

Asociación Princesa Rett

2025 MEMORIA ACTIVIDADES



*Porque todas las princesas
merecen un final feliz...*

Entidad declarada de Utilidad Pública
www.miprincesarett.es



- 01 Carta del Presidente
- 02 Quién somos
- 03 Recorrido cronológico
- 04 Visión, misión y valores
- 05 Qué hacemos
 - Asociación Princesa Rett
 - Centro Cromosomos
- 06 Comunicación
- 07 Colabora
- 08 Agradecimientos
- 09 Contacto

Índice



Carta del Presidente

Francisco Santiago Aranda

Queridas familias, socios, colaboradores y amigos de la Asociación Princesa Rett:

Al cerrar el año 2025 y mirar atrás, resulta imposible no hacerlo con una profunda mezcla de orgullo, gratitud y emoción. Ha sido un año intenso, lleno de trabajo, de retos constantes y, sobre todo, de avances reales que demuestran que cuando una comunidad camina unida, los sueños dejan de ser solo palabras para convertirse en hechos.

La Asociación Princesa Rett nació del amor, de la necesidad y de la convicción de que nuestras niñas y sus familias merecen una vida más digna, con más recursos, más investigación y más apoyo. En 2025 hemos dado pasos firmes en esa dirección, consolidando proyectos clave que ya están mejorando de forma directa la calidad de vida de nuestras princesas.

Uno de los hitos más importantes de este año ha sido el desarrollo de **terapias intensivas especializadas en nuestro centro Cromosomos**, un espacio que se ha convertido en un referente para muchas familias. A través de programas individualizados y de una atención profesional y cercana, hemos podido ofrecer intervenciones terapéuticas de alto impacto, difíciles de encontrar hasta ahora, y que suponen un antes y un después para muchas niñas y sus cuidadores.

El compromiso con la investigación ha sido otro pilar fundamental en 2025. Queremos destacar de manera especial el **donativo extraordinario realizado por la Delegación Norte de la Asociación Princesa Rett, destinado íntegramente a la investigación del síndrome de Rett en el Hospital Sant Joan de Déu**. Este gesto ejemplar no solo representa un apoyo económico crucial, sino también un mensaje claro de unidad, responsabilidad y confianza en la ciencia como vía imprescindible para avanzar.

Nada de esto habría sido posible sin el compromiso incansable de las familias, el equipo humano que forma la asociación, los voluntarios, los profesionales, las instituciones y todas las personas que, desde distintos ámbitos, han confiado en nosotros. Cada evento solidario, cada colaboración y cada proyecto desarrollado este año tiene detrás muchas manos tendidas y muchos corazones implicados.

Este 2025 también ha sido un año de crecimiento y responsabilidad. Hemos seguido apostando por la transparencia, la gestión rigurosa y la medición del impacto social, convencidos de que solo así se construye una entidad fuerte, creíble y preparada para afrontar los grandes retos que aún tenemos por delante.

Miramos al futuro con esperanza, pero también con los pies en la tierra. Sabemos que queda mucho por hacer, que las necesidades siguen siendo enormes y que el camino no siempre es sencillo. Sin embargo, si algo nos enseñan nuestras princesas es que la lucha diaria puede ir de la mano de la sonrisa, de la valentía y de una alegría que contagia.

Gracias por caminar a nuestro lado. Gracias por creer, por apoyar y por no mirar hacia otro lado. Esta memoria no es solo un resumen de actividades: es el reflejo de una causa viva, de una asociación que sigue creciendo y de una comunidad que no se rinde.

Con todo mi cariño y compromiso,

Francisco
Presidente
Asociación Princesa Rett

Quién somos

02



Historia y recorrido

La Asociación Princesa Rett nace en 2013 para paliar las necesidades detectadas de familias con niñas con síndrome de Rett, una enfermedad rara neurodegenerativa con escasa financiación en investigación que genera una gran dependencia en las niñas afectadas, creando graves necesidades y demandas de las familias.

La entidad se crea con unos objetivos claros:

Financiar y activar líneas de investigación y mejorar la calidad y esperanza de vida de niñas con síndrome de Rett.

Desde sus inicios, la asociación ha vivido una evolución y crecimiento exponencial, incorporando nuevas actividades y proyectos, buscando nuevas formas e innovación para lograr los objetivos de la entidad.

2021

Declaración de Utilidad Pública.

Cinco delegaciones

Repartidas por toda España.



2013

Fundación e inscripción en el Registro Regional de Asociaciones de Extremadura. Primer acuerdo con el Hospital San Juan de Dios y donación de **6.189€**

2016

Donativo de **50.000€** al Hospital San Juan de Dios. Inscripción en el Registro Nacional de Asociaciones. Apertura 3 delegaciones: Badajoz, Cádiz y Madrid. Segundo Calendario solidario. 6 becas en Delfinoterapia.

2019

Donativo de **20.000€** al Hospital San Juan de Dios. Creación del **Centro terapéutico Cromosomos** en Badajoz. Cuarto Calendario solidario. 24 becas en ayudas terapéuticas. 6 becas en Surfterapia. 10 becas en Delfinoterapia.

2022

Donativo de **20.065€** al Hospital San Juan de Dios. Séptimo Calendario solidario. 10 becas en ayudas terapéuticas. 7 becas en Surfterapia. 7 becas en Delfinoterapia.

2014

Donativo de **75.000€** al Hospital San Juan de Dios.

2017

Donativo de **56.500€** al Hospital San Juan de Dios. Tercer Calendario solidario. 15 becas en ayudas terapéuticas. 6 becas en Delfinoterapia.

2020

Donativo de **20.000€** al Hospital San Juan de Dios. Quinto Calendario solidario. 12 becas en ayudas terapéuticas.

2023

Donativo de **50.000€** al Hospital San Juan de Dios. 21 becas en ayudas terapéuticas. 8 becas en Surfterapia. 8 becas en Delfinoterapia.

2015

Donativo de 52.000€ al Hospital San Juan de Dios. Primer Calendario solidario.

2018

Donativo de **20.000€** al Hospital San Juan de Dios. 21 becas en ayudas terapéuticas. 6 becas en Surfterapia. 6 becas en Delfinoterapia.

2021

Donativo de **20.000€** al Hospital San Juan de Dios. Declaración de Utilidad Pública. Sexto Calendario solidario. 12 becas en ayudas terapéuticas. 7 becas en Surfterapia. 10 becas en Delfinoterapia.

2024

Donativo de **20.000€** al Hospital San Juan de Dios. Sexto Calendario solidario. 12 becas en ayudas terapéuticas. 8 becas en Surfterapia. 8 becas en Delfinoterapia.



Visión

Financiar líneas de investigación, mejorar la calidad y esperanza de vida de niñas con síndrome Rett y otros trastornos del neurodesarrollo.

Misión

Impulsar la investigación del síndrome Rett y otros trastornos del neurodesarrollo, acompañar y apoyar a las familias, y ofrecer intervenciones terapéuticas especializadas que mejoren el bienestar, la autonomía y la calidad de vida de las niñas y personas afectadas.

Valores

Defender y promover los derechos de las personas con síndrome Rett, garantizando su bienestar y participación en la sociedad.

Fortalecer el movimiento asociativo, impulsar una comunidad cohesionada donde familias, profesionales y entidades colaboren para generar cambios significativos.

Ampliar y perfeccionar los recursos, programas y apoyos destinados a nuestras socias, familias y usuarias.

Proporcionar formación continua al equipo para asegurar intervenciones de calidad.

Favorecer la integración, visibilidad y participación plena de las personas con síndrome Rett en su entorno comunitario.

Gestionar los recursos con responsabilidad, claridad y rendición de cuentas para fortalecer la confianza de familias y colaboradores.

Asamblea General

Junta Directiva

Presidencia

Francisco Santiago Aranda

Vicepresidencia

Marina Maldonado Suárez

Secretaría

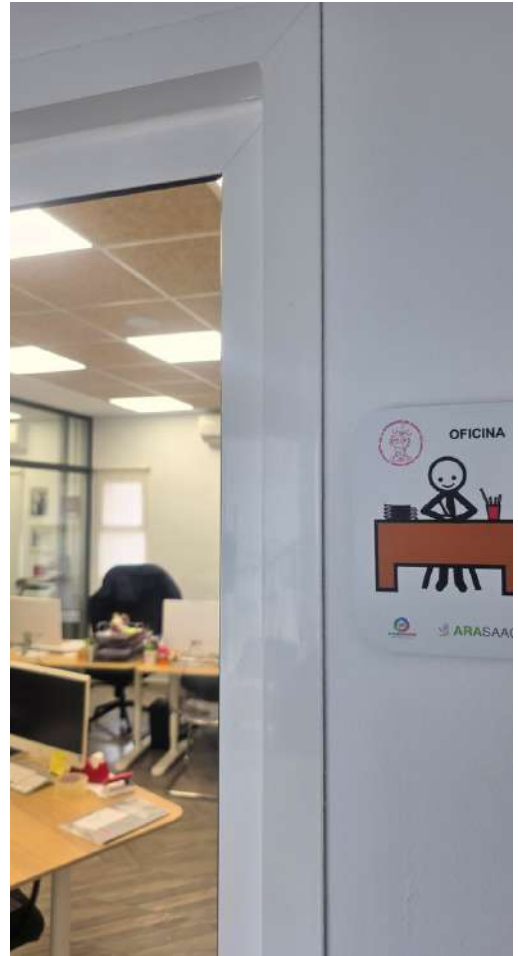
Daniel Zamora Rubio

Tesorería

M Felicidad Martín Gallego

Vocalías

Marta Vega Blanco (representante Delegación Norte)
José Luis Vega Rodríguez (representante Delegación Sur)
Jesús García Provencio (representante Delegación Este)
José León González (representante Delegación Centro)
Juan Diego Carmona Pinual
Alejandra Ocaña Morillo
Jonatan Valentín Gallego González
María José Navarro Armario
Tamara de la Nava Sánchez
Alain García García



Equipo

Asociación

Administración

Juan Carlos Arce Gómez
David Pérez Martín

Auxiliar Servicios Generales

Marina Maldonado Suárez

Trabajo Social

María Vázquez de la Flor
Nieves Ortiz Bueno
María José Iniesta Moratón

Cromosomos Badajoz

Terapias privadas - Atención Temprana - Rehabilitación Funcional

Dirección

María Vázquez de la Flor
Nieves Ortiz Bueno

Pedagogía Terapéutica

Virginia Barragán Prieto

Fisioterapia

Antonia Durán Durán

Logopedia

Nuria Rufo Ramírez

Psicología

María Gil Cabezas

Terapia Ocupacional

Jacqueline Pereira Leva

Audición y Lenguaje

Lourdes Pereira Galán

Qué hacemos

06

Asociación Princesa Rett



Atención familias



Orientación y apoyo a las personas con síndrome de Rett y sus familias a nivel social, psicológico, sanitario, formativo, etc.

Investigación



Impulsar y financiar líneas de investigación en el Hospital de referencia San Juan de Dios de Barcelona.

Formación



Impulsamos actividades formativas para informar, acompañar y capacitar a nuestras familias y profesionales, favoreciendo el conocimiento sobre el síndrome de Rett, y contribuyendo a una mejor calidad de vida de las niñas/familias afectadas.

Eventos



Organizamos y participamos en eventos solidarios con el objetivo de recaudar fondos, dar visibilidad al Síndrome de Rett y sensibilizar a la sociedad sobre la realidad de las niñas y familias afectadas. Estas actividades nos permiten crear espacios de encuentro, apoyo y concienciación, fomentando la solidaridad y el compromiso social.

Atención a familias

07

Familias, **princesas Rett** y
socios/as



5 DELEGACIONES ↙

59 PRINCESAS RETT ↙

91 SOCIOS/AS DE NÚMERO ↙

283 SOCIOS/AS COLABORADORES ↙

Servicio de Información y Orientación Familiar (SIO)

08

Desde este servicio proporcionamos información, recogemos las demandas y ofrecemos asesoramiento a todas aquellas personas que se ponen en contacto con nuestra asociación.

En 2025, hemos tramitado 284 consultas, de las cuales:

- **143 por email.**
- **102 por teléfono.**
- **39 presenciales.**

**10 NUEVAS FAMILIAS
CON DIAGNÓSTICO SR**

Refuerzo del servicio de Información y Orientación Familiar

Durante el año 2025, la asociación ha reforzado el Servicio de Información y Orientación Familiar (SIO) mediante la **contratación de una trabajadora social en la delegación Este**. Esta incorporación responde a la necesidad de ofrecer una atención más cercana, continuada y especializada a las familias.

Objetivo del servicio

Proporcionar información, orientación y acompañamiento social a las familias, facilitando el acceso a recursos, prestaciones y apoyos disponibles, así como ofreciendo un espacio de escucha profesional que contribuya a mejorar su bienestar y calidad de vida.

Resultados obtenidos

- Atención personalizada y adaptada a las necesidades de cada familia.
- Mejora en el acceso a recursos sociales y administrativos.
- Acompañamiento profesional en la toma de decisiones.
- Reducción de la desinformación y sensación de soledad.
- Refuerzo del apoyo integral a las familias.
- Incidencia política
- Concienciación y sensibilización del Síndrome de Rett en la comunidad

Servicio de Atención Psicológica

Nuestro Servicio de Atención Psicológica tiene como objetivo fomentar la normalización biopsicosocial y la inclusión de las personas con síndrome de Rett y sus familias. Tiene la finalidad de mejorar las condiciones de autonomía personal y de salud en general.

En 2025 hemos realizado 26 sesiones de atención psicológica.

Formaciones y encuentros para familias

09

Espacios dirigidos a las familias en los que se llevan a cabo diversas acciones de formación, reciclaje y actividades relacionadas con ofrecer información y apoyo.



Ayudas terapéuticas y cesiones material terapéutico

De acuerdo con los fines de contribuir al desarrollo y mejora de la calidad de vida de las niñas con síndrome de Rett, **en 2025 se han concedido 25 ayudas terapéuticas en fisioterapia, logopedia, hidroterapia y equinoterapia y se han cedido un comunicador visual, tres rincones sensoriales, tres bipedestadores y dos sillas.**



Cesión de un **guante robótico** a la **Unidad de Medicina Física y Rehabilitación del hospital Puerta del Mar** de Cádiz.





Surfterapia

8 PLAZAS

OffShore
Surf School Club Cádiz



Delfinoterapia

9 PLAZAS

MundoMar
BENIDORM

Proyecto piloto

Terapias intensivas en Cromosomos (Badajoz)

Proyecto piloto de terapias intensivas desarrollado durante cinco días, con la participación de una de nuestras princesas, desplazándose desde Cádiz, junto a su familia, a nuestro centro terapéutico en Badajoz. La intervención incluyó estimulación sensorial, comunicación aumentativa y alternativa, logopedia y fisioterapia, obteniendo resultados muy positivos.



2025

Asociación Colaboradora

SJD Sant Joan de Déu
Barcelona · Hospital



11

En 2025...
donación de **20.000 €**
de la Delegación Norte



Congreso internacional
sobre síndrome de Rett en
Estambul



7a Jornada de actualización
en síndrome de Rett en el
Hospital San Joan de Déu
en Barcelona



30 enero, Alhama de Murcia
Pequeños oyentes, grandes corazones: aprendiendo sobre Rett"



31 enero, Totana
Carrera Solidaria CEIP Santiago



23 febrero, Murcia
Partido UCAM Fútbol



22 febrero, Móstoles
II Concurso de Puzles solidario



23 marzo, Alhama de Murcia
Partido Alhama CF VS Barcelona B



28 marzo, Aguas Nuevas
Carrera solidaria CEIP San Isidro



8 abril, Albacete
Carrera solidaria Colegio Aristos



15 abril, Villena
Gala de baile IES Las Fuentes



25 abril, Cádiz
III Gran Gymkhana Solidaria Colegio Catalina Gil Jiménez



25 abril, Don Benito
Hipnonautas, el show de hipnosis



3 mayo, Zaragoza
Aniversario Peña zaragocista



11 mayo, Badajoz
IV Cross Militar El Héroe



25 mayo, Cádiz
Encuentro de yoga solidario



1 junio, Madrid
III Torneo Hijos del Caballo Blanco



1 junio, Ponteceso
Macro sesión vermouth



Junio, Villena
Gala de baile Academia Marian Tomás



12 julio, Portugalete
Txosna solidaria



30 julio, Cádiz
VI Gala Benéfica de Carnaval



2 agosto, Puebla de la Calzada, Badajoz.
Noche Blanca Deportiva Solidaria



9 agosto, Carballeira
Carballeira del Zas



24 agosto, Ponteceso
I Torneo Internacional Veteranos



12 - 14 septiembre, Badajoz
Un brindis por la vida, cata de vino



19 - 21 septiembre
VIII Open de Padel



20 septiembre, Belchite, Zaragoza
Carrera de pollos



20 y 21 septiembre, Barcelona
Obra de teatro "Políticos Incorrectos"



4 octubre, San Pedro, Albacete
Torneo solidario padel Virgen del Pilar



7 octubre, Ferrol
Carrera Solidaria





19 enero, Arrigorriaga
Stand carrera Ausartak



23 febrero, Bizkaia
Stand exhibición gimnasia rítmica



9 marzo, Camariñas
Stand Correndo pola costa



15 abril, Vimianzo
Stand Correndo pola Costa



26 abril, Etxebarri
Stand Torneo fútbol



27 abril, Corme
Stand Carrera del Faro Roncudo



10 mayo, Baio
Stand Sesión vermicu Día de las Letras



18 mayo, Zaragoza
Stand Evento solidario de Zumba



24 mayo, Coruña
Stand Colegio Franciscanos



31 mayo, Carballo
Stand Exhibición Gimnasia
artística



31 mayo, Zaragoza
Stand Merkazine III Feria de
fanzines y autoedición



6 julio, Laxe
Stand carrera Ayto Laxe



**25 y 26 julio, Torralba de
Ribota, Zaragoza**
Torneo de padel



9 agosto, Carballeira
Stand Carballeira del Zas



19 agosto, Gijón
Stand Carrera nocturna Playa
San Lorenzo



28 - 31 agosto, Frigiliana
Stand Festival 3 culturas



14 septiembre, Zaragoza
Stand Feria literaria



28 septiembre, Zaragoza
Mercado Las Armas



18 octubre, Portugalete
Stand



8 noviembre, Portugalete
Stand Erraldoi Eguna



1 diciembre - 4 enero, Badajoz
Mercado navideño



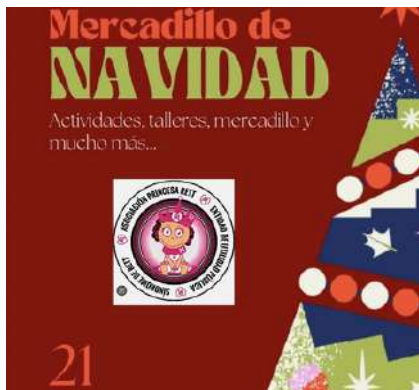
13 diciembre, Nerja
Stand Christmas Kids Market,
aprende inglés jugando



14 diciembre, Etxebarri
Stand Casitas de Jengibre y
adornos navideños



20 diciembre, Morata de Jalón, Zaragoza
Mercado navideño



21 diciembre, Zaragoza
Mercado navideño

Calendario solidario 2026



Making off



Princesas en Halloween



Familia de Ainhoa

Qué difícil es en unos párrafos definir qué es Princesa Rett para esta mamá que escribe; Princesa Rett, es familia, es un amor infinito hacia nuestras niñas... ¡es ganas de comernos al Rett!

Allá por el 2015 cuando llega el diagnóstico de Ainhoa una cree que es el final, un túnel donde nunca más verá la luz ... y ¡que equivocada estaba!

Con el paso del tiempo empiezo a conocer familias en mi misma situación y allí aparece el, Paco, nuestro presidente, un hombre que solo lo mueve ese “final feliz “un hombre entregado por el amor de su hija y que tanto me veo reflejada ...

Los primeros años luche sola por la investigación de esta enfermedad y con el paso del tiempo fui consciente de que Princesa Rett tenía mi mismo objetivo, investigación y calidad de vida para lo más hermoso que la vida nos dio, nuestras princesas valientes.

En el año 2021 nace la delegación norte princesa rett, de la cual siento gran orgullo de encabezar con unas familias detrás dignas de admirar, con un amor infinito hacia sus hijas y con una esperanza del “llegará “ese final feliz .

Y a ti, que me estás leyendo, esto es posible gracias a personas como TÚ, personas que nos apoyáis día a día, porque juntos no hay enfermedad rara más fuerte que nosotros, ¡sigamos construyendo esperanza!

Familia de Daniela

Para nosotros, como padres de Daniela, la Asociación Mi Princesa Rett es muchísimo más que una asociación. Es ese lugar donde sentimos que nuestra hija no está sola, donde cada gesto, cada proyecto y cada paso que dais tiene un impacto directo en su vida.

Para Daniela, aunque ella no lo pueda decir con palabras, Mi Princesa Rett significa esperanza real. Significa terapias que le ayudan a avanzar, médicos y profesionales que entienden su mundo, investigaciones que nos dan aire cuando a veces falta, y personas que luchan por darle un futuro mejor.

Cada campaña, cada euro recaudado, cada movimiento que hace la asociación... todo le llega a ella convertido en oportunidades, en bienestar y en un poco más de calidad de vida.

Nosotros, como padres, sentimos que gracias a vosotros la carga se hace más llevadera y el camino menos oscuro. Sentimos que Daniela no camina sola, que hay una familia grande detrás empujando con fuerza, soñando con lo mismo que nosotros.

Por eso, de corazón, gracias.

Gracias por no rendiros, por estar, por creer. Porque todo lo que hacéis, de una manera u otra, acaba llegando al corazón de nuestra hija.

Familia de Noa y Sara

Desde el principio nos hemos sentido arropados, comprendidos.

Hemos conocido familias que se han vuelto amigos, que se han vuelto familia, que les llamas y te comprenden y te aconsejan.

Cada día que pasa vemos como cada familia aporta su granito de arena, que los delegados se interesan por tus hijas y por tu familia, y eso te llena de felicidad.

El trabajo que se hace en la asociación es impresionante, cada evento, cada aportación, cada producto que se vende en la asociación, es todo por y para ellas, nuestras princesas.

Estar en una reunión y ver la transparencia con la que se presentan las cuentas y se dan datos de aportación a la investigación... impresionante. No podemos sentirnos mas orgullosos de pertenecer a esta asociación.

Familia de Blanca

Supone pertenecer a una gran familia.

Familia de cuidadores 24 horas, 7 días la semana que te comprende y escucha sin más, que ni deseábamos tener ni queremos soltar y con la que tienes la oportunidad de hacer tu sueño realidad, sin duda el de todas las familias que pertenecemos a ella, encontrar una CURA para el Síndrome de Rett, y que tu hij@ tenga un FELIZ y no un FINAL y una vida llena de sufrimientos y que penda de un hilo.

El trabajo que se realiza en la Asociación supone un pilar importante y es admirable.

Nos sorprende, nos incentiva, consigue, se reinventa, rectifica, se actualiza, intenta escuchar a todas las familias y sus necesidades, respetando sus tiempos y problemas personales.

Nos empuja y ayuda a remar con ilusión, con los pies en la tierra, sin perder el rumbo y así ya hemos conseguido avistar tierra firme.

En nuestra opinión todo lo bueno e importante que se consigue viene detrás de un esfuerzo y sacrificio general, particular, el flujo de aliento constante de todo un gran equipo como este: Trabajadores, familias, socios y/ o personas que nos ayudáis. Que nadie nos pare.

Realmente merece la pena y seguimos.

Mil gracias, un fuerte abrazo.

Familia de Elsa

Mi Princesa Rett llega a nuestra familia gracias a el afán de seguir luchando por una mejoría y una mayor investigación en el síndrome de Rett para nuestra hija Elsa.

Con el fin de seguir aportando en este camino tan duro y tan difícil para nuestras hijas y que mejore su calidad de vida.

La asociación supone un puente que une dos océanos, que nos salva de inseguridades, que nos da fuerzas para seguir luchando y sobre todo que nos brinda un apoyo allá donde vayamos.

Un puente, que une lo lejano con el presente, que te hace no perder la esperanza y sobre todo que te hace sentir que la constancia y la perseverancia algún día dará el fruto que tantas familias anhelamos.

El trabajo que realizamos es arte, nos hace sentirnos realizados y tener nuestra mente ocupada, no permitiéndonos divagar en otro fin que no sea en su mejoría y felicidad.

Al final como padres que somos siempre estaremos buscando lo mejor para nuestras hijas, nos reinventaremos buscando eventos, buscando terapias, exprimiendo todo lo que se nos cruce en este camino para recaudar y seguir progresando. Al final es un trabajo que las familias lo hacemos con ganas y sobre todo porque después somos recompensados con avances en la investigación, en la calidad de vida de ellas, en tecnologías llenas de innovación y especialmente en terapias de ocio que permiten que las familias se reúnan y disfrutemos todos juntos unos de otros, de las sonrisas que las princesas nos brindan y esto para cada familia supone un trabajo que te reconforta y llena de energía.

Somos grandes como asociación porque juntos y unidos avanzamos hacia un mismo fin y nos sentimos recompensados con ese abrigo que nos dan en medio de tanta incertidumbre.

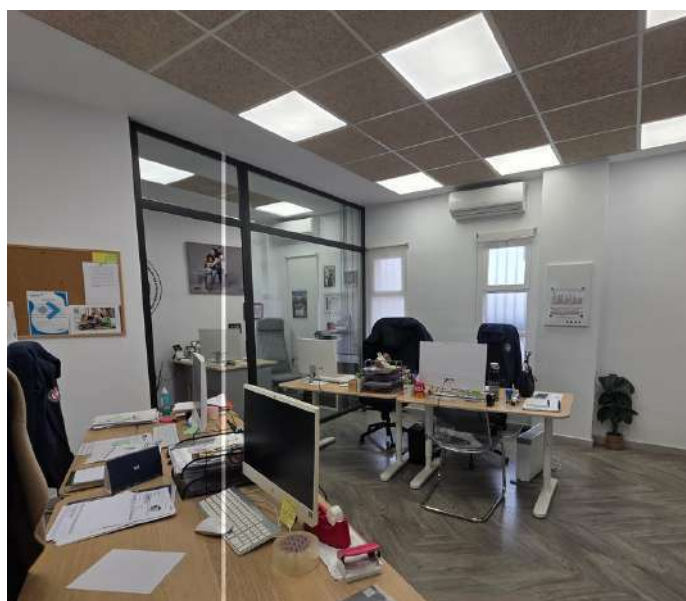
“Entre puentes y océanos seguiremos siendo fuertes, esperando que algún día llegue un temporal y arrastre al monstruo Rett al fondo de los mares.”

Qué hacemos

24

Centro terapéutico Cromosomos

En el año 2019 se fundó en Badajoz CromoSomos, un centro avanzado terapéutico y multidisciplinar en el que se ofrece un enfoque al tratamiento de los usuarios y usuarias desde una visión global, ya que contamos con terapeutas especializadas en varias especialidades.

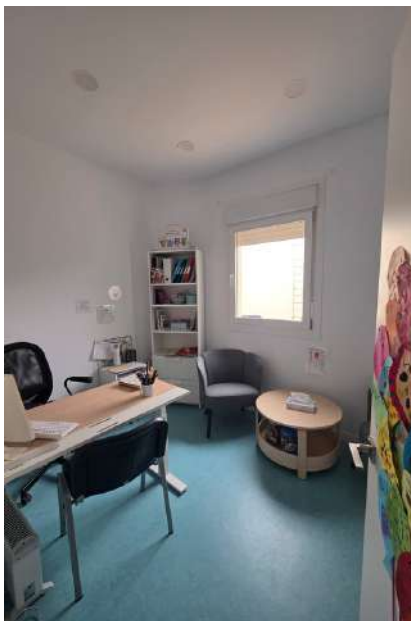
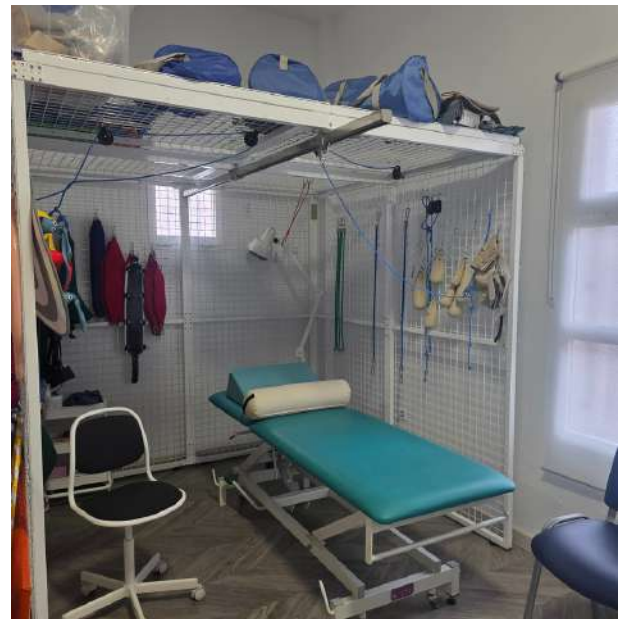


- ATENCIÓN TEMPRANA
- HABILITACIÓN FUNCIONAL
- TERAPIAS PRIVADAS

- 20 USUARIOS/AS
- 10 TRATAMIENTOS
- 11 USUARIOS/AS

Fisioterapia
Psicomotricidad
Terapia sensorial
Terapia ocupacional
Logopedia
Audición y lenguaje
Psicología

25



INAUGURACIÓN INSTALACIONES **CENTRO DE DÍA** 26



Novedades en 2025 ↙

27

TRAJE DE NEUROMODULACIÓN **EXOPULSE MOLLII SUIT**



Formación



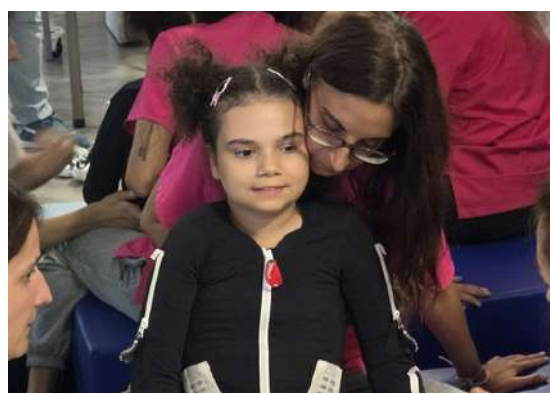
Coach equipo trabajo
Talentia



Salón sensorial
Qinera



Primeros Auxilios
Cruz Roja



Traje Exopulse Molii Suit
Ottobock

Badajoz

Paula Echevarría y Manu Sánchez se suman al calendario de 'Mi Princesa Rett'

NOTICIAS DEL AYUNTAMIENTO DE LORCA

El alcalde de Lorca felicita al team #retoyosípuedo, que recauda 19.200 euros en beneficio de 'Mi Princesa Rett'



El Ayuntamiento de Don Benito colabora con la asociación 'Mi princesa Rett'

Badajoz

Mi Princesa Rett ofrecerá terapias en su centro de Badajoz a familias de fuera de Extremadura



El parque del río en Badajoz acogerá Cross Militar 'El héroe' a beneficio de Princesa Rett

7 Días alhama

Gran desfile solidario de moda en el Jardín de las Américas

Badajoz

Ana Guerra habla en 'Tu cara me suena' de Mi Princesa Rett

DIARIO DE CADIZ

El Carnaval de Cádiz se solidariza con el Síndrome de Rett



AYUNTAMIENTO
Alhama de Murcia

Alhama se viste de solidaridad con el evento "Alhama con Estilo" a beneficio de la Asociación Mi Princesa Rett



El UCAM Murcia CF se une a la lucha contra el síndrome de Rett



FACEBOOK

@Mi Princesa Rett

INSTAGRAM

@miprincesarett

TWITTER

@MiPrincesaRett



Concierto solidario de la Brigada de la Legión en beneficio a la asociación Mi Princesa Rett

Onda Cádiz RTV

La asociación Mi Princesa Rett dona un guante robótico para la rehabilitación de niñas que padecen este síndrome

NOTICIAS DEL AYUNTAMIENTO DE LORCA

El Auditorio Margarita Lozano acoge la Gala de Navidad de la academia Alma Dance a beneficio de la Asociación Princesa Rett

Juntaex.es

María Guardiola inaugura el nuevo centro de día de la Asociación Mi Princesa Rett en Badajoz: "Días como este dan sentido a las instituciones"

Badajoz

Una cata solidaria en Badajoz recaudará fondos para Mi Princesa Rett

HOY

Mi Princesa Rett organiza este fin de semana en Badajoz un Open de pádel solidario

LA VERDAD

Mi Princesa Rett recoge los 7.086 euros recaudados en la San Silvestre de Lorca

Gijón

La 31 Carrera Nocturna Playa de San Lorenzo se celebra el 19 de agosto a beneficio de las niñas afectadas por el Síndrome de Rett



FACEBOOK
28.000 SEGUIDORES

INSTAGRAM
19.600 SEGUIDORES

TWITTER
6.162 SEGUIDORES

Tienda solidaria y merchandising



La venta de estos productos solidarios, junto con otras actividades, son parte fundamental para complementar acciones destinadas al desarrollo de servicios terapéuticos y otros fines.

¿Tienes un evento?

Contacta con nosotros y regala a tus invitados un producto solidario.



Puedes colaborar visitándonos presencialmente en nuestra tienda en Badajoz o a través de nuestra página web.

www.miprincesaretti.es



Agradecimientos

Queremos agradecer, en primer lugar, a nuestras **familias Rett**, verdadero motor de nuestra entidad. Gracias por vuestra valentía diaria, por vuestra confianza y por recordarnos cada día por qué seguimos luchando.

A nuestros **voluntarios y voluntarias**, gracias por regalar vuestro tiempo, vuestra energía y vuestro corazón. Sois ejemplo de solidaridad y compromiso.

A los **donantes, colaboradores, empresas e instituciones** que nos apoyáis, gracias por creer en nuestra labor y en nuestras princesas. Vuestra confianza se transforma en oportunidades, en investigación, en terapias y en futuro.

A los **profesionales y trabajadores** que forman parte de la asociación, gracias por vuestra dedicación incansable, vuestra profesionalidad y vuestra sensibilidad.

Y a todas las personas que, de una u otra manera, camináis a nuestro lado —**socios, amigos, colaboradores y comunidad**— gracias por sostener esta red de apoyo que nos hace más fuertes.

Seguimos avanzando juntos, con la mirada puesta en un futuro con más investigación, más recursos y más oportunidades para que nuestras princesas Rett tengan un final feliz...



Contacta



Asociación Princesa Rett

681 39 15 08

Teléfono



miprincesarett@gmail.com

Email



www.miprincesarett.es

Página web



C/ Maruja Mayo, 1
06011, Badajoz

