

Imparables



4
REDMO

10
Investigación

14
**Experiencia
del paciente**

18
**Alojamientos
de acogida**

20
Comunidad



Fundación
**JOSEP
CARRERAS**
contra la leucemia

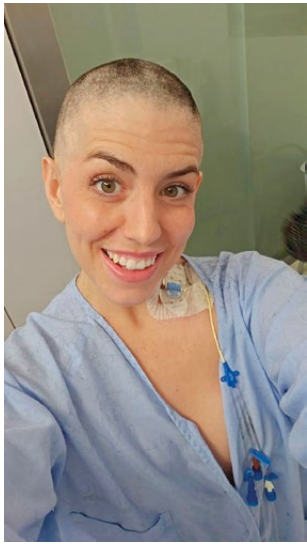


Foto de portada:
Te presentamos a Carmen, Imparable de leucemia mieloide aguda. ¿Quieres conocerla mejor?



Contacta con la Fundación:

C/ Muntaner, 383, 2.º
08021 Barcelona
T +34 934 145 566

Correos electrónicos:

Información general:
info@fcarreras.es

Equipo de Socios:
socios@fcarreras.es

Equipo de Donantes de Médula Ósea:
donantes@fcarreras.es

www.fcarreras.org

También podrás encontrarnos en las redes:



Depósito legal: B 18352-2021
Equipo de Comunicación
Corrección: Cecilia Furió Villaseca
Coordinación y
diseño: Estudio Diego Feijóo
Impresión: SPM 360
Distribución: Correos

Índice

4

REDMO

4

Balance de 2025:
más fuertes, más lejos

6

Renovamos un acuerdo
histórico

7

Beca Josep Carreras

8

Entrevista a Cristina,
donante de médula

9

Cumplevidas de Adrián

10

Investigación

12

Impulsar la cura
del linfoma folicular

13

Rediseñar
la investigación

14

Experiencia del paciente

14

Vivir con EICR crónica:
impacto y experiencia

17

Altavoces para
la EICR crónica

18

Alojamientos de acogida

18

Entrevista: el papel
del trabajo social

20

Comunidad

20

Iniciativas solidarias

22

Alianzas corporativas

24

Socios

26

Testamentos solidarios



Josep Carreras
Presidente

Querida amiga, querido amigo:

La revista *Imparables* vuelve para acercarte, una vez más, a las historias, los avances y las personas que hacen posible seguir progresando en la lucha contra la leucemia y otros cánceres de la sangre.

En este camino, el Registro de Donantes de Médula Ósea continúa creciendo y se acerca a los 521.000 donantes, una red de solidaridad que conecta vidas dentro y fuera de nuestras fronteras. Gracias a ella, cientos de pacientes han recibido una nueva oportunidad, confirmándose así que la curación nunca es un camino individual, sino colectivo.

Este esfuerzo compartido se refleja asimismo en nuestro Instituto de Investigación, donde seguimos impulsando formas de trabajo más conectadas, ágiles y centradas en los pacientes. Cuando el conocimiento se comparte y los equipos se unen, la esperanza crece y los avances llegan antes.

Avanzar también significa comprender mejor la realidad de las personas a las que acompañamos. Visibilizar el impacto de la EICR crónica nos ayuda a entender cómo condiciona la vida de pacientes y familias, y a mejorar la atención para garantizarles una vida plena tras el trasplante.

En este acompañamiento, nuestros hogares de acogida son esenciales, pues ofrecen un entorno seguro y humano que favorece el bienestar y la equidad en el acceso al tratamiento.

Todo ello es posible gracias a una comunidad que no deja de crecer: más de 160.000 socios, empresas y voluntarios demuestran cada día que la solidaridad tiene un impacto real.

Seguimos adelante, juntos, con un propósito claro: que la leucemia sea curable para todos y en todos los casos.

Gracias por hacernos *Imparables*.

Con todo mi agradecimiento,

Balace de 2025
Más fuertes, más lejos

El REDMO: una red que conecta solidaridad y vida en todo el mundo

Registro de Donantes de Médula Ósea

Actualmente, el REDMO se acerca a los 521.000 donantes de médula ósea tipificados y las 61.000 unidades de sangre de cordón almacenadas.



520.850

donantes registrados en 2025

La curación de la leucemia nunca es un acto solitario. Detrás de cada trasplante hay una red extraordinaria de donantes, profesionales y organizaciones trabajando al unísono. En 2025, el Registro de Donantes de Médula Ósea (REDMO) de la Fundación Josep Carreras volvió a demostrar la fuerza de la colaboración global y de la solidaridad anónima: gracias al incremento de las donaciones y la mejora de los procesos de búsqueda, cientos de pacientes encontraron una nueva oportunidad de vida.

Una comunidad que no deja de crecer

24.829

nuevos donantes

El REDMO cuenta ya con 520.850 donantes registrados, después de que casi 25.000 personas decidieran dar un paso al frente el año pasado. Cada nuevo donante amplía la probabilidad de encontrar compatibilidades para quienes esperan un trasplante.

Donaciones que cambiaron vidas

486

donaciones de médula ósea

El compromiso de los donantes se tradujo en 486 donaciones efectivas, un 14 % más que en 2024. Se refuerza así el papel de España en la red internacional de donación.

Solidaridad global

216

donaciones se destinaron a hospitales españoles

270

donaciones cruzaron fronteras

De las donaciones realizadas, 216 beneficiaron a pacientes de hospitales españoles y 270 viajaron a 29 países, llevando esperanza a personas de todo el mundo. Estados Unidos, Francia, Alemania e Italia fueron algunos de los principales receptores.

Cada día cuenta

26

días para localizar a un donante compatible

Los procesos del Registro no dejan de mejorar y el plazo necesario para localizar a un donante compatible volvió a reducirse: de los 27 días de media en 2024 a 26 días en 2025.

Más oportunidades de trasplante

790

trasplantes para pacientes españoles

En 2025, casi 800 pacientes españoles recibieron un trasplante gracias a donantes no emparentados, un hito que nace del esfuerzo colectivo de miles de donantes, profesionales de la salud y colaboradores.

15.805

trasplantes no emparentados desde 1991

Desde su creación, el REDMO ha facilitado trasplantes de médula ósea a más de 15.800 pacientes que no disponían de donante compatible en el entorno familiar.

El valor del cordón umbilical

107

nuevas unidades de sangre de cordón umbilical

60.897

unidades disponibles

Tras incorporar 107 nuevas unidades de sangre de cordón umbilical, los bancos públicos cuentan ya con casi 61.000 unidades disponibles. Esta es una alternativa esencial para pacientes que no encuentran un donante adulto compatible.

Treinta años colaborando para impulsar las donaciones de médula ósea



El pasado enero renovamos nuestro acuerdo histórico con el Ministerio de Sanidad y la Organización Nacional de Trasplantes (ONT). Este convenio, que impulsa la donación de médula ósea y fortalece el Registro de Donantes, representa una oportunidad de vida para muchos pacientes.

La Fundación Josep Carreras contra la Leucemia ha renovado el convenio de colaboración que mantiene desde hace más de tres décadas con el Ministerio de Sanidad y la ONT, a fin de seguir impulsando la donación y trasplante de médula ósea en España.

Este acuerdo refuerza el trabajo conjunto en el marco del Plan Nacional de Médula Ósea y consolida el papel de la Fundación en la gestión del REDMO, que se halla integrado en el Sistema Nacional de Salud. Actualmente, el Registro cuenta con casi

521.000 donantes inscritos, cuyo gesto puede beneficiar a esos pacientes de España y de todo el mundo que necesitan un trasplante de médula ósea y no cuentan con un donante compatible en su entorno familiar.

Gracias a la renovación del convenio, seguiremos avanzando, de la mano de las instituciones públicas, en la lucha contra la leucemia y otras enfermedades hematológicas graves, para las que el trasplante de médula ósea es, en muchos casos, la única opción terapéutica.

La beca Josep Carreras 2026 apoya las nuevas estrategias de selección de donantes



El pasado 12 de marzo, la Fundación Josep Carreras otorgó la beca Josep Carreras 2026 a un proyecto que busca determinar la estrategia de selección de donantes más adecuada para mejorar el trasplante de médula ósea y la calidad de vida de los pacientes.

Avanzar en el trasplante de médula ósea significa generar nuevas oportunidades para miles de pacientes. Con este objetivo, la Fundación Josep Carreras contra la Leucemia y el Grupo Español de Trasplante Hematopoyético y Terapia Celular (GETH-TC) concedieron la beca Josep Carreras 2026 a un proyecto de investigación clínica centrado en mejorar los resultados del trasplante.

Dotada con 300.000 euros, esta beca reconoció el proyecto «Comparación entre trasplante haploidéntico y de donante no emparentado parcialmente compatible», liderado por los equipos del Hospital Gregorio Marañón de Madrid y el Hospital Regional de

Málaga, y que se desarrollará en múltiples centros de la red española de trasplantes.

El estudio comparará dos estrategias de selección de donante ya utilizadas en la práctica clínica, con el propósito de identificar cuál de ellas ofrece mejores resultados en términos de supervivencia y menos complicaciones. Generar esta evidencia permitirá tomar decisiones más precisas y personalizadas en un momento clave del proceso.

El jurado destacó el carácter innovador y factible de este proyecto, así como su potencial para mejorar de forma tangible la calidad de vida de las personas trasplantadas.



Si puedes ayudar a salvar una vida, merece la pena



La enfermedad de mi padre y la de una amiga muy querida me hicieron ver de cerca la esperanza que suponía este acto tan sencillo.

¿Por qué decidiste hacerte donante de médula ósea?

Siempre he pensado que, si con algo tan sencillo puedes ayudar a salvar una vida, merece la pena hacerlo. Además, en mi caso fue una decisión muy personal. La enfermedad de mi padre y la de una amiga muy querida, María José, me hicieron ver de cerca lo importante que puede ser la donación y lo mucho que significa para las personas que están pasando por enfermedades muy duras.

¿Qué sentiste cuando te llamaron para decirte que eras compatible con un paciente?

Sentí una mezcla de emociones muy grande. Por un lado, sorpresa, porque nunca piensas que realmente va a llegar ese momento. Y, por otro lado, mucha responsabilidad y emoción al saber que podía suponer una oportunidad de vida para alguien que lo necesitaba.

¿Podrías resumirlo en una palabra?

Esperanza.

¿Cómo te sientes después de hacer efectiva la donación?

Es algo muy difícil de explicar con palabras. Sientes una satisfacción enorme y una felicidad muy especial cuando piensas que ese gesto puede cambiar la vida de una persona y de toda su familia.

¿Qué mensaje enviarías a quienes tienen miedo a donar?

Que se informen. Ser donante es un acto de generosidad muy grande y, aunque tal vez nunca llegue el momento de donar, si llega, sabes que puedes ser la esperanza de alguien que está luchando por vivir. A veces, un pequeño gesto puede convertirse en el regalo más grande: una segunda oportunidad de vida para alguien.



Cumplevida
Adrián Valades
y su nueva vida



¡Seis años celebrando la vida!

Hace seis años, como dice mi madre, «un ángel con el corazón más bonito del mundo» me regaló una segunda oportunidad de vivir.

Cuando tenía 2 años me diagnosticaron leucemia y, durante mucho tiempo, mi vida y la de mi familia estuvieron entre hospitales, quimioterapias y algunas complicaciones.

Nada funcionaba y mi cuerpo estaba muy cansado... Necesitaba un trasplante de médula ósea y, cuando tenía 6 años, llegó una buena noticia: «Hemos encontrado un donante compatible con Adrián». Esas palabras nos devolvieron la esperanza.

Ahí empezó mi nueva vida. Una vida en la que puedo ir a clase, jugar con mis amigos, aprender cosas nuevas, crecer y disfrutar de todo lo que más me gusta.



Investigación



Nuestras grandes líneas de investigación: **génesis del cáncer, neoplasias linfoides, neoplasias mieloides y trasplante e inmunoterapia.**



Cuando la investigación se une, la esperanza crece

La ciencia ya no entiende de categorías y disciplinas rígidas. En el punto en el que todas ellas convergen es donde encontraremos las respuestas que los pacientes necesitan.

A fin de cumplir su misión de acabar con los cánceres de la sangre, el Instituto de Investigación contra la Leucemia Josep Carreras trabaja para consolidarse como un polo que conecte a figuras clave de la investigación y la hematología.

Su objetivo es liderar estrategias coordinadas y alineadas, que vayan más allá de investigaciones que avanzan en paralelo, estrategias en las que profesionales de distintos países y disciplinas unan sus esfuerzos para abordar de manera conjunta los retos más urgentes para las personas que conviven con la enfermedad.

Dos encuentros recientes son el mejor ejemplo de que, juntos, llegamos más lejos.





Expertos internacionales en el Cónclave sobre Linfoma Folicular.

Un mismo reto, muchas miradas: así se impulsa la cura del linfoma folicular

Del 9 al 11 de febrero, el Instituto Josep Carreras reunió en Barcelona a especialistas de todo el mundo en el Cónclave sobre el Linfoma Folicular, un encuentro para pensar distinto, compartir sin barreras y acelerar, entre todos, el camino hacia la cura.



Si quieres saber más:



A veces, las respuestas no están en trabajar más, sino en trabajar juntos. Con esta premisa nació el Cónclave sobre el Linfoma Folicular, un encuentro que reunió a figuras destacadas de la investigación, la clínica y el pensamiento científico de distintos ámbitos oncológicos, áreas de enfermedad y disciplinas.

«Solo lograremos avanzar más rápido si la ciencia de calidad está conectada a través de estrategias coordinadas», afirma el Dr. Ari Melnick, director del Instituto Josep Carreras. «El Cónclave creó el marco para esa coordinación y sentó las bases de un trabajo que puede cambiar de forma decisiva la trayectoria de la investigación del linfoma folicular».

El enfoque de los participantes fue claro: acelerar la transformación de los descubrimientos científicos en tratamientos efectivos y convertir el conocimiento en soluciones reales para los pacientes con linfoma folicular.

El encuentro permitió alinear prioridades y tejer nuevas alianzas. Cuando la investigación se conecta, el impacto se multiplica. Y la esperanza también.



Científicos, médicos y especialistas de los grupos de trabajo de Barcelona.

Rediseñar la investigación para llegar antes a los pacientes

Los días 20 y 21 de febrero, más de setenta especialistas en investigación y hematología se dieron cita en el Instituto Josep Carreras para impulsar una nueva forma de investigar los cánceres de la sangre: más colaborativa, transversal y centrada en los problemas reales de los pacientes.



Si quieres saber más:



La ciencia está cambiando. Hoy sabemos que las enfermedades no pueden tratarse de forma aislada y que las respuestas a los grandes retos médicos surgen cuando diferentes disciplinas trabajan juntas.

Con este enfoque, el Instituto Josep Carreras reunió a más de setenta científicos, médicos y especialistas en diagnóstico y computación, para rediseñar su forma de investigar, pero no desde la teoría, sino desde la práctica y la colaboración.

El objetivo era construir un modelo más conectado, con equipos transversales que trabajen alrededor de retos reales y no en áreas aisladas, a fin de abrir un nuevo camino que aúne el conocimiento básico y la aplicación clínica.

El resultado será una investigación más coordinada, más ágil y con un propósito claro: llegar antes a quienes esperan. Seguimos convencidos de que, en el centro de cada decisión, siempre deben estar los pacientes.

Experiencia



Estudio pionero

Conocer el impacto de la EICR

Vivir con EICR crónica: impacto y experiencia

En el mes de febrero presentamos los resultados de nuestro estudio sobre el impacto de la EICR crónica en pacientes y cuidadores, el más amplio realizado en Europa hasta la fecha.

La enfermedad injerto contra receptor (EICR) es una complicación que puede ocurrir tras un trasplante alogénico de progenitores hematopoyéticos, lo que se conoce popularmente como «trasplante de médula ósea de un donante». Las células trasplantadas reconocen al receptor (el paciente) como extraño y lo atacan de distintas formas y con diferente intensidad.

Casi el 40 % de los pacientes que superan la enfermedad mediante un trasplante desarrollan la EICR crónica; esta última, a menudo, es poco conocida.

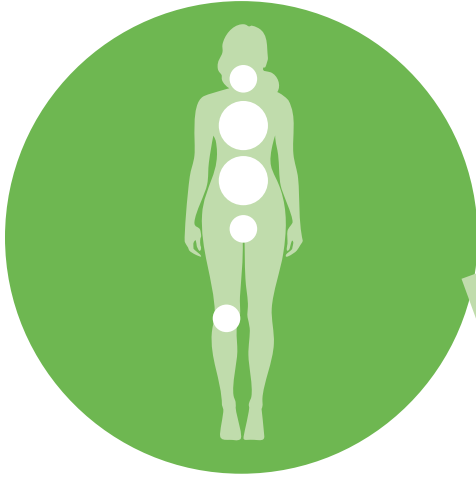
El informe revela un impacto físico, emocional, social y laboral muy significativo en la vida de pacientes y cuidadores.

Experiencia del paciente

Nuestro Programa de Experiencia del Paciente mejora la orientación y acompañamiento a pacientes y familiares.



La EICR crónica afecta gravemente a la vida diaria de siete de cada diez pacientes.



EIC... ¿QUÉ?



Manifestación y síntomas

- El 66 % de los pacientes encuestados presentaron síntomas de EICR crónica en los seis meses posteriores al trasplante, pero un 26 % tuvieron que esperar seis meses o más antes de que les fuera diagnosticada.
- La piel (72 %) y los ojos (64 %) son los órganos más afectados por la EICR crónica. Casi la mitad de los pacientes reseñan también afectaciones en las articulaciones y en las mucosas orales y un 38 % mencionan el sistema digestivo.
- Un 65 % de los pacientes deben hacer frente a limitaciones físicas sobrevenidas a raíz de esta enfermedad, como la fatiga extrema tras esfuerzos mínimos y la dificultad para levantar peso o subir escaleras.
- Las especialidades más consultadas para tratar los síntomas de la EICR crónica son oftalmología (70 %) y dermatología (68 %), seguidas de neumología (42 %) y ginecología (33 %).

Visibilidad e información

- En casi un 40 % de los casos, los pacientes sienten que no hay multidisciplinariedad ni comunicación entre las especialidades médicas consultadas y el equipo de hematología.
- El 56 % consideran insuficiente la información recibida sobre la EICR crónica, especialmente la relativa a cuestiones de especial interés para ellos, como son los síntomas (77 %), la gravedad de la enfermedad (73 %) y su tratamiento (70 %).
- El 57 % de los pacientes creen que es una enfermedad a la que no se da suficiente importancia, ni socialmente ni en el ámbito médico-clínico.

Impacto social y laboral

- El 82 % reconocen que han tenido que introducir cambios importantes en su vida cotidiana, entre otros, renunciar a aficiones o actividades sociales y de ocio, evitar lugares o espacios concurridos, cambiar la rutina de ejercicio, adaptar la alimentación o usar habitualmente mascarilla.
- El 61 % de los pacientes perciben que su calidad de vida es regular o mala.
- Antes del trasplante, el 88 % de los pacientes estaban trabajando; sin embargo, después, solo el 22 % continúan en activo. De este grupo, la gran mayoría (92 %) experimentan limitaciones para desempeñar sus tareas: problemas de concentración, restricciones físicas, necesidad de descansos frecuentes, etc.
- El 82 % declaran que sus relaciones sociales han cambiado a raíz de la EICR; principalmente, sienten que el entorno no los comprende, han reducido su actividad social y les cuesta hacer nuevas amistades.



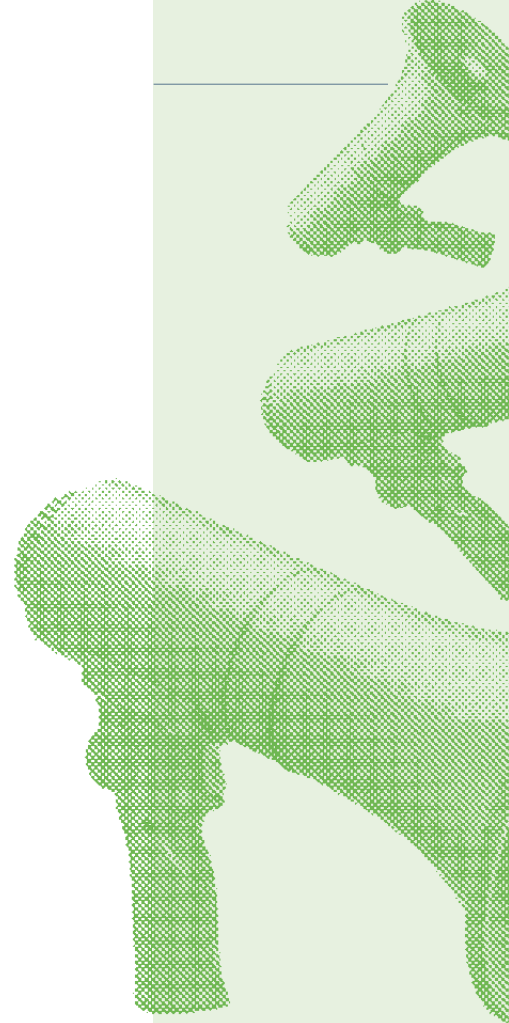
Impacto familiar y económico

- Tener un familiar con EICR crónica impacta especialmente no solo en la salud mental de la familia (el 70 % de los casos), sino en su economía: el 42 % reconocen haber sufrido dificultades económicas, porcentaje que llega al 61 % cuando la persona enferma es menor de 35 años.
- Cuidar a una persona con EICR crónica también ha tenido consecuencias laborales para la mayoría de los cuidadores (82 %).



Impacto anímico

- El 82 % apuntan que la EICR crónica afecta significativamente a la vida sexual y de pareja, especialmente en el caso de las mujeres.
- Un 96 % de los pacientes estiman necesario el apoyo psicológico, en particular durante y después del tratamiento. Sin embargo, solo lo han recibido un 59 % de los pacientes y un 46 % de los cuidadores.



Puedes leer el informe completo escaneando el QR:



Gracias, Sanofi, por impulsar este proyecto.



Altavoces para la EICR crónica



El 11 de febrero presentamos el informe *Vivir con EICR crónica: impacto y experiencia*, en un desayuno de prensa en Barcelona, a fin de acercar la realidad de la EICR crónica a los medios de comunicación. Y el 17 de febrero, con motivo del Día Mundial de la Enfermedad Injerto contra Receptor, participamos en un acto organizado por AEAL, la Asociación Española de Afectados por Linfoma, Mieloma y Leucemia; fue un encuentro clave para seguir dando voz al impacto de esta patología en la vida de quienes la padecen.

La EICR crónica es mucho más que una secuela del trasplante: es una enfermedad compleja, que exige acompañamiento, investigación y una red de apoyo sólida. Entre todos, somos IMPARABLES y no desistiremos en nuestro empeño de asegurar una vida plena tras el trasplante.



Contar con alojamientos adecuados es clave para garantizar el acceso al tratamiento

Los pisos de acogida de la Fundación Josep Carreras se han convertido en un recurso indispensable para las familias que deben desplazarse para recibir tratamiento hematológico. Con el fin de conocer su impacto real, hablamos con el equipo de la Unidad de Trabajo Social Sanitario del Instituto Catalán de Oncología (ICO) de Hospitalet de Llobregat (Barcelona), en el que este servicio tiene una gran importancia.

Alojamientos de acogida

Ofrecemos, a través de los servicios de trabajo social de los hospitales, nueve pisos para asignar gratuitamente a quienes más lo necesiten.

¿Qué dificultades sociales, económicas o emocionales observáis con más frecuencia en los pacientes con leucemia o linfoma?

Los pacientes y sus familias suelen afrontar cambios relacionados con los roles, la comunicación y la estabilidad emocional. El impacto del diagnóstico genera ansiedad y desregulación afectiva; a menudo, aparecen dificultades económicas, que ponen en riesgo la atención de las necesidades básicas. Por eso, resulta esencial detectar precozmente las necesidades sociales y ofrecer una intervención integral que acompañe todo el proceso.

¿Qué impacto tienen el acompañamiento del trabajo social y el acceso a alojamientos de acogida en el bienestar del paciente?

El trabajo social sanitario aborda los factores sociofamiliares que influyen en la evolución clínica. Cuando los pacientes deben desplazarse, la separación del entorno habitual y la falta de apoyo incrementan la vulnerabilidad y el estrés. El Programa de Familias del ICO Hospitalet atiende estas necesidades, especialmente la falta de vivienda temporal. Contar con alojamientos adecuados es clave para garantizar el acceso al tratamiento y reducir la sobrecarga emocional y logística.

●
Los pisos de la Fundación Josep Carreras ofrecen un entorno seguro y cálido que va más allá del alojamiento: favorecen el bienestar emocional, el descanso y el cumplimiento terapéutico.



Elisabeth Barbero, coordinadora de Trabajo Social Sanitario del ICO Hospitalet, y Carol Oliva, miembro de la citada Unidad.

¿De qué manera influye en los pacientes y familias el desplazarse fuera de su residencia para recibir tratamiento?

El traslado genera duelo por el desarraigo, separación familiar, sobrecarga del cuidador principal, aislamiento social y dificultades económicas. También complica la comunicación con la familia ampliada y aumenta la sensación de vulnerabilidad en un entorno desconocido. Muchas familias necesitan alojamiento y ayuda para cubrir los gastos derivados del desplazamiento.

¿Qué beneficios aportan los pisos de acogida de la Fundación a vuestra labor y al acompañamiento a los pacientes?

Los pisos de la Fundación Josep Carreras ofrecen un entorno seguro y cálido que va más allá del alojamiento. Favorecen el bienestar emocional, el descanso y el cumplimiento terapéutico. Para las trabajadoras sociales, disponer de este recurso mejora la calidad asistencial y garantiza que el tratamiento no se vea limitado por la falta de vivienda o recursos. También refuerza la equidad del sistema sanitario y permite que las familias se centren en el cuidado, sin preocupaciones añadidas.



Si deseas más información sobre el programa de alojamientos de acogida, escríbenos a pisos@fcarreras.es

Comunidad

Más de 160.000 socios,
200 empresas
colaboradoras,
1.500 voluntarios
y también tú.

Iniciativas solidarias

¡Gracias por vuestro compromiso!

Retos deportivos, acciones en escuelas, eventos artísticos o gastronómicos, celebraciones, etc.: son decenas las iniciativas solidarias que nos acompañan cada año, sensibilizando sobre la causa y recaudando fondos para la investigación de los cánceres de la sangre.

¡Juntos somos IMPARABLES!



La ruta de senderismo en los volcanes del Campo de Calatrava (Ciudad Real) celebró su 4.ª edición solidaria.



El Club de Twirling Calella (Barcelona) convocó diferentes torneos a favor de la investigación.





Los alumnos del IES Ilipa Magna (de Alcalá del Río, en Sevilla) organizaron una rifa solidaria en su centro.



El Barcelona Digital Congress ofreció a los asistentes su tradicional bingo solidario.



La carrera navideña de Almodóvar del Campo (Ciudad Real) estrenó campaña solidaria con la leucemia.



La Iglesia Evangélica de Castelldefels (Barcelona) celebró su concierto navideño solidario.



Plan de empresas y entidades socias

Una alianza de valor compartido



¿Queréis formar parte de la curación de la leucemia y otras enfermedades oncohematológicas?

Como empresa o entidad, podéis aportar valor a nuestros proyectos de investigación, al único registro de donantes de médula ósea de España o a nuestros programas de Experiencia del Paciente y Alojamientos de Acogida.



Empresa socia
Hasta 1.500€ anuales



Empresa socia Premium
Entre 1.500 y 2.999€ anuales



Empresa socia VIP
Entre 3.000 y 5.999€ anuales



Empresa socia de honor
A partir de 6.000€ anuales



Contacto:
Alianzas Corporativas

Teléfono:
93 414 55 66

Correo:
empresas@fcarreras.es

¿Os sumáis a esta alianza de empresas y entidades?

Más información:



Testimonios

María Pérez, presidenta de Acaye Solidaria
Dos Hermanas (Sevilla)



El personal de la Fundación siempre nos ha tratado con mucho cariño



La primera causa de Acaye es la lucha contra el cáncer infantil: así conocimos a la Fundación Josep Carreras. Descubrimos todo el trabajo que realizaba en investigación y nos fascinó, a la vez, su gran labor gestionando el REDMO, que es de suma importancia para la realización de los trasplantes de médula ósea que tantas vidas salvan.

Decidimos colaborar y unirnos a sus proyectos. El personal de la Fundación siempre nos ha tratado con mucho cariño: son todos excepcionales. Han valorado siempre nuestras donaciones, por pequeñas que fueran, y esto nos impulsa a seguir colaborando con ellos, con la garantía que nos da la transparencia en sus cuentas —una condición muy importante para nuestra asociación—.

Javier Quiles Bodí, director de Relaciones Externas de Consum Cooperativa Valenciana
Silla (Valencia)



Apoyamos a pacientes vulnerables y sus familias en la adquisición de alimentos



Como cooperativa centrada en las personas, una constante en nuestro programa de acción social es el apoyo a entidades sociales que contribuyen a dar visibilidad a personas vulnerables y a mejorar su situación.

Por este motivo, hemos renovado nuestro compromiso —que tiene ya diez años— con la Fundación Josep Carreras. Colaboramos en el mantenimiento del Registro de Donantes de Médula Ósea (REDMO) y, con nuestro programa de vales solidarios, apoyamos a pacientes vulnerables y sus familias en la adquisición de alimentos (nuestra principal actividad comercial).

Cecilia Oyonarte Alba, técnica de Recursos Humanos en Kiseki Group
Rubí (Barcelona)



Nos une poner a las personas en el centro y creer en las segundas oportunidades



La palabra japonesa *kiseki* significa «milagro». Y los milagros no siempre son grandes gestos: a veces son personas que no se rinden, manos que sostienen y caminos que se cruzan en el momento justo. Por eso, encontrarnos con la Fundación Josep Carreras no fue casualidad, fue sentido.

Creemos que el valor real de una empresa está en su compromiso; por esa razón, nos ilusiona anunciar que empezamos a colaborar con la Fundación. Nos une una misma manera de entender la vida y el trabajo: poner a las personas en el centro, creer en las segundas oportunidades y trabajar con compromiso, respeto y propósito. Seguimos caminando, juntos.

¡Gracias por formar parte de la curación de la leucemia!

Un salto tecnológico gracias a los socios de la Fundación

El nuevo Illumina MiSeq i100 ya está en el Instituto de Investigación Josep Carreras.

Nos ayudará a analizar el material genético con precisión y rapidez, algo muy relevante para el estudio de la leucemia.

El compromiso de nuestros socios y socias fortalece la Unidad de Genómica del Instituto Josep Carreras: sus donativos han permitido la adquisición del MiSeq i100. Esta máquina de la empresa Illumina analiza el ADN y el ARN con más agilidad, eficiencia y exactitud. De esta manera, se entienden mejor las alteraciones genéticas que provocan enfermedades como la leucemia y otros cánceres de la sangre.



Además de estas virtudes, esta tecnología de secuenciación por síntesis química (SBS) consume menos y, por lo tanto, es más sostenible. En todo caso, el MiSeq i100 no sustituye, sino que complementa, las funciones del MiSeqDx, otra de las herramientas con las que trabaja la Unidad Genómica liderada por la Dra. Raquel Pluvinet.

La complementariedad de ambos sistemas permite ampliar de forma significativa el abanico de aplicaciones disponibles. De hecho, detectar mutaciones genéticas y secuenciar genomas pequeños o muchos microorganismos a la vez (metagenómica), entre otras capacidades, es clave para descubrir nuevas dianas terapéuticas y mejorar el pronóstico de los pacientes.

La adquisición del Illumina MiSeq i100 demuestra lo que pueden lograr la generosidad de los socios y la innovación puestas al servicio de la cura de la leucemia.

Conoce la Fundación
Entrevista al Dr. Carreras,
director médico del REDMO



Me gustaría que ni la Fundación ni el Registro fueran necesarios

El doctor Enric Carreras lleva veinte años en la Fundación. Fue el segundo director del REDMO y ahora continúa como su consultor médico.

¿Cómo resume su tarea en la Fundación?

He sido el director del REDMO. Es una tarea compleja, que no era mi área de experiencia, porque yo era médico en un hospital, pero la cogí con mucha ilusión y disfruté muchísimo hasta el momento de mi jubilación. Actualmente, como consultor médico de la Fundación, resuelvo dudas que puedan surgir en el trabajo diario del registro de donantes.

¿Cuál es su objetivo primordial en el día a día?

En el fondo, es el mismo que el primer día: que el REDMO consiga, cada vez en menos tiempo, el mejor donante existente en el mundo para los pacientes españoles o extranjeros que lo necesiten. Este fue el objetivo al principio y lo sigue siendo: que esto funcione cada vez mejor.



¿Qué hito especial recuerda?

Una de las alegrías más importantes fue que la Asociación Mundial de Donantes de Médula Ósea acreditara, en 2024, que cumplimos todos los estándares de calidad. Creo que esto nos puso en un nivel internacional difícil de lograr y que muy pocos registros tienen.

¿Y algún objetivo que quisiera presenciar?

La respuesta puede parecer un poco dura, pero algo que me gustaría presenciar es que llegara un momento en el que ni la Fundación ni el Registro fueran necesarios, porque las leucemias se curaran por medios ya muy conocidos. Sé que para esto faltan muchos, muchos años y, por tanto, serán años de continuar luchando.

¿Qué mensaje transmitiría a los socios?

Les diría que forman parte de algo mucho más grande: están ayudando a salvar vidas, a construir un futuro y a que muchas personas puedan tener una vida mejor. Y eso tiene un valor inmenso.



Fundación
**JOSEP
CARRERAS**
contra la leucemia

**¡PINTEMOS DE NARANJA LAS CALLES
PARA DAR VOZ A LA
LUCHA CONTRA LA LEUCEMIA!**

**DÍA DE LOS
IMPARABLES**
13 DE JUNIO DE 2026

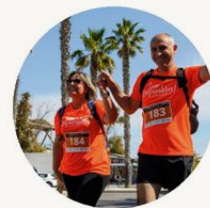
¡PARTICIPA EN TU CIUDAD!



**COMPARTE
TU HISTORIA
EN LA CALLE**



**VEN AL ACTO
CENTRAL**



**IMPULSA
UNA INICIATIVA
SOLIDARIA**



+ INFO WWW.IMPARABLES.ORG

Cómo dejar huella con un testamento solidario, paso a paso

Sencillo: más de lo que se piensa.

Comprensible: te asesoramos en todo lo que necesites.

Transparente: como no podía ser menos.

Así es el camino que te ofrece la Fundación Josep Carreras para seguir ayudando más allá de la vida.



Contáctanos para recibir nuestro dossier explicativo:



Puedes escoger tres maneras de incluir a la Fundación Josep Carreras en tu testamento:

1 Como heredera universal de todos los bienes, derechos y/o acciones (siempre y cuando no tengas herederos legales).

¿Qué puede formar parte de un testamento solidario?



Bienes inmuebles
Pisos, casas, terrenos, etc.



Bienes muebles
Joyas, mobiliario, obras de arte, etc.

Compromiso de respeto y transparencia por parte de la Fundación

Confidencialidad
La Fundación respeta siempre tu privacidad, porque el testamento es un documento personal.

¿Cómo gestiona la Fundación los bienes que recibe?

- Las inversiones financieras se ponen a la venta en el momento que se considere más oportuno para obtener el mayor beneficio.
- El importe en metálico se ingresa en la tesorería de la Fundación Josep Carreras y se destina a sus diferentes causas.

¿Qué pasos debes dar?

Paso 1
Asesórate con un profesional del derecho para ajustar el testamento a tus deseos. La Fundación Josep Carreras ofrece asesoramiento jurídico sin coste ni compromiso.

Paso 2
Ve a la notaría para formalizar el testamento. Solo necesitarás tu DNI, unos 50 euros y los siguientes datos identificativos:

Fundación Josep Carreras
contra la Leucemia
CIF: G58734070
C/ Muntaner, 383, 2.º, 08021
Barcelona

2

Como coheredera, junto con otras personas o instituciones (indicando el porcentaje asignado a cada parte).



Valores financieros

Acciones, fondos de inversión, etc.

3

Con un legado (algún bien en concreto, que consideres puede ayudar al objetivo de la Fundación).



Bienes monetarios

Importe en metálico o dinero depositado en entidades financieras.



Seguros de vida

Dejar como beneficiaria de tu póliza a la Fundación Josep Carreras contra la Leucemia.

Respeto

La Fundación acata todas y cada una de tus decisiones.

- Los bienes inmuebles son tasados por una entidad oficial de reconocido prestigio y puestos a la venta conforme a tal precio. En caso de que se ubiquen cerca de hospitales, podrían utilizarse como alojamientos de acogida.

● Otros bienes

- Los bienes con valor especial (joyas, cuadros) son tasados y subastados por entidades oficiales.
- Los bienes que puedan tener valor sentimental (documentos, fotos) se entregan a la familia del fallecido.

- Los enseres domésticos sin valor económico se donan a una institución benéfica.

Paso 3

Informa a la Fundación de que la has incluido en tu testamento:

- por correo electrónico: herencias@fcarreras.es
- o por teléfono: 900 32 33 34

Aunque los herederos están obligados por ley a notificar la condición de coheredera a cualquier otra persona o institución incluida en el testamento, es recomendable que informes a la Fundación, para asegurar que se cumplen tus últimas voluntades.

Tienda solidaria

¡Celebra tu compromiso a nuestro lado!

Descubre los detalles solidarios para bodas y celebraciones y, en tu día especial, únete a la lucha contra la leucemia.

Los beneficios de los productos se destinan a los proyectos de la Fundación Josep Carreras.



Novedad



Novedad



Contacto
965 205 950
689 358 301
tienda@fcarreras.es

Garantía de devolución
Te devolvemos el total del importe en 14 días

Pago
Tarjeta, bizum o transferencia

Envío rápido
Entre 24 y 72 horas en días laborables

