



P L A N C O L A B O R A C I Ó N

Empresas amigas

investigar y atender

¡Bienvenido!

ERES IMPRESCINDIBLE EN LA ELA,
¿NOS ACOMPAÑAS?

3. ELACyL: QUIÉNES SOMOS

4. CONOCE LA ELA

6 .CÓMO NOS MANTENEMOS

8. CÓMO PUEDES AYUDARNOS

9, 10 y 11. PLAN DE FUNCIONAMIENTO: Tú eliges la fórmula o te damos ideas

12. VENTAJAS DE APOYAR ELACyL

13. EMPIEZA A COLABORAR CON NOSOTROS

14. GRACIAS



CADA DÍA FALLECEN TRES PERSONAS Y SE DIAGNOSTICAN TRES NUEVOS CASOS DE ELA EN ESPAÑA

Quiénes somos



ELACyL
Asociación de Esclerosis Lateral Amiotrófica
de Castilla y León

ELACyL es una asociación sin ánimo de lucro que nace en 2018, gracias a Jesús Gómez Ortega (enfermo de ELA fallecido en Agosto de 2019) y fruto de la necesidad de colaboración entre personas enfermas de esclerosis lateral amiotrófica, mas conocida como ELA, sus familias y cuidadores en Castilla y León. Nuestros objetivos son:

- Dar **visibilidad** a la enfermedad para que la sociedad tome conciencia de la gravedad de esta enfermedad.
- Lograr un **compromiso** de las administraciones públicas para invertir en investigación y mejorar el cuidado y atención social al enfermo y sus familias.
- Conseguir más **financiación** y recursos para la **investigación** de la ELA. Hoy en día la ELA no tiene cura. *Solo la investigación puede arrojar esperanza.*
- Obtener recursos para la compra de **material** que mejore la calidad de vida de los afectados, ayudar en el coste de **terapias** y financiar la **formación** de familiares y cuidadores para la mejora de la atención a la persona enferma con ELA.

CADA DÍA FALLECEN TRES PERSONAS Y SE DIAGNOSTICAN TRES NUEVOS CASOS DE ELA EN ESPAÑA

Conoce la ELA

EL RELOJ Y SU CUENTA ATRÁS

La Esclerosis Lateral Amiotrófica (ELA) es una enfermedad neuromuscular que cursa con una degeneración selectiva de las motoneuronas , las encargadas de inervar los músculos implicados en el movimiento voluntario. La consecuencia es una debilidad muscular progresiva que avanza hacia la parálisis total del enfermo viéndose afectadas la capacidad de hablar, masticar, tragar y respirar mientras se mantienen intactas las capacidades de pensar y ver.

Hace ya más de 140 años que la enfermedad fue descrita por el neurólogo francés Jean-Martin Charcot pero a día de hoy todavía se carece de una terapia efectiva que frene el avance de la enfermedad.



EL COSTE MEDIO ANUAL DE LOS CUIDADOS QUE NECESITA UN ENFERMO DE ELA RONDA LOS 40.000 EUROS

*«Los enfermos de ELA no solo nos
morimos, también vivimos»*

ELACyL

¿Cómo nos mantenemos?

- Cuotas de socios (mínimo 50€/año).
- Eventos solidarios
- Merchandising
- Donaciones
- Subvenciones

PULSERA solidaria
Donativo: **2€**

UN GUERRERO JAMÁS SE RINDE
ELACyL

CAMISETA solidaria
Donativo: **5€**

La ELA existe ConócELA

Camiseta GUERRERO
Donativo: **10€**

SUDADERA solidaria
20€

ELA
Esclerosis Lateral Amiotrófica

La Esclerosis Lateral Amiotrófica es una enfermedad neurodegenerativa que poco a poco va paralizando los músculos de nuestro cuerpo hasta llegar a una parálisis total. Aún no tiene cura ni tratamiento para paralizar su avance y la esperanza de vida es de 3 a 5 años.

A beneficio de:

siempre fuerte!!

ELACyL

EN CASTILLA Y LEÓN SE DIAGNOSTICAN 200 NUEVOS CASOS CADA AÑO

«Luchar contra la enfermedad no puedo, pero me he dado cuenta de que, a la vez que me quita, me da: soy más sensible, más cariñoso... ¿cómo no voy a aprovechar cada minuto de la vida?».

Afectado y socio de ELACyL



¿Cómo puedes ayudarnos?

Si tu empresa desarrolla proyectos de Responsabilidad Social Corporativa y te apetece colaborar apoyando a los afectados y familiares de ELA de Castilla y León:

¡SOMOS LA ASOCIACIÓN QUE BUSCAS!

Podemos elaborar un plan estratégico que nos permita ayudar a los afectados y dar visibilidad a la solidaridad de tu empresa a través de campañas de comunicación específicas en prensa, televisión, radio, redes sociales, webs de ambas entidades...



Plan de funcionamiento:

TÚ ELIGES LA FÓRMULA O TE DAMOS IDEAS

- Presentar un **proyecto específico** en tu empresa que usa un **microdonativo** de las nóminas de los empleados de forma mensual. Al acabar el año se dona el total en nombre de la empresa y sus trabajadores a la Asociación.
- Ofrecer un **tanto por ciento** de tu **servicio, material o producto** (del menú diario, por manteles gastados, km realizados, una tapELA)...
- **Crear un producto específico fijo y continuado** del que se destinará un porcentaje a la Asociación (algo de merchandising distinto a lo que tenemos, el pincho morunELA, chorizELA,...)
- Realizar **donativos según el plan a medida** que más se adapte a tus necesidades.





- Donar parte de un evento que realices (*fiesta, aniversario, boda, comunión, cumpleaños,...*)
- Poner de **uniforme laboral** la camiseta de la ELA y ayudarnos a dar visibilidad.
- Realizar una **semana de Concienciación** en tu Negocio. Decorando escaparate y teniendo esa semana un porcentaje destinado a la Asociación de algún servicio de su empresa.
- **Patrocinar** o crear un evento.
- Solicitar un diseño de **felicitación Navideña** y adquirirla a la Asociación para felicitar a tus empleados y/o clientes.
- Ser establecimiento colaborador como punto de adquisición de nuestro merchandising

Elige un proyecto para destinar esos fondos

Proyecto de Atención y Asesoramiento

Atención personal y mejorar la calidad de vida para pacientes de ELA y sus familias. Gestión, organización y coordinación de todos nuestros proyectos así como de sus necesidades y demandas por parte de nuestras técnicas.

Terapias Rehabilitadoras

1. Fisioterapia Muscular
2. Fisioterapia Respiratoria
3. Hidroterapia
4. Terapia Ocupacional

Banco de préstamo de Material

1. Material Ortoprotésico y ayudas técnicas
2. Material de Sistemas de Comunicación





Realización de Talleres para afectados y familiares por profesionales especializados

Gestionar, organizar y coordinar con los distintos profesionales, que deben abordar a nivel biopsicosocial a los afectados de ELA y sus familiares, formaciones de interés que son retransmitidas y grabadas en directo para la visualización de todos los socios de la asociación.

Investigación

1. Becas para ensayos clínicos en los que asistan nuestros afectados para cubrir los gastos generados de alojamiento y desplazamiento.
2. Apoyar proyectos de investigación en ELA.

Proyecto cumpliendo sueños

Organizar y coordinar actividades y/o deseos que los afectados y familiares tengan. Como por ejemplo conocer a un famoso, ir a un espectáculo, realizar algún viaje pendiente (playa, helicóptero,...)

Campañas de Sensibilización

Obtener el material que necesitamos para el merchandising para conseguir que exista una marea verde; así cómo cubrir los gastos que nos genera hacer algunos eventos.



Ventajas de apoyar a ELACyL

- Fomenta la **responsabilidad Social Corporativa** en tu empresa
- Genera **unión** y **equipo** entre tus empleados para que se unan a la causa y practiquen la *solidaridad*. Genera **comunicación interna**.
- Planes de **Comunicación y Marketing** adaptados a tu empresa (ELACyL ha generado en poco tiempo más de mil aportaciones en distintos medios desde que nació).
- Disfruta de **beneficios fiscales**, desde Enero de 2023 somos Asociación de Utilidad Pública.

el 6% de los pacientes
pueden pagar el coste
enfermedad

ción de los afectados en su
un gasto de 35.000 euros a



¡Comienza a colaborar con nosotros!

TENERTE A NUESTRO LADO ES MUY IMPORTANTE



*Conócenos
más en:*

Web: www.elacyl.org

Fb: [asociacionelacyl](https://www.facebook.com/asociacionelacyl)

Instagram: [asociacion.elacyl](https://www.instagram.com/asociacion.elacyl)

Twitter: [@ELA_CyL](https://twitter.com/ELA_CyL)

Youtube: [canal ELACyL](https://www.youtube.com/canalELACyL)



*Llama por
teléfono*

Nuestro teléfono es el
671774314. Nuestra técnico
de comunicación se llama
Elena



*Solicita cita
presencial*

La reunión podrá ser en
nuestra SEDE de Burgos o
desplazándonos a vuestra
empresa tras acordar el día, la
hora y el lugar



*Escribenos
por email*

Nuestro email es el siguiente:
comunicacion@elacyl.org

CON TU AYUDA PODEMOS SEGUIR MANTENIENDO LOS PROGRAMAS Y FUNCIONAMIENTO
DE LA ASOCIACIÓN

Necesitamos que más personas, empresas e instituciones sumen esfuerzos a nuestro lado



¡TE NECESITAMOS A TI!

La batalla la pierde quien no lucha
Un guerrero jamás se rinde...!!!

Jesus Gómez

