestros hijos que pertenecen a ese grupo de enfermedades raras que por su desconocimiento y por minoritarias no reciben el apoyo necesario para su investigación.

He decidido pedir la colaboración pública de todos ustedes, empresas y particulares, para recaudar fondos con el objetivo de financiar la investigación de estas enfermedades. Con este fin y como primera iniciativa estamos organizando una Gala/Cena Solidaria que se celebrará el próximo día 6 de Mayo en San Pedro del Pinatar.

Los fondos que se consigan serán entregados en su totalidad a la Fundación Isabel Gemio, dedicada a la investigación de distrofias musculares y otras enfermedades raras.

Encontrarán la forma de colaborar de la manera que les sea más conveniente.

Porque estos enfermos y sus familias tengamos esperanza y un futuro mejor, necesitamos su ayuda.

Muchas gracias

José María Carrasco

Información y reservas:

Casa del Reloj: 968182406/680946649

www.galaenfermedadesraras.com

www.uncafeporguillen.com Jose M^a

Carrasco 629646170

GALA SOLIDARIA. CASA DEL RELOJ. 6 DE MAYO.

Una iniciativa de Jose M^a Carrasco apadrinada por la Fundación Isabel Gemio, y con la colaboración del Ayuntamiento de San Pedro del Pinatar, con el fin de recaudar fondos para la investigación de estas enfermedades llamadas raras que por su singularidad y por ser minoritarias no reciben el apoyo necesario para su estudio e investigación.

Tras la cena el escenario, un número de artistas aportarán con su actuación al éxito de esta noche.

Al final de este acto se hará entrega a Isabel Gemio del importe recaudado en las diferentes acciones emprendidas: GUILLEN al 28014, sorteo, gala/cena, fila 0, aportaciones, etc.

Precio por cubierto: **50 €**

Horarios:

Cóctel Recepción: **20.30h**

Cena: **21.00h**

Actuaciones: **22.00h**

Reservas Casa del Reloj: Tlfs. 968182406 - 680946649

Organización reservas: Tlfs. 639388212

www.galaenfermedadesraras.com

www.uncafeporguillen.com

Existe una FILA 0 por si usted quiere contribuir con cualquier importe, no asistiendo a la Gala/Cena. Si quiere hacer alguna aportación a título personal, puede hacerlo en la cuenta de la gala.

Nº cuenta CajaMar: ES46 3058 0270 2628 1014 7208

Si Ud. o su empresa requiere de un certificado de la aportación, háganoslo saber a info@uncafeporguillen.com

CON LAS ACTUACIONES DE:



ELOY ARENAS



RAQUEL SASTRE



ÁNGELA BOSSA



GERMÁN MEORO

El sorbo más solidario del día

La campaña 'Un café por Guillen' recauda fondos para la Fundación Isabel Gemio que investiga las enfermedades minoritarias.

La familia de 'Guillen', un adolescente de San Pedro del Pinatar con distrofia muscular, impulsa un proyecto solidario nacional, a través de SMS y una gala-cena

Más de tres millones de personas padecen dolencias poco frecuentes, algunas sin diagnóstico, cuya esperanza es la investigación.

Ese gesto de cada mañana, el de rebuscar un euro con 20 céntimos en el bolsillo para pagar el café, puede salvar vidas. La campaña 'Un café por Guillen', que anima a donar el importe simbólico de un café (1,20 euros) a través de un mensaje corto o SMS a través del móvil -enviando la palabra Guillen al 28014- destinará todos los fondos recaudados a la Fundación Isabel Gemio, que apoya la investigación de las enfermedades minoritarias. La familia de Guillen, un adolescente de San Pedro del Pinatar (Murcia) con distrofia muscular, ha impulsado este proyecto solidario a nivel nacional para concentrar esfuerzos y facilitar más medios a la investigación científica y promover el desarrollo de fármacos para las dolencias poco frecuentes que cuentan con tres millones de afectados en España.

"Como mi hijo Guillen hay otras 200 personas en España con distrofia muscular, pero sabemos que muchos enfermos no tienen ni siquiera diagnóstico, y mucho menos prenatal. Necesitamos la investigación. Saber más", explica el empresario murciano José María Carrasco, padre del protagonista de la campaña e impulsor del mensaje que pretende unir voluntades y euros a la causa. "No solo lucho por mi hijo, sino por la esperanza de millones de personas", afirma.

El caso de Guillen anima de inmediato a involucrarse en el reto: la degeneración paulatina de sus músculos no le impide ser uno de los mejores estudiantes de su colegio ni divertirse con los amigos. Aficionado a los coches teledirigidos, el adolescente es tan feliz estudiando como a los mandos de sus prototipos en los circuitos de medio mundo, adonde acude a competir con los mejores del mundo. Con un palmarés adornado con el tercer puesto de España, el 11 de Europa y el 120 del mundo, Guillen se prepara para viajar pronto a Italia a luchar por la cumbre del Europeo. Su padre lo ve claro: "Solo necesita sus prótesis externas, la silla de ruedas para los desplazamientos y su voluntad".



El impulso al estudio de estas enfermedades menos conocidas se completará con una gala cena prevista para el 6 de mayo en San Pedro del Pinatar, donde reside la familia Carrasco, promotora de la campaña solidaria. Han contado para la dirección de la campaña con la ayuda del realizador publicitario Andrés Sánchez, que ha reunido a algunos de los más destacados profesionales de la Región, como las agencias *Portavoz* y *Grafyco*, la productora *GM Televisión* o *JNC Informática 360º*. Todos colaboran de manera solidaria. El resultado se puede ver en el video testimonial del padre y en el spot que protagoniza el joven, que se emitió por primera vez en la noche del martes, 17 de marzo, en el programa *El Hormiguero*, de Pablo Motos, durante una entrevista a Isabel Gemio, la periodista televisiva que creó la Fundación que lleva su nombre. Sobre el escenario de la gala cena solidaria (50 euros el cubierto), que se celebrará en el restaurante La Casa del Reloj, ubicado en una villa histórica -en una de sus estancias murió el último presidente de la primera República Emilio Castelar-, actuarán artistas conocidos del panorama nacional.

La campaña '**Un café por Guillen**' va más allá. La donación de 1,20 euros a través de SMS por el móvil estará abierta durante un año. Toda la información y los videos se pueden ver en internet, tanto en la página de la Fundación, **www.fundacionisabelgemio.com**, como en las dos nuevas creadas para difundir el caso de Guillen y los de tres millones de afectados más: **www.uncafeporguillen.com** y **www.galaenfermedadesraras.com**

Para reservar entradas para la gala-cena: Restaurante Casa del Reloj. Teléfono 968 182 406 y en las páginas web de la campaña

Para más información:

Andrés Sánchez. 639388212

José M^a Carrasco 629646170

info@uncafeporguillen.com

Enlace spot <https://www.youtube.com/watch?v=M8fBRObTlwQ>

Enlace testimonial <https://www.youtube.com/watch?v=fJEjxUwen4>