

**MEMORIA
ACTIVIDADES DE LA
FUNDACIÓN
ESPAÑOLA DE
MASTOCITOSIS**

AÑO 2020

ÍNDICE

| | |
|---|---------|
| Carta del Presidente..... | pág. 3 |
| Miembros del Patronato..... | pág. 4 |
| La FEM..... | pág. 5 |
| Actividades de la FEM | pág. 6 |
| • Jornadas médicas orientadas a enfermos y cuidadores | |
| Calendario 2020..... | pág. 7 |
| Testimonios..... | pág. 8 |
| Proyecto Reciclar para investigar | pág. 22 |
| Proyecto Conócenos +..... | pág. 25 |
| Redes Sociales | pág. 26 |
| Proyectos de Investigación | pág. 27 |
| ¿Cómo poder desgravarse?..... | pág. 29 |

CARTA DEL PRESIDENTE DEL PATRONATO

Queridos amigos,

En este año 2020 donde la pandemia ha cambiado los hábitos de nuestra vida y donde los afectados de una patología poco frecuente se ha visto aún más perjudicados por la dificultad en la atención sanitaria, os vamos a presentar las actividades que se han podido realizar desde la Fundación Española de Mastocitosis.

El **Proyecto Reciclar para Investigar** ha continuado activo si bien en el primer semestre del año, la empresa responsable de las recogidas de tapones en los distintos puntos establecidos, apenas las ha podido realizar debido a la pandemia por la COVID 19. A pesar de todo, se han incorporado nuevos puntos y personas interesadas en participar en el proyecto.

Durante el 2020 se ha continuado con el proyecto de Investigación que el Instituto de Estudios de Mastocitosis de Castilla-La Mancha (CLMast) y el Centro de Investigación del Cáncer (USAL-CSIC) están realizando de forma conjunta.

Son tiempos difíciles para todos, pero desde la Fundación Española de Mastocitosis tratamos de seguir avanzando en los proyectos que estamos financiando y para ello debemos agradecer a todas las personas que con su labor desinteresada colaboran en los mismos.

Esperamos seguir contando con vuestro apoyo,

Miguel Ángel Jerez Moreno
Presidente de la FEM

MIEMBROS DEL PATRONATO



Miguel Ángel Jerez
Presidente



Ana Mª Díez
Secretaria



Silvia Almagro



Pilar Fernández



Mercedes Marfín



Jesús Estévez



Eugenia Ribada



Jacin Rodríguez

LA FUNDACIÓN ESPAÑOLA DE MASTOCITOSIS

La Fundación Española de Mastocitosis es una organización privada sin ánimo de lucro que se constituyó en el año 2008, constando su inscripción en el Registro de Fundaciones de competencia estatal por Resolución de 06/04/2009 siendo el número de registro asignado el 894.

Entre sus objetivos:

- ❖ La mejora de la asistencia médica y hospitalaria a las personas que padecen esta enfermedad.
- ❖ El auxilio a los enfermos y sus familiares en las consecuencias personales, sociales, laborales y económicas derivadas de la mastocitosis.
- ❖ El fomento de la investigación científica básica y aplicada relacionada con el diagnóstico, tratamiento y curación de las patologías mastocitarias en cualquiera de sus manifestaciones.
- ❖ El reconocimiento de los profesionales sanitarios que desempeñan su labor clínica y científica en el campo de las patologías mastocitarias.

Actividades de la FEM

- ❖ Dar a conocer las Patologías Mastocitarias entre la población. A este fin ha colaborado en el desarrollo de las **XII Jornadas de la AEDM**. Este año debido a la situación de pandemia que se está viviendo se han realizado de forma online.
- ❖ Participación de los patronos en diversos actos relacionados con las Enfermedades Raras.

XII JORNADAS AEDM

La Fundación Española de Mastocitosis (FEM) ha colaborado con la Asociación Española de Mastocitosis y Enfermedades Relacionadas en las jornadas anuales que realiza la Asociación Española de Mastocitosis y Enfermedades relacionadas y que este año debido a la COVID-19 se han realizado de forma online.

En estas Jornadas de la AEDM han participado especialistas en Patologías mastocitarias:

- **Instituto de Estudios de Mastocitosis de Castilla-La Mancha (CIMast), Toledo:** Drs. Iván Álvarez-Twose, Almudena Matito, Ana Filipa Henriques y Laura Sánchez-Muñoz.
- **Centro de Investigación del Cáncer (CIC), Salamanca:** Drs. Alberto Orfao, Dr. Andrés García-Montero.
- **Universidad de Harvard, Bostón (USA).** Dra. Mariana Castells.
- **Hospital Gregorio Marañón, Madrid:** Dra. Alicia Prieto.
- **Hospital Universitario Ramón y Cajal, Madrid:** Dr. David González de Olano.
- **Complejo Hospitalario Universitario de Albacete.** Dr. José Manuel Azaña Defez.
- **Centro Hospitalar de São João, Oporto:** Dr. Tiago Rama.

Así como especialistas que han permitido un mayor conocimiento en relación a las normativas y trámites para la incapacidad y los retos éticos y jurídicos de una enfermedad rara.

- **Universidad de Castilla-La Mancha Campus de Albacete:** Dra. Nuria Garrido.
- **Presidente de Fidelitis:** D. Lorenzo Pérez.

Las jornadas aportan información de calidad sobre las patologías mastocitarias.

Calendarios 2020

Una de las fuentes de financiación de la FEM son las donaciones que percibimos por los calendarios que elabora la entidad. Este año se han elaborado **2000 calendarios** con las imágenes enviadas por los participantes del V Concurso de Fotografía realizado por la Asociación Española de Mastocitosis y Enfermedades Relacionadas.

Las donaciones obtenidas con el calendario 2020 asciende a la cantidad de 8.420€ a lo que tenemos que deducir los gastos de la impresión resultando un importe neto de 5.571,93€ que permitirá a la entidad contribuir en proyectos de investigación de patologías mastocitarias y/o divulgación de la propia patología.

Testimonios

Ayer y hoy siempre disfrutando

Ya han pasado 10 años del nacimiento de Álvaro. Después de un primer año de desconocimiento, visitas médicas, incertidumbre.... por fin tuvimos una respuesta. Toledo fue la solución, donde nos dieron la clave. Sí, medicación de por vida. Pero nos devuelven la ilusión de la esperanza, de que todo va a ir bien. No vamos a decir que es un camino fácil, sin embargo ¿cuándo lo es? Todo evoluciona, siempre hay grandes apoyos, esperados e inesperados, conocidos y también desconocidos.

La medicación funciona, y hoy, por suerte Álvaro está genial. Evoluciona y siempre a mejor, es consciente de su enfermedad y él mismo se acuerda de su medicación, sus síntomas están controlados. Pero lo más importante, lleva una vida normal rodeado de su familia, amigos... y sobre todo mucho cariño.!!! ¡Eso sí, siempre con el polaramine en el bolsillo!!



Aquello verdaderamente importante para siempre perdura en el tiempo: mi alegría, mi gran corazón, mi fortaleza y determinación para comerme el mundo.

Aquello verdaderamente importante, la esencia de cada uno permanece y perdura en el tiempo.

La alegría de Daniel, su fortaleza y determinación para comerse el mundo crece con él cada día. Aunque no hemos pasado buenas épocas siempre nos ha enseñado a afrontarlo con una sonrisa y sin dejar de luchar. La enfermedad sigue ahí, vive con nosotros y aunque ahora está mucho mejor no nos vamos a rendir. Por ti, Daniel y por todos.



Vuela alto pequeña mariposa moteada. Llenas el mundo de luz y color

El verano que Sofía iba a cumplir 2 años, lo pasamos prácticamente entero en Galicia: ¡Disfrutando de la playa, de la naturaleza y huyendo de los mosquitos! De unas eternas picaduras en la espalda surgieron unas primeras lesiones. "Ya pasarán...", pensamos. Adicionalmente, Sofía nació con una gran mancha café con leche en la pierna. Una única mancha. "No pasa nada, mucha gente tiene, mientras no salgan en inglés y axilas no hay problema", nos dijeron. De pronto, a esas primeras lesiones y a esa única mancha café con leche, se unieron unas mini manchas en las ingles y en las axilas. "¿Y si es neurofibromatosis?" Nos enzarzamos así en un largo peregrinar de visitas al neuropediatra, a un dermatólogo, a otro... nadie confirma, pero nadie descarta. Las manchas aumentan ante mis ojos; muchos familiares me dicen que soy yo que me las invento, que veo lo que quiero, pero yo conozco a mi hija, conozco cada centímetro de su espalda. Un año después de la aparición de las primeras lesiones y tras muchas nuevas manchitas de evolución progresiva, en una revisión en el Niño Jesús por fin descartan la neurofibromatosis (¡¡¡bien!!!), pero la van a biopsiar para confirmar el diagnóstico de mastocitosis. Aun así, sin duda, hemos salido ganando. El doctor nos tranquiliza. Las manchitas decoran su torso, sus sienes, la parte trasera de sus orejas, pero Sofía, por suerte, lleva una vida normal. Alguna vez, algún peque, con esa espontaneidad tan característica, ha dicho sorprendido que tiene muchas manchitas... yo salto en su defensa... "Son sus lunares especiales." A penas tiene 4 años y medio, no es consciente, no le preocupa. Sofía nos demuestra a diario que sus manchas decoran sus alas, alas con las que volará alto, muy alto. Llena nuestro mundo de luz y de color. Sin embargo, Sofía está en desarrollo y su enfermedad también. Nos da miedo la incertidumbre, el futuro, pero día a día, Sofía nos demuestra que son parte de su luz y su color.



Ayer y hoy... pero siempre la misma sonrisa

Y llego abril....nadie presagiaba lo q este año íbamos a vivir, todos estaban en casa, las ciudades estaban desiertas, se usaban mascarillas, guantes y cualquier otra medida q provocara seguridad...había incertidumbre y miedo, no había vacuna, no había cura, no se sabían los efectos q esta enfermedad iba a tener..... entonces nos dimos cuenta de lo importante q es la investigación, algo q más de 3 millones de personas en España ya sabíamos, y dejamos de ser diferentes porque ahora, el mundo nos había puesto a todos en el mismo lugar, nos hacíamos las mismas preguntas, teníamos los mismos sentimientos....Sabemos q hay q ser fuertes, q hay q ser positivos, q hay q sonreír y tener esperanza... pero también sabemos q necesitamos más recursos para investigación, que no podemos tener recortes en sanidad y q si nos unimos todos conseguiremos más... hoy somos más empáticos, más solidarios, más humanos, todo va a salir bien, pero no olvides q lo q un día tu sentiste, muchas familias lo seguirán sintiendo.



12

FUNDACIÓN ESPAÑOLA DE MASTOCITOSIS

CIF.: G85279594

C/ Los Metales, 18

28970 Humanes de Madrid (Madrid)

Lo esencial es invisible a los ojos... Por eso hoy es siempre un buen día para ser feliz

Hace cinco años y nueve meses volví a nacer de verdad, ya había tenido más de diez shocks anafilácticos por medicación, por picaduras de avispa... pero nunca olvidaré nuestro primer latido juntas después de que a ambas se nos parara el corazón, ese día de verdad habíamos nacido juntas!!! iiiEse día me reciclaste el CORAZÓN para enseñarme a querer más allá de las galaxias y el infinito!!

Tras ello, empecé todo un peregrinaje por más de catorce especialidades médicas diferentes donde desgraciadamente aprendí a desconfiar de los criterios médicos erróneos. Todavía recuerdo el día que me dijeron que me quedaban seis meses de vida y cuando salí de consulta me estabas esperando con tu abuela y me dijiste todo lo que me querías con apenas un año de vida, ahí me volviste a reciclar pero esta vez la VIDA!! iiiMe enseñaste que lo esencial es invisible a los ojos!!! Me enseñaste a reciclar la tristeza por la alegría de vivir junto a ti, la desolación por la felicidad que me contagias con tus carcajadas, a luchar...y vaya que me enseñaste bien. Un día llegamos a un centro (que hoy es Centro de Referencia Nacional CLMAST), donde por fin pusieron nombre a todos mis shocks, mis urticarias, mis manchas, mis cólicos, mis hernias, mis cefaleas, mis dolores musculares, mis lesiones cerebrales....SÍNDROME DE ACTIVACIÓN MASTOCITARIA.

Al año le pusieron el mismo nombre a la sintomatología que tiene mi madre, tu abuela, y entonces yo me puse triste, nuestra patología mastocitaria, no solo era de las más especiales sino que también era HEREDITARIA. Hace un año se cumplía la peor de mis pesadillas tú también tenías esta enfermedad de baja prevalencia, tus shocks (que dices llevar mejor tomándote un cola cao..), tus manchas...(nuestras estrellas mágicas caídas del cielo), tus broncoespasmos y tus cólicos eran mi herencia. Me frustré mucho, muchísimo, me invadió el sentimiento de culpabilidad. Entonces tú me distes la lección de mi vida, me recordaste que era más fuerte de lo que creía, un día te sentaste en el sofá conmigo y me dijiste que mis manchas y cicatrices de la pierna dibujaban una sonrisa, que era la mejor mamá del mundo porque siempre te hacía feliz y que no me cambiarías por nada del mundo....el mismo sentimiento que yo tengo por tu abuela... Comprendí que no se hereda solo una cosa, la valentía, la belleza, la inteligencia emocional e intelectual y las ganas de vivir bien, también se heredaban.

Ahí hiciste mi reciclaje total de mi ALMA, ese día aprendí a luchar más que nunca por nuestros derechos y necesidad de que INVESTIGUEN todos los SÍNDROMES

DE ACTIVACIÓN MASTOCITARIA (Mastocitosis, síndrome de activación clonal o no clonal y enfermedades relacionadas), porque como dice el refrán: "a la tercera va la vencida" y estoy segura que todo el esfuerzo de los profesionales médicos e investigadores harán que la historia no se repita ni una vez más en nuestra familia. Pondremos fin algún día cercano a como dices tú: "el rollo de los mastocitos", porque ahora mi color de la esperanza no es el verde, sino el morado con el que tiñen los mastocitos en el laboratorio, porque me da igual desmayarme mil y una veces, siempre tengo la mejor razón para querer despertar rápido y eres TÚ!
Por que al final...Hoy es siempre es un día para ser FELIZ



Hace 5 años descubríamos la palabra Mastocitosis... Ahora la conocemos bien, y nos toca empezar de nuevo.

Después de 6 años hemos aprendido mucho sobre esa palabra desconocida que nos costaba pronunciar... MASTOCITOSIS.

Pero hace un año, mi segundo hijo nos enseñó que nunca se termina de aprender, que lo creías saber no funciona con él, que las respuestas que buscas tal vez nunca te las sepan responder...

Nunca nos rendiremos!! Seguiremos aprendiendo!! Y seguiremos colaborando para que nuestro centro de referencia CLMAST siga investigando y algún día encuentre las respuestas que tanto ansiamos, mientras tenemos que estar muy agradecidos por cuidarlos.



Lucía crece y la esperanza no se pierde:

Siete años desde que la mastocitosis empezó a estar en nuestras vidas y Lucía ha hecho que sea todo más fácil. Alguna vez dice que quiere tener su piel normal, que no quieren que le pregunten si tiene varicela... pero ella es muy fuerte, alegre, valiente... y nada le apaga esa sonrisa, para ella son sus constelaciones. Llevamos 6 años en la Asociación y nos ha ayudado a conocer a maravillosas familias y juntos nos sentimos más fuertes, más seguros. Lucía habla de sus amigos de la masto con cariño, aunque tarde meses a verlos. Ahora también tenemos miedo porque el covid nos ha invadido, todo está centrado en él y los enfermos de patologías mastocitarias son pocos, pero también necesitan medicación que está escaseando por lo que estamos viviendo. Necesitamos mucha investigación  y sobre todo necesitamos ser aceptados. Las enfermedades no se eligen y quién sabe la que nos puede tocar.



La vida con una sonrisa siempre es más bonita. Siempre fuerte nuestra Paula.

Todo comenzó al mes de vida de nuestra preciosa Paula, con unas "picaduras de mosquito" a las que no le dimos importancia.

iii Empezaron a salir más y al ir al pediatra nos dijo que podía ser una pulga!!! (Teníamos perro en casa) pero nos pareció un diagnóstico que no cuadraba ya que ningún otro miembro teníamos "picaduras de pulga". Al final acudimos a un dermatólogo y ahí empezamos la pesadilla. Le hicieron una biopsia de una pupa de la piel y nos asustaron con enfermedades que ni recordamos el nombre y con una posible leucemia. Fueron unos días duros, ingresada por la sospecha de leucemia y luego en casa esperando un diagnóstico.... y al cabo de una semana llegó... ¡Mastocitosis!

Fue una mezcla de alivio por descartar enfermedades graves e incertidumbre por no conocer nada sobre las mastocitosis.

Llegamos a Toledo, al hospital Virgen Del Valle, a la unidad de mastocitosis con 5 meses de vida.... hartos ya de flusing, polaramine, pompas y heridas en la piel, por toda la piel...!

La doctora Almudena procuró tranquilizarnos y nos dijo una frase que jamás olvidaremos: ¡la mastocitosis es rara pero no mala!

Han sido dos años peores, con sus veranos malos (el calor empeora la sintomatología) y dos años mejores donde ahora, nuestra Paula con 4 años está mucho mejor... solo toma zasten y puede estar expuesta al sol casi sin notar nada.

Nosotros creemos que por todo hay que dar gracias a la vida, y en nuestro caso las damos todos los días porque al fin y al cabo (en nuestro caso) no es tan malo como pueda parecer y nos ha hecho mejores personas, más tolerantes y concienciados con la diversidad.

A día de hoy no ansiamos que nuestra hija se cure, solo ansiamos que esté bien y sea feliz.

¡Ánimo a todos porque con fuerza y una sonrisa todo es mucho mejor!



Nunca pierdas la esperanza, siempre una sonrisa

Me llamo Aaron y tengo 6 años, tengo una enfermedad rara llamada Mastocitosis. A cada paciente nos afecta de una forma diferente, en mi caso tengo el cuerpo lleno de manchas, las cuales me pican y se alteran cuando estoy nervioso, cambios climáticos, realizó algún deporte, etc. Nacer con una enfermedad rara implica no saber casi de ella por eso me gustaría dar a conocer esta enfermedad y así poder mejorar nuestra calidad de vida.



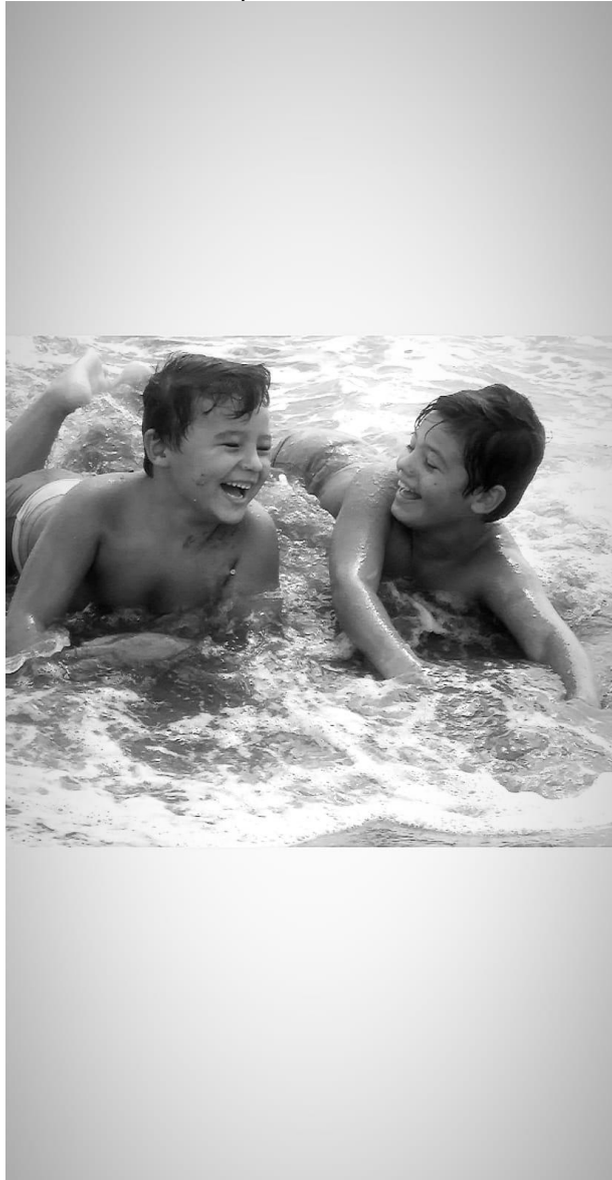
A pesar de todo... ¡Siempre una sonrisa!

Los años pasan y Nerea ya ha compartido seis años con la mastocitosis. Ya sabemos qué hacer, cómo, cuándo y dónde y aunque a veces nos sorprende con una nueva reacción de alguna de sus manchitas, ya lo vemos de otra manera, con menos miedo y más calma. Nerea es muy feliz, amable, simpática y sociable... y las manchitas son parte de ella.



Cada manchita es diferente y única y todas juntas conforman nuestro universo

Hola me llamó Pablo tengo 7 años y tengo una enfermedad rara desde hace seis años llamada Mastocitosis. Al principio todo fue muy duro. Pero tuvimos la suerte de encontrar gente maravillosa que nos ayudó a llegar hasta ese hospital de Toledo y desde entonces mi vida cambió bastante a mejor y tengo la suerte de tener unos grandes amigos con manchitas como yo.



Esta batalla la vamos a ganar. ¡¡Sonríele a la vida!!

A Pablo le diagnosticaron mastocitosis con apenas dos meses de vida después de dar muchas vueltas tratando de buscar una explicación a las manchitas que tenía. Recorrimos varios hospitales, y a pesar de que el diagnóstico era el mismo, era evidente que ni entre los profesionales había mucho conocimiento de esta enfermedad. Pero buscando buscando, nos cruzamos varias veces con un nombre: Doctor Luis Escribano, y este nombre nos llevó al CLmast de Toledo, hospital de referencia en mastocitosis. A ellos les estaremos toda la vida agradecidos. Los dos primeros años fueron realmente muy duros, pero gracias al equipo médico del CLmast a partir de ahí, todo fue mejorando poco a poco. Y hoy, tenemos a un superhéroe de cinco años, que se supera día a día y nos hace superarnos con él.



Proyecto Reciclar para Investigar



El **Proyecto Reciclar para investigar** es un proyecto consolidado de la Fundación Española de Mastocitosis gracias a la implicación de la empresa GLS Spain que permite Transportar Esperanzas desde los distintos puntos de la geografía española a las recicladoras. El Proyecto Reciclar para investigar es un proyecto solidario basado en tres conceptos claves: **Solidaridad, Sostenibilidad y Sensibilidad**. A pesar de los inconvenientes que nos ha deparado este año 2020, se ha seguido manteniendo las recogidas y se han añadido nuevos puntos de recogida.

GLS Spain es la primera empresa logística en España dedicada exclusivamente a servicios de paquetería estándar de alta calidad ofreciendo entregas nacionales e internacionales rápidas y fiables. Gracias a su labor desinteresada y solidaria sus mensajeros realizan la recogida y transporte de los tapones desde los distintos puntos de la península hasta los puntos de reciclaje de Valencia (Recytrans) y Madrid (SYR Guadalajara).

GLS Spain sigue con su campaña **Transportamos Esperanza**, de esta forma se amplían los puntos de recogida de tapones. Con esta campaña, **GLS Spain** habilita en todas sus agencias nacionales un punto de entrega de tapones. Las agencias disponibles se encuentran recogidas en el siguiente enlace.

<https://www.gls-spain.es/es/busqueda-de-parcelshops/>

En el 2019 se firmó un convenio con la recicladora PLASCAN, S.A (Canarias) lo que permite extender el proyecto fuera de la Península facilitando así a las personas

interesadas en participar un lugar donde depositar los tapones. Verónica Martín es la persona que se encarga de depositar en PLASCAN,S.A. los tapones.



| Año | B. Imp | IVA | Factura | Soller | Gastos | Total |
|------|---------|--------|---------|--------|--------|---------|
| 2016 | 1769,3 | 371,55 | 2140,85 | | 371,55 | 1769,30 |
| 2017 | 2177,30 | 457,24 | 2634,54 | 260 | 651,44 | 2243,10 |
| 2018 | 2394,80 | 502,91 | 2897,71 | 920,89 | 617,36 | 3201,24 |
| 2019 | 3233,16 | 662,23 | 3895,39 | 631 | 74,80 | 4451,59 |
| 2020 | 2400,22 | 493,53 | 2893,75 | 350 | | 3243,75 |

Donación de Nordson Ibérica en el año 2017: 4000€

Total Proyecto a fecha cierre Memoria 2020: 18.908,98€

PROYECTO CONÓCENOS +

El confinamiento ha afectado directamente al Proyecto Conócenos + al no poder asistir a los centros educativos de forma presencial. Antes del cierre pudimos presentar el proyecto en el colegio C.E.I.P Santiago de Totana.



Proyecto que trata de dar a conocer las patologías mastocitaria a través de tres herramientas:

1. Cuento la Constelación Pica Pica
2. Cortometraje Contando Estrellas
3. Héroe: Supercrom

Redes Sociales

Facebook: Fundación Española de Mastocitosis
Tiene 1.551 seguidores

La publicación más vista ha sido el testimonio de Erick que alcanzó a 2077 personas

<https://www.facebook.com/111408298893686/posts/3140383379329481/>

Proyectos de Investigación



Título: Análisis de mediadores y moléculas solubles con la tecnología MAGPIX en mastocitosis sistémicas y síndromes de activación mastocitaria. Estudio del valor de los parámetros clínicos, marcadores bioquímicos y estudios radiológicos en la prevención, diagnóstico y pronóstico de las complicaciones óseas.

Objetivos: Identificar nuevos factores que permitan una mejor clasificación diagnóstica y pronóstica de los pacientes. Dado que uno de los problemas de las patologías mastocitarias es la afectación ósea, el estudio de los marcadores de estos procesos es de gran relevancia, ya que contribuirá a mejores diagnósticos y posible prevención de estas complicaciones.

Equipo investigación: Dra. Laura Sánchez Muñoz (IP), Dr. Iván Álvarez Twose, Dra. Almudena Matito Bernechea, Dra. Ana Filipa Henriques, D. Tiago Rama, Dr. Alberto Orfao, Dra. Andrea Mayado, Dr. Andrés C. García-Montero, Dra. María Jara, Dr. Javier I. Muñoz González.



Centro:

Instituto de Estudios de Mastocitosis de Castilla-La Mancha, CLMast (CSUR).
Centro de Investigación del Cáncer (USAL-CSIC)

Dotación económica: 10.000 €.

Fecha: 2019-2022

Cómo poder desgravarse

PORCENTAJES DEDUCCIONES POR DONACIONES EFECTUADAS A FUNDACIONES O ASOCIACIONES ACOGIDAS A LA LEY 49/2002 EN EL EJERCICIO 2020

Existen deducciones por donativos a ONG acogidas a la ley 49/2002, tanto en el Impuesto de la Renta de las Personas Físicas (IRPF) como en el Impuesto de Sociedades (IS).

Los porcentajes de deducción se han incrementado en mayo de 2020 en cinco puntos porcentuales para las donaciones realizadas por contribuyentes de IRPF y por contribuyentes del Impuesto sobre la Renta de No Residentes que operen en territorio español sin establecimiento permanente.

Aplican a donaciones a entidades acogidas a la *Ley 49/2002, de 23 de diciembre, de régimen fiscal de las entidades sin fines lucrativos y de los incentivos al mecenazgo*. Este incremento tiene efecto desde 1 de enero de 2020, por lo que estos nuevos porcentajes de deducción aplicarán en la declaración de la renta de 2020.

Además, se debe tener en cuenta si la comunidad autónoma del donante está sujeta a un régimen foral particular o si cuenta con deducciones adicionales.

Si la actividad en la que se ha colaborado ha sido clasificada como actividad prioritaria de mecenazgo, por la Ley 49/2002, se puede tener derecho a un mayor porcentaje de deducción.

NORMATIVA

Real Decreto ley 17/2020, de 5 de mayo

Disposición final segunda Modificación de la Ley 49/2002, de 23 de diciembre, de régimen fiscal de las entidades sin fines lucrativos y de los incentivos fiscales al mecenazgo.

DEDUCCIONES POR DONACIONES

Con efectos desde el 1 de enero de 2020, se modifica el apartado 1 del artículo 19 de la Ley 49/2002, de 23 de diciembre, de régimen fiscal de las entidades sin fines lucrativos y de los incentivos fiscales al mecenazgo, que queda redactado de la siguiente manera:

Los contribuyentes del Impuesto sobre la Renta de las Personas Físicas tendrán derecho a deducir de la cuota íntegra el resultado de aplicar a la base de la deducción correspondiente al conjunto de donativos, donaciones y aportaciones con derecho a deducción, determinada según lo dispuesto en el artículo 18 de esta Ley, la siguiente escala:

| Base de deducción Importe hasta | Porcentaje de deducción |
|---------------------------------|-------------------------|
| 150 euros | 80 |
| Resto base de deducción | 35 |

Si en los dos períodos impositivos inmediatos anteriores se hubieran realizado donativos, donaciones o aportaciones con derecho a deducción en favor de una misma entidad por importe igual o superior, en cada uno de ellos, al del ejercicio anterior, el porcentaje de deducción aplicable a la base de la deducción en favor de esa misma entidad que exceda de 150 euros, será el 40 por ciento.»

Deducciones en el IRPF:

Fundaciones y asociaciones sujetas a la ley 49/2002 (entidades calificadas por la ley en su artículo 16 y disposiciones 5ª, 6ª, 7ª, 9ª y 10ª y los consorcios a que se refiere su artículo 27.2 segundo): **deducción del 80% para los primeros 150 euros donados.** A partir de ese importe, las donaciones serán deducibles al 35% o al 40% si se trata de donaciones periódicas realizadas durante al menos tres años a la misma entidad por un importe igual o superior. La deducción tiene un límite del 10% de la base liquidable del impuesto.

Asociaciones no declaradas de Utilidad Pública: no existen deducciones por los donativos a estas entidades.

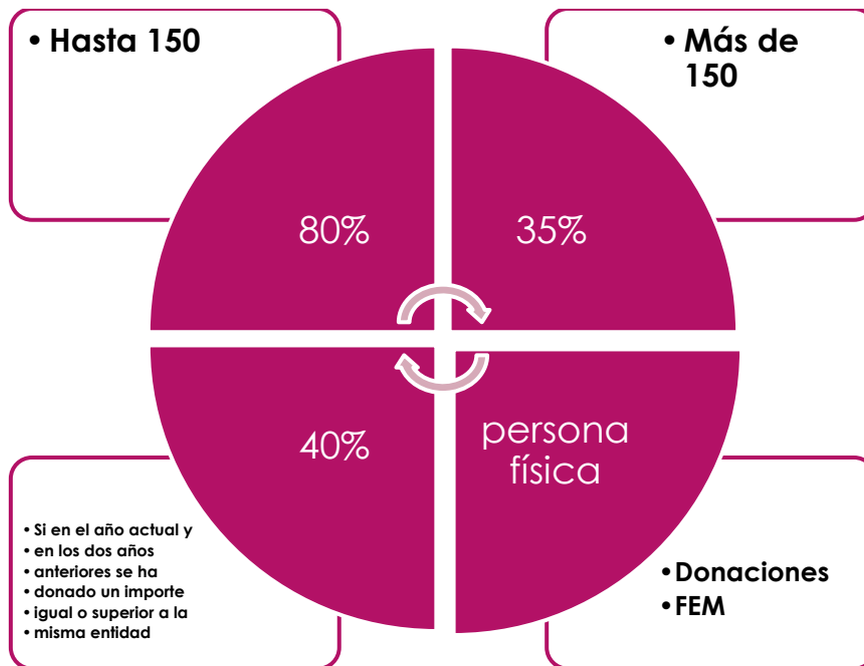
Deducciones en el Impuesto de Sociedades: Las donaciones a ONG no son gasto deducible en el Impuesto sobre Sociedades. Sin embargo, **pueden dar lugar a deducciones fiscales en cuota** en la medida en que la entidad receptora de la donación (fundación o asociación de utilidad pública) pueda y haya optado por el régimen fiscal especial de la Ley 49/2002 de régimen fiscal de las entidades sin fines lucrativos y de los incentivos fiscales al mecenazgo.

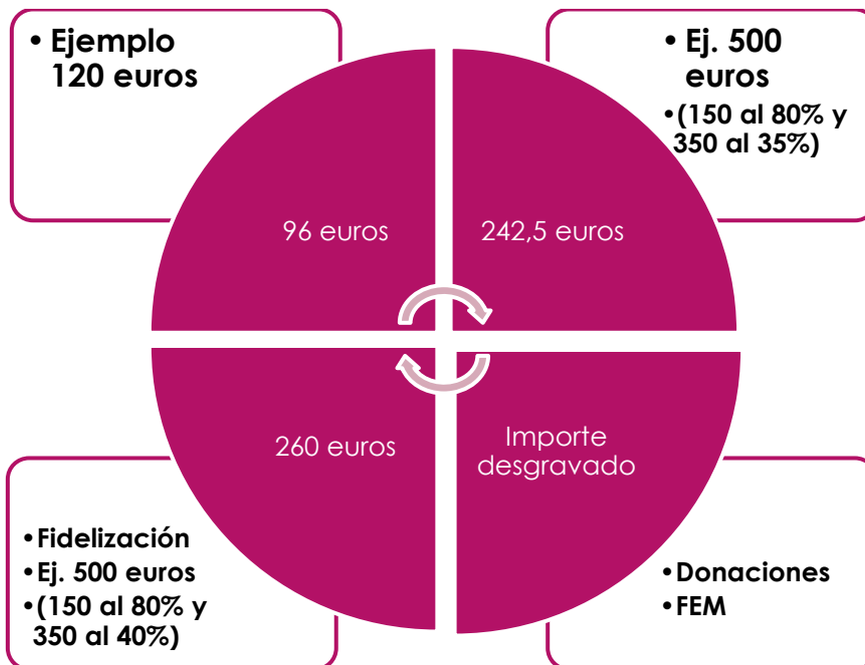
El **porcentaje de deducción en cuota en el Impuesto sobre Sociedades es del 35%** (con el límite del 10% de la base imponible). Esta deducción se incrementa al

40% para las donaciones realizadas a una misma entidad por el mismo o superior importe durante al menos tres años.

Las cantidades no deducidas se pueden aplicar en los períodos impositivos que concluyan en los 10 años inmediatos y sucesivos.

Personas Físicas:

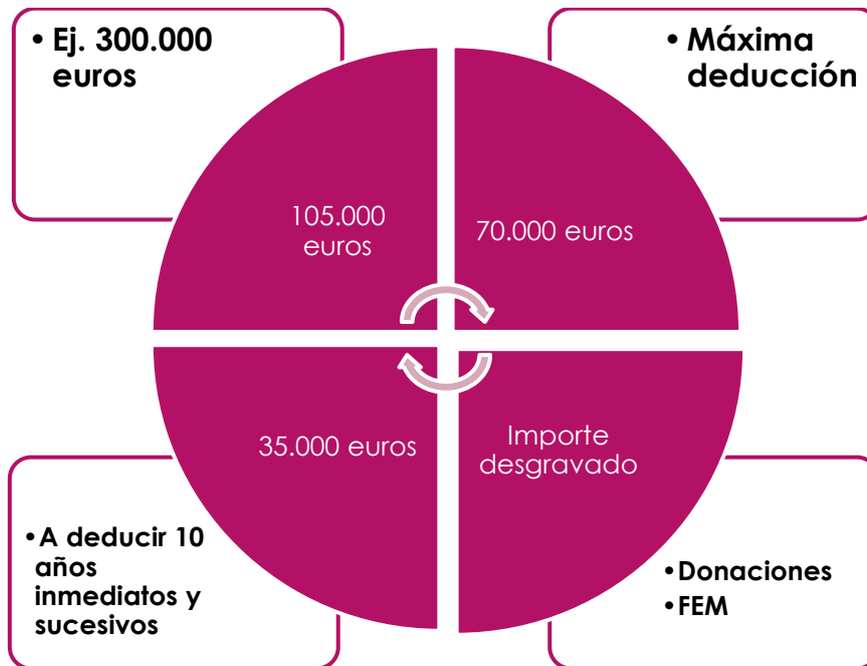




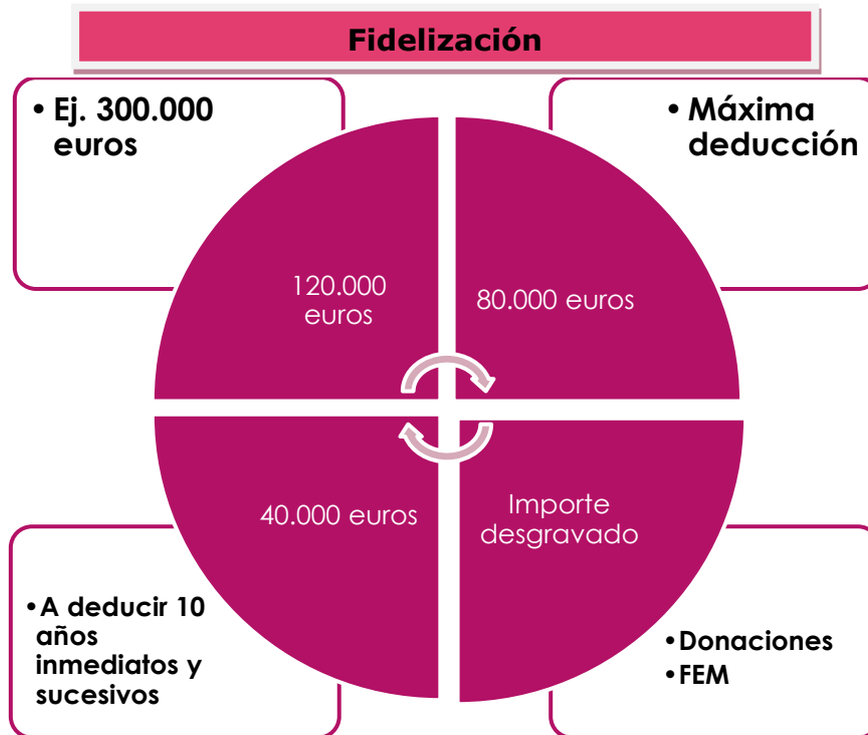
Personas Jurídicas (IS)
 (Deducción de cuota íntegra. Límite 10% base imponible)

35%

40% cuando en el ejercicio y en los dos anteriores se haya donado un importe igual o superior a la misma entidad



Base imponible (BI): 2.000.000€



Base Imponible (BI): 2.000.000€