
MEMORIA DE ACTIVIDADES 2024



PARKINSON
FEDERACIÓN ESPAÑOLA

ÍNDICE DE CONTENIDOS

CARTA DEL PRESIDENTE	2
La Federación Española de Párkinson	3
Nuestro trabajo federativo	4
LO MÁS DESTACADO EN 2024	5
En imágenes	6
NUESTROS ÁREAS DE TRABAJO	7
Incidencia política	8
Equidad y personas	8
Visibilización de la enfermedad de Parkinson	8
Participación y desarrollo asociativo	8
Digitalización	9
Cooperación institucional	9
NUESTROS PROYECTOS	10
Plan de comunicación Libro Blanco del Párkinson en España	11
Aula Párkinson	12
Párkinson Rural	14
Día Mundial del párkinson 2024	15
Inspira V	16
Ecosistema digital Párkinson	17
Alianzas estratégicas con empresas y entidades	18
Webinar El papel de la psicología en el abordaje de la enfermedad de Parkinson	19
Valora el Párkinson	20
Captación de fondos	21
TRANSPARENCIA Y BUEN GOBIERNO	22
FORMAMOS PARTE	25
FINANCIADORES Y COLABORADORES	27
DIRECTORIO DE ASOCIACIONES	29



CARTA DEL PRESIDENTE

Estimados/as amigos/as:

La memoria 2024 de la Federación Española de Párkinson (FEP) que os compartimos es el resultado del compromiso y la dedicación de todas las personas que conforman el movimiento asociativo párkinson en España.

A finalizar nuestro Plan Estratégico 2021-2024, somos plenamente conscientes de los retos que permanecen y de la ambición de nuestros objetivos. Sin embargo, la fortaleza de nuestra red asociativa, el compromiso de todos sus integrantes y la colaboración entre asociaciones y la FEP son nuestra mayor garantía para seguir avanzando con firmeza. Juntos, seguimos sumando logros para construir un futuro con mayor calidad de vida para las personas con párkinson.

Por ello, la defensa de los derechos de las personas con párkinson define nuestra misión y enmarca nuestra labor de incidencia política para visibilizar las necesidades de las personas y el impacto en su vida.

La Federación Española de Párkinson (FEP) lleva a cabo una diversidad de proyectos, con el objetivo fundamental de mejorar la calidad de vida de las personas que conviven con la enfermedad de Parkinson (EP), sus familiares y personas cuidadoras. Estos proyectos abordan diversas áreas clave, desde la incidencia política, la sensibilización social, la sostenibilidad del movimiento asociativo, entre otros.

A modo de ejemplo, durante este año 2024, hemos avanzado significativamente con proyectos ambiciosos como el Ecosistema Digital Párkinson (EDP), que incluye la Comunidad Párkinson, una comunidad digital con acceso a información, formación y una red de intercambio de experiencias para las personas que conviven con la enfermedad de Parkinson (EP) y sus entornos de cuidados.

Además, hemos tenido la oportunidad de presentar públicamente El “Libro Blanco del Párkinson en España”, visibiliza la compleja realidad del párkinson esta realidad y subraya la necesidad de apoyo institucional para la sostenibilidad de las asociaciones como agentes clave en el abordaje sociosanitario.

El contenido de esta memoria 2024 refleja el valor y el impacto de todas las acciones y proyectos que realizamos día a día para conseguir nuestra misión.

Mi mas afectuoso saludos a todas las personas comprometidas con el párkinson.

Andrés Álvarez,
Presidente de la Federación Española de Párkinson.

1996
Fundación de la Federación Española de Párkinson.

1997
Ingreso en la European Parkinson's Disease Association (EPDA).

1998
Integración como miembro de COCEMFE.

2001
Publicación de la primera revista FEP.

2002
Puesta en marcha de la campaña "Cuéntenoslo con arte".

2004
Premio IMSERSO Infanta Cristina.

2005
Premios SEN modalidad Párkinson Social.

2006
I Congreso Nacional sobre la Enfermedad de Parkinson en Sevilla.

2007
Creación de Párkinson Net: Red Digital de Asociaciones de Párkinson.

2008
I edición de los Premios FEP a jóvenes investigadores/as y II Congreso Nacional sobre la Enfermedad de Parkinson en Toledo.

2010
Declarada de Utilidad Pública.

2011
III Congreso Nacional sobre la Enfermedad de Parkinson en Zaragoza.

2014
Premios FENIN - Fundación Tecnología y Salud a la mejor organización de apoyo a los pacientes y Premio SEN modalidad Párkinson Social.

2015
Publicación del Libro Blanco del Párkinson.

2016
Fundación de la Neuroalianza.

2017
Celebración de 200 años de investigación en párkinson y Campaña del Día Mundial del Párkinson "Empeñados por el párkinson".

2018
Más de 60 asociaciones de párkinson miembros de la FEP.

2019
Lanzamiento del Observatorio Párkinson.

2020
Estudio sobre el impacto sanitario de la covid-19 en las personas con enfermedad de Parkinson

2021
Conmemoración de los 25 años de la fundación de la FEP.

2022
Campaña de incidencia política "Encuentra la fórmula correcta".

2023
Exposición itinerante "Párkinson rural: historias con enfoque".

2024
Presentación del Libro Blanco.

LA FEDERACIÓN ESPAÑOLA DE PÁRKINSON

La Federación Española de Párkinson (FEP) es una entidad estatal sin ánimo de lucro fundamental en el ámbito del párkinson en España. Fue constituida en noviembre de 1996 por cinco asociaciones de párkinson y, con casi 30 años de trayectoria, se ha convertido en un referente clave en la representación del colectivo. En 2010 fue declarada de Utilidad Pública.

La FEP actúa como entidad que representa al movimiento asociativo párkinson en España, tanto a nivel estatal como internacional. Su misión es defender los derechos e intereses de las personas con enfermedad de Parkinson (EP), sus familias y personas cuidadoras. Para ello, busca incidir en el desarrollo de políticas públicas que mejoren su calidad de vida.

La Federación se compone de más de 70 asociaciones federadas repartidas por toda España, aglutinando a más de 13.000 personas afectadas, haciendo del movimiento asociativo un movimiento diverso y con amplia representación territorial.

Durante el 2024 el trabajo de la FEP se ha enmarcado en su Plan Estratégico 2021-2024, aprobado en la Asamblea General de 2021. Este documento establece las prioridades y líneas de trabajo para este periodo, buscando impulsar la misión de la entidad y mejorar la calidad de vida del colectivo.



NUESTRO TRABAJO FEDERATIVO

La FEP promueve un modelo de cooperación global e inclusivo, basado en el compromiso de transformación social que, mediante procesos de participación y colaboración, promueva un movimiento asociativo cohesionado y una movilización social influyente en interés de las personas con párkinson.

Trabajamos para apoyar y potenciar a las asociaciones de párkinson y grupos de apoyo locales en toda España, brindándoles herramientas, capacitación y recursos para que puedan ofrecer un mejor apoyo a las personas que conviven con el párkinson.

Además, promovemos la creación de redes de colaboración entre estas asociaciones, fomentando el intercambio de conocimientos y buenas prácticas.



Nuestra red de asociaciones:
<https://asociacionsparkinson.org/>

LO MÁS DESTACADO **EN 2024**





Libro Blanco del Párkinson.



Foto de familia de Inspira V.



Vídeo Párkinson.



Comunidad Párkinson.



Curso personas cuidadoras.



Párkinson rural.



NUESTRAS ÁREAS DE TRABAJO



INCIDENCIA POLÍTICA

La Federación Española de Párkinson (FEP) se dedica a la **defensa de los derechos e intereses** de las personas con párkinson, sus familias y personas cuidadoras, representando a más de 160.000 personas en España a través de más de 70 asociaciones y entidades. Su misión busca incidir en políticas públicas para lograr un **abordaje integral, equitativo y efectivo** de la atención sociosanitaria y mejorar la calidad de vida del colectivo.



EQUIDAD Y PERSONAS

A través de esta área se persigue reducir brechas **significativas** para el acceso a derechos en igualdad de condiciones dentro de los sistemas de protección social y al sistema sanitario. Para ello, la **información, orientación y formación** a personas afectadas, familiares y personas cuidadoras es fundamental para empoderarlos, mejorar su calidad de vida y fomentar la autonomía.



VISIBILIZACIÓN DE LA ENFERMEDAD DE PARKINSON

Junto con el área de equidad y personas, el área de visibilización de la enfermedad de Parkinson está definido como un proceso clave en la FEP y el movimiento asociativo que representa. Su propósito principal es **combatir el estigma social, los prejuicios y los estereotipos** que rodean la enfermedad, desmitificando la imagen errónea que a menudo se tiene de ella.



PARTICIPACIÓN Y DESARROLLO ASOCIATIVO

El área de participación y desarrollo asociativo es también un proceso clave de la FEP, enfocado en **fortalecer, cohesionar y empoderar** la red de asociaciones y al propio colectivo de personas con párkinson y sus familias, se trabaja para mejorar la gestión, aumentar la formación, fomentar la colaboración en red y superar desafíos territoriales y de sostenibilidad. Este fortalecimiento es indispensable para que la FEP y sus asociaciones puedan cumplir su misión de representar, defender derechos, incidir en políticas públicas y mejorar la calidad de vida del colectivo en España.



DIGITALIZACIÓN

El área de digitalización al servicio de las personas está definida como un proceso transversal en la estrategia y operativa de la Federación Española de Parkinson (FEP). El plan de transformación digital define la visión digital en los siguientes términos “ Liderar el cambio del movimiento asociativo hacia la creación de un ecosistema digital accesible e inclusivo que promueva el acceso a información y a la generación de conocimiento sobre el párkinson, orientado a la comunicación, la innovación y participación de las personas y colectivos desde un enfoque de derechos y comportamiento ético”.



COOPERACIÓN INSTITUCIONAL

El área de cooperación institucional se identifica como un proceso soporte en la Federación Española de Parkinson (FEP) Lidera diversas estrategias y proyectos de la entidad, buscando establecer y mantener **relaciones y alianzas estratégicas** con una amplia gama de actores externos. Abarca la gestión de **relaciones estratégicas** con entidades clave para la FEP y su red asociativa, permitiendo la **incidencia política**, la **captación de recursos** y la participación en **proyectos innovadores y redes de conocimiento** a nivel nacional e internacional.

NUESTROS PROYECTOS





PLAN DE COMUNICACIÓN LIBRO BLANCO DEL PÁRKINSON EN ESPAÑA

≡ Incidencia Política

“El Libro Blanco del párkinson en España: una actualización con enfoque de derechos” es el resultado de un estudio social en el que han participado diferentes agentes como las personas con enfermedad de Parkinson, familiares y personas cuidadoras a través de sus testimonios. También hemos contado con las asociaciones de párkinson a través de sus profesionales y con la experiencia un Comité Asesor Multidisciplinar para garantizar la calidad de los contenidos.

Esta investigación social se realizó gracias a la subvención 0,7% -2022. El año siguiente, se financia gracias a la subvención 0,7-2023 el plan de difusión y comunicación de esta publicación. Como conclusiones generales, podemos destacar de la ejecución de este proyecto:

Para dar a conocer el “Libro Blanco del párkinson en España”, durante el año 2024 hemos realizado diferentes acciones:

- La impresión de 1800 ejemplares y la distribución entre 70 asociaciones de párkinson en España.
- Presentación del Libro Blanco en un evento presencial en Madrid y retransmitido por streaming.
- La realización de una campaña en redes sociales con publicaciones parciales del contenido del LB sobre:
 - La brecha de género en la EP.
 - Aprender a vivir con párkinson.
 - El cuidado de las personas cuidadoras
 - Diagnóstico en la EP.
 - El párkinson en cifras
- Impactos en medios de comunicación, se emitió una convocatoria a medios y una nota de prensa con un total de **190 impactos**, con una valoración económica de **91.543 euros** y una audiencia de **9.748.281 lectores**.
- Acceso al Libro Blanco en versión digital a través de la página web de la Federación Española de Párkinson. <https://esparkinson.es/recursos/libro-blanco-del-parkinson-en-espana/>
- Acceso al Libro Blanco en versión digital a través de Comunidad Párkinson, un espacio interactivo y seguro diseñado para personas con párkinson, sus familiares y las personas cuidadoras.

Financia



POR SOLIDARIDAD
OTROS FINES DE INTERÉS SOCIAL



AULA PÁRKINSON

≡ Equidad y personas



El objetivo principal de Aula Párkinson es la capacitación en salud para las personas que conviven con la enfermedad de Parkinson (EP), lo que incluye a las personas afectadas, sus familiares y personas cuidadoras. El proyecto busca que estos colectivos adquieran conocimientos sobre la EP y desarrollen habilidades para el cuidado y la autogestión de su propia salud. Contribuye a la misión de la FEP de impulsar la educación, prevención y promoción de la salud, proporcionando orientación e información fiable y promoviendo el consumo de información de calidad sobre el párkinson.

Actividades y resultados

Durante el año 2024, se han realizado diversos cursos y talleres formativos que abordan temas relacionados con los síntomas de la EP, los cuidados, tratamientos, abordaje integral y vivir con párkinson.

- 2 ediciones del curso sobre la enfermedad de Parkinson con un total de 203 participantes.
- 1 edición del Taller sobre fluctuaciones en la enfermedad de Parkinson, con una participación de 54 personas.

Colaboradores

abbvie

Medtronic

Zambon



Boston
Scientific

ORGANON

ESTEVE
Advancing health together

Bial
Keeping life
in mind.



Además, se han creado nuevos contenidos digitales y materiales para el **curso para personas cuidadoras en la EP**, resultando un curso que por su formato audiovisual supone una herramienta de formación de gran utilidad. Este curso está diseñado para ofrecer información útil y práctica a quienes cuidan a una persona con párkinson. Los módulos tratan sobre qué es el párkinson, sus síntomas y su impacto en la vida diaria. También aborda el rol de la persona cuidadora y la importancia de su propio bienestar.

Financia



PÁRKINSON RURAL

≡ Equidad y personas

El proyecto Párkinson Rural pretende mejorar la calidad de vida de las personas con párkinson que viven en el medio rural, mediante acciones de información, formación y tratamientos rehabilitadores necesarios para frenar el avance de los síntomas motores y no motores.

Este proyecto que tiene continuidad en el año 2025 tiene previsto realizar en todo el periodo de ejecución más de 35 charlas en más de 25 municipios de menos de 10.000 habitantes. El contenido de estas sesiones es sobre la enfermedad de Parkinson (EP) y sobre los cuidados en la EP. Así mismo, se realizan terapias rehabilitadoras, tales como fisioterapia, Logopedia, terapia ocupacional, entre otras.



Actividades y resultados:

- Se han realizado 29 charlas informativas.
- 290 personas informadas.
- 141 personas han recibido terapias rehabilitadoras.

Financia



La Federación Española de Parkinson ha sido beneficiaria del proyecto solidario de la entidad bancaria Ibercaja "Tu dinero con corazón"
 Proyectos 2024 | Ibercaja

LA MEJOR RED A LA QUE CONECTARTE ES LA DE

PERSONAS
que empatizan
CON PERSONAS



DÍA MUNDIAL DEL PÁRKINSON 2024

≡ Visibilización EP

El párkinson provoca una serie de síntomas motores y no motores. Sin embargo, lo que muchas personas desconocen son los síntomas no motores, como la depresión, la apatía, problemas en la voz etc., todos ellos pueden provocar aislamiento, soledad no deseada y vulnerabilidad en las personas con párkinson.

La campaña 'Reivindiquemos la inteligencia Emocional', bajo el lema 'La mejor RED es la de personas que empatizan con personas' es el concepto que ha enmarcado el Día Mundial del Párkinson para combatir estas situaciones. Esta campaña ha pretendido recordar el valor esencial que tienen las conexiones humanas. Es imprescindible reconocer que la inteligencia emocional es una herramienta poderosa para la mejora de la calidad de vida de las personas con párkinson y sus entornos de cuidados.

Actividades

- www.inteligenciaemocional.ai
- Video principal de la campaña
- Gráficas principales

Resultados

- Online 195 Impactos con una audiencia de 19.013.535.
- Print 4 impactos con una audiencia de 454.054.
- Radio* 1 impacto con una audiencia de 169.000.
- En Facebook, se alcanzaron 25.000 personas, lo que demuestra un sólido compromiso de la comunidad en esta plataforma.
- En Twitter, se generaron 36.620 impresiones, lo que indica una amplia difusión del mensaje.
- Instagram, por su parte, mostró un gran alcance con 120.140 impresiones, además de 163.600 impresiones en las historias de Instagram. Esto sugiere un alto nivel de participación y compromiso de la audiencia.
- En LinkedIn, se registraron 5.537 impresiones, lo que muestra que la campaña también llegó a un público más profesional y empresarial.

Colaboradores

abbvie

Medtronic

Zambon



Abbott

Boston
Scientific



ORGANON

ESTEVE
Advancing health together

Bial
Keeping life
in mind.

STADA



INSPIRA V

≡ Participación y desarrollo asociativo

El encuentro estatal de asociaciones de párkinson “Inspira V” es un evento anual que busca fortalecer el movimiento asociativo párkinson a través de la mejora de las capacidades de las asociaciones y el impulso de una metodología de trabajo en red entre las distintas entidades miembro. Es un espacio de encuentro de trabajo colaborativo, formativo y de participación de directivos/as, Juntas Directivas de asociaciones federadas junto con la Federación Española de Párkinson.

Este encuentro anual es una importante herramienta para fortalecer el tejido asociativo del movimiento Párkinson y mejorar su cohesión a través de la reflexión común sobre los desafíos del futuro; el intercambio de conocimientos y experiencias; y la formación en temáticas de interés común a las diferentes asociaciones.

INSPIRA es una de las actividades representativas de este eje de actividad cuyo objetivo es generar dinámicas que cohesionen a las entidades federadas. El 1 y 2 de octubre del año 2024 se ha realizado la V edición bajo el lema “*Innovación e Impacto Social en la enfermedad de Parkinson*”.

Actividades y Resultados

- Coloquio: Políticas públicas para la coordinación sociosanitaria en el abordaje de la enfermedad de Parkinson: ¿Cómo estamos llegando a las personas?
- Jornada sobre los tratamientos disponibles para la enfermedad de parkinson (quirúrgicos, HIFU, tratamientos de segunda línea, rescate).
- Talleres formativos sobre finanzas, incorporar la innovación e impacto social en nuestra estrategia de dirección, responsabilidad y gobernanza de las juntas directivas, innovación y modelos de intervención.
- Mesas de experiencias sobre Tecnología aplicada a la práctica clínica: Staton holte y realidad virtual.

El número de participantes al encuentro estatal han sido un **total de 127 personas de más de 32 asociaciones de párkinson en España.**

Colaboran





ECOSISTEMA DIGITAL PÁRKINSON

≡ Digitalización

El proyecto **“Ecosistema Digital Párkinson”** es una iniciativa innovadora de la Federación Española de Párkinson (FEP). Su objetivo principal es la dinamización de herramientas digitales para transformar la intervención social y mejorar la calidad de vida de las personas que conviven con la enfermedad de Parkinson (EP) y sus entornos de cuidados, representando también un hito en el modelo de trabajo cooperativo del movimiento asociativo párkinson.

Los destinatarios del proyecto son las personas con párkinson, sus familiares y personas cuidadoras, así como los profesionales y representantes de las asociaciones miembro de la FEP y el equipo técnico de la propia Federación.

Ha tenido un impacto directo en **1000 personas** que se han incorporado a la **Comunidad Párkinson** y en 72 asociaciones de párkinson y entidades adheridas con perfil incluidas en **NEXO**.

El proyecto se ha articulado en torno a varias líneas de actuación clave:

- **Comunidad Párkinson**, este entorno digital, facilita la participación y la gestión del conocimiento, ofreciendo acceso a formación, información y una red de intercambio de experiencias. Se enfoca en reducir la brecha digital y potenciar la usabilidad y accesibilidad universal.
- **Neurona**, herramienta para la digitalización de procesos internos y flujos de la entidad. Su objetivo es facilitar la transformación de la entidad y acelerar la acción social.
- La intranet **“Nexo”** es una herramienta digital enfocada en potenciar el apoyo y la participación de la base asociativa. **Nexo es la intranet de asociaciones FEP para colaboración y conocimiento, fortaleciendo su movimiento.**

El proyecto **Ecosistema Digital Párkinson** consolida varios objetivos del Plan Estratégico 2021-2024 de la FEP, contribuyendo a asentar el modelo de cooperación, la transferencia de conocimiento, la estrategia de sostenibilidad y abordando el reto de la transformación digital. Representa un conjunto de medidas dentro de un Plan de Transformación Digital diseñado para modificar la forma de trabajar de la entidad y mejorar la relación con sus asociaciones miembro y las personas con EP.

Financia



Financiado por la Unión Europea
NextGenerationEU



GOBIERNO
DE ESPAÑA



Plan de Recuperación,
Transformación
y Resiliencia



ALIANZAS ESTRATÉGICAS CON EMPRESAS Y ENTIDADES

≡ Cooperación institucional

El proyecto de **“Alianzas estratégicas con empresas: valores compartidos para la inclusión”** es una iniciativa de la Federación Española de Párkinson (FEP).

Su objetivo principal ha sido **diseñar e implementar una estrategia sólida de captación corporativa** a través del establecimiento de **alianzas estratégicas** con empresas y/o fundaciones empresariales. La meta es construir relaciones más estables y consolidadas que permitan **diversificar las fuentes de financiación e incrementar la sostenibilidad económica** de la FEP, siempre alineadas con su misión, visión y valores.

La metodología utilizada incluyó un **análisis preliminar** para determinar la situación de la FEP respecto a la captación de recursos y mapear empresas/fundaciones con Responsabilidad Social Corporativa (RSC) o iniciativas de acción social a nivel nacional. Este análisis permitió segmentar empresas para encontrar aliados estratégicos. Se definió un **plan de acción anual** con metas y estrategias de captación de fondos, incluyendo un protocolo para lograr acuerdos. También se diseñaron y realizaron **materiales corporativos** como presentaciones para posibles aliados estratégicos. Establecer alianzas sólidas y duraderas requirió crear un marco de **confianza mutua** e identificar **intereses comunes** mediante contacto, reuniones y presentación de dossiers.

Financia



GOBIERNO
DE ESPAÑA

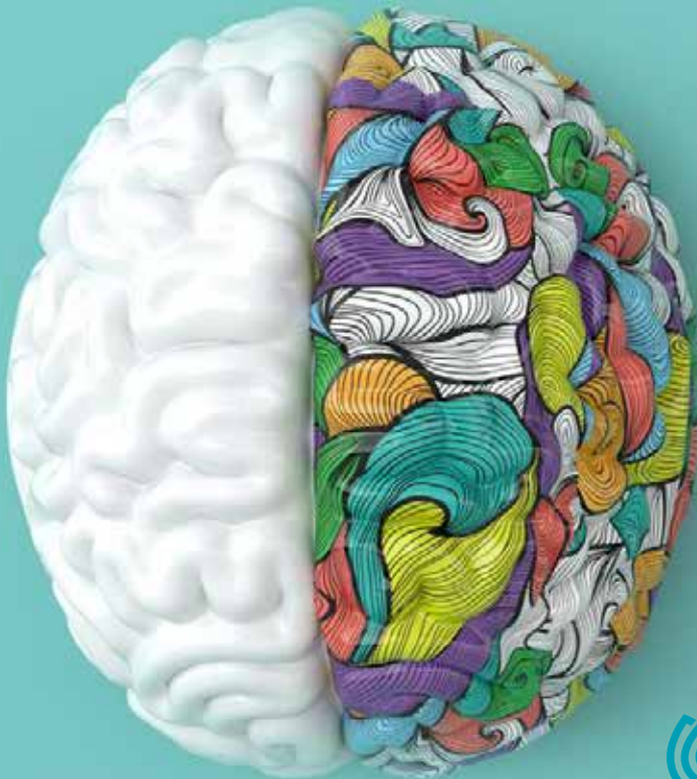
MINISTERIO
DE DERECHOS SOCIALES, CONSUMO
Y AGENDA 2030



POR SOLIDARIDAD
OTROS FINES DE INTERÉS SOCIAL

WEBINAR

“El papel de la psicología en el abordaje de la enfermedad de Parkinson”



Jueves 30 de mayo de 2024



De 18.00 a 19.30 CET (hora peninsular)



Profesionales de la psicología y la neuropsicología, así como personas que conviven con la enfermedad de Parkinson.



On-line a través de Zoom con inscripción previa en este enlace: <https://cop.es/parkinson>



DESCARGA AQUÍ EL PROGRAMA



PARKINSON
FEDERACIÓN ESPAÑOLA



Consejo General
de la Psicología
ESPAÑA



Consortio de
Neuropsicología
Clínica

WEBINAR EL PAPEL DE LA PSICOLOGÍA EN EL ABORDAJE DE LA ENFERMEDAD DE PARKINSON

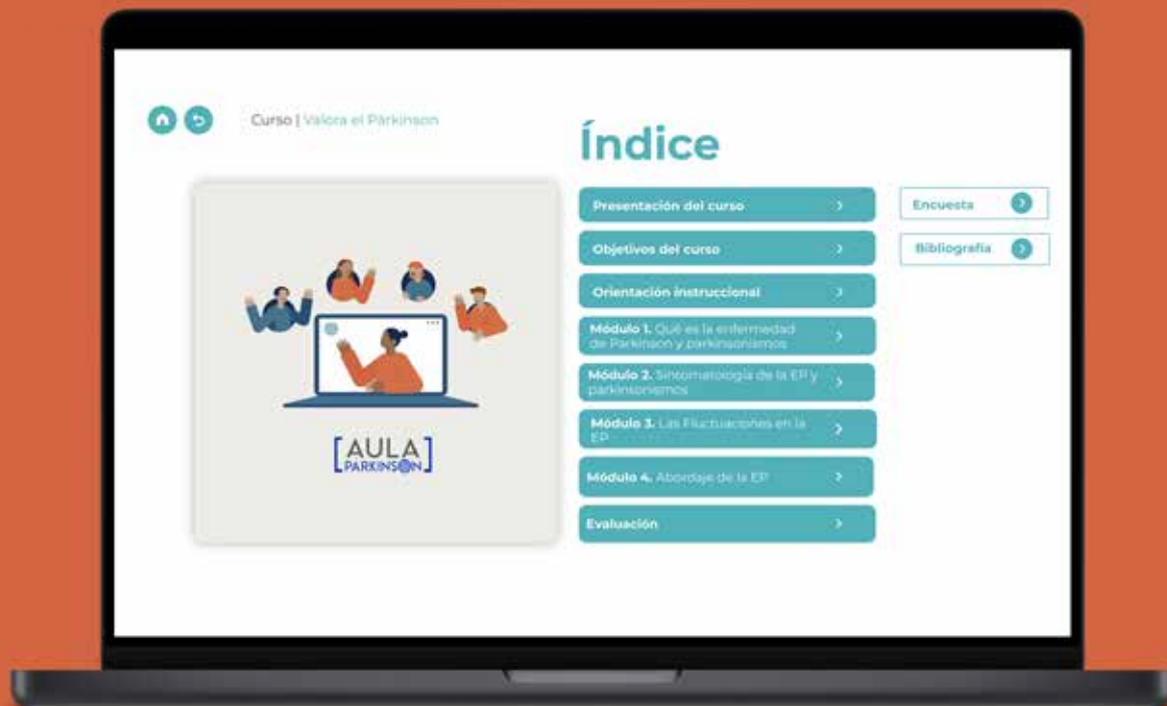
El 30 de mayo de 2024, la Federación Española de Párkinson (FEP), en colaboración con el Consejo General de la Psicología de España y el Consorcio de Neuropsicología Clínica, organizó el webinar titulado “El papel de la psicología en el abordaje de la enfermedad de Parkinson”. Este evento virtual, dirigido a profesionales de la psicología y neuropsicología, así como a personas con párkinson, sus familiares y personas cuidadora, tuvo como objetivo sensibilizar sobre la importancia de la atención psicológica y neuropsicológica en el tratamiento integral de la enfermedad.

Este webinar subrayó la necesidad de un enfoque multidisciplinar en el tratamiento del párkinson, donde la psicología desempeña un papel crucial en la mejora de la calidad de vida de los pacientes y sus entornos cercanos.

Para más información, puedes consultar el video completo del webinar en el siguiente enlace: [El papel de la psicología en el abordaje de la enfermedad de Parkinson.](#)

Colaboran





VALORA EL PÁRKINSON

Valora el Párkinson es un curso de formación dirigido a profesionales sociosanitarios, especialmente dirigido a los equipos de valoración de la discapacidad, dependencia e incapacidad laboral.

Dentro de la Estrategia de la FEP de Coordinación Sociosanitaria del Plan Estratégico 2021-2024 de la FEP, uno de los objetivos específicos es promover la correcta valoración, atención y derivación de las personas afectadas, a través de acciones de información y concienciación sobre la complejidad e impacto de la EP dirigidas a profesionales sociosanitarios/as no especializados.

Financia



SECRETARÍA DE ESTADO
DE DERECHOS SOCIALES



CAPTACIÓN DE FONDOS

≡ Cooperación institucional

Regalo solidario

Con el fin de diversificar las fuentes de financiación de la entidad, fomentando especialmente las privadas, la FEP ha realizado acciones que han permitido avanzar hacia una mayor sostenibilidad.

En 2024, destacamos el 'Regalo Solidario', una iniciativa que permite a quienes celebran eventos especiales, como bodas y cumpleaños, colaborar con la Federación mediante donaciones en lugar de recibir regalos tradicionales. Así, no solo obtenemos recursos esenciales para nuestros programas, sino que también promovemos la sensibilización sobre el párkinson y fomentamos una cultura de solidaridad y apoyo colectivo.

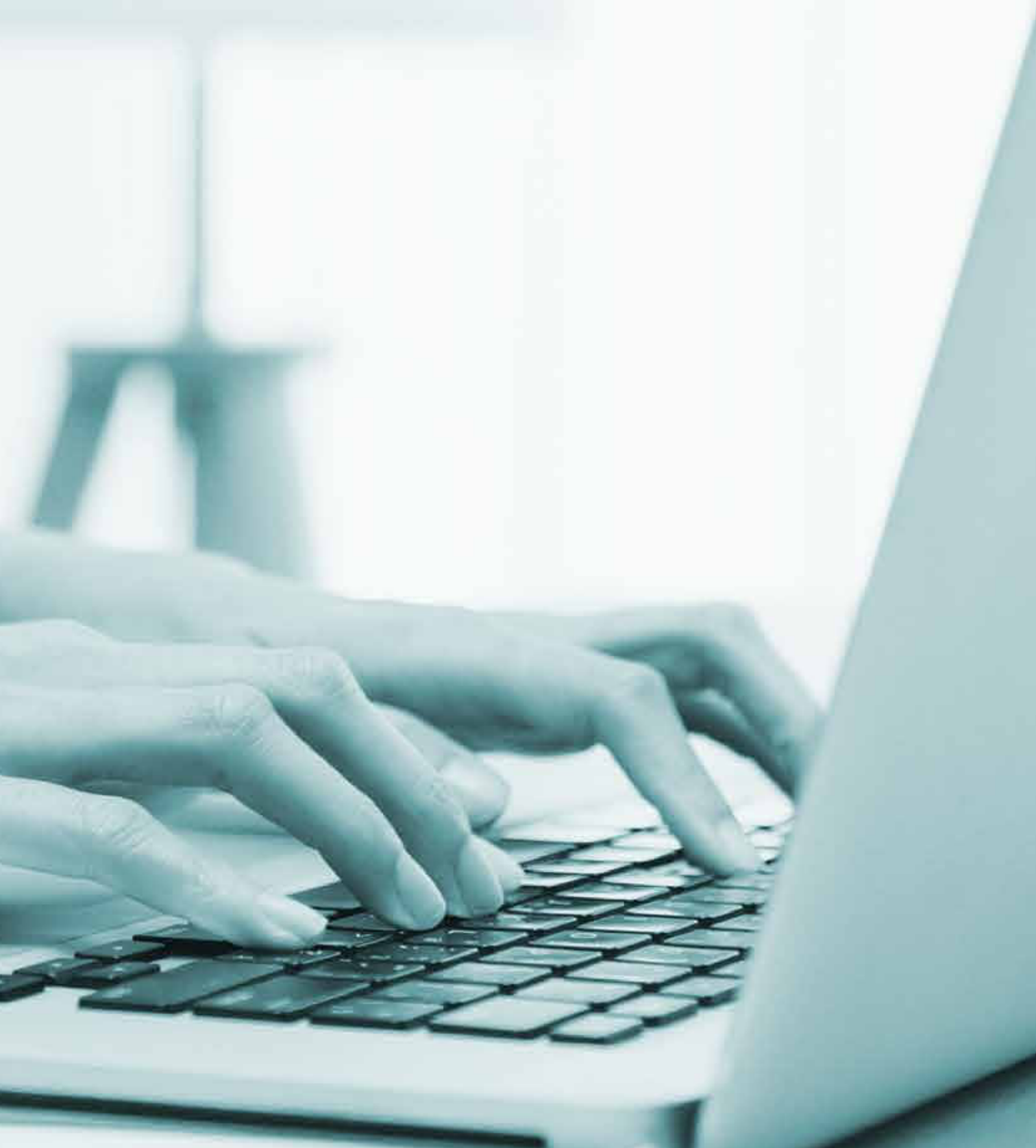
Además, participamos en la acción 'Céntimo Solidario' organizada por Eroski. Durante esta campaña, los clientes pudieron redondear sus compras y donar los céntimos sobrantes a la Federación. Esta colaboración tuvo un impacto significativo al proporcionar un flujo constante de micro-donaciones, además de visibilizar nuestra causa en los puntos de venta de Eroski en todo el país.

Esta acción pone en valor cómo las pequeñas contribuciones pueden sumar grandes resultados.

Gracias a estas iniciativas y al apoyo continuo de colaboradores y socios, hemos fortalecido nuestra capacidad de acción.

Colabora





TRANSPARENCIA **Y BUEN GOBIERNO**

La estructura de gobierno incluye la **Asamblea General** como órgano soberano, integrada por todas las asociaciones miembro, y la **Junta Directiva** como órgano ejecutivo, elegida cada dos años y compuesta por nueve personas reflejo de la diversidad y pluralidad de las asociaciones. La FEP valora principios como la **calidad, el rigor, la transparencia, la superación, la motivación, la innovación y el compromiso por la transformación social.**

- **Asambleas Generales Ordinarias:** se celebran dos:
 - Junio: aprobación cuentas anuales y memoria 2023 y la incorporación de nuevas asociaciones miembro Asociación Parkinson La Rioja.
 - Diciembre: aprobación de presupuestos y plan de acción 2025.
- **Junta Directiva:** se celebran 10 reuniones:
- **Comité de Ética:** se celebran 2 reuniones.
- **Canal de denuncia:** se ha puesto en marcha el canal de denuncia y se ha insertado en la página web de la FEP un enlace para el acceso al canal.

JUNTA DIRECTIVA ACTUAL



Andrés Álvarez Ruiz
PRESIDENTE



Concha Bermúdez
VICEPRESIDENTA



Bárbara Gil
TESORERA



Rubén Herrador
SECRETARIO



Mª Ángeles González
VOCAL



Mila Oreiro
VOCAL



Josep Ramón Correal
VOCAL



Fidel del Diego
VOCAL

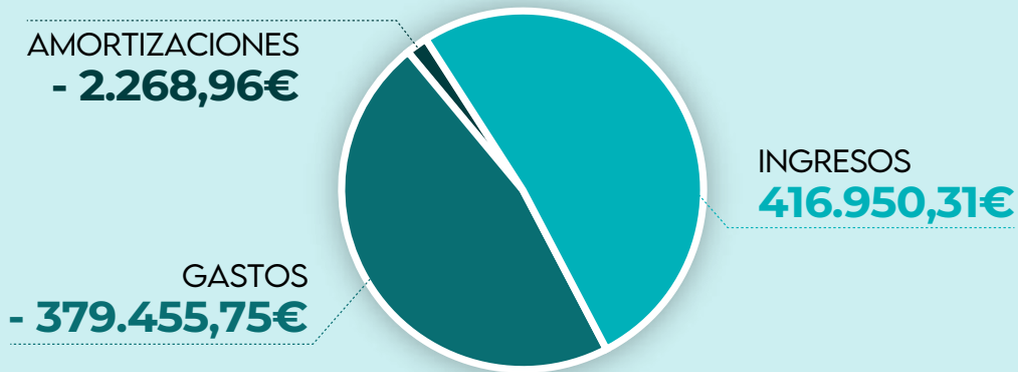


Mamen Torregrosa
VOCAL

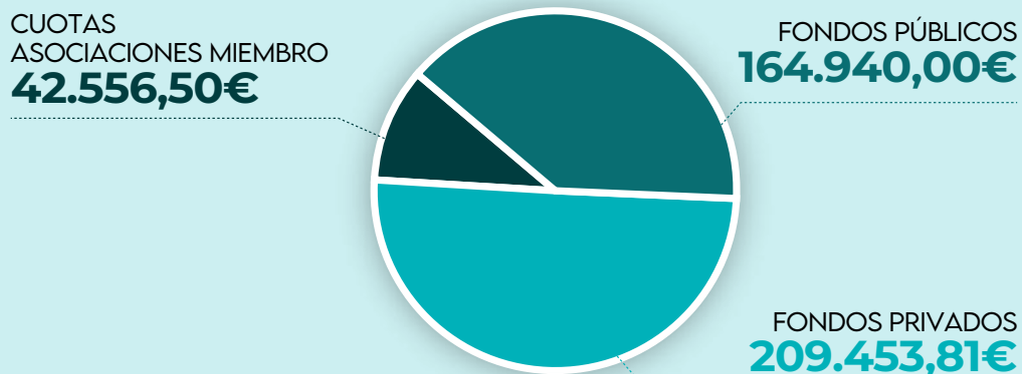
Cuentas anuales 2024

La FEP audita las cuentas mediante auditoría externa.

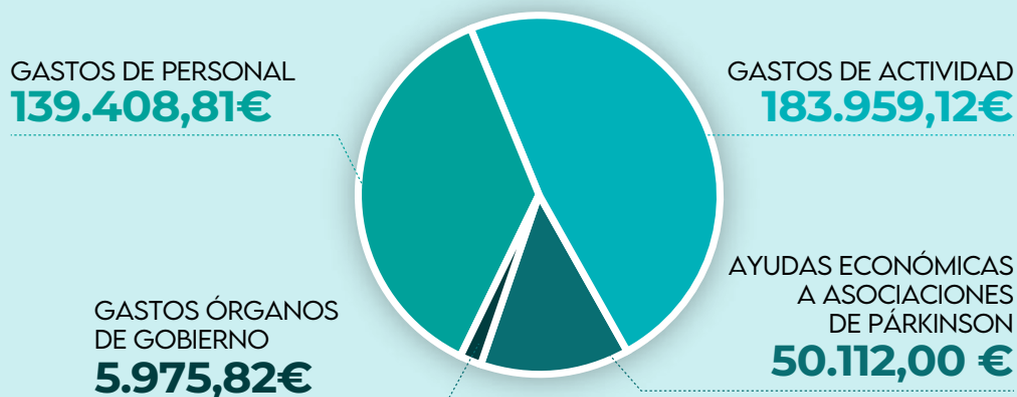
CUENTAS ANUALES DEL EJERCICIO 2024

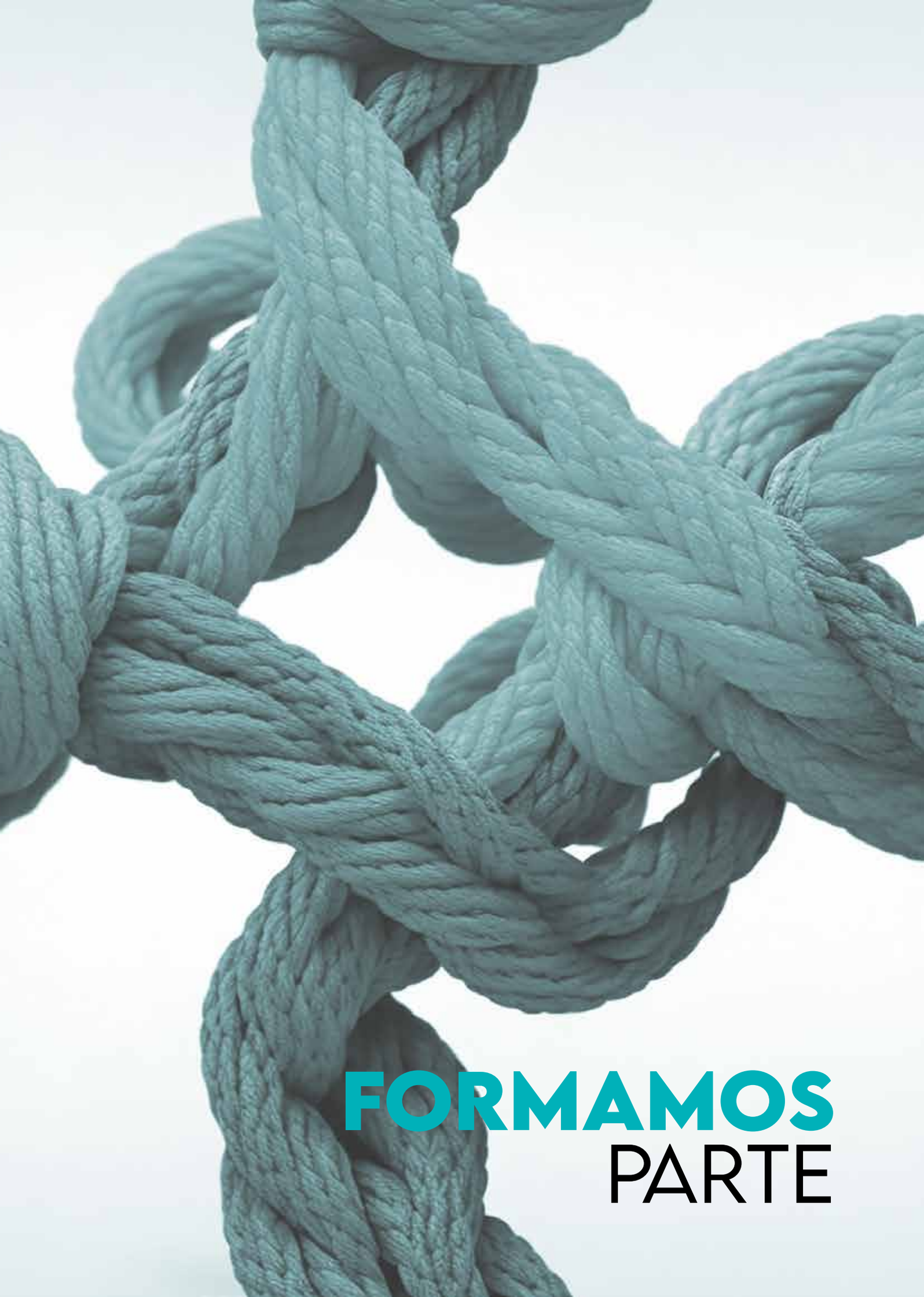


PROCEDENCIA DE LOS INGRESOS



DESTINO DE LOS GASTOS





FORMAMOS
PARTE

NACIONAL

- La FEP es entidad miembro y participa en el **órgano de representación de entidades estatales (OREE)**.
- **Consejo Español del Cerebro (CEC)**: la FEP es entidad fundadora y participa en su Junta Directiva.
- **Plataforma de Organizaciones de Pacientes (POP)**: la FEP es entidad miembro y a nivel técnico participa en reuniones periódicas de directores/as.



COCEMFE



Consejo
Español
del Cerebro



PLATAFORMA DE ORGANIZACIONES
DE PACIENTES

INTERNACIONAL

- **Parkinson's Europe**: la FEP es entidad miembro y además forma parte de su Junta Directiva.
- **World Parkinson Coalition**: la FEP es entidad colaboradora.

parkinson's
europe



Official
World Parkinson Coalition
Organizational Partners



FINANCIADORES
Y COLABORADORES

Los programas y proyectos que desarrolla la FEP proceden tanto de fondos públicos de distintas Administraciones – europeas, estatales, autonómicas y locales-, como de fondos privados de personas y empresas que contribuyen económicamente en el desarrollo de nuestra actividad.

La rendición de cuentas a nuestros financiadores y colaboradores se lleva a cabo a través de memorias técnicas y económicas que evalúan el trabajo realizado por la FEP en el marco de los proyectos y el impacto social de nuestras acciones.

FINANCIADORES PÚBLICOS



COLABORADORES PRIVADOS



DIRECTORIO DE ASOCIACIONES

ANDALUCÍA

Asociación Párkinson Bahía de Cádiz

T: 956 591 928

www.parkinsonbahiadecadiz.org

Asociación Párkinson Puerto de Santa María

T: 662 262 631

parkinsonpuerto@gmail.com

Asociación Párkinson Campo de Gibraltar Santa Adela

T: 616 641 198

www.parkinsoncg.es

Asociación Párkinson de Andújar

T: 661 326 916

www.parkinsonandujar.org

Asociación Párkinson Antequera

T: 625 109 879

parkinsoncnm@gmail.com

Asociación Párkinson de Cádiz

T: 650 091 723

www.parkinsoncadiz.org

Asociación Párkinson Granada

T: 958 522 547

www.parkinsongranada.org

Asociación Párkinson Linares Jaén

T: 670 470 387

www.parkinsonjaen.org

Asociación Párkinson Jerez

T: 629 236 102

www.parkinsonjerez.blogspot.com.es

Asociación Párkinson Málaga

T: 952 103 027

www.parkinsonmalaga.org

Asociación Párkinson Bajo Guadalquivir

T: 666 193 575

asociaciondeparkinson.a.p.a@gmail.com

Asociación Párkinson Sol de Estepona

T: 655 631 114

www.apse2007.blogspot.com

Asociación Párkinson Trebujena

T: 956 165 275

www.parkinsontrebujena.org

ARAGÓN

Asociación Párkinson Aragón

T: 976 134 508

www.parkinsonaragon.com

ASTURIAS

Asociación Párkinson Asturias

T: 985 237 531

www.parkinsonasturias.org

Asociación Párkinson Jovellanos Principado de Asturias

T: 985 150 976

www.parkinsonjovellanos.es

CANARIAS

Asociación Párkinson Gran Canaria

T: 928 336 120

www.parkinsongrancanaria.com

Asociación Párkinson Santa Cruz de Tenerife

T: 922 625 390

www.parkinsontenerife.org

CASTILLA Y LEÓN

Asociación Párkinson Astorga

T: 987 615 732

www.parkinsonastorgaycomarca.org

Asociación Párkinson Ávila

T: 920 252 069

www.apaviavila.com

Asociación Párkinson Burgos

T: 947 279 750

www.parkinsonburgos.org

Asociación Párkinson León

T: 636 424 646

www.parkinsonleon.org

Asociación Párkinson Palencia

T: 979 104 227

www.parkinsonpalencia.es

Asociación Párkinson Salamanca

T: 923 262 707

www.parkinsonsalamanca.org

Asociación Párkinson Segovia

T: 921 443 400

www.parkinsonsegovia.org

Asociación Párkinson Soria

T: 624 826 025

www.parkinsonsoria.wordpress.com

Asociación Párkinson Valladolid

T: 983 480 683

www.aparval.es

CASTILLA-LA MANCHA

Asociación Párkinson Albacete

T: 967 558 908

www.parkinsonalbacete.org

Asociación Párkinson Cuenca

T: 969 160 297

www.parkinsoncuenca.es

Asociación Párkinson La Roda

T: 967 440 404

www.parkinsonlaroda.com

Asociación Párkinson Toledo

T: 925 255 576

www.parkinsontoledo.es

Asociación Párkinson Villarrobledo

T: 967 147 273

www.parkinsonvillarrobledo.org

CATALUÑA

Associació malalts de Párkinson de L'Hospitalet i el Baix Llobregat

T: 930 083 046

www.malaltsdeparkinson.wordpress.com

Associació Párkinson Terres de Lleida

T: 619 037 308

www.parkinsonlleida.cat

Associació Párkinson Sant Cugat

T: 935 891 382

aparkinsonsc@gmail.com

COMUNIDAD VALENCIANA

Asociación Párkinson Alicante

T: 966 351 951

www.parkinsonalicante.es

Asociación Párkinson Castellón

T: 964 250 028

www.parkinsoncastellon.org

Asociación Parkinson Elche

T: 965 031 826

www.parkinsonelche.es

Asociación Párkinson Gandía - SAFOR

T: 962 950 954

www.parkinsongandia.es

Asociación Párkinson Novelda

T: 966 186 525

www.parkinsonnovelda.org

Asociación Párkinson Valencia

T: 963 824 614

www.parkinson-valencia.com

EXTREMADURA

Asociación Párkinson Almendralejo

T: 924 963 113

www.parkinsonalmendralejo.org

Asociación Párkinson Extremadura

T: 924 303 224

www.parkinsonextremadura.wordpress.com

Asociación Párkinson Villanueva de la Serena

T: 659 632 743

www.acopark.org

GALICIA

Asociación Párkinson Baixo Miño

T: 625 170 605

www.parkinsonbaixom.org

Asociación Párkinson Ferrol

T: 981 359 593

parkinsonferrol@yahoo.es

Asociación Párkinson Galicia- Coruña

T: 981 241 100

www.parkinsongaliciacoruna.org

Asociación Párkinson Lugo

T: 699 021 830
parkinsonlugo@gmail.com

Asociación Ourensana de Párkinson
 T: 988 252 251
www.aodemper.com

Asociación Párkinson Pontevedra
 T: 986 324 577
www.parkinsonpontevedra.org

Asociación Compostelana de Esclerosis Múltiple
 T: 981 575 240
www.acemsantiago.org/es

Asociación Párkinson de Vigo
 T: 886 123 568
www.parkvigo.org

ISLAS BALEARES

Asociación Esclerosis Múltiple Ibiza y Formentera
 T: 971 932 146
www.aemif.es

LA RIOJA

Párkinson Rioja
 T: 941 401 551
www.parkinsonrioja.org

MADRID

Asociación Párkinson Alcalá de Henares
 T: 918 897 170
www.afalcala.org

Asociación Párkinson Alcorcón y Otros Municipios
 T: 916 428 503
www.aparkam.org

Asociación Párkinson Alcobendas y San Sebastián de los Reyes
 T: 910 127 874
www.alcosseparkinson.org

AFA Getafe-Leganés
 T: 916 011 339
www.afalgetafe.org

Asociación Párkinson Madrid
 T: 914 340 406
www.parkinsonmadrid.org

Asociación Párkinson Móstoles
 T: 916 144 908
www.parkinsonmostoles.org

Asociación de enfermedades neurodegenerativas de Madrid
 T: 916 989 237
www.aenma.org

MURCIA

Asociación de Párkinson Cartagena
 T: 868 062 127
www.apccartagena.com
Asociación Lorquina Párkinson

T: 661 573 735
www.parkinson.lorca.es

Asociación Párkinson Mar Menor
T: 633 842 522
www.apmarmenor.com

Asociación On Off Párkinson Murcia
T: 686 586 307
www.parkinsonmurcia.com

NAVARRA

Asociación Navarra de Párkinson
T: 948 232 355
www.anapar.es

PAÍS VASCO

Asociación Párkinson Áraba
T: 945 221 174
www.asopara.es

Asociación Párkinson del Bajo Deba
T: 669 714 245
www.deparkel.org

Asociación Párkinson Bizkaia
T: 944 483 270
www.parkinsonbizkaia.org

Asociación Párkinson Gipuzkoa
T: 943 327 715
www.aspargi.org

Asociación Párkinson Nervión- Ibaizabal
T: 654 692 879
www.parkinson-nervionibaizabal.org

ESTATAL

Con P de Párkinson
www.pdeparkinson.es



PARKINSON
FEDERACIÓN ESPAÑOLA

MEMORIA DE ACTIVIDADES
2024