



MEMORIA **2018**



STOP**SANFILIPPO**
FUNDACIÓN

SUMARIO

Qué es Sanfilippo	03
Síntomas	03
Cómo se llega al diagnóstico	03
Problemas frecuentes	03
Cómo se hereda	03
Quiénes somos	04
Patronato	04
Comité científico asesor	05
Investigación	06
Alternativas terapéuticas	06
Otras organizaciones Sanfilippo en el mundo	07
Programa de ayudas 2018	08
Ayudas de la Fundación	08
Terapias paliativas	08
Respiro familiar	09
Apoyo psicológico	09
Productos de apoyo	09
2018 Informe económico financiero	10
Transparencia	10
2018 en cartelera	12
Guía Clínica Síndrome de Sanfilippo	14
6ª Carrera Solidaria 'Yo Corro por Borja'	15
VII Carrera Popular Síndrome de Sanfilippo	16

LAS FOTOS DE LOS NIÑOS QUE APARECEN EN ESTA MEMORIA HAN SIDO PUBLICADAS BAJO LA EXPRESA AUTORIZACIÓN DE SUS PADRES O TUTORES LEGALES

QUÉ ES SANFILIPPO

El Síndrome de Sanfilippo es una enfermedad de carácter genético, que ocurre cuando el padre y la madre tienen el mismo gen defectuoso. Esto provoca que nuestro cuerpo no fabrique una proteína esencial, sin la cual nuestro organismo no puede eliminar una sustancia (mucopolisacáridos), y como resultado de ello se produce una acumulación de la misma en las células que acaba provocando la muerte celular. Los niños nacen completamente normales y hasta que no pasan unos años no se muestran síntomas que hagan pensar en una enfermedad. A medida que la sustancia se acumula en las células, el deterioro físico y cognitivo va en aumento, y acaba desembocando en la muerte prematura durante la adolescencia.

En este momento no existe tratamiento alguno que detenga la enfermedad, aunque afortunadamente la investigación en animales ha mostrado excelentes resultados, por lo que es nuestra intención participar en un programa que evalúe la eficacia del producto en humanos, ensayo clínico. Dada la baja prevalencia de la enfermedad y la complejidad del tratamiento, terapia génica, la industria farmacéutica no muestra interés en este tipo de programas, al menos de momento, por lo que se hace imprescindible la colaboración de organizaciones como Stop Sanfilippo en la financiación de los mismos.

SÍNTOMAS Los síntomas iniciales suelen aparecer entre los dos y los cuatro años, y en ocasiones se pueden confundir con un trastorno de déficit de atención (TDA) al tratarse de hiperactividad y dificultad en el aprendizaje. Si a estos síntomas le añadimos otros de carácter físico, como infecciones respiratorias y de oído frecuentes, pelo grueso y cejas pobladas, entonces puede tratarse de una Mucopolisacaridosis tipo III o Sanfilippo.

CÓMO SE LLEGA AL DIAGNÓSTICO La enfermedad suele diagnosticarse entre los dos y seis años de edad. Una vez se sospecha de una posible Mucopolisacaridosis tipo III, el primer paso es realizar un análisis de orina (Test de Berry) en busca de altas concentraciones de Heparán Sulfato. Confirmado este punto será necesario realizar un análisis de fibroblastos para identificar cual de las cuatro enzimas es la deficiente, y por lo tanto determinar el subtipo, A, B, C ó D.

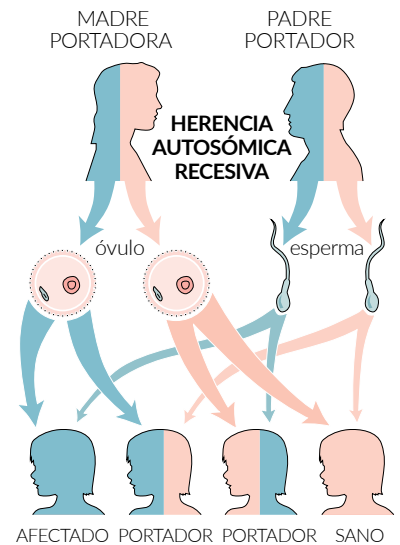
SUBTIPO	ENCIMA DEFICIENTE
Sanfilippo A	Heparán N-sulfatasa (SGSH)
Sanfilippo B	N-acetil- α -glucosaminidasa (NAGLU)
Sanfilippo C	Acetil CoA: α -glucosaminidotransferasa (HGSNAT)
Sanfilippo D	N-acetilglucosamina 6 sulfatasa (GNS)

Es muy importante conocer las mutaciones por dos razones:

- Los padres pueden beneficiarse de un diagnóstico prenatal en futuros embarazos. Puede realizarse un test por biopsia corial pasadas entre 12 y 15 semanas desde la última menstruación. También es posible realizar un embarazo mediante técnica de Diagnóstico Genético Pre-implantación (PGD), que implica el uso combinado de técnicas de reproducción asistida y de genética molecular.
- Podrían existir futuras terapias que dependan del tipo de mutación, como puede ser el caso de las Chaperonas.

PROBLEMAS FRECUENTES

- **Infecciones respiratorias, nasales y de oídos, adenoides y amígdalas.** Obstrucción de la vía aérea por hipertrofia de la lengua, respiración ruda...
- **Psicomotricidad:** Dificultad para aprender a caminar o mantener el equilibrio, y las caídas suelen ser frecuentes. La acumulación de mucopolisacáridos en las articulaciones puede afectar la elasticidad de los tejidos y por lo tanto al movimiento de las extremidades. Apertura incompleta de los codos, torpeza en los dedos, rigidez en caderas y tobillos.
- **Hiperactividad y trastornos de conducta** son frecuentes, y probablemente son los aspectos más difíciles de manejar, provocando fatiga, ansiedad, y trastornos del sueño.
- **Diarreas frecuentes.**
- **Dificultad en el aprendizaje del lenguaje.**
- **Control del esfínter:** con frecuencia nunca llega a ser completo, y aún siendo adquirido, con el paso del tiempo puede perderse al igual que otras habilidades.



CÓMO SE HEREDA

El Síndrome de Sanfilippo se hereda como un rasgo autosómico recesivo, por tanto se expresa sólo en homocigóticos, los cuales deben haber heredado un alelo mutado de cada uno de los padres. Ambos padres del enfermo son generalmente portadores de la enfermedad (heterocigóticos); el riesgo de que sus hijos reciban el alelo recesivo de cada uno de ellos y por tanto resulten afectados es de 1:4 (25%); la probabilidad de que tengan hijos sanos para el Síndrome de Sanfilippo 1:4 (25%) e hijos portadores del Síndrome de Sanfilippo 1:2 (50%), afectando a ambos sexos por igual.

En cada nuevo embarazo existe un 25% de probabilidades de tener un hijo afecto. La ciencia nos permite eliminar este riesgo con técnicas de Diagnóstico Genético Pre-implantación, y también nos da la opción de realizar un test durante el embarazo, aunque ambas opciones tienen connotaciones éticas y morales que cada uno afronta de manera diferente.

A PARTIR DEL MOMENTO EN QUE EXISTA TRATAMIENTO LO MAS IMPORTANTE SERÁ DETECTAR LA ENFERMEDAD CUANTO ANTES, NO PODREMOS EVITAR LA ENFERMEDAD, PERO SI PODREMOS TRATARLA, Y ESTA ES LA DIRECCIÓN EN LA QUE TRABAJAREMOS.

PATRONATO

Emilio López Álvarez

Presidente

Cristina Sánchez Salas

Vicepresidenta

Miguel Sevilla

González

Secretario

Naiara Leire García de

Andoin Alonso

Vocal

Elvira Olaso Montero

Vocal

QUIÉNES SOMOS

Ante la falta de soluciones que nos encontramos al enfrentarnos al Síndrome de Sanfilippo, decidimos crear **STOP SANFILIPPO**, una Fundación de carácter privado dedicada al fomento de la investigación de esta enfermedad, y así poder encontrar una cura o tratamiento y facilitar a las familias el acceso a terapias paliativas, ayudas técnicas, respiro familiar y apoyo psicológico.

La **Fundación Stop Sanfilippo** cuenta con un consejo de gobierno o **Patronato**, con la misión de vigilar que se cumplan debidamente los fines de la fundación.

También mantenemos contacto con organizaciones de todo el mundo y trabajamos con ellos de forma coordinada para seleccionar los mejores proyectos con la ayuda de un **Comité Asesor Médico** especializado en enfermedades lisosomales.



COMITÉ CIENTÍFICO ASESOR



Astrid Pañeda Rodríguez

Sermes CRO – Directora de Investigación Clínica

Astrid se licenció en Bioquímica en el año 1999 y recibió su graduación de doctorado en 2005, completando su formación en investigación clínica con la primera promoción del máster de I + D + i de la Fundación Esame en el año 2011.

Entre los años 2005 y 2010 participó en proyectos de investigación traslacional desde el punto de vista académico y empresarial, en el Centro de Investigación Médica Aplicada (CIMA) y la compañía AMT (recientemente UniQure). Posteriormente se unió al equipo de Digna Biotech durante más de cuatro años, como responsable de los programas de desarrollo clínico de terapias avanzadas.

María Pilar Pérez de Obanos

Licenciada en Bioquímica y Doctora por la Universidad de Navarra. Master en propiedad intelectual y patentes por la Fundación ESAME. Más de 7 años de experiencia en la industria farmacéutica y biotecnológica sobre enfermedades raras en compañías como Digna Biotech o Cinfa. Experiencia en el desarrollo de fármacos desde la fase preclínica a la clínica.

Javier Dotor

Biohope S.L. – Director Científico

Licenciado en Ciencias Biológicas y Doctor en biología celular por la Universidad de Navarra en 2004. Cuenta con más de 10 años de experiencia en la industria biotecnológica en compañías como Digna Biotech, Natac Biotech y Azurebio.

Entre 2005 y 2014 participó en el desarrollo de productos y proyectos relacionados con estudios preclínicos y clínicos para el tratamiento de enfermedades huérfanas.

ALTERNATIVAS TERAPÉUTICAS

TERAPIA GÉNICA

Corrigiendo el defecto.

OPTIMIZACIÓN

del Sustrato (SOT)

Si nuestro organismo no puede eliminar un determinado material, porque no transformarlo y convertirlo en algo que si podamos degradar.

REDUCCIÓN DE SUSTRATO (SRT)

Si no podemos eliminar el material, y este es tóxico, tratemos de inhibir su producción.

REEMPLAZO ENZIMÁTICO

Si nuestro organismo no es capaz de desarrollar de forma correcta las proteínas para eliminar el material, intentemos suministrarlas.

CHAPERONAS

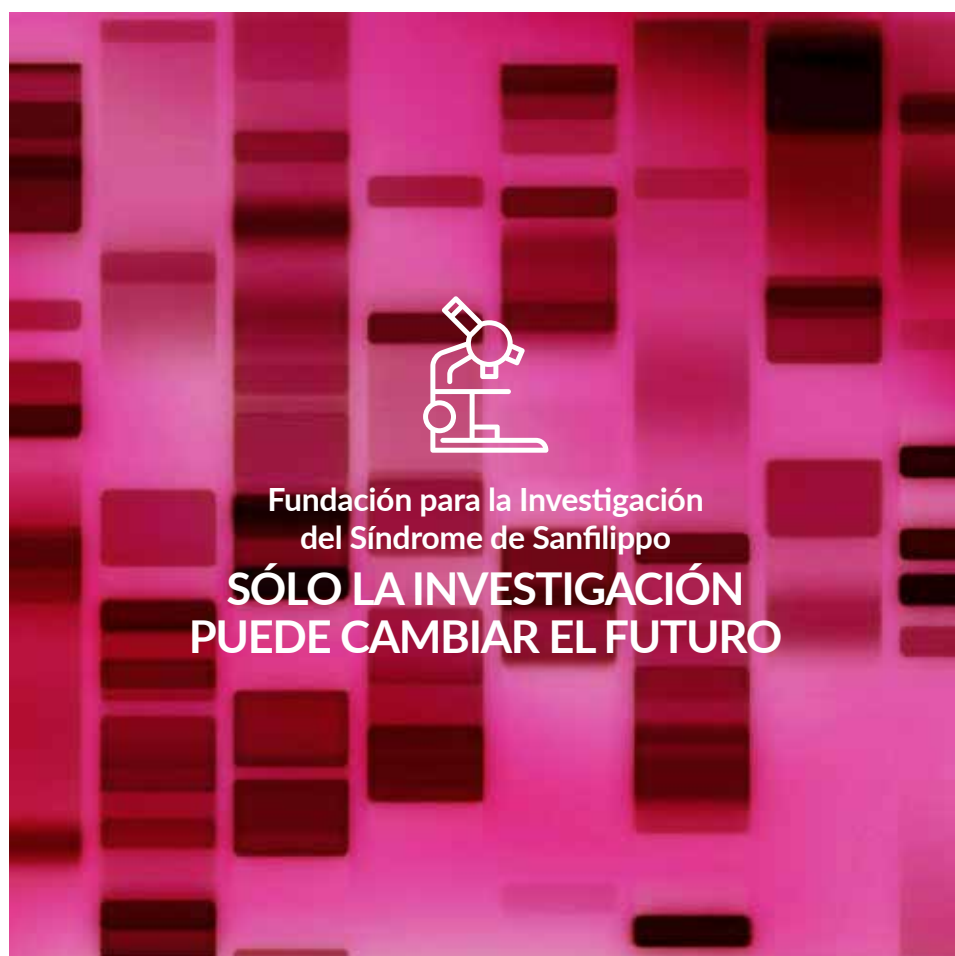
Ayudando al plegamiento correcto de la proteína.

INVESTIGACIÓN

Algunas enfermedades se producen porque una o más proteínas no funcionan correctamente. Las proteínas son secuencias de aminoácidos, y son lo que usa el cuerpo humano a nivel químico para regularse y hacer sus funciones. Los aminoácidos son pequeñas moléculas compuestas principalmente por carbono, oxígeno, hidrógeno y nitrógeno, que se unen entre si mediante lo que se llama enlace peptídico. El ser humano y otras especies animales usan solo 20 tipos de aminoácidos. Son justamente las secuencias de ADN las que codifican la secuencia de aminoácidos que van a formar una determinada proteína. Cada 3 bases del ADN son leídas por las bases complementarias del ARN, y este es el encargado de sintetizar la cadena de aminoácidos que forman una determinada proteína.

De forma muy sencilla podríamos decir que al tener un gen mutado, la lectura que se realiza de la cadena de aminoácidos es incorrecta, de modo que no es posible generar una determinada proteína. En el caso de Sanfilippo, el material acumulado es Heparán Sulfato. Es importante entender el mecanismo anterior para poder comprender que alternativas terapéuticas podemos barajar. Teniendo en cuenta que la enfermedad se desarrolla por la carencia de una enzima y la posterior acumulación sustrato, podemos hablar de dos objetivos terapéuticos: ENZIMAS / SUSTRATO

En el caso del SUSTRATO hablaremos de posibles inhibidores u optimizadores, y en el caso de las ENZIMAS el conocido reemplazo enzimático, la terapia génica y las chaperonas.



OTRAS ORGANIZACIONES SANFILIPPO EN EL MUNDO

ESPAÑA Y PORTUGAL



Sanfilippo Barcelona Barcelona, España
sanfilippobarcelona@gmail.com



VASS Sanfilippo Euskadi Euskadi, España
info@sanfilippo.eus



Fundación Sanfilippo B Asturias, España
info@fundacionsanfilippob.es



Sanfilippo Portugal Portugal
rm.mps3c@gmail.com

EUROPA



Fondation Sanfilippo Suiza
info@fondation-sanfilippo.ch



Mały Maciek i Wielcy Czarodzieje Polonia
maciek@lepszyoznan.pl



Kinderenkenansen Netherlands



Le combat de Haïtem contra Sanfilippo
 Saint Pierre, Francia raguedsamia@hotmail.fr



Sanfilippo Sud Saint Arroumex, Francia

USA Y CANADÁ



Team Sanfilippo Ronkonkoma, NY, USA
kbcucley12866@gmail.com



SF4K USA
contact@sf4k.org



Jonash just Begun Levittown, NY, USA
jw.mps3c@yahoo.com

Ben's - Dream



Bens Dream Wellesley, MA, USA
contact@bensdream.org



Levi's Life, Love & Laughter
 NY, Brooklyn, USA leviormeroid@gmail.com



Abby Grace Foundation NC, Dallas, USA
abbygracefoundation@gmail.com



Sanfilippo Research Foundation
 JLK MA, Belmont, USA
pburke49@gmail.com



A Life for Elisa Ontario, Canadá
scrf@alifeforelisa.org



Strides for Sophie Toronto, Canadá
info@stridesforsophie.ca

AMÉRICA CENTRAL Y DEL SUR



REDSANFILIPPO
 México



Sanfilippo Brasil Santa Catarina, Brasil
info@sanfilippobrasil.org



Fundación Felch
 Providencia, Región Metropolitana, Chile
contacto@fundacionfelch.cl

OTRAS FUNDACIONES DEL MUNDO



Sanfilippo Children's Foundation
 Freshwater, Australia info@sanfilippo.org.au

ASOCIACIONES MPS



MPS España España
info@mpsesp.org



47.904 €

DESTINADOS AL
PROGRAMA DE AYUDAS
DE LA FUNDACIÓN

Las terapias paliativas, el respiro familiar, el apoyo psicológico y los productos de apoyo pueden suponer un coste económico que no todas las familias pueden afrontar. Para que todos los niños puedan mejorar su calidad de vida con independencia de su situación económica, la Fundación se conceden estas ayudas.

PROGRAMA DE AYUDAS 2018



TERAPIAS PALIATIVAS

FISIOTERAPIA es una disciplina de la Salud que ofrece una alternativa terapéutica no farmacológica, para paliar síntomas de múltiples dolencias, tanto agudas como crónicas, por medio del ejercicio terapéutico, calor, frío, luz, agua, masaje y electricidad. Tiene como objetivo facilitar el desarrollo y recuperación de la máxima funcionalidad y movilidad del individuo.

MUSICOTERAPIA es el uso de la música y/o sus elementos (sonido, ritmo, melodía, armonía) en un proceso creado para facilitar, promover la comunicación, las relaciones, el aprendizaje, el movimiento, la expresión, la organización y otros objetivos terapéuticos, para satisfacer las necesidades físicas, emocionales, mentales, sociales y cognitivas.

EQUINOTERAPIA O HIPOTERAPIA es una terapia integral empleada por profesionales de la salud física o mental para promover la rehabilitación de niños, adolescentes y adultos a nivel neuromuscular, psicológico, cognitivo y

social por medio del caballo como herramienta terapéutica y coadyuvante.

LOGOPEDIA es la disciplina sanitaria que diagnostica, evalúa y rehabilita, los problemas, disfunciones, retrasos o trastornos que se presentan en la comunicación, el lenguaje, el habla, la voz y la deglución. Para ello, se trabaja desde el campo anatómico, psicológico y fisiológico.

OSTEOPATÍA es una medicina alternativa desarrollada por Andrew Taylor Still a partir de un sistema de diagnóstico y tratamiento donde se pone una atención especial en la estructura y los problemas mecánicos del cuerpo. Se basa en la creencia de que huesos, músculos, articulaciones y tejido conectivo desempeñan un papel central en el mantenimiento de la salud.

ESTIMULACIÓN COGNITIVA engloba todas aquellas actividades dirigidas a estimular y mantener las capacidades cognitivas existentes. La atención, la memoria, el lenguaje, las funciones ejecutivas son, entre otros procesos mentales, susceptibles de ser potenciados mediante técnicas de estimulación cognitiva.



HIDROTERAPIA es la utilización del agua como agente terapéutico, en cualquier forma, estado o temperatura ya que es la consecuencia del uso de agentes físicos como la temperatura y la presión. Se define como el arte y la ciencia de la prevención y del tratamiento de enfermedades y lesiones por medio del agua.

TERAPIA OCUPACIONAL es una disciplina socio-sanitaria que evalúa la capacidad de la persona para desempeñar las actividades de la vida cotidiana e interviene cuando dicha capacidad corre un riesgo o está dañada por cualquier causa.

RESPIRO FAMILIAR

Para que los niños disfruten de actividades de ocio inclusivo y los cuidadores tengan un tiempo para ellos, con el fin de evitar la sobrecarga del cuidador se crea esta ayuda, los tipos de respiro familiar que pueden solicitarse son:

- Actividades de ocio y tiempo libre en asociaciones/centros.
- Mediaciones particulares para la participación en actividades de ocio.

APOYO PSICOLÓGICO

A través de esta ayuda se pretende que los padres puedan ser escuchados y comprendidos, y desarrollar recursos que les permitan hacer frente a situaciones nuevas y complejas que se presentan tras el diagnóstico y durante el desarrollo de la enfermedad.

PRODUCTOS DE APOYO

Los productos de apoyo son cualquier producto fabricado especialmente o disponible en el mercado, utilizado por o para personas con discapacidad destinado a: facilitar la participación; proteger, apoyar, entrenar, medir o sustituir funciones/estructuras corporales y actividades; o prevenir deficiencias, limitaciones en la actividad o restricciones en la participación.

Pueden ser: cojines antiescaras, camas medicalizadas, sillas de baño/ducha, gruas...



1,5 MILLONES

DE EUROS DESTINADOS AL FOMENTO DE LA INVESTIGACIÓN EN LOS ÚLTIMOS 5 AÑOS

Durante los últimos años hemos financiado varios proyectos de investigación, entre los que destacan el proyecto de Terapia Génica de la compañía **Abeona Therapeutics**, cuyo ensayo clínico comenzó en el Nationwide Children's Hospital en USA en 2016 y en 2017 en el Hospital Universitario de Santiago de Compostela.

POR CADA
100 €
 INVERTIDOS

OBTUVIMOS
176 €

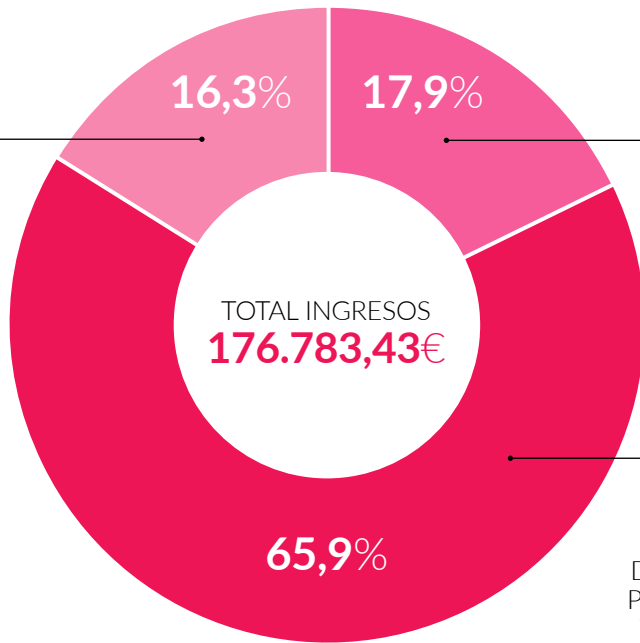
2018 INFORME ECONÓMICO FINANCIERO

INGRESOS (euros)	2018
Donaciones puntuales P. físicas	20.360,24 €
Donaciones puntuales P. jurídicas	11.223,98 €
Donaciones por eventos y/o campañas	51.198,78 €
Donaciones por eventos de terceros	65.224,43 €
Donaciones periódicas	28.776,00 €
TOTAL INGRESOS	176.783,43 €

GASTOS (euros)	2018
FOMENTO INVESTIGACIÓN	
Encuentros Familia - Investigadores	1.627,73 €
TOTAL FOMENTO INVESTIGACIÓN	1.627,73 €
PROGRAMAS DE AYUDAS	
Terapias paliativas	42.678,03 €
Comisiones bancarias	18,90 €
Otros servicios	0,00 €
Compra artículos ortopedia	673,85 €
Mensajería y transportes	0,00 €
Respiro familiar	4.533,45 €
TOTAL PROGRAMA AYUDAS	47.904,23 €
FUNCIONAMIENTO GENERAL	
Comisiones bancarias	1.315,36 €
Marketing y publicidad	787,00 €
Mensajería y transporte	379,14 €
Viajes y dietas	0,00 €
Cuotas de otros organismos	128,36 €
Servicios administrativos (ASESORÍA)	11.013,00 €
Servicios de TI	461,01 €
Gastos administración	4.722,15 €
Otros servicios	397,12 €
Tasas	0,00 €
Impuestos	6.960,66 €
Material informático y de oficina	1.477,41 €
Alimentación y bebidas	0,00 €
Multas y sanciones	112,50 €
Gastos representación	1.134,65 €
Gastos depósitos valores	0,00 €
Seguros	0,00 €
Gastos Hacienda	0,00 €
TOTAL FUNCIONAMIENTO GENERAL	28.888,36 €

DONACIONES PERIÓDICAS
16,3%

DONACIONES PUNTUALES
17,9%



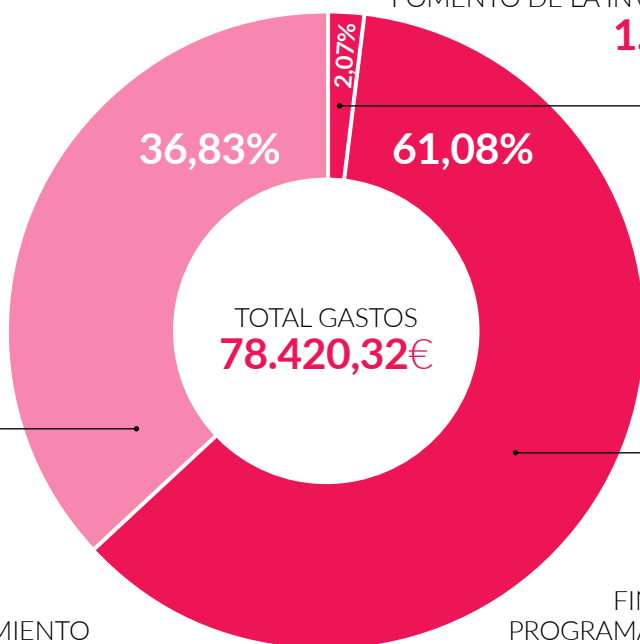
ASÍ GASTAMOS CADA
100 €
OBTENIDOS

FUNCIONAMIENTO
16,18€

CAPTACIÓN
56,09€

DONACIONES POR EVENTOS Y CAMPAÑAS
65,9%

FINES PROPIOS FOMENTO DE LA INVESTIGACIÓN
1.627,73€

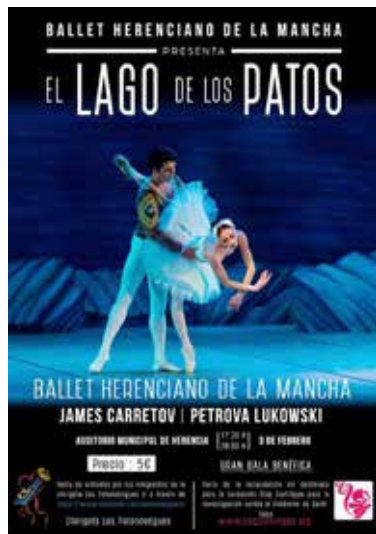


FUNCIONAMIENTO
28.888,36€

FINES PROPIOS PROGRAMA DE AYUDAS
47.904,23€

FINES PROPIOS
27,73€

2018



EN CARTELERA



La “Guía Clínica Síndrome de Sanfilippo”, es un trabajo estructurado en cinco capítulos y es obra del siguiente grupo de especialistas:

Koldo Aldámiz-Echevarría
Unidad de Metabolismo.
Hospital Universitario Cruces
- Instituto de Investigación
Sanitaria BioCruces. Bizkaia.

Marta Llarena
Centro de Referencia para
Enfermedades Metabólicas
(CSUR Zona Ebro).

Fernando Andrade
Grupo clínico vinculado al
CIBER de Enfermedades Raras
(CIBERER).

**Luis González Gutiérrez-
Solana**
Unidad de
Neurodegenerativas. Hospital
Infantil Universitario Niño
Jesus. Madrid.

**M^a de la Concepción Fournier
del Castillo**
Unidad de Neuropsicología
Clínica. Hospital Infantil
Universitario Niño Jesus.
Madrid

Javier Melero Llorente
Neurología Clínica. Hospital
Infantil Universitario Niño
Jesús. Madrid

Laura López Marín
Neuropediatría. Hospital
Infantil Universitario Niño
Jesús. Madrid

Mireia del Toro
Neurología Pediátrica. Hospital
Universitario Vall d’Hebron,
Barcelona.

GUÍA CLÍNICA SÍNDROME DE SANFILIPPO

La Fundación, en colaboración con clínicos de dilatada experiencia en enfermedades lisosomales, desarrolló la “Guía Clínica Síndrome de Sanfilippo” en formato impreso y online con el objetivo de ayudar al diagnóstico precoz y a un mayor conocimiento de esta enfermedad rara por parte de los profesionales de la medicina de todo el país. Está disponible y al alcance de especialistas del sector, centros clínicos, estudiantes, familiares de afectados o para cualquier persona o centro que lo necesite. La guía se distribuye a través de Colegios de Médicos así como desde la propia Fundación. La versión en inglés también está editada para su distribución online.

Es importantísimo trabajar en el diagnóstico precoz de la enfermedad y para ello es necesario tener un conocimiento lo más extenso posible de la misma, de ahí que fuera vital la publicación de esta “Guía Clínica Síndrome de Sanfilippo” y contar con la colaboración de todos los profesionales médicos de este país ayudándonos a su distribución entre todos los profesionales del sector.

Puedes descargar la guía en castellano en: http://www.stopsanfilippo.org/wp-content/uploads/2016/05/Guia_Clinica_Sindrome_sanfilippo.pdf



6ª CARRERA SOLIDARIA

YO CORRO POR BORJA



Cartel anunciador de la 6ª Carrera Solidaria 'Yo Corro Por Borja'.

EL 11 DE MARZO DE 2018 SE CELEBRÓ LA 6ª CARRERA SOLIDARIA 'YO CORRO POR BORJA' POR LAS CALLES DE LA PUEBLA DEL RÍO

Tras el éxito de las convocatorias anteriores se celebró la 6ª edición de la carrera "Yo corro por Borja" en la que los vecinos de La Puebla del Río (Sevilla) y alrededores, se volcaron una vez más para dar su apoyo a esta familia y mostrar su solidaridad con todos los niños de Stop Sanfilippo.



8.374

EUROS DONADOS
PARA INVESTIGACIÓN

VII CARRERA POPULAR STOP SANFILIPPO



Cartel anunciador de la VII Carrera Popular Stop Sanfilippo.



EL 15 DE ABRIL DE 2018 SE CELEBRÓ LA VII CARRERA POPULAR STOP SANFILIPPO POR LAS CALLES DE LAS TABLAS DE MADRID

La Fundación Stop Sanfilippo ha realizado con ésta, su séptima edición consecutiva de la "Carrera Popular Stop Sanfilippo" con el objetivo de difundir el conocimiento de esta enfermedad infantil y recaudar fondos para la investigación.

La Fundación Stop Sanfilippo **ha destinado el importe íntegro obtenido de todas las inscripciones a fomentar la investigación sobre el Síndrome de Sanfilippo.**

Los diferentes recorridos de las carreras fueron 5 km, 10 km y recorrido infantil. Además, este año, como novedad, contamos con categorías infantil, cadete y juvenil en la distancia de 5 km y también una marcha 2'5 km no competitiva para realizar caminando.

Esta carrera se ha convertido ya en un clásico de Madrid. Cada año vamos superando el número de inscritos. Además de los corredores, recibimos una gran afluencia de público ya que la carrera se convierte en una actividad deportiva y lúdica dominical en el barrio al que acuden vecinos, familiares, corredores, etc. Contamos con la participación de personajes famosos que nos ayudaron con la entrega de premios y el sorteo de regalos. También nos visitaron la asociación benéfica "La Legión 501" vestidos como personajes de La Guerra de Las Galaxias que hicieron disfrutar tanto a pequeños como a mayores.

La carrera, que cuenta con la supervisión y apoyo del Ayuntamiento de Fuencarral, estuvo perfectamente organizada, como cada año, por la Fundación con la ayuda de un equipo profesional experto en carreras solidarias. **Es una carrera 100% benéfica. Es la segunda carrera en la Comunidad de Madrid entre aquellas que donan el importe íntegro de las inscripciones, solo por detrás de la Carrera Proniño patrocinada por Telefónica.**



2.419

CORREDORES (800 NIÑOS)



54

VOLUNTARIOS

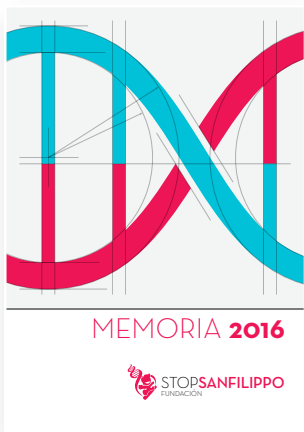
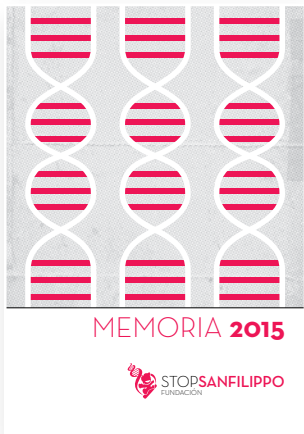


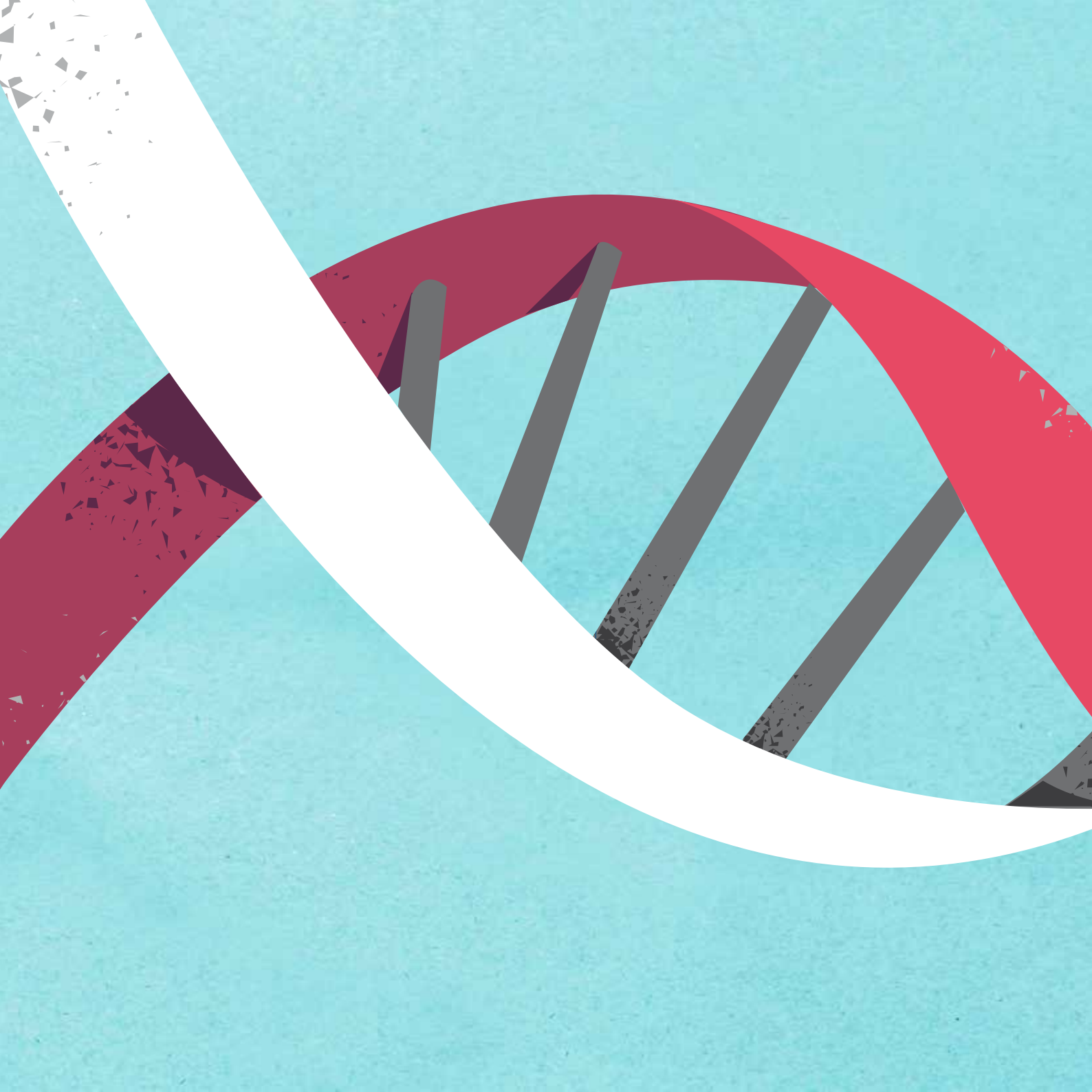
38.000

EUROS RECAUDADOS









www.stopsanfilippo.org



STOP SANFILIPPO
FUNDACIÓN