Investigadores por el Mundo - Sept 2018 -+ de 250 entrevistas profesionales Promedio de 27 minutos cada una 25 preguntas en cada entrevista + de 5.500 preguntas científicas Enfermedades raras - Enero 2014 -+ 850 entrevistas profesionales Promedio de 27 minutos cada una 25 preguntas científicas / entrevista

+ de 21.000 preguntas científicas

Investigadores por el Mundo

Martes de 20 a 21 horas

www.antonioarmas.com





Enfermedades Raras

Jueves de 20 a 21 horas

Totales (Marzo 2021)
Cerca de 1.100 profesionales entrevistados
Cerca de 30.000 preguntas científicas

CRONOLOGÍA DEL PROGRAMA



GESTIONARADIO Años 2015 -2018



Sinopsis general del programa

Colaborador General

Colaborador 2017-2018

Otros colaboradores

Acuerdos

Algunas entidades participantes

CONTENTOOS

Algunos apoyos recibidos

Algunas cartas de participantes

Webs/ RRSS/ Menciones

Target del programa

Índices de audiencia

Objetivos 2018

SINOPSIS GENERAL DEL PROGRAMA

En España existe un elenco de investigadores científico-médicos, facultativos, personal socio sanitario y movimiento asociativo de las EERR extraordinario. Este programa de radio, en vez de quejarse sobre lo que no hay y lo que no se hace, se dedica a informar y divulgar acerca de la cantidad de proyectos y planes de actuación que se realizan diariamente en este país. Agradecemos el esfuerzo de estas personas y de las instituciones o empresas públicas o privadas que las apoyan. Positividad, positividad y positividad.

Mi nombre es Antonio González Armas, director y presentador del programa de radio "Enfermedades Raras". Es único en su género, novedoso y de alto interés social. Comenzó su emisión el día 25 de febrero de 2014 Un programa multidisciplinar con multitud de agentes implicados, que pretende ser un referente informativo, divulgativo y científico sobre las denominadas Enfermedades Raras. El 31 de diciembre de 2017 se habrán emitido 165 programas y 475 profesionales de primera fila habrán sido entrevistados.

La propiedad intelectual del programa es de D. Antonio González Armas. La emisora **Gestiona Radio)** presta sus instalaciones a cambio de un canon mensual. El programa pertenece exclusivamente a su director y presentador.

El formato abarca distintos ámbitos de actuación, <u>dónde</u> unas secciones son permanentes y otras pueden variar según las necesidades específicas del mismo.

El Colaborador general del programa es el **IMSERSO,** a través del Centro de Referencia Estatal de Enfermedades Raras y sus familias (CREER)

Las Asociaciones, Federaciones y Fundaciones de Pacientes , denominadas "Apoyo Informal", según el "Sistema Público de Equiparación de Oportunidades para las Personas con Discapacidad", pueden participar en el programa para desgranarnos desde un punto de vista siempre positivo, cuáles han sido los planes de actuación de sus entidades provocando una mejora en el bienestar de sus asociados.

La investigación científico-médica obtiene un papel predominante en el programa. La ciencia, como vía del estudio de nuestras debilidades como seres humanos, interviene en el programa para que podamos comprender con mayor cercanía a quienes conviven diariamente con sus patologías. Un especialista clínico de la enfermedad que abordemos, nos ilustrará desde dos perspectivas diferentes:

- Un primer bloque explicativo de la enfermedad con un lenguaje comprensible y cercano,
 dirigido a todos los oyentes sin formación específica en el ámbito sanitario y socio sanitario.
 - Un segundo bloque, dónde el facultativo podrá explayarse con un lenguaje científico, porque su información irá dirigida principalmente a los profesionales sanitarios y socio sanitarios. Es una herramienta docente para los profesionales no relacionados directamente con las EERR porque les puede acercar al conocimiento de estas patologías.

Coparticiparán también representantes cualificados de Organismos y entes públicos o privados que desarrollen su actividad en el ámbito de las EE.RR.

Muchas enfermedades de esta índole necesitan ser tratadas día a día con **personal socio** sanitario de apoyo. Logopedas, terapeutas, psicólogos, fisioterapeutas... conforman otra de las principales secciones del programa.

Hispanoamérica es también un referente del programa, porque las sinergias entre el continente y España sobre este asunto son de gran importancia en ambas sociedades.

La música es protagonista porque cada semana tenemos una sección denominada "Música raramente escuchada". Cada semana dedicamos la música a un país en concreto y seleccionamos autores o grupos muy desconocidos, por raros, para el público español.

Índico las tres páginas webs donde se pueden escuchar todos los programas emitidos hasta la fecha, y donde se irán colgando todos los futuros:

- FEDER (Federación española de enfermedades raras)

-Somos Pacientes (mayor portal de internet de pacientes sobre estas patologías dependiente de Farmaindustria.

- **FEMEXER** (Federación mexicana de enfermedades raras)

El programa ha alcanzado acuerdos escritos y verbales o colaboraciones con, entre otros muchos:

- FEDER (Federación española de enfermedades raras)
- Fecamm
- Fegerec
- Federación ASEM (Enfermedades Neuromusculares)
- Somos Pacientes, dependiente de Farmaindustria.
- CREER (Centro de referencia estatal de enfermedades raras y sus familias)
- CIBERER (Centro de investigación biomédica en red de enfermedades raras)
- ISCIII...
- Universidad Complutense de Madrid
- COSCE (Confederación de Sociedades Científicas de España)

Colaboraciones con:

Instituto de Salud Carlos III. Instituto de Neurociencias CSIC-UMH. Alicante...

Centro de Investigación Biomédica de Bellvitge en Barcelona...

Multitud de hospitales en toda España: Hospital La Paz, Doce de Octubre, Germans Trias i Pujol de Badalona....

Sociedades profesionales: COSCE

Multitud de investigadores científico-médicos y profesionales del ámbito sanitario y <u>socio</u> sanitario.

Universidades públicas y privadas

Fundaciones públicas y privadas, etc..

PROGRAMA DE RADIO Investigadores por el mundo EN LIBERTAD FM



PROGRAMA DE RADIO Enfermedades raras EN LIBERTAD FM

Plataforma de comunicación de Antonio G. Armas

www.antonioarmas.com

Programa № 96 Martes 27/10/2020

Hora: 20-21 h.

Dra. Inés Puente - Francia -

Difracción de Neutrones





Proyecto INSULAE

Dra. Laura Giménez



www.libertadfm.es

Programa № 268 Jueves 29/10/2020 Hora: 20-21 h.

Dr. Julián Fernández -Martín Amiloidosis



Nanomedicina / Nanotecnología
Dr. Manuel Arruebo



PROGRAMA DE RADIO

Investigadores por el mundo

EN LIBERTAD FM



PROGRAMA DE RADIO Enfermedades raras EN LIBERTAD FM

Plataforma de comunicación de Antonio G. Armas

www.antonioarmas.com

Programa № 95 Martes 20/10/2020 Hora: 20-21 h.

Dra. Mireia Palomar - Suecia -Reactivación de P53 mediante Redthrough





La Caja Negra de los Dispositivos de Señal e Imagen Médica

Dra. Judit Chamorro



www.libertadfm.es

Programa № 267 Jueves 22/10/2020 Hora: 20-21 h.

Conducta Excesiva y Trastorno de Control de Impulso

Dr. Ignacio Obeso



Aula Jurídica: Fundación Alpe & Fidelitis

Dª Carmen Alonso + D. Felipe Orvid & D. Lorenzo Pérez





COLABORADOR GENERAL 2016-19



SECRETARÍA DE ESTADO DE SERVICIOS SOCIALES E IGUALDAD





PROYECTOS CONSOLIDADOS











DEPARTAMENTO DE BIOQUÍMICA Y BIOLOGÍA MOLECULAR III

Ciudad Universitaria s/n. 28040 Madrid Teléfono 91 394 14 56 Fax: 91 394 16 91

A QUIEN PUEDA INTERESAR

La Universidad Complutense de Madrid, a través de varios profesores-investigadores de departamentos pertenecientes a Ciencias de la Salud, está desarrollando junto con el director del programa de Enfermedades Raras emitido en Gestiona Radio, Antonio G. Armas, un provecto de divulgación científica de la investigación que se realiza en esta Universidad en Enfermedades Raras usando el potencial que aporta el programa dirigido por Antonio G. Armas. Lo consideramos una herramienta muy interesante para la formación de los estudiantes del área de Ciencias de la Salud y un compromiso con la divulgación de la actividad científica que desarrollamos en nuestros grupos de investigación. Hemos desarrollado un calendario para el año 2017 que se iniciará el 26 de enero con una periodicidad mensual. El formato de los programas que ya tenemos diseñados incluye tener un seminario abierto a los estudiantes de los títulos de Ciencias de la Salud que se cursan en la Facultad de Medicina, impartido por un investigador experto en una enfermedad rara, seguido de un debate abierto y emitido a través del programa de Gestiona Radio (se emitirá directamente desde la Facultad de Medicina de la Universidad Complutense), en el que participarán tanto ese investigador como otros investigadores, especialmente investigadores jóvenes que estén realizando la tesis doctoral en ese campo, médicos de los hospitales universitarios de la Complutense, y representantes de las asociaciones de pacientes. La lista de temas previstos para los primeros cuatro meses del año 2017 es la que se indica a continuación:

- 26 de Enero: Esclerosis lateral amiotrófica, con el seminario impartido por el Dr. Adolfo López de Munain (Biodonostia)
- 23 de Febrero: Síndrome Wiskott-Aldrich, con el seminario impartido por la Dra. Narcisa Martínez Quiles (Facultad de Medicina, UCM)
- 23 de Marzo: Leucemia linfoblástica aguda, con el seminario impartido por la Dra. Angeles Vicente López (Facultad de Medicina, UCM)
- 27 de Abril: Síndrome de Dravet, con el seminario impartido por la Dra. Onintza Sagredo Ezquioga (Facultad de Medicina, UCM)

Atentamente

Javier Fernández-Ruiz,

Catedrático del Departamento de Bioquímica y Biología Molecular Facultad de Medicina, Universidad Complutense Teléfono: 34913941450

e-mail: jjfr@med.ucm.es

Las enfermedades raras se hacen oir en la UCM

A pesar de llevar el apellido de "poco frecuentes", las enfermedades raras afectan a más de tres millones de personas en nuestro país. Para impulsar su investigación, la Universidad Complutense de Madrid y Gestiona Radio dirigen el proyecto de divulgación científica UnivEERRsidad Complutense, cuatro seminarios que coinciden con el Día Mundial de las Enfermedades Raras que se celebra hoy.



Las enfermedades raras se hacen oir en el proyecto UnivEERRsidad Complutense. /

MARÍA MILÁN | Cerca del 8% de la población padece una enfermedad rara, un porcentaje significativo en su conjunto si no fuera porque existen entre cinco y siete mil patologías cuya característica principal es su prevalencia: menos de un caso por cada dos mil. De ahí su denominación de "poco frecuentes".

Comprometida con la misión de visibilizar e investigar estas dolencias, la Universidad Complutense de Madrid (UCM) se ha embarcado en UnivEERRsidad Complutense, un proyecto de divulgación científica con el programa Enfermedades Raras dirigido por Antonio Armas en Gestiona Radio.

Investigadores de la UCM, jóvenes que está realizando su tesis doctoral y personal sanitario de hospitales madrileños participan en este ciclo, que consta de cuatro seminarios y se celebra el último jueves de cada mes en la facultad de Medicina.



COSCE (Confederación de Sociedades Científicas de España), y D. Antonio González Armas, propietario intelectual y director del programa de radio "Enfermedades Raras" (EERR), que se emite en directo en Gestiona radio los jueves de 13 a 14 horas, han generado un acuerdo de colaboración para desarrollar un proyecto radiofónico conjunto.

Todos los segundos jueves de cada mes del año 2017, entre las 13 y las 14 horas, se emitirá un programa de radio en el que participará una sociedad científica – asociada a la COSCE y bajo el auspicio de ésta-, que tenga relación directa o indirecta con las enfermedades poco frecuentes.

El objetivo, es divulgar en la radio como medio masivo, algunos proyectos de investigación terminados y/o en curso, relacionados con las enfermedades raras. Comunicar jornadas específicas de investigación y/o congresos/simposios es otro de los objetivos de este acuerdo. En cada programa, participarán dos o tres ponentes distintos para analizar el contenido protagonista, desde tres ámbitos diferentes. La vocalía de Ciencias de la Vida y de la Salud de COSCE será el interlocutor para la identificación y contacto de las posibles sociedades y ponentes a participar.

COSCE autoriza a D. Antonio González Armas, bajo este acuerdo, a buscar los patrocinadores necesarios que él considere para su programa. Dichos patrocinadores, podrán publicitar sus marcas como consideren conveniente, dentro de un orden, con sentido común y siempre que no entren en conflicto con los postulados de COSCE, en ámbito concreto de los programas de radio.

Los dos firmantes se comprometen a promover los programas de radio dentro de sus propias capacidades de comunicación. COSCE autoriza a D. Antonio González Armas a hacer público este acuerdo. La divulgación de los programas de radio y difusión de sus contenidos entre las sociedades científicas que integran COSCE se realizará por la Confederación y a través de sus propios canales.

Barcelona, a 22 de noviembre de 2016.

Nazario Martín Presidente

COSCE



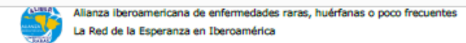
Apadrina la Ciencia es una asociación promovida por científicos y apoyada por más de 250 científicos de todas las áreas de la ciencia y de toda España. Nuestros objetivos son divulgar la importancia de la Ciencia, promover vocaciones científicas y captar recursos económicos para apoyar grupos de investigación y sobre todo para ofrecer contratos para que los más jóvenes puedan continuar su carrera científica. Dentro de nuestra labor divulgativa se incluye la realización de talleres científicos, la organización de eventos de divulgación científica como "Ayudar es Divertido", la presencia en diferentes medios de comunicación (radio, televisión, charla TEDx y redes sociales) y la realización de ponencias en diferentes plataformas de divulgación (Ciencia a Banda).

Es por ello, que queremos anunciar dentro de nuestro marco de actividades, un acuerdo de colaboración con D. Antonio González Armas, propietario intelectual y director del programa de radio "Enfermedades Raras" (EERR), que se emite en directo en LIBERTAD FM los jueves en horario de 13 a 14. Este acuerdo conlleva que todos los últimos jueves de cada mes, en la franja de 13:30-13:58 del programa "Enfermedades Raras", la asociación Apadrina la Ciencia se compromete a buscar un científico/a especialista para que divulgue sobre diferentes temas científicos. El primer programa comenzaría el 26 de Septiembre de 2019, teniendo en cuenta también los días festivos de la ciudad de Madrid.

El presente acuerdo se renovará automáticamente por periodos anuales, siempre que no se incumplan los términos o una de las partes solicite su finalización, con una antelación de dos meses a su vencimiento.

Madrid, 13 de Junio de 2019

Fdo. Carmen Simón Mateo. Presidenta de Apadrina la Ciencia



Visibilidad en Enfermedades Raras, Huérfanas o Poco Frecuentes

Sensibilizar a los principales actores de Enfermedades Poco Frecuentes: profesionales socio-sanitarios, administraciones públicas, empresas, población en general.

Este es uno de los retos de ALIBER, nuestra Alianza, apuesta por que cada día las Enfermedades Raras, Huérfanas o Poco Frecuentes sean más notables, se conozcan más, se hable de ellas en espacios de comunicación públicos y privados, en definitiva, se de visibilidad a nuestro colectivo.

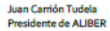
La sensibilización de la población general mediante el conocimiento de las Enfermedades Raras es de vital importancia por dos razones principales:

- En primer lugar, para que las personas con una enfermedad rara se den cuenta de que no están solas.
- En segundo lugar, para que toda la población incluyendo a las administraciones públicas y a los agentes políticos de cada país, tomen conciencia de que las enfermedades raras son un problema de salud pública, que suponen un grave perjuicio para las personas que las padecen y sus familias y a las que se debe responder con una atención de calidad.

En este sentido, desde la Alianza Iberoamericana de Enfermedades Raras sumanos en 2021 una nueva iniciativa gracias a la colaboración de Antonio González Armas, director de dos programas de radio vinculados a las enfermedades poco frecuentes y con quien hemos firmado un convenido de colaboración para que Entidades adheridas a ALIBER participen en el programa de radio: Enfermedades Raras, de Radio Libertad FM.

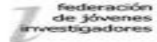
Con esta iniciativa podremos seguir evidenciando que, aunque las enfermedades raras afecten de forma independiente, cada una de ellas, a un reducido número de personas, en su conjunto, representan a una parte muy importante de la población, siendo más de 47 millones de personas las que conviven con alguna de estas patologías en Iberoamérica.

El slogan ya utilizado por otras iniciativas de sensibilización "SOMOS POCOS, NO MENOS" es el que marcará este nuevo empuje en la sensibilización y visibilidad de las enfermedades raras.









CONVENIO DE COLABORACIÓN ENTRE D. ANTONIO GONZÁLEZ ARMAS Y LA FEDERACIÓN DE JÓVENES INVESTIGADORES - PRECARIOS

La Federación de Jóvenes Investigadores (FJI), asociación sin ánimo de lucro de ámbito nacional cuyo fin es representar a los jóvenes investigadores, y D. Antonio González Armas, propietario intelectual y director del programa de radio "Enfermedades Raras" (EERR) que se emite en directo en Gestiona radio los jueves de 13 a 14 horas, han generado un acuerdo de colaboración para desarrollar un proyecto radiofónico conjunto.

Es deseo de las partes establecer una estrecha colaboración al objeto de impulsar el conocimiento de la problemática y la situación actual de los jóvenes investigadores, así como promover la divulgación científica, mediante la colaboración periódica en el programa de radio "Enfermedades Raras" (EERR) en la certeza de que tal colaboración permitirá el desarrollo divulgativo de la actividad científica realizada por investigadores españoles, así como la situación y problemática de la I+D+i en España y las principales dificultades a las que se enfrenta el joven investigador.

Sobre la base de estos antecedentes, las partes firmantes manifiestan su voluntad de formalizar el presente Convenio de Colaboración mediante el cual se emitirá un programa de radio en el que se expondrá un tema que tenga relación directa o indirecta con la situación y problemática actual de la I+D+i, en el cual participarán uno o varios representantes de la FJI, junto a investigadores o divulgadores científicos que traten la misma temática.

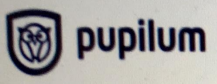
La FJI autoriza a D. Antonio González Armas, bajo este acuerdo, a buscar los patrocinadores necesarios que él considere para su programa. Dichos patrocinadores, podrán publicitar sus marcas como consideren conveniente, dentro de un orden, con sentido común y siempre que no entren en conflicto con los postulados de la FJI, en ámbito concreto de los programas de radio.

Los dos firmantes se comprometen a promover los programas de radio dentro de sus propias capacidades de comunicación. La FII hará difusión de los contenidos a través de redes sociales, y autoriza a D. Antonio González Armas a hacer público este acuerdo.

Madrid, 12 se marza 10 2017

Papic Giménez Gómez

Presidente de la Federación de Jóvenes Investigadores



Dña. Cristina Barranco Cardiel Directora Neomed Technologies, SL

CERTIFICA QUE:

Antonio G. Armas

ha sido Coordinador del Curso

Enfermedades Raras: Revisión Integral

Este curso tiene una duración de 90 horas y se ha impartido en el Campus de Formación Continuada Pupilum. Ha sido acreditado con 12,3 créditos por la Comisión de Formación Continuada de las Profesiones Sanitarias (Número expediente 07-AFOC-06662.7/2016)

Madrid, 31 de enero de 2018

Fdo. Cristina Barranco Cardiel

B



Enfermedades autoinflamatorias y COVID-19: intercambio de experiencias entre pacientes y familiares con los expertos

Martes, 29 de septiembre de 2020 > 18.30-20.00 h

MODERADOR

Sr. Antonio G. Armas / Director y presentador de los programas de radio científicos «Enfermedades Raras» e «Investigadores por el Mundo», en Libertad FM PONENTES

Dra. Inmaculada Calvo Penadés / Jefe de Sección. Unidad de Reumatología Pediátrica. Hospital Universitari i Politècnic La Fe. Valencia Dr. Jorge Julián Fernández-Martín / Especialista en Medicina Interna. Hospital Álvaro Cunqueiro. Vigo (Pontevedra) Sra. Cuca Paulo Noguera / Stop FMF. Asociación Española de Fiebre Mediterránea Familiar y Síndromes Autoinflamatorios

Registrate aqui

Evento dirigido a pacientes y asociaciones de pacientes





VIII ENCUENTRO IBEROAMERICANO DE ENFERMEDADES RARAS, HUÉRFANAS O POCO **FRECUENTES**



VIERNES 30 DE OCTUBRE



20:00 h MESA 7: Presenta y Modera: Antonio G. Armas. Director de los dos programas de radio, Enfermedades Raras e Investigadores por el mundo, en radio Libertad FM.

ASPECTOS SOCIALES, EDUCATIVOS Y PSICOLÓGICOS DE LAS ER.



20:00 - 20:15 h: Sentido y Significado de la inclusión en pacientes con Enfermedades Huérfanas en cinco instituciones educativas. María Fernanda García, Fundación Cronicare



20:15 - 20:30 h: Intervención educativa en el aula con niños con Enfermedades Raras y Sin Diagnóstico. Pedro Tudela. Responsable de programas educativos en DGenes.



20:30 - 20:45 h "Derechos y Deberes de la persona cuidadora informal en tiempos de emergencia sanitaria". Griselda Rodríguez Ruiz. Trabajadora social Especialista en Enfermedades Raras. (México).

20:45 – 21:00 h Presentación del Libro: Para que las Enfermedades Huérfanas dejen de estar huérfanas en Colombia. Dr Germán Escobar, jefe de gabinete del ministerio de Salud





PROYECTO DE GENÉTICA CONSOLIDADO 2017-2019



Algunos Acuerdos















ALGUNOS PARTICIPANTES









Confederación ACCU Crohn y Colitis Ulcerosa





















































Hospital Universitario La Paz







Instituto de Investigación Biomédica de Málaga

































Asociación Española para la investigación y ayuda del Síndrome de Wolfram





















CASA DE S. M. EL REY

EL JEFE DE LA SECRETARÍA DE S.M. LA REINA

Palacio de La Zarzuela Madrid, (6 de diciembre de 2016

Señor Don ANTONIO GONZÁLEZ ARMAS enfermedadesraras.agarmas@gmail.com

Estimado amigo:

Su Majestad la Reina me encarga acusar recibo de su correo electrónico del pasado día 7 y agradecerle la información sobre su programa de radio «Enfermedades Raras», que ha tenido la amabilidad de hacerle llegar.

Asimismo, Su Majestad me encarga trasmitirle Su saludo afectuoso, con el deseo y la esperanza de que el programa siga siendo un éxito.

Aprovecho la oportunidad para saludarle atentamente y desearle una feliz Navidad y un próspero año 2017.

JOSÉ MANUEL ZULETA

Nº F-2133 - NIF: G- 91018549

Algunos Apoyos



Madrid, 24 de Noviembre de 2015

Desde la Federación Española de Enfermedades Raras (FEDER) reconocemos la labor llevada a cabo por el programa de radio "Enfermedades Raras" de Gestiona Radio para sensibilizar a la sociedad sobre la realidad de estas patologías.

Este programa radiofónico es una gran iniciativa, de interés para la sociedad, que propicia el conocimiento sobre las enfermedades poco frecuentes tanto a personas que conviven con estas patologías como a la población general, suponiendo un punto de encuentro para el colectivo.

En nombre de FEDER y de sus 299 entidades miembros mostramos todo nuestro apoyo a este programa que supone un altavoz para los más de tres millones de personas que conviven con enfermedades poco frecuentes en nuestro país.

Un saludo







enfermedades-raras.org

coordinación diferentes alianzas internacionales para establecer una hoja de ruta conjunta y así, garantizar la calidad de vida de las personas que conviven con alguna enfermedad DOCO frecuente. independientemente de dónde viva

Acércate al Observatorio Sobre Enfermedades Raras, un proyecto compartir y generar conocimiento sobre las ER. promoviendo la defensa de los derechos de quienes conviven con ellas. Investigamos para conocer y conocemos para generar cambios.

ofrecemos

Desde FEDER trabaiamos de manera multidisciplinar para mejorar así, la calidad de vida de los más de tres millones de personas que conviven en España con alguna enfermedad poco frecuente.

vamos

Conoce nuestra misión, visión y valores a la par que descubres cuál es nuestra hoja de ruta y las normas que rigen nuestra organización.

Newsletter

¡Suscribete!

Recibe cada lunes un resumen semanal con las noticias más significativas sobre enfermedades raras.

Dirección de email



Suscribirme

Calendario de Eventos



Sáb Oct 24 @12:00AM Run like a Hero

Sáb Oct 24 @12:00AM

XV Congreso Nacional Científico-Familiar SCDL España

Dom Oct 25 @12:00AM

Run like a Hero

Dom Oct 25 @12:00AM

XIV Carrera Solidaria "Avanzando Juntos" Memorial "Ismael Araujo Martin".

Mié Oct 28 @12:00AM

Charla - Aceptación y normalización de la discapacidad visual

Nuestros amigos











Madrid, 19 de junio de 2015

Estimado Sr. D. Antonio González Armas,

Por la presente certifico que participé en un programa de radio " Enfermedades Raras" que usted mismo dirige y presenta, informando sobre las actividades del Instituto de Investigación de Enfermedades Raras, IIER, ISCIII, en calidad de director de dicho IIER. El programa ya ha entrevistado a varios profesionales del Instituto, ayudando a conocer nuestras actividades.

Asimismo, considero que este programa cumple una función social importante, porque coadyuva mediante su divulgación al conocimiento, concienciación de los problemas que afectan a estas personas y comprensión de los ámbitos sociosanitario y educativo de las enfermedades raras.

Manifiesto mi apoyo y recomendación al proyecto para que siga emitiéndose en radio.

Atentamente,

Manuel Posada de la Paz Director Instituto de Investigación de Enfermedades Raras



farmaindustria

En Madrid, a 26 de noviembre de 2014

Estimado Sr. González Armas

Hace seis meses suscribimos un acuerdo de colaboración mutua. En este tiembo su programa de radio 'Enfermedades Raras' se ha posicionado en el ámbito de la investigación científico-médica, atención clínica, entorno sociosanitario y asociacionismo de las EERR.

La difusión de todos los programas a través de Somos Pacientes (www.somospacientes.com), en un apartado destacado, está colaborando a su creciente conocimiento y desde nuestra organización le animamos a que continúe con su labor divulgativa.

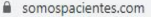
Seria ceseable que un programa como el suyo se difundiose entre el mayor número posible de personas, y por eso le rogarros que traslade a quien usted considere pertinente nuestra patición de que se apoye su proyecto para su amisión a través de una cadena de radio de cobertura nacional.

Deseándole suerte en sus aspiraciones futuras, le reiteramos nuestro apoyo y colaboración en la difusión de su proyecto.

Un fuerte abrazo.

Danie Gil Pérez

Responsable del Área Social



múltiple

Esclerosis Múltiple España (EME), miembro de Somos Pacientes, ha puesto en marcha la segunda edición de su campaña 'El Fantasma de la EM' para, hasta el próximo 31 de octubre, día de Halloween, reunir al mayor número de personas dispuestas a combatir la [más...]



PARA ASOCIACIONES DE PACIE...

Ayudas para mejorar la calidad de vida en la esclerosis múltiple



CERMI Y PLATAFORMA DE INFA...

Alianza para la promoción de los derechos de la infancia con discapacidad



CONCRESO CIENTÍFICO-FAMILI...

Avances en el síndrome de Cornelia de Lange

CONOCE LAS ASOCIACIONES (→



DESTACAMOS

BREVE MANUAL DE ESTILO Consejos para publicar informaciones en Somos Pacientes

TRASTORNOS DE CONTROL DE IMPULSO Y AULA JURÍDICA SOBRE ACONDROPLASIA Escucha aquí el último programa de 'Enfermedades Raras'



Espondilitis en tiempos de pandemia



En estos momentos se está evaluando la eficacia de



Barcelona ,24 de novembre 2015.

Apreciado Sr. Armas

El motivo de la presente, es para manifestar nuestro agradecimiento a su programa, y el apoyo que éste brinda a la difusión de las enfermedades minoritarias.

Desde FECAMM, valoramos enormemente la existencia de este programa, ya que son pocos los medios que de una manera continua nos tienen en cuenta.

En nombre de FECAMM y el mío propio, gracias por el monográfico que nos ha realizado, y la oportunidad que nos da, para explicar la misión de nuestra federación, y poder llegar al máximo de afectados.

Saludos cordiales

Ana Quintero Martínez Presidenta A/a: Antonio G. Armas Gestiona Radio

Estimado Sr. Antonio G. Armas:

El motivo del presente escrito es transmitirle nuestro agradecimiento por haber hecho posible la participación de la Federación Gallega de Enfermedades Raras e Crónicas-FEGEREC, en el programa dedicado a estas dolencias poco frecuentes a través de Gestiona Radio.

La participación en el programa del equipo directivo, representado en esta ocasión por la presidenta de la entidad, y del equipo ejecutivo a través de su directora sociosanitaria y su trabajadora social, ha sido una oportunidad ya no sólo para difundir la labor asistencial sociosanitaria que se realiza desde la sociedad civil a través de FEGEREC, sino también para dar una mayor visibilidad a estas enfermedades que se estima que padecen unos tres millones de personas en nuestro país y acercar con nuestra voz, a través de un medio de comunicación tan accesible como es la radio, la experiencia, el esfuerzo, la implicación, el buen hacer, la ilusión y sobre todo, la esperanza de cara al futuro, para las familias que día a día tienen que afrontar la dura realidad de estas enfermedades.

Gracias por poner a nuestra disposición una plataforma idónea para expresar y para escuchar a las personas que padecen estas dolencias y a los profesionales que intentan mejorar su salud.

Las enfermedades raras son mayoritariamente crónicas. Una vez que se diagnostican, acompañan a la persona a lo largo de toda su vida, con un impacto realmente dramático en todos sus ámbitos. Afectan a población pediátrica, jóvenes, adultos y tercera edad. Los medios de comunicación las ponen en su punto de mira fundamentalmente ante acontecimientos muy concretos, como puede ser el último día de febrero, con motivo de la celebración del Día Mundial de las Enfermedades Raras. El resto del año son prácticamente invisibles, como si sólo existiesen para quien las padece o las trata.

Un programa específico en estas enfermedades como el que usted dirige, no sólo es una gran oportunidad, sino una necesidad, incluso me atrevería a decir que es un buen recurso terapeutico para mejorar la salud de las consecuencias de estas dolencias. En las enfermedades raras todos somos necesarios: pacientes, familias, investigadores, personal sanitario, instituciones, y por supuesto un programa como el de Gestiona Radio, que permite visibilizar y difundir conocimiento en todo lo que rodea a estas enfermedades.

Por último tan sólo expresar un deseo y una necesidad respecto al programa, que la frecuencia a la hora de poder participar compartiendo experiencias y conocimientos, sea más frecuente y no un hecho aislado. Las personas que padecen una enfermedad rara, sus familias y los profesionales vinculadas a estas dolencias necesitan el apoyo de esta plataforma. Gracias por su responsabilidad social con estas dolencias.

Un afectuoso saludo

Francisca Luengo Milara

Carmen López Rodríguez

Presidenta FEGEREC

Directora Sociosanitaria FEGEREC

Algunas cartas de participantes





CONSEJO SUPERIOR DE INVESTIGACIONES CIENTÍFICAS

CENTRO DE INVESTIGACIONES BIOLÓGICAS

Estimados compañeros,

Mi nombre es Luisa-María Botella Cubells. Soy investigadora del departamento de Medicina Celular y Molecular del Centro de Investigaciones Biológicas del CSIC. Además soy miembro de la asociación española de HHT (Telangiectasia Hemorrágica Hereditaria) y soy investigadora activa en enfermedades raras.

Por el presente escrito, quiero reiterar mi más caluroso y entusiasta apoyo al programa de Radio Enfermedades Raras dirigido por D. Antonio G. Armas. Las enfermedades raras, son un conjunto muy grande de diferentes patologías, poco conocidas en la sociedad, para los médicos y para la Investigación. Representan un problema muy serio, ya que afectan a un 4-6% de la población mundial. Son patologías diferentes (entre 5.000-7.000), cada una de ellas afectando a menos de 5 personas cada 10.000 habitantes. Por esta circunstancia lo que se necesita en este campo es difusión, visibilización, y exposición de los problemas de este colectivo. Las patologías son diversas, los problemas similares.

Gracias a programas como el de Antonio G. Armas, las enfermedades raras encuentran una difusión y encuentran un micrófono donde exponer los problemas, inquietudes, demandas, incluso posibles soluciones.

De ahí, mi apoyo incondicional al programa, y la recomendación de que se siga emitiendo, informando y ayudando a un colectivo, en general poco conocido e ignorado en el entorno médico y social

He tenido el gusto y la suerte de pasar por el programa en el 2015, del 28 de Mayo, hablando de las dificultades de la investigación en las enfermedades raras, en España, y me gustaría poder contribuir, en cuantos programas se me solicite mi participación, para seguir luchando, por y para este colectivo. Y eso lo hacen posible programas como el de Antonio G. Armas.

Felicitaciones a D. Antonio G. Armas, que cuenta con mi admiración y mi respeto, y felicitaciones al CREER de Burgos, por apoyar este tipo de iniciativas.

Y para que quede constancia de mi apoyo, firmo en

Madrid a 17 de Junio del 2015

Luisa Maria Botella

FUNDACIÓN SÍNDROME DE WEST 10 años de sueños

o' Nicenas, 143 28232 - Las Rozas (Madrid) Tel. 91 631 90 11 fundacion@sindromedewest.org

En Las Rozas, a once de mayo de 2014

Estimado Antonio:

El pasado día 6 de mayo tuve la oportunidad de intervenir en tu programa radiofónico de Radio Libertad para hablar de lo que es el Síndrome de West y la Fundación.

Estamos muy satisfechos con la oportunidad que nos brindasteis, ya que la cobertura fue amplia y extensa y la disposición de los profesionales de la cadena fue estupenda.

Estamos a vuestra disposición para cualquier otra ocasión en la que queráis apoyarnos en la labor de divulgación de nuestra enfermedad rara y aprovecho la ocasión para mandarte un fuerte abrazo.

Atentamente

Music Bondo San Misural

Nuria Pombo San Miguel Presidenta Fundación Síndrome de West





COMPLEJO HOSPITALARIO DE TOLEDO

HDSPITAL VERGEN DE LA SALUD Avida. Barbar, 30. 49004. Toiedo. Teléfono 925 269200



NOTA PROGRAMA ENFERMEDADES RARAS

FECHA: Toledo, 22 de junio de 2015 De: Área de información y Doc. Clínica A: Programa de Enfermedades Raras

D. Antonio G. Armas

ASUNTO: Apoyo al Programa de Enfermedades Raras de Gestiona Radio

Recientemente he tenido el placer de haber participado como ponente en el Programa de Enfermedades Raras emitido por Gestiona Radio y dirigido por D. Antonio G. Armas.

Como médico especialista en Salud Pública y Epidemiología y responsable de los Sistemas de Información y Documentación Clínica del Complejo Hospitalario de Toledo, me parece esencial la existencia y continuidad de un programa radiofónico único de su género que, además de su labor divulgativa esencial para tratar de visualizar de manera proactiva todo lo relacionado con las enfermedades raras, ofrece un servicio público de promoción de la salud y educación sanitaria.

Médico Responsable de los Sistemas de Información y Documentación Clínica

Fdo. Bashir Salegh Salegh.

DOCUMENTAL CLÍNICA

COMPLEJO HOSPITALARIO DE TOLEDO

2 2 JUN 2015

Anctación N.º

Sr. Antonio Armas

Barcelona, 25 de noviembre de 2014

Apreciado Antonio:

Por la presente la Federación Española de Enfermedades Neuromusculares - Federación ASEM - quiere agradecer la labor de divulgación y concienciación de las enfermedades poco frecuentes y en concreto de las enfermedades neuromusculares que realiza a través del programa de radio Libertad FM "Enfermedades Raras".

Reciban un afectuoso saludo,

Fdo. Antonio Álvarez Martínez Presidente Federación ASEM



En Valencia a 25 de noviembre de 2015

A quién pueda interesar:

Por la presente confirmo que he participado en el programa de radio " Enfermedades Raras" que dirige y presenta D. Antonio G. Armas, en calidad de Director del Departamento de Genómica Computacional del Centro de Investigacion Príncipe Felipe y director del BiER, la unidad de bioinformática en enfermedades raras del CIBERER. Quiero agradecer la labor de divulgación y concienciación de las enfermedades poco frecuentes a través de este programa.

Dolars

Dr. Joaquín Dopazo Director Departamento de Genómica Computacional







ASOCIACIÓN ESPAÑOLA DE LA ENFERMEDAD DE BEHÇET

Madrid, 19 de junio de 2015

Estimado Antonio.

Queremos agradecerte la oportunidad que nos diste el pasado día 4 de junio, al tener un monográfico en tu programa Enfermedades Raras (Gestiona Radio), para hablar sobre la Enfermedad de Behçet desde varios puntos de vista al contar con varios invitados: el doctor Norberto Ortego (investigador), el doctor José de la Mata (clínico) y yo mismo Gonzalo Aldeanueva, como representante de la Asociación.

Nos parece una iniciativa pionera en España ya que hasta ahora y que nosotros conociéramos, no existe nada parecido en los medios de comunicación habituales.

Apoyamos y aplaudimos tu programa, tan importante para la VISIBILIDAD de tantas y tantas enfermedades raras que actualmente existen en nuestro país (y en el mundo entero en general). Se han llegado a identificar cerca de 8.000 patologías raras y ultrararas.

Para cualquier cuestión en la que podamos ser útil a ti o al programa en la medida de nuestras posibilidades, no tienes más que llamarnos.

Mil gracias de nuevo, Antonio.

Seguimos en contacto.

Un abrazo.

Fdo: Gonzalo Aldeanueva Serrano

Presidente



Los afectados de esclerodermia somos una excepción dentro de la sociedad. Somos una minoría. En España se calcula que poco más de 9.000. Pero siendo unos pocos, junto con el resto de enfermedades raras, más de 7.000 distintas, formamos más de 3 millones de personas en este país. Queremos dejar de estar ocultos, olvidados porque somos personas con una enfermedad rara (3-5 personas cada 10.000) pero tenemos nuestros derechos, necesitamos a los medios de comunicación para hacer visibles nuestros problemas de orden médico, social y laboral.

Si no conseguimos dar a conocer esta enfermedad seguiremos con nuestras penurias, dolores y sorpresas. Si logramos detectar a tiempo los síntomas retrasaremos la aparición de problemas de salud, casi irresolubles y sobre todo que si seguimos invisibles no se capacitarán médicos, ni se investigaran causas, ni los laboratorios harán medicamentos específicos y sobre todo no habrá cura. Los medicamentos que sirven para paliar los efectos de la enfermedad te producen efectos secundarios que hacen daño. Hay una característica que viene a agravar aún más la problemática y es que, de cada 10 afectados, 8 son mujeres. Se acentúan las distancias sociales y laborales de un colectivo que no lo ha tenido fácil para su inclusión. Los mismos síntomas son especialmente duros para poder seguir trabajando.

Es muy importante que hayan medios donde poder dar a conocer al resto de la sociedad nuestras enfermedades, hacerlas visibles, crear conciencia. Por todo ello, desde la Sociedad Española de Esclerodermia queremos agradecer a Antonio G. Armas su labor en Radio Libertad, con el programa Enfermedades Raras, donde nos sentimos apoyados y donde se nos permite transmitir nuestras inquietudes y ser oídos. Ojalá tuviéramos todas las Asociaciones más oportunidades y más sitios donde poder hacer llegar nuestras palabras a todo el país.

Somos una minoría de más de tres millones de personas.





UNIDAD FUNCIONAL DE INVESTIGACIÓN EN ENFERMEDADES CRÓNICAS (UFIEC) Campus Majadahonda (Madrid)

Por la presente, certifico que yo D. JUAN MANUEL LUQUE SÁNCHEZ participé como invitado en el Programa Monográfico de Radio sobre Enfermedades Raras de la cadena GESTIONA RADIO que dirige y presenta D. Antonio G. Armas, el día 14 de Mayo de 2015, cuyo tema versó sobre "La Bioinformática y su aplicación al Diagnóstico Molecular de Enfermedades Raras"., manifestando también mi claro apoyo al Proyecto.

Y para que así conste, firmo la presente en Madrid a 17 de Junio de 2015:

Fdo.: Juan Manuel Luque Sánchez Biólogo molecular y Bioinformático

Unidad Funcional de Investigación en Enfermedades Crónicas (U.F.I.E.C.)

Instituto de Salud Carlos III (ISCIII)

Campus Majadahonda

28220-Madrid



Pabellón .. 28029 Madrid Tel.: 91 822......



Profesor A. Cogolludo Departamento de Farmacología Facultad de Medicina Universidad Complutense 28040 MADRID (ESPANA) Tel. +34 (1) 394 71 68 Email: acogolludo@med.ucm.es

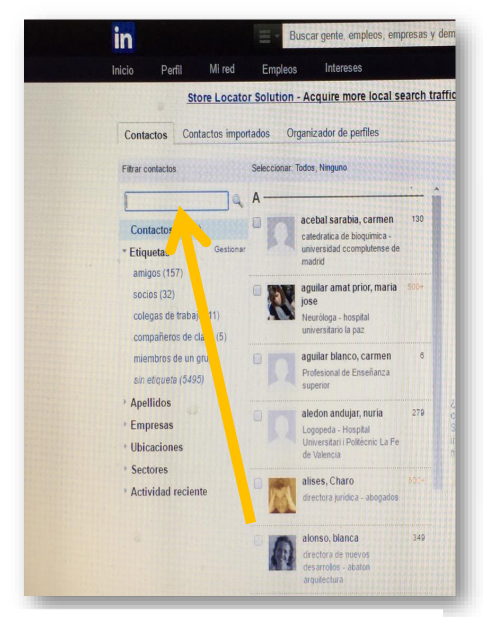
Madrid, 26 de Junio de 2014

Estimado Sr Armas,

Quisiera manifestarle que ha sido un verdadero placer haber participado en la difusión de la investigación en Hipertensión arterial pulmonar dentro del programa "Enfermedades raras" que usted dirige. Le reitero mi disposición a colaborar de nuevo con usted en el futuro si así lo cree conveniente.

Reciba un cordial saludo,

Firmado Dr. Angel Cogolludo



Contactos de LinkedIn, noviembre de 2020 (+ 17.872)

Usuario: Antonio González Armas
* Noviembre 2015 (+3.100)





Marzo de 2020 (1.520) Son Enfermedades Raras Marzo 2020 (4.494) Antonio Armas



MENCIONES



III ENCUENTRO NACIONAL DE FAMILIARES Y AFECTADOS

DÍA MUNDIAL DE LAS ENFERMEDADES

Del 25 al 28 de Febrero 2015

25 Miércoles

17:00 Llegada y acomodación

20:30-21:30 Cena (cafetería)

Día 26 Jueves

08:30-09:30 Desayuno (en cafetería)

10:00-11:30 Bienvenida III Encuentro Nacional Día Mundial ER Lugar: Aula 3 Aitor Aparicio. Director del CREER. Presentación del grupo: Marta Fonfría CREER

11:30-12:30 **Taller** "*Musicoterapia"*. Coordina: Silvia Molia y Sonia Fernández. Logopeda y Fisioterapeuta CREER. Lugar: Gimnasio.

12:30-12:45 Tiempo Libre

13:00-14:00 **Programa de radio en directo Antonio Armas** "Programa Especial. Día Mundial ER". Lugar: Salón de Actos

14:00-15:00 Comida (cafetería)

16:30-18:30 Taller "La nutrición en las enfermedades raras". Lugar: Cafetería

- **Dra. Joima Panisello**. Directora de FUFOSA Fundación para el Fomento de la Salud.
- Miguel Cobo Finalista del Programa de tv Top Chef.
- Gerardo Mateo Presentador de Canal 8 Burgos

20:30-21:30 Cena (cafetería)

CENTRO DE REFERENCIA ESTATAL DE AFENCO 1.02 IÓN A PERSONAS CON ENFERMEDADES RARAS Y SUS FAMILIAS



El programa de radio «Enfermedades Raras» se muda a Gestiona Radio

18/02/2015Somos Pacientes

El programa de radio «Enfermedades Raras», que dirige Antonio G. Armas y con el que colabora Somos Pacientes, cambia de frecuencia y de día de emisión. A partir del 19 de febrero, el espacio pasa a emitirse cada jueves, de 13.00 a 14.00 horas, a través de la sintonía de Gestiona Radio. El estreno en la nueva emisora será con un especial en torno al Día Mundial de las Enfermedades Raras, que se celebrará el próximo 28 de febrero.

«Enfermedades Raras» tiene por objetivo informar y concienciar sobre las enfermedades poco frecuentes, patologías que en su conjunto afectan a cerca de 3 millones de españoles. Cada semana, el programa nos acerca a una enfermedad rara en concreto y, para ello, las asociaciones, federaciones y fundaciones de pacientes abrirán el programa para desgranarnos, desde un punto de vista siempre positivista, cuáles han sido los planes de actuación de sus entidades que han provocado una mejora en el bienestar de sus asociados.

Además de los aspectos políticos y legislativos, la investigación científico-médica también tiene un papel predominante en «Enfermedades Raras», en el que un especialista ofrece información sobre la patología tratada en cada programa desde dos puntos de vista diferentes: de una manera comprensible y cercana para los oyentes sin formación específica en el ámbito sociosanitario; y de forma científica, dirigiéndose principalmente a los profesionales sanitarios. Muchas enfermedades de esta índole necesitan ser tratadas día a día con personal sociosanitario de apoyo; por ello, logopedas, terapeutas, psicólogos y fisioterapeutas, entre otros, conformarán una de las principales secciones del programa.

En definitiva, «Enfermedades Raras» se presenta como un programa multidisciplinar, con multitud de agentes implicados, que pretende ser un referente informativo, divulgativo y científico sobre las enfermedades poco frecuentes. El programa puede seguirse en directo a través de las siguientes frecuencias de Gestiona Radio: 108.0 en Madrid; 107.1 en Valencia; 94.8 en Granada; 98.1 en Andorra; 95.1 en Oviedo, Gijón y Avilés; 87.5 en Alicante; 100.4 en Bilbao; 92.2 en Castellón; 107.8 en El Puerto de Santa María (Cádiz); 105.2 en Toledo; 94.0 en Tenerife; 94.3, en Pontevedra; 93.1 en Ferrol; 99.6 en La Guardia; 94.7 en Ponteareas; 102.5 en Vilagarcia de Arousa; 107.2 en La Coruña; 101.5 en Cartagena; 92.6 en Murcia; 99.7 en Zaragoza; 92.2 en Marbella; 103.0 en Palencia; 92.6 en Valladolid; y 101.6, 91.7 y 107.1 en Gran Canaria.

🥞 » Sala de Prensa ». Noticias ». Destacan la relevancia de la pérdida auditiva en enfermedades raras en el Día Mundial de la Sordera.

Destacan la relevancia de la pérdida auditiva en enfermedades raras en el Día Mundial de la Sordera



CIBER | lunes, 8 de marzo de 2021

Isabel Varela-Nieto, jefa de grupo de la U761 CIBERER, ofreció una extensa entrevista sobre los diferentes tipos de hipoacusia y la importancia de la investigación en el especial "¿Qué sabemos de la sordera?" del programa radiofónico Enfermedades Raros el pasado 4 de marzo. Este programa, que presenta Antonio G. Armas, se emite cada jueves de 20 a 21h en Libertad FM.

Últimas Noticias



Destacan la relevancia de la pérdida auditiva en enfermedades raras en el Día Mundial de la Sordera



Mejoran la eficacia y precisión de la edición genómica para el tratamiento de la epidermolisis bullosa



Nuevo seminario sobre terapia génica en enfermedades raras para pacientes y familias el 17 de marzo



Logran revertir la fibrosis pulmonar en modelos murinos con nanopartículas cargadas con un péptido



"Silencio" y "Gota a gota", ganadoras del primer Concurso CIBERER de Fotografía sobre Investigación en Enfermedades Raras

TARGET DEL PROGRAMA

a. Personas Físicas

- Oyentes no afectados o implicados con personas que padezcan E.R.
- Las personas con E.R., en las etapas infantil, juvenil y adulta, con las características siguientes, entre otras:
- Que presenten déficits o discapacidades susceptibles de intervención.
- Que requieran pautas educativas, intervenciones psicológicas, logopedas, asistentes sociales...

- □ Las familias y cuidadores de las personas con E.R.
- Los profesionales, los docentes y otras personas que trabajen con o para personas con Enfermedades Raras.

b. Personas Jurídicas

- Las Instituciones públicas, privadas y centros de investigación que trabajen con o para personas con Enfermedades Raras.
- □ Las ONG'S de personas con Enfermedades Raras.
- Cualquier Compañía o Entidad que tengan relación directa o indirecta con los ámbitos de la Salud y Asuntos Sociales.

- Redes Sociales.
- Otros Medios de Comunicación.



Universo:

Población mayor de 15 años.



Fecha del estudio:

06 / 2016

2 sigma

Muestreo probabilístico, aleatorio simple (dos sigma)



Número de entrevistas telefónicas: (En el conjunto de la cadena)

402



Error máximo sobre el total de la muestra:

4,99%



Empresa que realiza el estudio:



INFORTÉCNICA - www.infortecnica.com







Población del área encuestada:

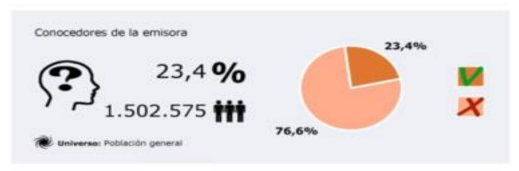
6.420.000



Poblaciones:

Todas







1,1 % Share 24h
39.433 ††† GRP 24h
4.679 ††† Público medio

Tiempo de audiencia diaria







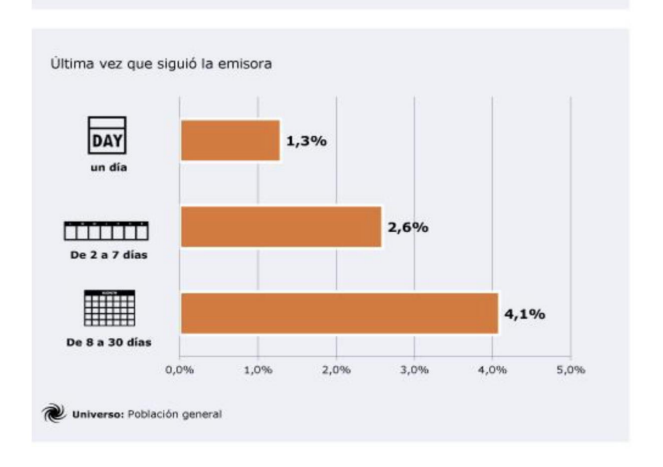


13,1

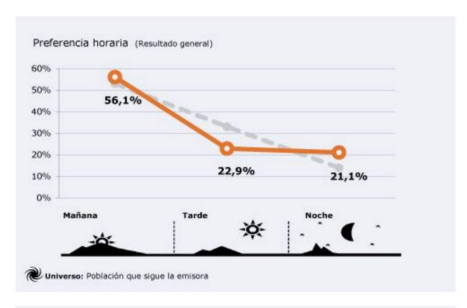
112.305



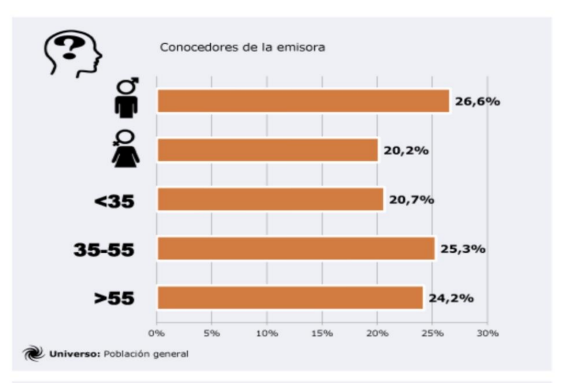
minutos / persona Población general mínutos / persona Población que sigue la emisora total horas Población general

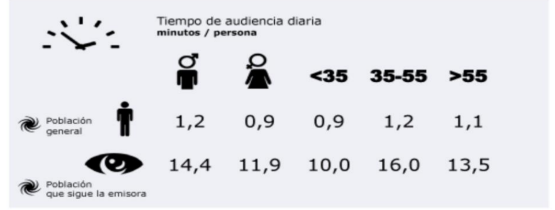


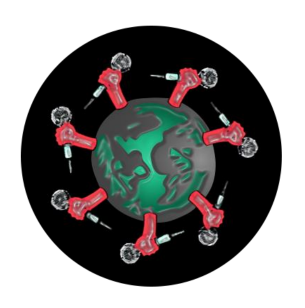




	0/0 Share (8 horas)	GRP (8 horas)	Público medio
ana 	1,1%	22103	7869
de 🔆	0,7%	9028	3214
he' (1,6%	8302	2955







Antonio G. Armas Libertad FM info@radioenfermedadesraras.com

Skype: agarmas

636 662 197

Investigadores por el Mundo
Martes de 20 a 21 horas

www.libertadfm.es





Enfermedades Raras Jueves de 20 a 21 horas

www.antonioarmas.com