

Retos por la Enfermedad de Coats



Madrid-2018

Objetivos

Dar a **conocer la Enfermedad Coats** a la sociedad española

Conseguir fondos para la Asociación de Familiares y Enfermos de Coats España

Concienciar a la sociedad española de la importancia de **colaborar con los más desfavorecidos.**

Fomentar la práctica deportiva como **hábito saludable**

Desafío

- *Soy Alberto Sacristán Rubio, tengo 46 años, médico de familia y director médico de SPORTSALUD.*
- *Soy la persona que lidera el proyecto de ayuda a AFECE.*
- *El running, la natación, el ciclismo, son todas disciplinas deportivas que me gustan en conjunto o por separado.*
- *He participado en maratones, medias maratones, medios Ironman, maratones de bici de montaña,...*
- *Practico estos deportes por salud y con salud.*

Este año me propongo participar en distintas Marchas Cicloturistas por AFECE



Retos por la Enfermedad de Coats

Participar en las **marchas cicloturistas** más emblemáticas de España:

- M.C. Castro-Castro (Cantabria)
- M.C. Alberto Contador (Valencia)
- M.C. Lagos de Covadonga (Asturias)
- D. Puertos de Guadarrama (Madrid)
- M.C. Quebrantahuesos (Huesca)
- Las Lagunas de Neila (Burgos)
- M.C. Int. Larra-Larrau (Navarra)

NOTA: Pendiente de confirmar fechas y disponibilidad. En el transcurso de la temporada se podrá cambiar de pruebas según la disponibilidad del Dr. Alberto Sacristán

Colaboraciones

1. Organizadores
2. Patrocinadores
3. Colaboradores
4. Socios colaboradores

Organizadores

Son los responsables del desarrollo el proyecto



Patrocinadores

Aquellas empresas que apoyan el proyecto y que realizarán una donación a la Asociación de Familiares y Enfermos de Coats España

La donación mínima son 500€

Beneficios:

1. Aparecer en la equipación
2. Aparecer en las notas de prensa
3. Logo en el Blog del proyecto
4. Aparición en el Facebook del proyecto

Patrocinadores

Colaboradores

Aquellas empresas (marcas deportivas) que apoyan el proyecto y que proporcionarán ayuda material para que se pueda desarrollar el proyecto

Beneficios:

1. Aparecer en las notas de prensa
2. Logo en el Blog del proyecto
3. Aparición en el Facebook del proyecto
4. Aparecerá en la revista de la Asociación

Colaboradores



Rehabilitación, Preparación física y Entrenamiento

Fran Martínez



ORGONO
LESIONES DEPORTIVAS



Socio Colaborador

Aquellas personas que apoyan el proyecto y que realizan el aporte de socio colaborador (donación mínima 25€) a la Asociación de Familiares y Enfermos de Coats España

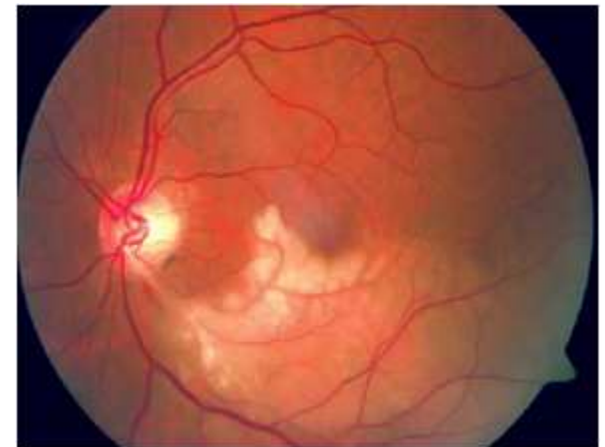
Padrinos del Reto por AFECE



¿Qué es la Enfermedad de Coats?

Es un **proceso crónico** que comienza a manifestarse en la juventud o niñez y que se desarrolla de forma lenta y progresiva que conduce a una **pérdida importante de visión**.

Es una enfermedad poco frecuente que afecta más a los varones que a las mujeres, el **80% de los pacientes presentan síntomas antes de los 10 años**. Las manifestaciones iniciales consisten generalmente en **pérdida de visión unilateral**, pues la enfermedad suele afectar solamente a un ojo. También puede producirse **estrabismo, desprendimiento de retina, edema macular,...**



Asociación de Familiares y Enfermos de Coats España

Tras diagnosticar la enfermedad a finales de 2014 a uno de los hijos del Presidente fundador y la vicepresidenta, se encontraron con la situación de una nula o escasa información sobre qué consistía esta enfermedad, que tratamientos alternativos habían, y la soledad con la que tanto el enfermo como la familia se encontraron, es por ello que decidieron junto al apoyo de amigos y familiares intentar crear esta asociación.

Si sumamos una enfermedad “rara” (poco prevalente), internet, desinformación respecto a la enfermedad de Coats y el ánimo de ayudar, tenemos el nacimiento de Afece.

Tras mucho trabajo, es en el mes de febrero de 2016 cuando ha dado a luz este proyecto y puesta en marcha de la asociación.

*La **Asociación de Familiares y Enfermos de Coats en España (AFECE)** es una organización sin ánimo de lucro que trabaja por mejorar la calidad de vida de las personas que padecen la enfermedad de Coats.*

Asociación de Familiares y Enfermos de Coats España

Fines de la Asociación

- Nuestra principal misión es la de intentar **unir los pocos casos** que se diagnostiquen de la enfermedad de Coats, creemos en el principio básico de la unión hace la fuerza.
- Queremos **dar voz a todos los afectados**, dar a conocer en la medida de lo posible la realidad de los enfermos y sus familiares.
- Queremos **dar apoyo moral, psicológico o técnico** a cualquiera que se pueda ver afectado y lo necesite, a través de nuestra página web: afece.net
- **Campaña y actividades de sensibilización.** Organización de eventos y participación en actividades con el objetivo de recaudar fondos para la investigación de esta enfermedad.

Asociación de Familiares y Enfermos de Coats España

Para realizar aportaciones o recibir más información dirigirse a:

Asociación de Familiares y Enfermos de Coats España

649 322 929

info@afece.net

<http://www.afece.net/>

Gracias, muchísimas gracias

