

Resumen anual

de actividades



Fundació

LA NINETA
DELS ULLS

2025

Carta de la Presidenta

Queridas amigas / Queridos amigos,

En 2025 hemos celebrado el quinto aniversario de la Fundació. Un año más seguimos creciendo y consolidando nuestra labor en la investigación, el apoyo a las familias y la difusión del retinoblastoma. Este año el EURbG se ha celebrado en Oslo, donde hemos podido presentar el trabajo del grupo de entidades de familias europeas y donde además, participamos como ponentes para presentar la aplicación de detección precoz.

Por lo que respecta a la investigación, la aplicación para la detección precoz de enfermedades oculares ha completado la primera fase de pruebas en el Hospital Sant Joan de Déu, con resultados muy prometedores. El proyecto de Biopsia Líquida ha ampliado su red de colaboración, ya lo largo de 2026 continuaremos recibiendo muestras de tumores de otros hospitales para ampliar el estudio y mejorar su eficacia. También hemos seguido colaborando con la espectroscopia de Raman y con el proyecto CANGUR de Vall d'Hebron.

En el proyecto "Nixi y el retinoblastoma", hemos entregado Nixis a los Hospitales de Sant Joan de Déu, Vall d'Hebron, Virgen de la Macarena y La Fe. Paralelamente, hemos continuado trabajando con el proyecto PeerConnect en Sant Joan de Déu.

Prades ha vuelto a ser un fin de semana mágico, en el que las familias han podido compartir experiencias y disfrutar de actividades educativas y lúdicas con expertas y expertos de diferentes temáticas.

Durante el año hemos finalizado el segundo proyecto europeo y estamos a punto de iniciar uno nuevo que reforzará la colaboración internacional. La Jornada de las Superheroínas y Superhéroes ha continuado creciendo, con novedades que hacen que cada año sea más atractiva y significativa para las familias y profesionales que participan.

La modificación del protocolo de las revisiones pediátricas se ha aprobado en el Congreso de los Diputados y ojalá pueda ser una realidad en todo el Estado en 2026.

Por todo lo que os hemos explicado, tenemos muchas ganas de vivir en 2026, que esperamos que sea un año lleno de nuevas metas para la Fundación, donde muchos de los proyectos que hemos estado trabajando en los últimos años sigan avanzando y den sus frutos.

Muchas gracias por seguir con nosotros en este gran proyecto.

Un abrazo,

Carme Julià Ferré Presidenta de la Fundació La Nineta dels Ulls

Misión

Potenciar la investigación en retinoblastoma y darle a conocer, para mejorar la calidad de vida de los pacientes y sus familias.

Valores

DETERMINACIÓN
al impulsar la investigación del retinoblastoma

TRANSPARENCIA
en la gestión de los recursos obtenidos

TRABAJO EN RED
con otras entidades



Patronato



Carme Julià
Presidenta
Relaciones
internacionales



Joan Carles Castillo
Secretario y gerente
Gestión de proyectos y
fundraising



Marc Bertrand
Vocal-vicepresidente
Orientación
estratégica



Anna Salvatella
Vocal-vicepresidenta
Transparencia y gestión

Equipar



Andrea Bosque
Coordinadora del GAR
(Grup d'Adolescents en
Retinoblastoma).



Laura Aguiló
Gestión de redes
sociales.
Asesoramiento
psicopedagógico.



Sergi Aguiló
Gestión de la web y de
las Google Ad Grants.



Teresa Castillo
Administración.
Merchandising.



Teresa Julià
Organización de
eventos solidarios.



Martín Morichetti
Apoyo en el posicionamiento
web.



Rosa Maria Valls
Acompañamiento
emocional a las familias.



Anna Heller
Coordinación
internacional.



Roger March Alexandre
. Producción
audiovisual.



Comité científico



Dr. Ángel Montero

Oncología Pediátrica Instituto de Investigación Sant Joan de Déu.
Hospital Sant Joan de Déu.



Dra. María Teresa Sola

Neuroradiología
intervencionista /
Quimioterapia intraarterial.
Hospital Sant Joan de Déu.



Dra. Ester Casas

Coordinadora de la Unidad de alteraciones congénitas del desarrollo palpebral y ocular.
Hospital Sant Joan de Déu.



Dr. Jaume Català

Coordinador de la Unidad de Tumores Intraoculares Pediátricos.
Hospital Sant Joan de Déu.



Dr. Guillermo L. Chantada

Director Científico del Servicio de Hematología-Oncología, Hospital Pereira Rosell, Montevideo.
Presidente del SIOP. Médico Asociado en el Servicio de Hematología-Oncología, Hospital Sant Joan de Déu.



Dra. Cristina Gutiérrez

Jefe de Servicio de Oncología Radioterápica del Hospital del Mar, Barcelona. Es Doctora en Medicina desde el año 2000 y profesora de la Universidad de Barcelona.



Dra. Mar Fatjó-Vilas Maestro

Director del Laboratorio de Genética de la FIDMAG.
Investigador del CIBER de Salud Mental y profesor asociado de la Facultad de Biología de la UB.



Dra. María Genoveva Correa

Área oncología pediátrica.



Dra. Dolores Molies Navarrete

Anestesiología pediátrica. Coordinadora de servicio. Referente en oftalmología. Hospital Sant Joan de Déu.



Dra. Estela Carrasco López

Asesora genética de Consejo Genético en Cáncer Familiar tanto de adultos como pediátricos del Hospital Vall d'Hebron, con acreditación Board Europeu. Investigadora en detección precoz del cáncer infantil a través del cribado neonatal.



Fundació
**LA NINETA
DELS ULLS**

www.fundaciolaninetadelsulls.org

Tenemos el apoyo de
104 amigas y amigos de la Fundación,
21 teamers,
 y colaboradoras y colaboradores
 puntuales

Empresas y entidades solidarias amigas

OPTICA & AUDIOLOGIA
UNIVERSITARIA

**VICHY
 CATALAN**

CELLERS
TARRONÉ
 1942

**MMM
 M
 M**



PASTISSERIA
Barraca



ART·LENS
 Prótesis Oculares



Asociación Contra
 el Cáncer de la
 Fatarella

LA ROCHE POSAY
 LABORATOIRE DERMATOLOGIQUE



Fundació
**LA NINETA
 DELS ULLS**

www.fundaciolaninetadelsulls.org

Empresas y entidades colaboradoras puntuales

GIOTTO
SPAIN



Nixi for children

Creating nexus between patients and hospitals



**THE
RICKY RUBIO
FOUNDATION**



**FUNDACIÓN
MUTUAMADRILEÑA**



Fundació
**LA NINETA
DELS ULLS**

www.fundaciolaninetadelsulls.org

Impulsamos la investigación en retinoblastoma

Creemos firmemente que éste es el camino: conocer qué se hace a nivel mundial en investigación y, con el indispensable asesoramiento de nuestro comité científico, poner en marcha proyectos de investigación innovadores y alineados con las necesidades reales de los pacientes.

Aplicación por la detección precoz del retinoblastoma y otras patologías oculares

La detección precoz es crucial en el retinoblastoma, por salvar visión, ojos y, sobre todo, vidas. En otras patologías oculares también es muy importante salvar visión, tan imprescindible en el día a día y en el proceso de aprendizaje en la escuela.

Por eso, este 2025 hemos continuado apoyando el desarrollo de una aplicación móvil para conseguir la detección precoz del retinoblastoma y de otras patologías oculares que pueden presentar la leucocoria (reflejo blanco en la pupila) como síntoma. Concretamente, hemos continuado trabajando con el dr. Xavier Gironés, desarrollador de software freelance, y el dr. Joan Prat, doctor en el Hospital Sant Joan de Déu y miembro de la Fundación Ocularis. El dr. Prat viaja dos veces al año a Mozambique, donde es responsable de dar formación a oftalmólogos de ese país.

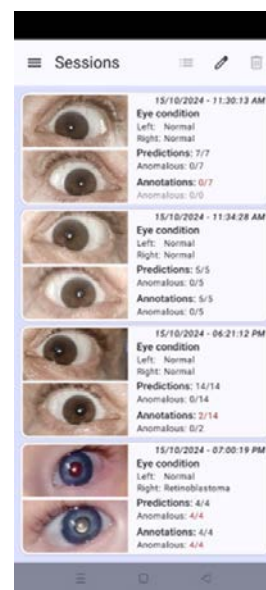
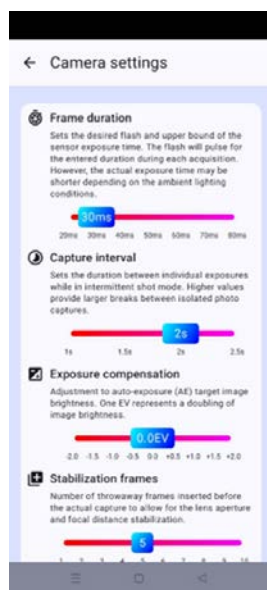
Durante este 2025, se han empezado a tomar imágenes de pacientes de retinoblastoma en el Hospital Sant Joan de Déu, gracias a la colaboración del dr. Jaume Català y el equipo de optimetristas del hospital. Por otra parte, también se han empezado a tomar imágenes de ojos de niños sanos en la Policlínica de El Vendrell, gracias a la colaboración del pediatra Dr. Alejandro Novoa. Estas imágenes se utilizarán para testear la aplicación y crear una base de datos de imágenes de ojos anonimizada y encriptada y profesionalmente anotada, que permitirá impulsar la búsqueda del retinoblastoma y otras enfermedades oculares. Por último, también este 2025 se han entregado teléfonos móviles en el Hospital Central de Maputo (Mozambique) y se está gestionando el convenio para que la Dra. Tapuwa Gundana pueda empezar a tomar las imágenes.

Este 2025 se ha presentado la aplicación en la Conferencia Internacional ISGEDR 2025, en Oslo.

Destacar que este proyecto fue uno de los escogidos en la convocatoria URV solidaria de 2025.

¿Qué hacemos?

Aplicación por la detección precoz del retinoblastoma y otras patologías oculares



Con el apoyo de:



UNIVERSITAT ROVIRA I VIRGILI

¿Quieres saber
más?

¿Qué hacemos?

GLOBAL-RET-LB-PROJECT Proyecto de test de biopsia líquida para la detección precoz de segundos tumores en pacientes de retinoblastoma hereditario

El objetivo de este proyecto es personalizar el seguimiento de los pacientes a medio-largo plazo, usando técnicas genéticas. Para ello, se diseñará un test de biopsia líquida que permitirá detectar según tumores de forma precoz.

En 2025, se ha continuado trabajando con los hospitales participantes para conseguir la aprobación del protocolo por parte del comité de ética (CEIC) de cada uno, para empezar a enviar y analizar las muestras.

Concretamente, este 2025 se ha dado un paso gigante: se ha aprobado el protocolo en el Hospital Vall d'Hebron y ya ha enviado las primeras muestras de segundos tumores al Grupo de Investigación de Cáncer Hereditario del Instituto de Investigación Germans Trias i Pujol, que al mismo tiempo las han enviado a analizar. ¡Esperamos tener resultados en 2026 y seguir sumando hospitales!



¿Quieres saber
más?

¿Qué hacemos?

Estratificación de pacientes con retinoblastoma para tratamientos personalizados y efectivos

Colaboramos en el impulso de un proyecto muy innovador que desarrolla el Institut Català de Fotònica junto con el Hospital Sant Joan de Déu, que revolucionará el diagnóstico y el tratamiento del retinoblastoma. En 2025 hemos conseguido que la Fundación FEDER aporte 25.000 € al proyecto. Además, somos entidad colaboradora en la petición de una ayuda en el programa Caixa Research que le podría dar un impulso definitivo al proyecto.



[¿Quieres saber más?](#)

¿Qué hacemos?

Proyecto CANGUR

El Proyecto CANGUR tiene como objetivo incluir el retinoblastoma y otras enfermedades con predisposición a cáncer hereditario en la prueba del talón.

Este innovador proyecto se desarrolla en el Hospital Vall d'Hebron, liderado por la Dra. Estela Carrasco, miembro del grupo de genética del cáncer hereditario del VHIO.

En 2025 la Fundación ha hecho una donación de 5.711€ al proyecto



¿Quieres saber más?

Apoyo a familias y pacientes

5º encuentro de pacientes, familias y expertos en retinoblastoma, 17-19 de octubre 2025, Chalet de Prades

Se trata de un punto de encuentro en el que anualmente las familias comparten emociones y las aprenden a gestionar. Además, varios expertos ofrecen charlas y las familias tienen la oportunidad de resolver dudas e inquietudes.

En 2025, nos hemos reunido más de 80 personas: 16 familias de pacientes de retinoblastoma de todo el estado español (20 pacientes de entre 2 y 52 años) y 3 familias del equipo de la Fundación.

Como expertos asistieron: Dra. Mònica Salinas (coordinadora del equipo de consejo genético ICO Idibell Bellvitge), Dra. Gala Serrano (oncóloga radioterapeuta del ICO y coordinadora del Comité AJA-adolescente joven adulto postratamiento de un cáncer), Dr. Miquel Macià (oncólogo radioterapeuta del ICO, seguimiento de pacientes adultos con retinoblastoma), Dr. Jaume Català (Coordinador de la unidad de tumores intraoculares del Hospital Sant Joan de Déu), Dr. Estela Carrasco (consejera genética del Hospital Vall d'Hebron), Dra. Dolors Molies (anestesióloga pediátrica del Hospital Sant Joan de Déu, referente en cirugía oftálmica), Dra. Genoveva Correa (oncóloga pediatra), Dr. Joan Prat (oftalmólogo pediatra del Hospital Sant Joan de Déu, unidad de oculoplastia pediátrica).

Por otra parte, se organizó juegos con los más pequeños, sesiones de educación emocional para adultos y se realizó una actividad del proyecto europeo coordinada por el artista Melissa Rodríguez. Para finalizar, hicimos una caminata en la Roca Foradada con todas las familias.

¿Qué hacemos?



¿Quieres saber
más?

Con el apoyo de:



Diputació Tarragona

Actividad dentro del proyecto
europeo:



**Cofinanciado por
la Unión Europea**

LA ROCHE POSAY
LABORATOIRE DERMATOLOGIQUE

**VICHY
CATALAN**



Apoyo a familias y pacientes

Ayudas del Programa Impulso de FEDER y la Fundación Mutua Madrileña

En 2025, 6 familias se han beneficiado de las ayudas del proyecto "mejora de calidad de vida de los pacientes con retinoblastoma" que la Fundación ha presentado en la convocatoria.

El proyecto ha recibido una ayuda de 2329,32 € que se ha entregado a las familias para poder realizar terapias y comprar diferentes productos de tratamiento básicos para su día a día.



FUNDACIÓN
MUTUAMADRILEÑA

¿Qué hacemos?

Proyecto para la mejora de la experiencia hospitalaria de los pacientes

El objetivo de la experiencia es ayudar a niños y familias a familiarizarse con las pruebas médicas y tratamientos para reducir la ansiedad y conseguir un mayor empoderamiento para hacer frente a la enfermedad. En 2025 se ha presentado el proyecto y se han entregado kits en el Hospital Sant Joan de Déu (Barcelona), el Hospital Vall d'Hebron (Barcelona), el Hospital La fe (Valencia) y el Hospital Virgen de la Macarena (Sevilla).



Nixi for children
Creating nexus between patients and hospitals

THE RICKY RUBIO FOUNDATION



ART-LENS
Prótesis Oculares

cinfa



Generalitat de Catalunya
Departament de Salut

SJD

Sant Joan de Déu
Barcelona · Hospital



Vall d'Hebron
Hospital

LaFe
Hospital
Universitari
i Politècnic

HUM
Hospital Universitario
Virgen Macarena

¿Quieres saber más?

¿Qué hacemos?

Proyecto PeerConnect

El programa, que impulsa la Fundación La Nineta dels Ojos con el Hospital Sant Joan de Déu, quiere crear un espacio de información y de apoyo a familias recientemente diagnosticadas y/o durante el proceso oncológico.



[¿Quieres saber más?](#)

¿Qué hacemos?

Fomentamos la red con hospitales, centros de investigación y entidades

Pensamos que es imprescindible crear una red de contactos para difundir el retinoblastoma y sus síntomas, pero sobre todo para buscar sinergias con otras organizaciones con las que compartimos inquietudes, necesidades y valores.

Participamos activamente en el EURbG, el grupo europeo de expertos clínicos, investigadores y entidades de pacientes de retinoblastoma

En 2025 asistimos a la Conferencia anual que se celebró en Oslo y participamos en las reuniones periódicas del grupo para promover iniciativas de investigación y difusión a nivel europeo.



<https://www.eurbg.org/>

Formamos parte de:



Comité organizador del Día Mundial de las Enfermedades Minoritarias en Cataluña

Comisión de oftalmología del Vall d'Hebron

Comisión de Salud del Ayuntamiento de Tarragona

Miembros del Consejo Consultivo de Pacientes de Cataluña

KIDS Parents, Sant Joan de Déu

Colaboramos con:

- Hospitales



¿Qué hacemos?

- Centros de investigación



- Asociaciones y fundaciones que trabajan en retinoblastoma y/u otras patologías oculares



KinderAugenKrebsStiftung



ACCESDELUZ
ASOCIACIÓN DE CATARATA CONGÉNITA DE ESPAÑA

**SAVE
SIGHT
NOW.**



EUROPE

- Otras asociaciones, fundaciones y entidades



Sensibilizamos sobre el retinoblastoma y sus síntomas

Queremos conseguir que tanto el retinoblastoma como sus síntomas se conozcan por todas partes para conseguir un diagnóstico precoz.

Petición de revisión del protocolo de los controles oftalmológicos pediátricos en el Parlament de Catalunya

El 1 de diciembre de 2023 se aprobó por unanimidad la propuesta de resolución impulsada por la Fundació. Concretamente, el Parlament de Catalunya instó al Gobierno a:

1. Actualizar y protocolizar las exploraciones rutinarias de retinoblastoma de los niños sanos por parte de pediatras y valorar a cada una de las visitas hasta los 6 años entre los primeros 30 días - 2 meses - 4 meses - 6 meses - 7/9 meses - 12/15 meses - 18 meses - 2 años - 3/4 días - 12/15 meses - 2 años.
2. Incorporar el resultado de la exploración de la leucocoria en la historia clínica del paciente.

El día 21 de enero de 2025 la Fundación asistió a la presentación del nuevo protocolo en la sede del Colegio de Médicos de Barcelona.

Con el soporte de:



¿Qué hacemos?

Sensibilizamos sobre el retinoblastoma y sus síntomas

Petición de revisión del protocolo de los controles oftalmológicos pediátricos en la Comisión de Sanidad del Congreso de los Diputados.

El 11 de diciembre de 2025 se aprobó en la Comisión de Sanidad del Congreso de los Diputados la proposición no de Ley impulsada por la Fundación, para la modificación de la frecuencia de las revisiones pediátricas en todas de las comunidades autónomas.



Con el soporte de:



¿Qué hacemos?

Proyecto Europeo Erasmus + "CAMPAMENTOS DIGITALES EUROPEOS PARA LA INCLUSIÓN DE JÓVENES CON RETINOBLASTOMA".

Un proyecto coordinado por la Fundación que se inició en septiembre de 2023.

Los niños y jóvenes afectados por enfermedades graves deben pasar largas temporadas ingresados en hospitales o en su hogar. Son momentos duros, alejados de sus amigos y de la rutina que les da vida, suelen caer en la depresión creando nuevas barreras a su socialización, su inclusión e incluso su recuperación.

Se ha creado una metodología de campamentos digitales, transnacionales e inclusivos que permitan acceder a niños y jóvenes con enfermedades incapacitantes, a actividades de ocio seguras y adaptadas, así como a una capacitación no formal que potencie sus valores y competencias juveniles. Durante el proyecto se han realizado diversas pruebas piloto de la plataforma con muy buenos resultados. En 2025 el proyecto finalizó con una reunión de los socios en Bruselas y con la presentación de los resultados del proyecto.

Más información



Cofinanciado por
la Unión Europea

Socios:

redREE
making projects



intress

ZAVOD
BOTER

smallcodes

¿Qué hacemos?

5ª jornada de las superheroínas y superhéroes

Este 2025, han participado 62 escuelas de todo el estado español: País Vasco, Galicia, Alicante, Tenerife y Cataluña. ¡Más de 15.000 superheroínas y superhéroes han celebrado su superpoder!

[Más información y mapa con todos los centros participantes](#)



Redes Sociales y seguimiento de la web

Instagram (3.354 seguidores), Twitter (233 seguidores) y Facebook (706 seguidores).

Hacemos un seguimiento y actualización constante de nuestra web trabajando para potenciar sus visualizaciones e impresiones. Se ha comprobado que además del impacto directo que provocan las acciones en familias y pacientes, también se genera un impacto indirecto a los usuarios que entran en la web empujados por alguna acción de difusión.

¿Qué hacemos?

Presencia en medios de comunicación

- Entrevista en “Entre avui i demà” a IB Ràdio (09/07/2025).



- El Matí de Catalunya Ràdio. Espacio “Les Bones Causes”. Cada mes aparece una cuña de la Fundación hecha por una voz famosa: Mariona Escoda, Oriol Grau, Agnès Busquets, Núria Picas, Fermí Fernández, Iris Tió y Nagore Folgado.
- Noticia en el Diari de Tarragona (07/05/2025).

TARRAGONA

Juegos y vídeos acompañarán a los niños con cáncer ocular

La fundación tarraconense La Nineta dels Ulls, junto con el Hospital Sant Joan de Déu y The Ricky Rubio Foundation, crea un kit para informar y reducir la angustia de pacientes y familias

06 mayo 2025 20:17 | Actualizado a 07 mayo 2025 07:00



¿Qué hacemos?

Presencia en medios de comunicación

Participación en la semana mundial de retinoblastoma (11-17/5/2025)

Coincidiendo con la Semana Mundial del Retinoblastoma, organizamos la 3ª edición de las NDU Talks



La periodista Ana Polo publica un vídeo apoyando a la Semana.



¿Qué hacemos?

Presentación del Protocolo de revisiones pediátricas (Barcelona, (21/01/2025)



Reunión Proyecto Europeo (30/01/2025)



Reuniones trimestrales con el EurbG (08/02/2025)



Día Mundial de las Enfermedades Minoritarias (28/02/2025)



Proyecto Nixi en el Hospital Sant Joan de Déu (04/03/2025)



Día Mundial de las enfermedades Minoritarias en Reus (06/03/2025)



¿Qué hacemos?

Día Internacional de la Mujer
(08/03/2025)



Iniciamos el Peer Connect
(13/03/2025)



Projecte Nixi a l'Hospital
Valld'Hebron (25/03/2025)



Reunión Proyecto
Europeo(26/03/2025)



Donación Proyecto
CANGUR (27/03/2025)



Reunión equipo de la
Fundación (22/04/2025)



¿Qué hacemos?

Mercado de proyectos sociales
URV(29/04/2025)



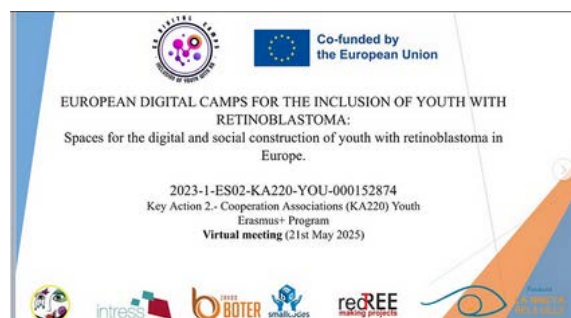
Charlas de la NDU
(06/05/2025)



Semana Mundial del
retinoblastoma(15/05/2025)



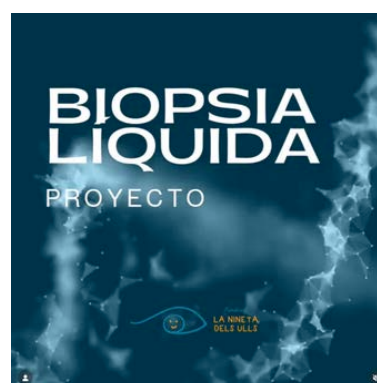
Reunión Proyecto Europeo
(21/05/2025)



Campamento digital
Proyecto Europeo
(27/05/2025)



Muestras del Hospital Vall
d'Hebron (03/06/2025)



¿Qué hacemos?

Envío de móviles a Mozambique
(05/06/2025)



Ponencia en ERN-
EYE(17/06/2025)



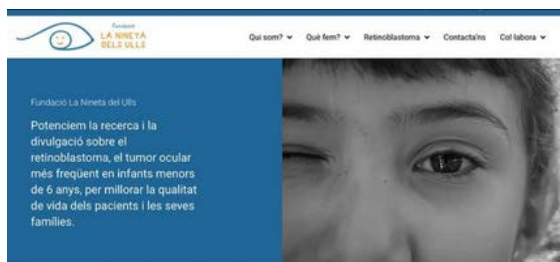
Programa Impulso (30/06/2025)



Reunión Proyecto Europeo
Bruselas (04/07/2025)



Nuevo sitio web (19 de
agosto de 2025)



“

Entidad beneficiaria de la
Voz del Paciente
(22/09/2025)



¿Qué hacemos?

Presentación propuesta para la
actualización de los protocolos
(10/09/2025)



Ponencia Congreso ISGEDR en
Oslo (13/09/2025)



Beneficiarios de las ayudas de
FEDER (22/09/2025)



Nueva entrega de kits en VH
(23/09/2025)



Día Mundial de la Visión
(09/10/2025)



Ponencia en la jornada
automatización VH(10/10/2025)



¿Qué hacemos?

Encuentro de pacientes, familias y expertos en Prades(21/10/2025)



Proyecto de Nixi en HVM de Sevilla (15/11/2025)



Nuevo proyecto europeo
(22/11/2025)



Proyecto de Nixi en H la Fe de Valencia (28/11/2025)



Insignia Dorada de Nixi
(12/12/2025)



Aprobación en el Congreso de la
modificación del Protocolo
(12/12/2025)



¿Qué hacemos?

Ayuda de la Diputación de
Tarragona (14/12/2025)



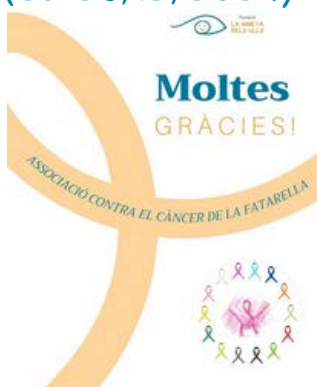
Amb el suport de:



¿Qué hacemos?

Acciones solidarias 2025

Baile de Navidad y St
Esteve en la Fatarella
(25-26/12/2024)



Sorteo solidario
(15/02/2025)



Triatlón solidario en
Barcelona (15/02/2025)



Rosas y dragones
solidarios
(23/04/2025)



Carrera de las bodegas
(30/04/2025)



Cordones solidarios
(16/05/2025)



¿Qué hacemos?

Acciones solidarias 2024

Partido de pádel (24/05/2025)



Segunda causa solidaria (01/06/2025)



Cata de vinos en la Fatarella (11/07/2025)



Open Pádel Tamarit (15-17/08/2025)



Sorteo solidario (14/10/2025)



¿Qué hacemos?

Las Buenas Causas de la Mañana de Catalunya Ràdio

Mariona Escoda
(16/01/2025)



Oriol Grau
(24/03/2025)



Agnès Busquets
(17/04/2025)



Núria Picas
(26/05/2025)



Fermí Fernández
(24/09/2025)



Iris Tió (23/10/2025)



Nagore Folgado (25 de
noviembre de 2025)



Fundación La Nineta dels Ojos

C/Joaquim Icart y Leonila, 10, 3r, la
43007 Tarragona

info@fundaciolaninetadelsulls.org
www.fundaciolaninetadelsulls.org



Fundació
**LA NINETA
DELS ULLS**