

grup d'afectats d'esclerosi múltiple

Memoria de Actividades 2010 2010

Memoria Económica

2010



INDICE

- 1. Mensaje del Presidente
- 2. FUNDACIÓN GAEM: Quiénes somos
 - a. Patronato
 - b. Steering Commitee Mixt
 - c. Responsables de Áreas
 - d. Asesores Científicos
- 3. Objetivos
- 4. Entidades Colaboradoras
- 5. ¿Qué es la esclerosis múltiple?
- 6. Investigación y nuevas terapias: proyecto Tolervit
- 7. Actividades de Fundación GAEM
- 8. Captación de fondos
- 9. Comunicación corporativa: web, redes sociales y boletines



1. Mensaje del Presidente

Queridos amigos:

Somos conscientes que es muy difícil, la lucha contra un enemigo invisible. Encontrar un camino sin una meta predeterminada no es fácil, pero es la única forma, los afectados tenemos claro que no nos sirven tratamientos con resultados dudosos y sólo para unos pocos.

Esta es una enfermedad difícil, tanto porque la etiología es desconocida cómo por el reducido número de afectados (si lo comparamos con otras enfermedades) aunque cada vez se va ampliando, tanto en el volumen de afectados como en la edad de inicio. El rango de primer ataque va desde niños a personas ya entradas en la tercera edad. Cualquiera puede verse inmerso en esta dinámica en el momento menos esperado. No es un problema banal, es invalidante en un gran porcentaje de los casos. Esto es un gravamen muy grave para las sociedades que lo soportan, tanto psíquicamente como económicamente.

En el mundo que nos movemos sabemos que cualquier empresa necesita beneficios para poder continuar adelante, y nosotros somos conscientes que los primeros pasos de una medicación para enfermedades con mercado reducido es una apuesta que no todos están dispuestos a apoyar y más si le añadimos el posible agravante que en el transcurso de la investigación puede resultar inviable por diferentes motivos.

También hay otro punto que consideramos importante, muchas de las medicaciones que están actualmente en curso son arriesgadas, y somos de la opinión que nuestra enfermedad es ya bastante arriesgada de por sí y estamos dispuestos a considerar esta opción si es factible con buenos resultados. No queremos esperar a unos procedimientos que pueden durar 15 o 20 años siguiendo los interminables pasos actuales, creemos que se podrían acelerar los tiempos de ensayos en humanos para agilizar así todo el proceso, y más teniendo en cuenta los medios de experimentación que consideramos hoy en día.

Creemos también que tanto el estado como la sociedad civil tienen la obligación social de ayudar en este proceso, aunque sólo sea por criterios económicos. Hay una gran diferencia entre una persona que necesita ayuda por una invalidez y otra que genera riqueza y aporta beneficios al erario público. En este país se cree que hay actualmente unos 40.000 afectados (diagnosticados) en España y que superará la cifra de 400.000 en todo Europa en 2012, mucha gente con grandes invalideces, subsidiarios de importantes ayudas tanto en sanidad como en servicios sociales y estos mismos sujetos podrían ser contribuyentes al erario público si encontraran una solución en la



enfermedad. Si lo miramos desde este punto de vista, con una inversión mucho menor de lo que se gasta en medicaciones por la enfermedad actual, se podrían obtener unos beneficios económicos enormes, para no hablar de los emocionales y humanos tanto en ellos cómo en el entorno. El sufrimiento que sufrimos nosotros, los enfermos, es imposible de experimentar si no es en carne propia.

No solamente es importante la investigación en la búsqueda de una posible curación de la enfermedad, sino que mientras ésta llega, necesitamos fisioterapia y rehabilitación constante de la que, hoy por hoy, no disponemos. El coste que representa esta necesidad terapéutica es muy inferior a los tratamientos farmacéuticos actuales que repercuten con resultados variables a muy pocos.

Deseamos que la sociedad se implique más en todas las enfermedades crónicas, un problema que creemos tiene solución a no tan largo plazo. Sólo hace falta la decisión y el apoyo firme por parte de todos. Cada día hay más y mejores métodos de investigación y diagnóstico, cada vez vemos que es más fácil entrar en el cerebro y la médula espinal, a través de equipos de imagen cada vez más potentes y precisos y ver qué es lo que pasa allí, los métodos de análisis van a una velocidad que no hubiéramos ni siguiera soñado hace 20 años. Si aceleramos esto, guizás pronto será un problema del pasado. Vemos muy importante una investigación enfocada a soluciones concretas, nos gustaría que la meta se dirigiera a aplicaciones reales, los beneficios de las cuales se pudieran experimentar cuanto antes mejor y el fin de las cuales sea curar enfermedades. Queremos que el binomio "enfermedad crónica" no sea un concepto a considerar por ningún equipo de investigación, al hacerse crónica una enfermedad sólo lleva a eternizar la desesperanza y el gasto, y sobre todo la frustración de los propios implicados a cualquier nivel. La vida es algo más que beneficios económicos. La vida es satisfacción, estar bien con un mismo y su entorno y esto ciertamente no lo da el DINERO que es sólo una herramienta, y no la más importante para llegar.

Tenemos que trabajar TODOS, enfermos, gobierno, hospitales, universidades, compañías farmacéuticas, sociedad civil con grandes o pequeños recursos, empujando para encontrar una curación, en una enfermedad que nadie merece sufrir.

Vicens Oliver Muñiz

Presidente



2. Fundación GAEM: quienes somos

La Fundación GAEM, Grupo de Afectados de Esclerosis Múltiple, se constituye en noviembre de 2006 y proviene de la asociación creada con el mismo nombre en 2003 por un grupo de enfermos de esclerosis múltiple. Es una organización sin ánimo de lucro independiente que tiene como misión impulsar trabajos de investigación biomédica independientes, con la esperanza de encontrar soluciones terapéuticas para la curación de la esclerosis múltiple.

Desde mediados del año 2006, impulsa el proyecto de investigación de terapia celular TOLERVIT MS, en el Hospital Universitario Germans Trias i Pujol de Badalona con la intención de poder llevar el ensayo clínico a una muestra pequeña de pacientes el 2011.

Ubicada en el Parc Científic Barcelona, la Fundación GAEM está presidida por Vicens Oliver, afectado de EM desde el año 1993, y vice presidida por el Dr. Fernando Albericio, director general del Parc Científic Barcelona.

2.1 Patronato

Presidente: Vicens Oliver

Vicepresidente: Dr. Fernando Albericio

Secretaria: Mª Carmen Rodrigo

Vocales: Núria Rios, Kati Rey, Fina Pascual, Ramón Castellví, Mercè Mañes, Maria Rosa

Capell, Alfred Torres.

2.1 Steering committee mixt

Fundación: Vicens Oliver, Dr. Fernando Albericio, Mª Carmen Rodrigo, Núria Rios, María Rosa Capell.

Asesores externos: Ivana Clemente (Controller de Packard Bell), Dr. Enric Roche (Jefe de Servicio de Angiología y Cirugía Vascular Hospital Plató), Xavier León (Director General y fundador de AUA Music).



2.3 Responsables de Áreas:

Coordinador Científico: Dr. Jordi Quintana - Responsable Plataforma Tecnológica Drug

Discovery Parc Científic Barcelona Comunicación: Alicia de Muller Administración: Montse Figueras

Relaciones con Empresas: Mª José Villanueva

Gestión subvenciones: Nuria Artola

Coordinadora voluntariado: Olga Albardané

Voluntario colaborador: Prof. Dr. Ricardo Moragas

2.4 Asesores científicos

Todos los proyectos científicos que apoya la Fundación GAEM son validados por sus Comité Científico antes de obtener apoyo económico y social. La Fundación GAEM es partidaria que su Comité Científico no forme parte de los equipos científicos que desarrollen los proyectos seleccionados para dar la máxima transparencia e imparcialidad.

El comité científico de la Fundación GAEM está formado por las siguientes personas:

Dr. Eduardo Soriano: Catedrático de Biología Celular en la Universidad de Barcelona y jefe del Laboratorio de Neurobiología del Desarrollo y Regeneración del Instituto "Recerca Biomèdica-IRB Barcelona".

Dr. Isidre Ferrer: Director del Instituto de Neuropatología, Servicio de Anatomía Patológica IDIBELL-Hospital Universitario de Bellvitge.

Dr. Ricardo Pujol-Borrell: Catedrático de Inmunología en la Universidad Autónoma de Barcelona (UAB) y asesor científico del ICS.

Dr. Xavier Navarro: Catedrático de fisiología de la Universidad Autónoma de Barcelona. Desde 1989 lidera el grupo de investigación en Neuroplasticidad y Regeneración.



3.OBJETIVOS

Principales Objetivos

- Promover un modelo de investigación innovador que cubra todas las etapas de la curación, basado en proyectos novedosos.
- Implantación de la Hoja de Ruta hacia la curación de la Esclerosis Múltiple.
- Impulsar el protagonismo del sector privado en la financiación de trabajos independientes de investigación clínica, promoviendo la implicación de padrinos.
- Dar información y apoyo a los afectados y sus familiares.
- Dar a conocer la enfermedad e impulsar acciones de sensibilización y de concienciación en colaboración con las administraciones públicas y otras entidades públicas o privadas.

4. ENTIDADES COLABORADORAS



Entidad vinculada al:

Entidades colaboradoras:





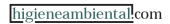


















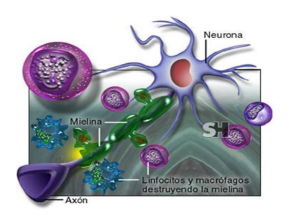




5. QUÉ ES LA ESCLEROSIS MÚLTIPLE

La esclerosis múltiple es una enfermedad degenerativa, crónica e inflamatoria del sistema nervioso central: la sustancia que envuelve las fibras nerviosas del cerebro y de la médula espinal, que se denomina mielina, se ha deteriorado y presenta cicatrices (esclerosis). La mielina tiene la función de aislar los nervios y permitir que se transmitan los impulsos con rapidez. La velocidad y la eficiencia en la conducción de los impulsos permiten realizar los movimientos suaves o rápidos pero siempre coordinados y con poco esfuerzo. La mielina, como el recubrimiento de plástico de los cables eléctricos, asegura la correcta transmisión de la corriente, pero si se daña se pierde la información que transporta o resulta incorrecta.

Se desconoce la causa que provoca esta enfermedad. Algunos estudios sugieren que la genética puede jugar un papel en la susceptibilidad de una persona hacia esta enfermedad, pero también pueden influir factores ambientales como, por ejemplo, los virus u otros factores. Muchas características de la esclerosis múltiple dan a entender que su origen es autoinmune y que es el propio sistema inmunológico del enfermo que destruye la mielina.





Síntomas y diagnóstico

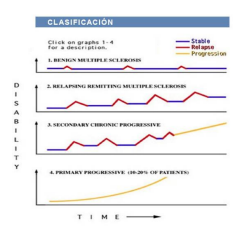
El diagnóstico es esencialmente clínico y hay que realizar varias pruebas médicas. La incidencia de la esclerosis múltiple es del 1 por mil de la población.

Los síntomas más frecuentes, que pueden hacer sospechar que se padece esclerosis múltiple, son:

- Problemas de visión
- Entumecimiento de las extremidades
- Pérdida de equilibrio
- Alteraciones motoras
- Problemas cognitivos
- Fatiga excesiva
- Falta de control de los esfínteres, entre otras.

Según la forma de desarrollarse puede causar en pocos años una gran discapacidad a quien la sufre. Los grados de evolución, se pueden distinguir básicamente en tres grandes grupos:

- Primaria Progresiva (PP)
- Remitente Recurrente (RR)
- Secundaria Progresiva (SP)





Incidencia de la esclerosis múltiple.

La incidencia de la esclerosis múltiple es del 1 por mil de la población. Es la segunda causa de discapacidad, después de los accidentes de tránsito, en los jóvenes adultos En Cataluña hay alrededor de 6.000 personas diagnosticadas. En España, unas 45.000. En el mundo, más de 2,5 millones.

6. INVESTIGACIÓN Y NUEVAS TERAPIAS

La esclerosis múltiple no tiene curación, pero en los últimos años se han desarrollado líneas de investigación prometedoras sobre el sistema inmunológico.

En su afán por encontrar tratamientos que pudieran mejorar sensiblemente los actuales y, por lo tanto, mejorar la calidad de vida y abrir una ventana a la esperanza de curación de esta enfermedad, los miembros de Fundación GAEM siguen desde hace años los últimos adelantos en medicina y las más avanzadas investigaciones sobre el sistema inmunológico.

En el Hospital Germans Trias i Pujol se está haciendo un proyecto de investigación denominado TOLERVIT, el objetivo del cual es crear un tratamiento basado en terapia celular, que cure, o como mínimo pueda disminuir la actividad de la esclerosis múltiple remitente recurrente.

Durante el año 2008 y 2009 se ha estudiado, in vitro, la respuesta de los linfocitos de los pacientes al grupo de péptidos de la mielina más atacados por la enfermedad y se ha puesto en marcha la producción de células dendríticas tolerogénicas (capaces de inducir tolerancia) a estos péptidos. Las células dendríticas tolerogénicas se inyectarán al paciente para parar el proceso inmune agresivo ante la mielina, que es un causante de la enfermedad.

Actualmente seguimos investigando por la optimización y la mejora de la producción de células dendríticas tolerogénicas, especialmente en cuanto a obtenerlas en condiciones de uso a escala clínica y con el objetivo de lograr la aprobación de la Agencia Española del Medicamento y Productos Sanitarios para poder empezar el ensayo clínico en pacientes.



Hemos llegado a este punto gracias al empujón de la Fundación GAEM, a la colaboración inestimable de los pacientes y los familiares y a la incansable dedicación de todo el equipo científico. Este esfuerzo y el apoyo recibido por parte de diferentes instituciones como el Banco de Sangre y Tejidos, la Unidad de Esclerosis Múltiple y la Fundación Instituto de Investigación en Ciencias de la Salud Germans Trias i Pujol, el Parc Científic Barcelona y la Fundación La Marató de TV3, nos ha permitido seguir haciendo un proyecto de búsqueda básica con posibilidades terapéuticas que esperamos que nos pueda llevar a la realización de un ensayo clínico en pacientes con EM en un futuro próximo.

Equipo investigador

- Servicio de Farmacología Clínica (HUGTP): Dr. Joan Costa, Dra. Eva Montané
- <u>Servicio de Inmunología (LIRAD-BST-HUGTP):</u> Dra. Eva Martínez, Dra. Mar Naranjo, Dr. Francesc E. Borràs, Dr. Ricardo Pujol-Borrell.
- <u>Grupo Terapia Celular Banco de Sangre y Tejidos</u>: Dr. Joan García, Dr. Carlos Torrico, Dr. Arnau Plano.
- Servicio de Inmunología (Hospital Clínico-Barcelona): Dra. Teresa Gallart y Gallart
- <u>Servicio de Neurología (HUGTP):</u> Dr. A. Dávalos, Dra. Laia Grau, Dra. Cristina Ramo Tello.
- <u>Institute of Neuroimmunology and Clinical MS Research del Zentrum für Molekulare.</u> <u>Neurobiologie (ZMNH), Univ. Hamburgo:</u> Dr. Roland Martin, Dra. Mireia Sospedra.

7. ACTIVIDADES DE FUNDACIÓN GAEM 2010

Fundación GAEM cuenta con más de 200 socios y amigos, y un numeroso grupo de empresas e instituciones en Cataluña que apoyan sus iniciativas.

Desde su creación, Fundación GAEM ha desarrollado varias actividades destinadas a apoyar económicamente sus proyectos de investigación y a concienciar a la sociedad y a los ciudadanos del alcance de la esclerosis múltiple y de la importancia de apostar por una investigación independiente que pueda buscar soluciones terapéuticas desligadas de cualquier interés económico.

Para co-financiar el proyecto TOLERVIT, hemos organizado las siguientes actividades:



SEMANA UNIVERSITARIA SOLIDARIA POR LA ESCLEROSIS MULTIPLE

Durante los meses de marzo y abril, Gaem organizó con gran éxito una campaña pionera de sensibilización dirigida a la comunidad universitaria de la Universidad Autónoma de Barcelona, Universidad Politécnica y Universidad de Barcelona. La campaña incluía stands de información y charlas de carácter divulgativo impartidas por médicos especializados del Servicio de Neurología —Unidad de Esclerosis Múltiple del Hospital Universitario Germans Trias i Pujol. La recaudación por donativos y venta de camisetas se destinó íntegramente a los dos proyectos de investigación en los que Fundación Gaem colabora: Tolervit y Celltrims.



ACUERDO DE COLABORACIÓN CON CETIR GRUP MÈDIC

Fundación GAEM y CETIR Grup Mèdic firmaron un acuerdo marco de colaboración mediante el que CETIR pone a disposición de los afectados, la realización de las pruebas de imagen necesarias sin coste, a aquellas personas afectadas o posiblemente afectadas, que acrediten previamente a GAEM que su situación económica no les permite hacer frente a los costes de las mismas. Las pruebas de imagen que contempla este acuerdo marco pueden ser tanto pruebas diagnósticas como pruebas de control de la enfermedad.





ESCLEROCK 2010

Más de 300 personas asistieron el pasado 27 de octubre para apoyar la segunda edición de nuestro emblemático concierto ESCLEROCK, músicos & rock por la esclerosis múltiple, en la sala Luz de Gas de Barcelona. Los artistas Victor Electrik Band, Lidia Guevara, Lucas Masciano, La Porta del Somnis y Mónica Green, y presentandores Matthew Tree, Xavier Graset, Ainhoa Arbizu y la actriz Roser Tapias quisieron adherirse desinteresadamente a esta rockera iniciativa.



FUNDACION GAEM RECONOCIDA POR SU COMPROMISO CON LA INVESTIGACIÓN

La Fundación GAEM, fue escogida como finalista de los Premios 2010 a las Mejores Iniciativas de Servicio al Paciente que convoca Fundación Farmaindustria, en el apartado "Compromiso con la Investigación". Jordi Oliver Muñiz, en representación de Vicens Oliver Muñiz, Presidente de Fundación GAEM, recoge el diploma de manos del Sr. José Ramón Hidalgo, defensor de los usuarios del Sistema Extremeño de Salud y miembro del Jurado de los Premios 2010.





FUNDACION GAEM PARTICIPA EN LA JORNADA DE FUNDACION CIES

El 5 de Noviembre, Vicens Oliver, presentó la Fundación GAEM, en la Facultad de Económicas de la UB, ante un auditorio de estudiantes del Máster modalidad online en Economía Social y Dirección de Entidades Sin Ánimo de Lucro. El acto estaba organizado por la Fundación del Centro de Investigación de Economía y Sociedad.



NACE BIOCLOUD RESEARCH

Fundación GAEM se sumó a nivel institucional al consorcio BioCloud Research creado en junio, formado por investigadores del Parque Científico Barcelona y cuatro empresas, todas ellas expertas en sus áreas de actuación - Intelligent Pharma, Neurotec Pharma y SOMOS Biotech ubicadas en la Bio incubadora PCB-Santander del Parque Científico Barcelona, junto con Palo Biofarma. Este Consorcio se ha creado con el fin de aunar esfuerzos y tecnologías para el diseño de nuevas terapias contra la Esclerosis Múltiple.

PROGRAMA "TU AYUDAS"

La Fundación presentó el "Proyecto de investigación biomédica sobre la esclerosis múltiple" al programa "Tu ayudas" de la Obra Social Caixa Tarragona. El programa promueve que sus clientes puedan votar los proyectos que presentan entidades no lucrativas. Nuestro proyecto obtuvo un total de 17.954 votos "Tu Ayudas" que se tradujo en una aportación de 1.455,35 euros.



X CONGRESO INTERNACIONAL DE NEUROINMUNOLOGIA

Fundación GAEM estuvo presente con stand propio en el X Congreso Internacional de Neuroinmunologia que se celebró en Sitges del 26 al 30 de octubre. El congreso estaba organizado por la Sociedad Internacional de Neuroinmunologia.



QUEREMOS SABER III

Con el título "Nuevos abordajes terapéuticos en el tratamiento de la Esclerosis Múltiple", organizamos el pasado 26 de noviembre en el Auditorio de CosmoCaixa Barcelona la tercera edición de la conferencia debate de divulgación científica y ciudadana: Queremos saber III.

Contamos con la participación del **Dr. Màrius Rubiralta**, Secretario General de Universidades; **Dr. Joan X. Comella Carnicé**, Director del Institut de Recerca de la Vall d'Hebrón; **Dr. Roland Martin**, Director Institute of Neuroimmunology and Clinical MS Research, Zentrum für Molekulare Neurobiologie, Universidad de Hamburgo; **Dr. Pablo Villoslada**, Unidad de Neuroimmunologia-Esclerosis Múltiple Hospital Clínic; **Dr. Fernando de Castro**, Grupo de Neurobiología del Desarrollo, Hospital de Parapléjicos SESCAM de Toledo; **Dra. Eva Martínez**, directora del Proyecto Tolervit MS LIRAD Banc de Sang i Teixits Hospital Germans Trias i Pujol; **Dra. Cristina Ramo**, responsable de la Unidad de Esclerosis Múltiple Germans Trias i Pujol del Proyecto Celltrims; **Dr. Marco Pugliese**, Director Científico de Neurotec Pharma. El debate estuvo moderado por la periodista **Ana Macpherson**.





NUEVA WEB y NUEVO LOGO DE FUNDACIÓN GAEM

Renovamos nuestra imagen. Estrenamos nuevo logo y nueva web.

Visítanos en : www.gaem-bcn.org







8. CAPTACIÓN DE FONDOS

La Fundación GAEM se financia con fondos de procedencia pública y privada. Las donaciones directas (cuotas y donativos) se complementan con subvenciones y recursos públicos procedentes principalmente de las administraciones públicas.

Divulgación y captación de fondos

En el marco de la campaña de recaudación de fondos para apoyar la investigación biomédica, la Fundación GAEM impulsa iniciativas para informar y sensibilizar a la sociedad y a las empresas:

- Esclerock, concierto benéfico
- Queremos saber, conferencias de divulgación científicas-ciudadanas.
- Semana Universitaria Solidaria por la Esclerosis Múltiple.

9.COMUNICACIÓN CORPORATIVA: WEB, REDES SOCIALES Y BOLETINES

La página web de la Fundación <u>www.fundaciogaem.com</u> en la versión castellana y durante el 2010 ha recibido un total de 8.444 visitas, con un total de 18.692 páginas vistas. La versión catalana ha recibido 9.081 visitas con un total de 26.880 páginas vistas. La versión inglesa ha recibido 820 visitas con 1645 páginas vistas. Con respecto al año 2009 se han duplicado las visitas.

Redes sociales. En Facebook contamos con 2.100 seguidores y 1.289 fans de Esclerock. Nos acabamos de incorporar en Twitter, y hemos subido tres videos que han sumado un total de 3.840 visualizaciones.

Boletines: Durante el 2010 la fundación envió tres boletines electrónicos de noticias, en los meses de Enero, Abril y Julio, con actualización de la información de nuestras actividades y proyectos en curso.

FUNDACIÓN GAEM, Grup d'Afectats d'Esclerosi Múltiple

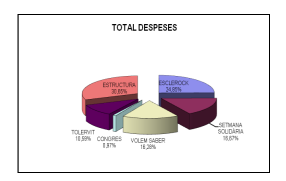
Parc Cientific Barcelona. C/ Baldiri Reixac, 4. Torre R. 2ª Planta. 08028 Barcelona infogaem@pcb.ub.cat tel. 93 519 03 00 www.fundaciogaem.com

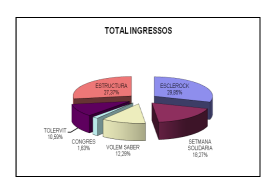


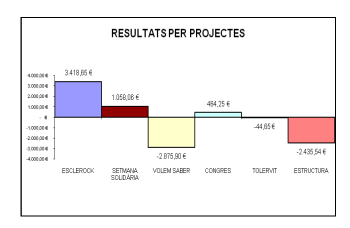
MEMORIA ECONÓMICA 2010

DISTRIBUCIÓN DE RESULTADOS

		SEMANA	QUEREMOS			
CUENTA	ESCLEROCK	SOLIDARIA	SABER	CONGRESO	TOLERVIT	ESTRUCTURA
TOTAL DESPESES	17.596,54€	11.804,94 €	11.525,90 €	685,75€	7.500,00€	21.706,48 €
TOTAL INGRESSOS	21.015,19€	12.863,00€	8.650,00€	1.150,00€	7.455,35 €	19.270,94 €
RESULTATS PER						
PROJECTES	3.418,65 €	1.058,06€	- 2.875,90€	464,25€	- 44,65€	- 2.435,54€



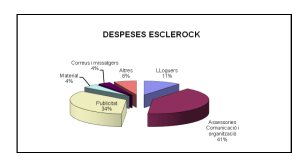




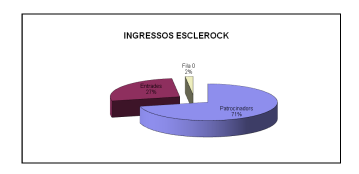


grup d'afectats d'esclerosi múltiple DESGLOSE ACTIVIDAD ESCLEROCK

GASTOS ESCLEROCK	
Alquileres	1.897,53
Asesoría Comunicación y Organización	7.250,00
Publicidad	6.055,10
Material	787,62
Correos y mensajeros	653,25
Otros	1.155,85
TOTAL GASTOS	17.799,35



INGRESOS ESCLEROCK	
Patrocinadores	14.800,00
Entradas	5.585,19
Fila 0	380,00
TOTAL INGRESOS	21.015,19
RESULTADOS	3.215,84





SITUACIÓN FISCAL

En base al artículo 9.3. del Real Decreto Legislativo 4/2004, de 5 de Marzo, mediante el cual se aprueba el Texto Refuerzo de la Ley del Impuesto sobre sociedades, la Fundación, al considerarse como una entidad parcialmente exenta del Impuesto sobre sociedades en los términos previstos en el Capítulo XV del Título VII de esta ley y, a la vez, y también de acuerdo con el artículo 136 de la mencionada Ley, la Fundación queda exonerada de presentar la declaración del Impuesto sobre sociedades.

En el cuadro adjunto detallamos la totalidad de las rentas obtenidas en el ejercicio 2010, así como el destino de las diferentes partidas a las finalidades fundacionales.

ACTIVIDADES FUNDACIÓN GAEM						
		Actividades de		Queremos		
		funcionamiento	Tolervit	Saber	Total	
Donaciones		38.354,52				
Financieros		1,94				
Extraordinarios						
Ingresos		38.356,46			38.356,46	
		Imputables directamente a las				
Gastos		actividades				
Proyectos	10.941,93		7.500,00	3.441,93		
Alquiler	1.761,34	528,4		1.232,94		
Servicios						
Externos	11.797,68	6.713,52		5.084,16		
Personal	0					
Otros Gastos	10.795,80	3.238,74		7.557,06		
Tributos						
Amortizaciones	714,92	214,48		500,44		
Financeros						
Extraordinarios						
Gastos		10.695,14	7.500,00	17.816,53	36.011,67	
		30%	21%	49%	100%	
		0,29699095				



PRESUPUESTO 2011

PRESUPUESTO 2011	
Alquiler despacho	4.450,00
Asesorías	26.900,00
Seguros	150,00
Gastos Bancarios	400,00
Publicidad	3.425,00
Suministros	3.300,00
Otros Gastos	3.750,00
Gastos por actividades	20.400,00
Ayudas a otras entidades	7.500,00
TOTAL GASTOS	70.275,00
Cuotas asociados	8.770,00
Actividades de captación de fondos	7.873,00
Actividad (Concierto, Semana Solidaria)	32.850,00
Donaciones	4.800,00
Subvenciones	18.000,00
TOTAL INGRESOS	72.293,00