



FUNDACIÓN
menudos corazones

Memoria de Actividades 2023





Cuando nuestra vida se puso patas arriba por la cardiopatía congénita de nuestro hijo, ahí estuvo Menudos Corazones para hacérsela más sencilla. ¡Gracias!

Zeltia, madre de Martiño (La Coruña)



Mensaje institucional
Pág. 4



Del 2023 destacamos...
Pág. 5



El impacto de nuestras actividades
Pág. 6



Alojamiento gratuito
Pág. 7



Apoyo psicológico y emocional
Pág. 8



Atención temprana y dificultades de aprendizaje
Pág. 9



Actividades terapéuticas, educativas y de respiro familiar
Pág. 10



Información y orientación
Pág. 11



Actividades de ocio y tiempo libre para menores
Pág. 12



Actividades específicas para personas con cardiopatías congénitas mayores de edad
Pág. 13



Investigación
Pág. 14



Una comunidad solidaria
Pág. 15



Transparencia y buenas prácticas
Pág. 16



Compromiso y fidelidad de empresas, entidades y otros organismos
Pág. 17



2023 ha sido un año muy especial. En Menudos Corazones cumplíamos 20 años como Fundación y había muchas cosas que celebrar. Y es que dos décadas mejorando la vida de quienes nacen con cardiopatías congénitas y la de sus familias dan para mucho.

Celebramos que la entidad comenzó su actividad en una pequeña pero entrañable habitación de cinco metros cuadrados y hoy disponemos de dos Centros de Apoyo. Celebramos que empezamos ofreciendo alojamiento a dos familias y actualmente contamos con recursos para acoger, simultáneamente, a 13.

Celebramos que, en los primeros tiempos, tanto para la Jornada sobre Cardiopatías Congénitas como para los campamentos de verano, teníamos que llamar e insistir a los padres para cubrir las plazas disponibles, y ahora hasta colgamos el cartel de 'aforo completo'. Y así, podríamos seguir enumerando muchos e ilusionantes motivos de celebración.

La Fundación inició su camino con la misión de responder a las necesidades de niños y niñas con cardiopatías congénitas y sus familias, pero hoy nos encontramos con un panorama muy diferente, al que también estamos dando respuesta.

Los grandísimos avances de la medicina y la investigación han conseguido que más del 90% de los bebés que nacen con cardiopatía congénita lleguen a la vida adulta. De hecho, se calcula que hay alrededor de 120.000 adultos con esta patología crónica actualmente en España, un colectivo muy grande al que desde Menudos Corazones queremos seguir ayudando y acompañando como cuando eran menores, siendo uno de los objetivos contemplados en nuestro Plan Estratégico 2023-2025.

Celebramos, por tanto, que, poco a poco, los jóvenes y adultos con cardiopatías tienen su espacio en Menudos Corazones con actividades ya consolidadas, como el Encuentro 'Caminando a Santiago' y convivencias y talleres, o con nuevos recursos puestos en marcha en 2023: la I Jornada para Personas Adultas con Cardiopatías Congénitas, el pódcast 'Voces que laten' y el acompañamiento emocional de las psicólogas de la Fundación en algunas consultas de transición de los hospitales.

Sin duda, han sido 20 años sumando latidos con mucha ilusión y energía y, en este 2023, el 14 de febrero, Día Internacional de las Cardiopatías Congénitas, quisimos celebrarlo utilizando precisamente este concepto, con la campaña de sensibilización #SumaTuLatido. En ella participaron 'menudos' y 'menudas' de edades muy diversas, con el objetivo común de visibilizar la problemática de vivir con una cardiopatía congénita.

Nos parecía importante, además, en este año tan especial, que la voz de las personas con cardiopatías congénitas fuera escuchada por los poderes legislativos. Así, preparamos nuestro primer acto de incidencia política, la 'Jornada para la visibilidad, el reconocimiento y los derechos de las personas con cardiopatías congénitas y sus familias', que iba a celebrarse en junio en el Congreso de los Diputados. Unas pocas semanas antes, cuando todo estaba ya a punto, tuvimos que posponerla por la disolución de las Cortes y la convocatoria adelantada de elecciones. Pero hemos retomado la iniciativa y seguimos trabajando para hacerla realidad en 2024.

También, en un emotivo acto, celebramos la solidaridad y fidelidad de las empresas 'Platino' que en estos 20 años nos han dado el apoyo económico necesario para desarrollar nuestros programas de atención psicosocial.

Gracias, gracias de corazón, a quienes habéis formado y formáis parte de este gran proyecto: socios y socias, equipo técnico, patronato de honor, patronato, familias, personas voluntarias, empresas y entidades, colaboradores, profesionales sanitarios... y muchas personas más que, de una u otra manera, habéis contribuido con vuestro esfuerzo y buen hacer a que Menudos Corazones haya podido celebrar, con orgullo, sus primeros 20 años de trayectoria. Os pedimos que, por favor, no nos soltéis la mano: os seguimos necesitando para seguir cumpliendo y celebrando años.

¡Por muchos años y mucha ayuda más!

Juan María Orbegozo
Presidente del Patronato de Menudos Corazones

Celebramos el **20 aniversario de Menudos Corazones**, dos décadas de apoyo y acompañamiento.

- Actualización del logotipo para destacar que somos una fundación y adaptarlo a la diversidad de realidades que atendemos, incluyendo, además de a niños y a niñas, a jóvenes y personas adultas con cardiopatías congénitas y a sus familias.
- Desayuno con empresas 'Platino', para agradecer su ayuda y fidelidad en este recorrido.
- Espectáculo de magia, cena en familia y premios especiales al voluntariado en la clausura de nuestra XX Jornada sobre Cardiopatías Congénitas.

Comenzamos el despliegue del nuevo **Plan Estratégico 2023-2025**.

Ponemos en marcha el **Plan de Transformación Digital** gracias a la financiación de la Unión Europea-Next Generation EU, a través del Plan de Recuperación, Transformación y Resiliencia del Gobierno de España.

Realizamos el **primer estudio sobre Discapacidad, Dependencia y Atención Temprana** de las personas con cardiopatías congénitas.

Nuevos recursos: Sala de Estimulación, gracias a la colaboración de la Fundación Solidaridad Carrefour; nuevo estudio de 1 dormitorio, gracias al acuerdo firmado con SmartRental.

Más apoyo para las personas adultas con cardiopatías congénitas: Jornada para Personas Adultas; pódcast 'Voces que laten', creado por jóvenes con cardiopatías; vídeo 'Ser joven y adulto con cardiopatía'; y apoyo emocional, a través de la psicóloga, en las consultas de transición del Hospital 12 de Octubre.

Desarrollamos el Decálogo 'Menudos Corazones' para el pleno reconocimiento de los **derechos de las personas con cardiopatías congénitas y sus familias**. Por la disolución de las Cortes, se posterga a 2024 su presentación en el Congreso de los Diputados.

Ampliamos nuestro trabajo en red:

- Participamos activamente en el 8º Congreso Mundial de Cardiología y Cirugía Cardíaca Pediátrica, en Washington, invitados por Global ARCH.
- Nos integramos en el grupo de trabajo de coordinación socio-sanitaria de COCEMFE, Confederación Española de Personas con Discapacidad Física y Orgánica.

La labor de Menudos Corazones es reconocida y premiada:

- Premio Humans en la categoría 'Sociedad Civil' otorgado por la Fundación Humans.
- Premio de Paz por la Paz 2023 otorgado por la Fundación Ana de Paz.

✓ **Las cardiopatías son la patología congénita más frecuente en España**

NUESTRA MISIÓN: Mejorar la calidad de vida de las personas con esta enfermedad crónica y la de sus familias



17.023

Personas beneficiarias

Alojamiento gratuito	305	• Aportamos respaldo económico y tranquilidad en las hospitalizaciones
Apoyo psicológico y emocional dentro y fuera del hospital	870	• Acompañamos y comprendemos en momentos difíciles
Atención a familias en duelo	74	
Atención temprana	13	• Valoramos e intervenimos en los trastornos del neurodesarrollo
Dificultades de aprendizaje	14	
Actividades lúdico-educativas	560	• Reducimos las secuelas del aislamiento domiciliario y hospitalario y acompañamos en el proceso de crianza
Musicoterapia	277	
Escuela de familias	20	
Salas Como en Casa para el respiro familiar en el hospital	985	
Campamento de niños y niñas	56	• Favorecemos la integración de niños, niñas y adolescentes con cardiopatía
Campamento de adolescentes	32	
I Jornada para personas adultas con cardiopatías congénitas	52	• Informamos y potenciamos el desarrollo social, emocional y laboral de las personas adultas con cardiopatías
Formación y ocio para mayores de edad con cardiopatías congénitas	42	
Formación para el empleo	109	
XX Jornada sobre Cardiopatías Congénitas	163	• Informamos, empoderamos y sensibilizamos
Asesoramiento sobre recursos sociales	154	
Página web, redes sociales y boletines electrónicos	13.297	

*Personas beneficiarias finales: niñas, niños, adolescentes, jóvenes y adultos directamente atendidos o que han recibido un servicio dentro de un programa de Menudos Corazones. También, personas con un perfil distinto a este, si el beneficio que reciben del programa o actividad redunda, a su vez, en las personas beneficiarias finales descritas anteriormente.

Proporcionamos alivio económico y reducimos el estrés de las personas con cardiopatías congénitas y sus acompañantes que se desplazan a los hospitales de referencia de la Comunidad de Madrid para tratamientos e intervenciones.



Estancia máxima: 325 días de un adulto en espera de trasplante de corazón



- Casa Menudos Corazones: 7 habitaciones dobles y 1 individual
- Piso de 3 dormitorios dobles
- 3 habitaciones dobles cedidas por NH Hotel Group

¡Nuevo en 2023!  Estudio de 1 dormitorio gracias al acuerdo firmado con SmartRental

Un 37% más de solicitudes recibidas que en 2022 y un 74% más de solicitudes concedidas



305 personas alojadas
140 familias alojadas, 40 de ellas de pacientes adultos
3.903 noches de alojamiento

401 solicitudes recibidas
48% solicitudes concedidas
20% solicitudes no concedidas por falta de recursos de alojamiento

66

En uno de los controles rutinarios del embarazo, detectaron que nuestra hija tenía una cardiopatía congénita. En la semana 34, nos trasladamos a Madrid. Aunque la idea era inducir el parto en la semana 36, debíamos estar allí con suficiente antelación por si había alguna complicación. Intentamos alquilar un apartamento, pero tenían precios prohibitivos y nadie nos lo alquilaba por menos de nueve meses. Nuestra cardióloga nos habló de Menudos Corazones y, desesperados, llamamos. No sé dónde habríamos acabado durmiendo de no ser por la Fundación. Quizá como otras familias que hemos visto dormir en sus coches o en las salas de espera del hospital.

Óscar, padre de Lara (Cantabria)

Escuchamos activamente para conectar con los temores y las preocupaciones de las personas con cardiopatías congénitas y sus familiares, acompañándolos en la gestión de sus emociones, tanto en momentos críticos como en el día a día.



Comenzamos, en las consultas de transición del Hospital 12 de Octubre, el acompañamiento emocional a adolescentes con cardiopatías y sus familias en esta etapa de cambio.

Atención dentro y fuera del hospital

 **870** personas atendidas
 **1.997** intervenciones

Atención a familias en duelo

 **74** personas atendidas
 **195** intervenciones

“

Desde el primer momento, la psicóloga de Menudos Corazones me hizo sentir cómodo y comprendido. Me brindó un espacio seguro para expresar las preocupaciones por mi salud y por mi futuro incierto, debido a mi cardiopatía. A lo largo de las sesiones, aprendí a enfrentarme a mis miedos y a manejar mejor mis emociones, reduciendo la ansiedad y encontrando calma en los momentos de estrés.

A., adulto con cardiopatía congénita

Favorecemos la plena inclusión de niños, niñas y adolescentes con cardiopatías congénitas que presentan alteraciones y dificultades en su neurodesarrollo.



¡NOVEDAD! Creamos la Sala de Estimulación en nuestro Centro de Apoyo Integral con equipos y recursos especializados para desarrollar y potenciar la capacidad motora, cognitiva y verbal de los niños y las niñas con cardiopatías congénitas.

- Valoración y diagnóstico de alteraciones y dificultades
- Intervención y estimulación emocional y cognitiva
- Orientación y recomendaciones a padres o tutores y acompañamiento emocional en el proceso
- Apoyo educativo
- Asesoramiento sobre recursos relacionados con la atención temprana y escolar

Atención temprana

 **13** menores atendidos
 **41** intervenciones

Dificultades de aprendizaje

 **14** personas beneficiarias
 **360** intervenciones

66

En la Sala de Estimulación de Menudos Corazones, nuestro hijo recibe una atención personalizada y profesional que le ayuda a su desarrollo motor, cognitivo y verbal. En cada sesión, a través del juego, estimula sus sentidos y desarrolla habilidades para relacionarse con su entorno físico y social. Compartimos las dudas que observamos sobre sus conductas en casa con la psicóloga especialista de la Fundación, que nos orienta para que podamos entenderlas y, si es necesario, nos comenta cómo actuar ante las mismas.

Esther, madre de Ángel (Madrid)



Actividades lúdico-educativas

La creatividad y la expresión artística reducen las secuelas emocionales, físicas y sociales producidas por el aislamiento domiciliario y la hospitalización.

 **560** personas beneficiarias
545 intervenciones

“

La sala ‘Como en Casa’ del hospital supuso para Emma un respiro de aire fresco. Salir de la habitación, poder jugar con juguetes y, además, pintar, que es su pasión, la hacía tan feliz... Cada día estaba deseando que llegara la hora en la que abrían este espacio para ir.

Lara, madre de Emma (Toledo)

Musicoterapia

La música mejora el estado emocional y físico de los pacientes y sus acompañantes, facilitando la expresión de sentimientos y la comunicación y aportando calma en situaciones de estrés.



“

Para Antonia, ¡la música realmente es una terapia! Está deseando que llegue el día de la sesión. Se siente mucho más relajada.

Ionela, madre de Antonia, alojadas en la Casa Menudos Corazones

 **277** personas participantes
599 intervenciones

Escuela de familias

Abordamos distintos aspectos en relación con la crianza, en sesiones formativas y prácticas.

 **20** personas beneficiarias

Sala Como en Casa para el respiro familiar

Destinada al descanso de los familiares de los pacientes ingresados en la Unidad de Cuidados Intensivos Pediátricos del Hospital 12 de Octubre.

 **985** personas beneficiarias



XX Jornada sobre Cardiopatías Congénitas de Menudos Corazones

Un espacio para aprender más sobre aspectos médicos y psicosociales de las cardiopatías congénitas, compartir experiencias con otras familias, resolver dudas gracias a la participación de profesionales, y escuchar enriquecedores testimonios de personas afectadas por esta patología crónica.

163 personas asistentes

Este año, con cena especial para celebrar el 20 aniversario de la Fundación

66

La Jornada me ha parecido muy interesante. Se han tratado varios temas que a mi hijo puede que le influyan en el futuro, pero es una información útil que ahora mismo nos ayuda para conocer los siguientes pasos. La mesa de los familiares me pareció brutal y la de dificultades de aprendizaje, también. En el taller médico pude resolver las dudas que tenía con relación a la cardiopatía congénita de mi hijo.

Marta (Mallorca)

Línea directa de asesoramiento sobre recursos sociales

Informamos sobre los derechos y las prestaciones sociales más adecuadas a las necesidades de cada familia, acompañándolas en la solicitud y el acceso a los recursos.

154 personas atendidas
 191 consultas

66

Gracias a la trabajadora social de Menudos Corazones no solo obtuvimos una guía de toda la documentación necesaria para la presentación de la dependencia y la discapacidad, sino también una atención posterior a la resolución y asesoramiento sobre los tiempos de reclamación. Sin esa asesoría no hubiéramos sido capaces de completar todos los procesos.

Arantxa, madre de Lía (Madrid)

Página web, redes sociales, boletines electrónicos y publicaciones

¡Abrimos el canal de WhatsApp!

Información objetiva, fiable y actualizada para aportar tranquilidad, seguridad, sentido de comunidad y estrategias de cuidado a las personas con cardiopatías congénitas y a su entorno, a la vez que visibilizamos la problemática en la sociedad.



www.menudoscorazones.org

147.705
usuarios

187.843
visitas

5.565
descargas de
publicaciones y
artículos

183
publicaciones
impresas
distribuidas



10.090
seguidores



31.670
seguidores



7.431
seguidores



3.782
seguidores



2.690
suscriptores



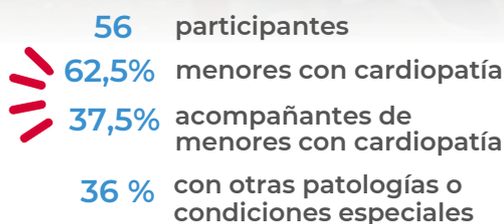
190
suscriptores

13.297 personas beneficiarias

Garantizamos una alternativa de ocio inclusivo y educativo gracias a actividades y recursos adaptados que favorecen el bienestar físico y emocional de niños, niñas y adolescentes con cardiopatía, ofreciendo también un tiempo de respiro familiar.

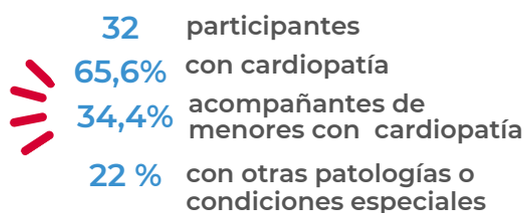


Campamento de 7 a 14 años



Campamento de 14 a 17 años

Un 39% más de participantes que en 2022



66

El campamento de Menudos Corazones lo esperamos padres e hijos con ganas. Año tras año, vuelven contentos. Os aseguro que pasan meses hablando de ello. Y nosotros, los padres, pasada la incertidumbre de la primera vez, disfrutamos muchísimo de esa semana. Quizás no seamos conscientes de lo estresante que es cuidarles hasta que no se nos libera, durante unos días, de ese estrés. Al volver, retomamos su cuidado con ánimos renovados.

Diana y Javier, madre y padre de Diego (Madrid)

66

Estoy muy contenta y muy cómoda todos los años que voy al campamento de Menudos Corazones, ya que conozco a mucha gente nueva, vivo nuevas experiencias... Me gustaría repetirlo muchos años más y que Estefi y Víctor, la enfermera y el médico, también vuelvan más años.

Érika, 15 años (Soria)

Ofrecemos recursos destinados a informar y potenciar el desarrollo social, emocional y laboral de las personas adultas con cardiopatías, impactando en su crecimiento personal y en la relación entre iguales.

¡Novedades!



I Jornada para personas adultas con cardiopatías congénitas

Un espacio para brindar apoyo e información actualizada sobre aspectos de gran calado en la vida de los pacientes adultos con esta patología crónica.

 52 personas participantes

Vídeo 'Ser joven y adulto con cardiopatía'

Marta, Mario, María y Berni cuentan, de manera sincera y cercana, cómo ha sido su experiencia de crecer con una cardiopatía congénita y cuáles son los retos que la edad adulta les plantea.

 456 visualizaciones en YouTube

'Voces que laten', un pódcast creado por jóvenes con cardiopatías congénitas

Concebido para charlar, desde el corazón, sobre las cardiopatías congénitas dando la palabra a quienes conviven con ellas.

 583 escuchas

Actividades de formación, ocio y tiempo libre

- Convivencias de fin de semana
- Encuentro 'Caminando a Santiago'
- Talleres y charlas temáticas

 42 personas participantes

Servicio de orientación sociolaboral

- Envío de información sobre formación y ofertas de trabajo
- Derivación a recursos externos

 109 personas atendidas

VI Beca Menudos Corazones de Investigación Médica



Impulsamos avances médicos en el conocimiento y el tratamiento de las cardiopatías congénitas, mejorando la calidad de vida y el futuro de los pacientes.

Convocada junto a la Sociedad Española de Cardiología Pediátrica y Cardiopatías Congénitas, y financiada por Menudos Corazones con 12.000 euros anuales.

Liderado por la cardióloga Raquel Luna, el estudio ganador desarrolla una aplicación móvil para que las personas con cardiopatías congénitas accedan a información sobre su patología, participen en los cuidados de su enfermedad y evalúen su experiencia como pacientes. 

66

Hay pocos fondos destinados a investigar en el mundo de las cardiopatías congénitas, pero queda mucha investigación pendiente. La VI Beca Menudos Corazones nos va permitir materializar una idea en una realidad que esperamos que resulte útil para los pacientes y el personal sanitario involucrado en su seguimiento.

Raquel Luna, cardióloga de la Unidad de Cardiopatías Congénitas del Adulto del Hospital 12 de Octubre (Madrid)

El póster sobre la Beca Menudos Corazones de Investigación Médica, presentado en el II Círculo de Pacientes organizado por AstraZeneca, fue elegido como el segundo más votado.

Estudio sobre Cardiopatías Congénitas, Discapacidad, Dependencia y Atención Temprana

 647

respuestas de personas con cardiopatías congénitas o familiares directos. Margen de confianza del estudio: 95%.

Esta encuesta resalta las prioridades, los intereses y las necesidades de quienes conviven con las cardiopatías congénitas y permite mejorar la ayuda que brindamos desde la Fundación.

De las 46,9% personas con cardiopatías congénitas que cuentan con el certificado de discapacidad, casi el 60% se encuentra entre los porcentajes del 33% y el 45%, aunque una amplia mayoría (el 65%) tiene un reconocimiento de la discapacidad de carácter temporal.

Personas voluntarias

 **80** personas voluntarias

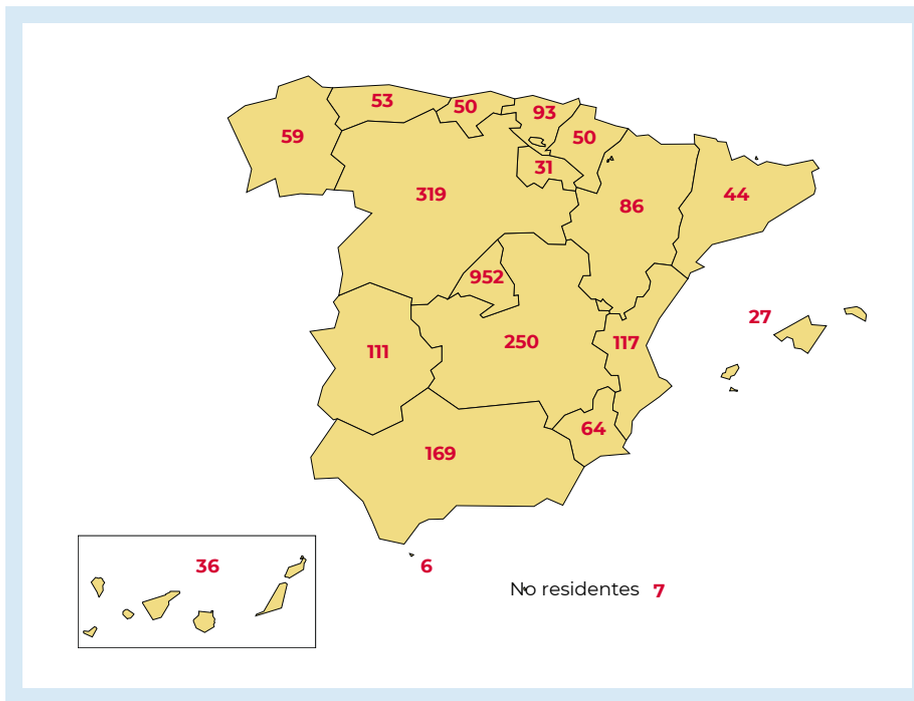
66

El voluntariado en Menudos Corazones es para mí una satisfacción. Empezó como una forma de ocupar una parte de mi tiempo libre y ayudar a aquellos que lo necesitan. Conocer a esta gran familia y ver la gran labor que desarrollan, me impulsa a estar siempre disponible para poder seguir sumando.

Miguel Ángel, voluntario en Centros de Apoyo y otras actividades



Socias y socios



 **2.524** personas

66

Conocí a Menudos Corazones por una amiga: no dudé en contactar y colaborar, ya que yo no tuve la posibilidad de recibir su ayuda en aquellos difíciles momentos y quiero que otros padres que pasan por lo mismo que nosotros sí la tengan.

Mariló, madre de Laura (Fuenlabrada, Madrid)

Amigos y amigas

66

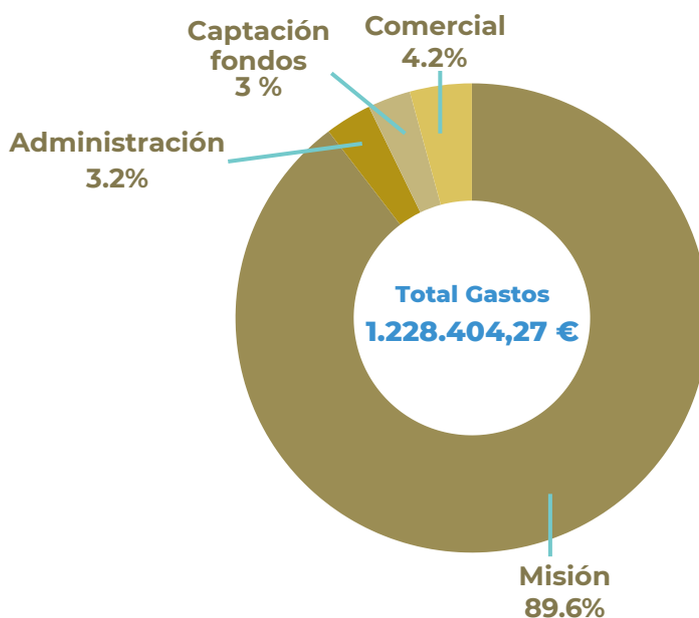
Con la organización del Torneo de Frontenis con Corazón, quisimos agradecer y devolver a la Fundación todo lo que nos ayudó. Cuando tuvimos que trasladarnos a Madrid, mi marido se pudo alojar en la Casa Menudos Corazones situada cerca del hospital donde estaba hospitalizada mi hija.

Laura, madre de Alba (Valladolid)

-  **529** personas compraron productos de nuestra Tienda Solidaria online 
- 724** donantes puntuales
- 149** donantes en redes sociales
- 106** personas organizaron una actividad solidaria a favor de la Fundación



Las cuentas han sido auditadas por Direct Auditores, S.L.P.



Menudos Corazones está analizada por la Fundación Lealtad y cumple los 9 principios de Transparencia y Buenas Prácticas.

Patronato y equipo

Patronato de honor: Belén Rueda (presidenta de honor) || Miguel Ángel Montoro || Ana García-Siñeriz ||
Junta de Damas de Honor y Mérito

Patronato: Presidencia: Juan María Orbeagozo || Vicepresidencia: Margarita Batle || Tesorería: Juan Antonio Arroyo ||
Secretaría: José Montes || Vocalías: Isabelle Le Galo || Eduardo López || Cristina Mendizábal || Mónica Piñuela

Equipo directivo: Dirección: Amaya Sáez || Subdirección y Área personas: Marta Medina

Equipo técnico: Apoyo institucional y Área personas: Sofía Ochoa de Zabalegui || Área psicológica: María Pando, Ana Belén Hernández, Jason Lelliot, Marta del Toro || Área social: María Machón, María Alonso, María Gutiérrez, Julia del Corral || Captación de fondos: Begoña San Narciso, Pilar González, Eugenia Fernández, Natalia Bermúdez || Comunicación: María Jesús Montes, María Ángeles Rodríguez, Mónica González, Dolores Sánchez, Alejandro Muñoz || Área financiera y administración: Estrella Buendía, Ana Álvarez || Gestión y sistematización de programas: Teresa Bordons, Viviana Togores, Marta Villares

Platino



Oro

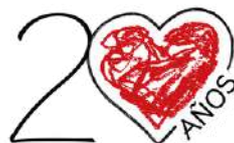


Plata

ASOCIACIÓN CIRCUITO GOLF SOLIDARIO CÁDIZ // ASOCIACIÓN LOS GUACHIS DE ALBACETE // ASOCIACIÓN RUN-RUN MOTRIL // AYUNTAMIENTO DE MADRID // AYUNTAMIENTO DE VILLAFRANCA DE LOS CABALLEROS // CARDIVA // CECABANK // CIMD // CLÍNICAS BARBER // CONSEJERÍA DE SANIDAD COMUNIDAD DE MADRID // ESTÉE LAUDER // EVENTSTHINKER // FUNDACIÓN MEDIOLANUM // FUNDACIÓN UPS // IBERCAJA // LA NAVA EVENTOS // LILLY // MAKING4YOU // MOLINS & PARÉS ABOGADOS // NOVARTIS // SABADELL ASSET MANAGEMENT SEVENTY // EIGHT // TAX GLOBAL CONSULTORES // TEVA PHARMA // TK ELEVADORES ESPAÑA // TRANSPORTE INTEGRAL DE PAQUETERÍA

Bronce

Abott Medical España - Adenosin Trifosfato P. Farma - Almas Industrias B+Safe - Alten Soluciones Productos Auditoría e Ingeniería - Alquileres Castilla y León - Amgen - AMPA Virgen de Guadalupe - Aq Acentor Development - Ascendo Consulting Sanidad&Pharma - Asesoría Cintas Barberá - Asset Managers SGIC - AstraZeneca - Auriga Global Investors - Ayscom Celular de Servicios - Ayuntamiento de Escúzar - Ayuntamiento de Hernán Pérez - Ayuntamiento de Olmos de Esgueva - BBVA - Bodegas Fontana - CAF Signalling - Campus El Sabio - Caser Seguros - Cbre Real Estate - CEIP Concordia - CEIP Ntra. Sra. de la Milagrosa - CEIP Virgen de Criptana - Centro Comercial El Faro - Centro Comercial Puerto Venecia - Cisco - Clínica Dental El Carmen - Club Atletismo MTB Brihuega - Club de Tenis Miranda - Coemp 21 - Col-legi del Pirineu - Colegio Don Bosco Cabezo de Torres Salesiano - Colegio Oficial de Veterinarios de Cádiz - Colegio Casa de la Virgen - Comunidad de Propietarios del Conjunto Inmobiliario Parque Comercial y de Ocio Bonaire - Contratas y Obras San Gregorio - Coro Reina Isabel - CRA La Encina - Cuatrecasas - Desarrollo de Tecnología Avanzada - Dgh Robótica, Automatización y Mantenimiento Industrial - Diamond Resorts Europe Limited - EOI Villanueva Don Benito - Federación Española de Enfermedades Raras - Ferrer Internacional - Frutas Avalón - Fundación Aon España - Fundación Arpa - Fundación Gaes Solidaria - Fundación Pro-Infancia Gonzalo Queipo de Llano - Geshprocor Broker - Gibtelenergy - Glencore Internacional Ag - Green Valladolid - Grupos de Formación JIS - Kobus Partners Management SGEIC - Hermandad Nuestra Señora de la Soledad - HomeExchange.com - Huf España - IES Arenales del Tajo - JCDecaux España - Johnson & Johnson - José María Ávila Formell - Knorr-Bremse España - Kristal 97, Servicios Integrales al Vidrio - Lexer - Martín Figueroa Construcciones - Milpoints Industries - Molina Aznar Dental - Northgate - Oriflame - Paso a Paso Crecimiento Empresarial - Puma - R. Lloret - Renema Hoteles - RGA International Reinsurance Company - Rijk Zwaam - Scor Life - Señorío de Montañera - Servicios Inmobiliarios y Comerciales Noroeste - Stryker Iberia - Tarruella Churruca - Tax Global Consultores - The MathWorks - VMLY&R Health - Volvo Cars - Xerox



FUNDACIÓN
menudos corazones

Centro de Apoyo al Niño Hospitalizado
C/ Doctor Castelo, 49 - 1º
28009 Madrid · España

Centro de Apoyo Integral a Niños con
Cardiopatías Congénitas y sus Familias
Paseo de Juan Antonio Vallejo-Nájera Botas S/N,
esquina C/ Ercilla, 43
28005 Madrid · España



Contáctanos

91 373 67 46 - 91 386 61 22
contacta@menudoscrazones.org

www.menudoscrazones.org



Colabora con Menudos Corazones
Descubre [aquí](#) cómo puedes hacerlo