



FACE
Federación
de Asociaciones de
Celíacos
de España



MEMORIA ANUAL

AÑO 2023



Calle Tres Peces 32, 28012 Madrid
91 547 54 11
info@celiacos.org
www.celiacos.org

Queremos agradecer la colaboración de todas las personas que han aportado información para escribir esta memoria.

DEPARTAMENTO DE ADMINISTRACIÓN Y PROYECTOS

- Alma M^a Arroyo. Administrativa. Técnica Superior en Administración y Finanzas.
- Oscar Maeso. Sociólogo. Técnico de proyectos.

DEPARTAMENTO DE COMUNICACIÓN Y DIVULGACIÓN CIENTÍFICA

- María Acevedo. Periodista y técnica en comunicación social.
- Teresa Bermejo. Bióloga, periodista y divulgadora científica.

DEPARTAMENTO DE CALIDAD Y SEGURIDAD ALIMENTARIA

Proyecto Certificación Alimentaria:

- Cristina De Abreu. Nutricionista y Técnica en Calidad y Seguridad Alimentaria.

Proyecto FACE Restauración Sin Gluten/Gluten-Free:

- Mayka Rodríguez Díaz. Dietista y Técnica de Seguridad Alimentaria.

Proyecto Lista digital de Alimentos sin gluten:

- Tamara Parra. Dietista y Técnica de Seguridad Alimentaria.

Memoria de actividades 2023



FACE
Federación
de Asociaciones de
Celíacos
de España

Calle de los Tres Peces 32, 28012 Madrid

91 547 54 11

info@celiacos.org

www.celiacos.org

Declarada entidad de Utilidad Pública en 2019 con N° de Registro Nacional 603218

Registro Nacional de Asociaciones (Ministerio del Interior) n° F-1679

ÍNDICE

MENSAJE PRESIDENCIA	5
FED. DE ASOC. DE CELIACOS DE ESPAÑA	7
PROYECTOS	15
PROYECCIÓN INTERNACIONAL Y PARTICIPACIÓN EN REDES	27
INFORMACIÓN FINANCIERA	29
ACTIVIDADES DE COMUNICACIÓN, DIFUSIÓN E INCIDENCIA POLÍTICA	32

MENSAJE PRESIDENCIA Gracias por estar ahí.

Me llena de alegría presentar esta [Memoria de actividades](#) realizadas durante el año 2023 y con ella confirmar que seguimos fieles a nuestro principal objetivo: coordinar el esfuerzo y la labor realizada por las organizaciones de personas celiacas miembros de FACE.

Quiero agradecer muy especialmente el esfuerzo de las personas que trabajan día a día en FACE, así como a todas las empresas e instituciones que a lo largo de este año han colaborado para apoyar nuestro esfuerzo. A los voluntarios y voluntarias de todas las asociaciones que conforman nuestra organización que nos permiten llegar a todos los rincones y son, sin duda, el pilar de nuestro accionar diario. Al colectivo celiaco y en especial a los recién diagnosticados.

Este año hemos llevado a cabo el proyecto [Análisis de la vulnerabilidad social y sanitaria de las personas con enfermedad celiaca en España](#) financiado por el Ministerio de Derechos Sociales y Agenda 2030, gracias al mismo hemos mejorado nuestro conocimiento sobre la realidad social de las personas que sufren la enfermedad celiaca.

Me gustaría destacar que un año más contamos con el sello [Dona con Confianza de la Fundación Lealtad](#), lo que asegura que nuestra entidad goce de transparencia y nos ayuda a prestar nuestros servicios con la máxima calidad.

Al leer esta Memoria, mi deseo es compartir la satisfacción que desde FACE hemos sentido en nuestro día a día.

Muchas gracias por vuestra ayuda.

AARÓN SANTANA
PRESIDENTE

FACE está compuesta por las asociaciones, cuyo ámbito territorial abarca el de la correspondiente comunidad o ciudad autónoma donde se constituyen.

ASOCIACIONES DE CELIACOS INTEGRADAS EN FACE (SOCIOS A 31/12/23)

ASOCIACIÓN	SOCIOS
EZE (Asociación Celiacos del País Vasco)	2.892
ACECOVA (Asociación Celiacos de C. Valenciana)	1.981
ACA (Asociación Celiacos de Aragón)	2.023
ACEGA (Asociación Celiacos de Galicia)	2.081
FACA (Federación Asociaciones Celiacos Andaluza)	1.984
ACCLM (Asociación Celiacos de Castilla-La Mancha)	1.026
ACEX (Asociación Celiacos de Extremadura)	1.010
FECECAN (Federación de Celiacos Canarios)	591
ACN (Asociación Celiacos de Navarra)	660
ACMU (Asociación Celiacos de Murcia)	629
ACECAN (Asociación Celiacos de Cantabria)	509
MSG (Asociación Celiacos de Madrid)	460
ACEPA (Asociación Celiacos de Asturias)	402
ACERI (Asociación Celiacos de La Rioja)	428
ACIB (Asociación Celiacos de Baleares)	267
ACEME (Asociación Celiacos de Melilla)	30

→ 16.973

FEDERACIÓN DE ASOCIACIONES DE CELIACOS DE ESPAÑA

ESTRUCTURA INTERNA

¿Quiénes forman FACE?

ORGANIGRAMA DE FACE

- ASAMBLEA GENERAL
- JUNTA DIRECTIVA
- EQUIPO TÉCNICO

SOCIOS/AS



Los socios y socias de FACE son el pilar fundamental de la Federación.

Aunque FACE trabaja por el beneficio de todo el colectivo, gran parte de su financiación proviene de la cuota de los socios y socias pertenecientes a las asociaciones integradas en la Federación, por lo que en agradecimiento elabora proyectos exclusivos que faciliten herramientas de seguridad alimentaria y descuentos para ellos y ellas.

¿Cuál es la estructura de FACE?

La estructura interna de FACE viene determinada por sus estatutos, registrados en el Ministerio del Interior. Estos establecen los órganos de gobierno de la organización y fueron actualizados en 2023.

→ **Asamblea General.** Es el órgano de gobierno supremo de FACE. Está formada por un representante de cada una de las 16 asociaciones/federaciones de celiacos que la integran. La Asamblea General de la Federación tiene la obligación de examinar y aprobar la gestión realizada por la Junta Directiva, las cuentas anuales y los presupuestos del ejercicio siguiente. Asimismo, la Asamblea General decide sobre cuestiones de especial relevancia, tales como la elección de la Junta Directiva, la reforma de sus estatutos o su disolución.

→ **La Junta Directiva.** Es el órgano de administración y representación de la Federación. Actualmente está formada por 5 asociaciones integradas en FACE, las cuales eligen a un miembro de su entidad en representación de la misma.

→ **Equipo técnico de FACE.** Se divide en varios departamentos con trabajadores contratados para garantizar el correcto funcionamiento de la entidad y el logro de los objetivos fijados. El equipo de FACE en 2023 ha estado formado por 7 personas contratadas.

→ JUNTA DIRECTIVA

AARÓN SANTANA
PRESIDENCIA



ASOCIACIÓN DE CELIACOS
DE LAS PALMAS (ASOCEPA)

ÁLVARO MANZANOS
VICEPRESIDENCIA



ASOCIACIÓN DE CELIACOS
DE LA RIOJA (ACERI)

GLORIA BERNÁRDEZ
SECRETARÍA



ASOCIACIÓN DE CELIACOS
DE GALICIA (ACEGA)

M. EUGENIA GURUCELAIN
TESORERÍA



ASOCIACIÓN DE CELIACOS
DE NAVARRA (ACN)

LUIS CRUZ
VOCALÍA



ASOCIACIÓN DE CELIACOS
DE ALMERIA (ASPECEAL)

→ REUNIONES OFICIALES

[Asamblea General Ordinaria de FACE 2023](#)

En 2023 la Asamblea General de FACE se celebró el 15 de abril.

[Reuniones de Junta Directiva](#)

En 2023 se han celebrado 3 reuniones de la Junta Directiva.

"06/02/23 - 04/03/23 - 20/0/23"



FACE ha renovado el sello Dona con Confianza de la Fundación Lealtad

Los movimientos sociales y la acción colectiva tienen una voluntad de cambio basada en la denuncia de injusticias y tratando para ello de cambiar la realidad de aquellas personas que se unen para mejorar su calidad de vida. La realidad que vivían las personas celiacas en los años 80 y 90 no era una realidad precisamente fácil, ya que esta era considerada una enfermedad rara con un alto infradiagnóstico y pocas opciones sin gluten seguras en el mercado.

Es así como en 1994 nace la Federación de Asociaciones de Celiacos de España (FACE), como un punto de apoyo para las asociaciones de celiacos, pacientes y familiares, y para aunar esfuerzos y lograr una representatividad a nivel nacional que permita avanzar en la defensa de los derechos e intereses de las personas celiacas.

FACE fue declarada como entidad de Utilidad Pública en 2019, reconociendo así la labor social que la entidad realiza a favor del colectivo celiaco.

Este año, además, FACE ha sido acreditada con el sello de la Fundación Lealtad. El sello Dona con Confianza identifica a las ONG que cumplen íntegramente los 9 Principios de Transparencia y Buenas Prácticas y que, por tanto, responden a las demandas de información a la hora de colaborar con ellas.

Los 9 Principios de Transparencia y Buenas Prácticas son estándares que abarcan múltiples aspectos del funcionamiento de las ONG y que dan respuesta a las demandas de información de los donantes españoles a la hora de colaborar son:

- 1.- Misión clara y pública
- 2.- Planificación, seguimiento y orientación al Impacto
- 3.- Órgano de gobierno independiente, activo y público
- 4.- Financiación diversificada y transparente
- 5.- Control del uso de los fondos
- 6.- Sostenibilidad financiera
- 7.- Comunicación transparente y veraz
- 8.- Voluntariado formado y participativo
- 9.- Cuestiones normativas

MISIÓN

Mejorar la calidad de vida del colectivo

FACE tiene por objeto aunar el esfuerzo y coordinar el trabajo realizado por las asociaciones/federaciones de celíacos miembros para mejorar la calidad de vida de las personas celíacas y conseguir su integración social.

VISIÓN

La unión hace la fuerza

FACE coordinará el esfuerzo y la labor de sus asociaciones/federaciones defendiendo, ante todo, los derechos de las personas celíacas, siempre con vistas en la unidad de acción y para un mejor logro de los fines comunes.

OBJETIVOS

- **Apoyar y asesorar** a las personas celíacas y sus familiares en el diagnóstico, así como durante el resto de su vida.
- **Enseñar** a las personas celíacas y sus familiares a realizar una dieta sin gluten segura y saber identificar perfectamente los productos que pueden consumir.
- **Garantizar** la seguridad alimentaria del colectivo de personas celíacas tanto en casa como fuera de ella.
- **Informar y concienciar** a la sociedad en todas las medidas y mecanismos posibles para contribuir a la integración y normalización social de las personas celíacas.
- **Fomentar** la investigación, sirviendo de puente entre el colectivo de personas celíacas y la comunidad científica.
- **Motivar** la realización de un estudio poblacional sobre enfermedad celíaca.

VALORES



Los valores que definen a FACE son los principios, las señas de identidad, que dotan a la Federación de los elementos necesarios para cumplir su función con total eficiencia. Los seis valores que reflejan el propósito para el que fue creada la Federación, y que están presentes en todas las programas y proyectos como eje vertebrador:

- **Compromiso:** FACE y sus asociaciones miembros están firmemente comprometidas con el apoyo y asesoramiento al paciente celíaco y sus familiares.
- **Seguridad:** FACE y sus asociaciones miembros trabajan con el sector de restauración y alimentación, así como con varios organismos públicos, para garantizar la seguridad alimentaria de las personas celíacas.
- **Unidad:** FACE coordina el esfuerzo y la labor realizada por sus asociaciones miembros para defender sus derechos, con vistas a la unidad de acción y para un mejor logro de los fines comunes.
- **Transparencia:** FACE comunica abierta y claramente la gestión de los recursos de los que dispone, el desarrollo de sus programas y proyectos, sus órganos de gobierno y sus obligaciones legales. Esta información está al alcance de todos los interesados tanto interna como externamente.
- **Profesionalidad:** FACE es una organización con experiencia en la que todos y cada uno de sus trabajadores realizan sus funciones con total responsabilidad e integridad, con una alta capacitación, buscando la máxima eficiencia en cada una de sus acciones, asegurando la consecución de los objetivos fijados en los diferentes programas que ejecuta la Federación.
- **Independencia:** FACE actúa con libertad ante cualquier organismo e institución pública o privada para defender los intereses del colectivo de personas celíacas que siempre son la prioridad para esta Federación.

PROYECTOS

APOYAR Y ASESORAR A LAS ASOCIACIONES DE CELÍACOS INTEGRADAS EN FACE



Tras realizar una encuesta a las personas asociadas a FACE y responder un total de 548 personas:

● **97,45 %**

Creen necesaria la labor de las asociaciones de celíacos.

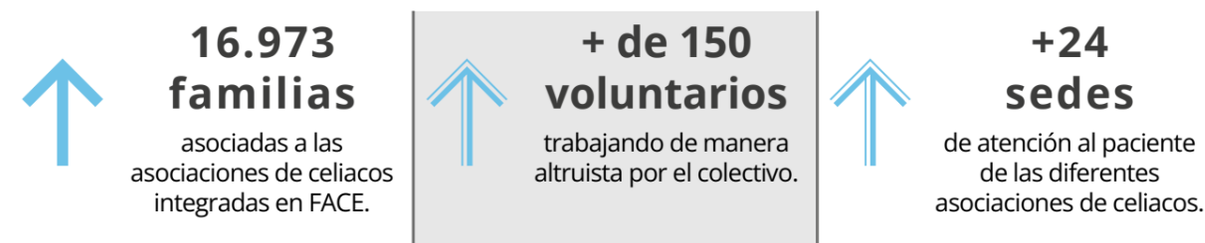
El objetivo fundamental de FACE es coordinar el esfuerzo y la labor realizada por sus asociaciones miembros para defender sus derechos, con vistas a la unidad de acción y para un mejor logro de los fines comunes.

En FACE trabajamos para mejorar la calidad de vida de las personas celíacas y conseguir su integración social. Realizamos esta labor a través del apoyo directo a las asociaciones de celíacos integradas en la Federación, realizando campañas de difusión y concienciación, investigación y seguridad alimentaria.

FACE elabora materiales y protocolos de atención al paciente recién diagnosticado y sus familiares, para que de este modo las asociaciones de celíacos dispongan de la misma información y puedan transmitir un mismo mensaje a las personas afectadas y sus familiares.

Además, disponemos de una infraestructura que nos permite la correcta ejecución de las acciones para cumplir los objetivos planificados y conseguir los resultados esperados, trabajando a través de un **Plan Estratégico** mediante el que nos coordinamos con el resto de asociaciones.

RESULTADOS 2023



PROYECTOS

FORMACIÓN DEL VOLUNTARIADO DE LAS ASOCIACIONES DE CELIACOS

Entre las líneas estratégicas que guían la labor de FACE se encuentra la apuesta por la promoción, sensibilización, formación y la calidad en la gestión en el ámbito del voluntariado, que redundará en beneficio, no sólo del propio tejido asociativo, sino del celiaco y, lo que, es más, del conjunto de la sociedad.

En 2023, La Federación de Asociaciones de Celiacos de España ha puesto en marcha el nuevo Plan de Voluntariado.

El objetivo principal de este proyecto es integrar la actuación de personas voluntarias en el seno de la Federación de Asociaciones de Celiacos de España mejorando su formación para colaborar en los diferentes proyectos que se están ejecutando.

Durante el año 2023 la Federación ha continuado con la puesta en práctica del nuevo protocolo de atención al paciente, para que los pacientes activos puedan conocer las pautas necesarias para atender y ayudar a los nuevos diagnosticados.

Estos pacientes también pueden realizar formación y difusión en Industria y/o canal HORECA. FACE facilita la formación y herramientas necesarias a pacientes/voluntarios elegidos por su formación y/o compromiso con la entidad, para que puedan dar difusión sobre la enfermedad celiaca y dieta sin gluten en estas áreas, favoreciendo así la elaboración de productos aptos para personas celiacas. La formación se desarrolla desde que se decide firmar el compromiso de voluntariado con las asociaciones para lograr una intervención más eficaz.

Además, se facilita a estos pacientes, volunta-

rios o miembros de las diferentes Juntas Directivas de las asociaciones, cursos y seminarios que les permitan gestionar de mejor forma la entidad en la que colaboran.

Con este proyecto pretendemos:

- Atender debidamente a las personas voluntarias y cubrir sus necesidades de formación de modo que puedan desarrollar su labor con seguridad, confianza, eficiencia, eficacia y calidad.
- Que las personas voluntarias adquieran conocimientos y herramientas para desarrollar las actividades que componen los proyectos de la entidad, transmitiendo los valores y la filosofía de la Federación y contribuyendo a una sociedad mejor.
- Potenciar habilidades, recursos y talentos propios del voluntariado, así como fomentar la vocación y su sentido vital a través del desarrollo de las actividades.
- Aumentar la auto-confianza en las capacidades propias y de aprendizaje del voluntariado.
- Dar voz y protagonismo a las personas celiacas voluntarias.
- Formación sobre las gestión y administración de las entidades que representan.

Breve manual de la dieta sin gluten



Acompañando a la Lista de alimentos sin gluten, FACE edita anualmente para sus socios el "Breve manual sobre la dieta sin gluten". Se trata de un pequeño resumen de los puntos más importantes que los pacientes celiacos deben conocer sobre esta temática. El manual está estructurado en diferentes capítulos que explican la legislación sin gluten de una manera sencilla, indicando la información específica que se recoge

en cada ley, además de la simbología que los consumidores celiacos pueden encontrar en el mercado. También, el "Breve manual sobre etiquetado y legislación sin gluten" hace hincapié en la clasificación de los alimentos e indica de qué manera realizar una correcta dieta sin gluten con consejos y soluciones prácticas. La publicación se completa con información sobre medicamentos, vacunas y cosmética.

Celikids



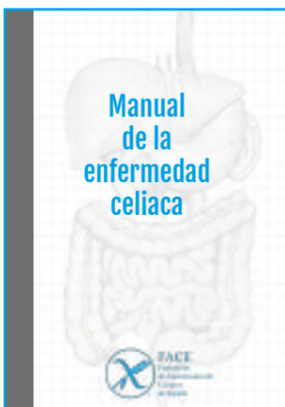
FACE confecciona anualmente Celikids para los más pequeños; un manual en el que los socios de entre 6 y 12 años aprenden qué es la enfermedad celiaca, la dieta sin gluten, la clasificación de los alimentos o cómo evitar el contacto cruzado.

Incluye además, infografías recortables para que los peques de la casa sepan cómo actuar y explicar la enfermedad

celiaca en cumpleaños, excursiones, en casa de amigos o en el cole.

En este manual se encuentran además pasatiempos para completar con la información que han aprendido.

Manual de la Enfermedad Celiaca



FACE publica una nueva edición del "Manual de la Enfermedad Celiaca" como herramienta para los pacientes celiacos recién diagnosticados. Una publicación que realiza un breve recorrido por los aspectos más importantes de esta patología, actualizando cuestiones de interés y avances clínicos, empezando por el propio concepto de esta enfermedad, que en los últimos años ha pasado de definirse como una intolerancia alimentaria, a reconocerse como una patología

sistémica de base autoinmune.

Una herramienta de utilidad para los pacientes con diagnóstico reciente para ayudarles a entender la enfermedad celiaca, los cambios que deben hacer en su vida y poder resolver muchas de las dudas que pueden surgir en este periodo de adaptación a la dieta sin gluten.

FACEMOVIL



FACEMOVIL es una herramienta de seguridad alimentaria para las personas celiacas o que deban realizar una dieta sin gluten por prescripción médica.

Gracias a esta app móvil, referente del colectivo celiaco, los usuarios y usuarias podrán consultar de manera sencilla más de 16.000 productos aptos para personas celiacas, además de restaurantes, hoteles y puntos de venta que

ofrecen opciones sin gluten seguras.

FACEMOVIL también ofrece noticias, consejos para realizar la dieta sin gluten correctamente, además de descuentos de los que los socios y socias de FACE pueden beneficiarse.

PROYECTOS

CONTROL ANALÍTICO DE ESTABLECIMIENTOS CON OPCIONES SIN GLUTEN

El Departamento de Seguridad Alimentaria de FACE desarrolla a lo largo del año el proyecto de control analítico de productos sin gluten en el sector HORECA.

En 2023, FACE ha realizado un total de 619 analíticas. Algunas de las asociaciones integradas en FACE colaboran con las administraciones públicas competentes que comparten sus propios resultados con la Federación, tal es el caso de la Consejería de Sanidad del Gob. de Cantabria

Para realizar los análisis correspondientes, en FACE contamos con el apoyo del Laboratorio BIOMEDAL desde el año 2021, el cual está acreditado por ENAC para determinar la presencia de gluten en productos alimenticios, mediante el método ELISA con la técnica R5.

Cuando los resultados son positivos en gluten, desde FACE intentamos ofrecerles asesoramiento y formación para adherirse en la red de establecimientos del nuestro proyecto FACE Restauración Sin Gluten / Gluten Free.

Del total de muestras incluido en el control analítico 19 han resultado positivas (>20 mg/kg). La gran mayoría de muestras sometidas a control analítico en el 2023 se han centrado en la oferta de platos sin gluten ofrecidos por el sector HORECA (asesorados y no asesorados) aunque siempre hay disponibilidad para anali-

zar productos que tengan etiquetado o ingredientes dudosos.

Estos resultados permiten llamar la atención de FACE y de las asociaciones de celíacos para intervenir de forma constante sobre la revisión del cumplimiento de los protocolos de manipulación de alimentos sin gluten, quedando una vez más confirmado que, el riesgo cero no existe en la restauración y es el sector donde debemos insistir más en control de alimentos sin gluten.

FACE y sus asociaciones siguen trabajando para conseguir que las administraciones públicas nos informen de qué tipo de control están realizando en los establecimientos del sector HORECA y mejorar la seguridad alimentaria de las personas celíacas en nuestro país a la hora de salir a comer fuera de casa.

RESULTADOS 2023

+ de 619 productos
analizados por FACE y sus entidades miembros

+ de 378 restaurantes
analizados por FACE y sus entidades miembros

19 muestras positivas
analizadas por FACE

PROYECTOS

FACE RESTAURACIÓN SIN GLUTEN/GLUTEN-FREE

PROYECTO NACIONAL FACE-AASS

El ser humano es un ser social por naturaleza. En casi todos los actos sociales que realiza suele existir un nexo común, la comida. Puede ser una fiesta de cumpleaños, una boda o simplemente cuando sale a tomar algo con amigos, la comida siempre está presente.

Lamentablemente, no todos los establecimientos ofertan opciones sin gluten, y otros que, si las tienen, no ejecutan una adecuada manipulación, que contemple el contacto cruzado de gluten.

Ante esta problemática, en FACE llevamos más de quince años ejecutando el [Proyecto FACE Restauración Sin Gluten/Gluten-Free](#), mediante el que, asesoramos y formamos a las empresas de restauración y colectividades, para que puedan disponer de menús sin gluten seguros.

Para que las personas celíacas puedan comer fuera de casa de manera segura, es fundamental la labor que FACE y las asociaciones de celíacos desempeñan en el ámbito de la restauración, contribuyendo así a normalizar la vida e integración social de este colectivo. Gracias a esta labor, actualmente España es uno de los países de la Unión Europea en el que más establecimientos gluten-free seguros podemos encontrar.

Para facilitar el reconocimiento de los establecimientos adheridos a este proyecto, hemos diseñado un distintivo identificativo, que debe incluir el año en vigor impreso para su validez y estar colocado en la puerta o ventana principal del establecimiento asesorado.



Distintivo con el año en vigor que tienen todos los establecimientos asesorados

En 2023, hemos trabajado en las bases y requisitos para crear una marca de garantía que avale y los criterios mínimos que deben cumplir todos los establecimientos adheridos, incrementando así la seguridad para el colectivo celíaco.

Se han impartido formaciones en materia de enfermedad celíaca y dieta sin gluten a todo el personal técnico y voluntario encargado de realizar el asesoramiento y supervisión de los establecimientos, con la finalidad de unificar y reforzar los protocolos de manipulación de alimentos sin gluten ofrecido a los trabajadores y trabajadoras del sector HORECA.

A estos trabajadores les ofrecemos un [Manual de buenas prácticas para la Restauración Sin Gluten](#), que ha sido actualizado y distribuido de forma impresa a todos los establecimientos asesorados por FACE y sus asociaciones, para que puedan consultarlo en cualquier momento. La publicación cuenta con protocolos específicos de actuación frente a diferentes situaciones que podrían surgir a lo largo de la cadena productiva desde la homologación de proveedores hasta el servicio al consumidor final: el colectivo celíaco. Además de un apartado especial de preguntas frecuentes relacionadas con la enfermedad celíaca y la dieta sin gluten.

[App FACEMOVL](#)

Todos los establecimientos asesorados por FACE y las asociaciones de celíacos son registrados en una base de datos y están disponibles para ser consultados por parte de sus socios en la APP FACEMOVL. Las marcas asesoradas por FACE tienen disponible la oferta sin gluten en la app FACEMOVL.



Tras realizar una encuesta a las personas celiacas y responder un total de 548 personas:

● 93.25 %

Considera más seguros los restaurantes asesorados por FACE o sus asociaciones.

RESULTADOS 2023

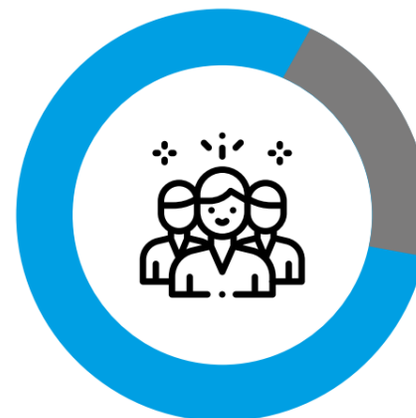


Marcas asesoradas e incluidas en el proyecto FACE Restauración Sin Gluten/Gluten-Free en 2023



PROYECTOS

LISTA DIGITAL DE ALIMENTOS SIN GLUTEN



Tras realizar una encuesta a las personas asociadas a FACE y responder un total de 548 personas:

● 75,36 %

Tiene descargada la Lista digital de alimentos sin gluten

● 33,76 %

Realiza la compra guiándose por la Lista digital de alimentos sin gluten

Uno de los proyectos principales de FACE es la elaboración de la Lista digital de alimentos sin gluten.

Anteriormente el formato de la lista era en papel, pero en la actualidad y con la digitalización que se está viviendo en todo el mundo, se está potenciando el formato digital. Por lo tanto, este proyecto no se elimina, solo se actualiza su soporte que pasa a ser digital, incluido en la app FACEMOVIL. Lo que se pretende con esta "digitalización" es mantener la información de los productos totalmente actualizada. De

esta forma el técnico gestiona al momento cualquier novedad de la marca, tanto altas como bajas de productos, haciendo que sea una herramienta mucho más útil y proporcionando a los socios y socias mayor seguridad.

El principal objetivo de este proyecto es conseguir que el paciente sea independiente y autónomo a la hora de realizar la compra de productos sin gluten, facilitando así la identificación de alimentos seguros y aportando una seguridad extra gracias al control de los técnicos de FACE.

RESULTADOS 2023



Marcas de productos sin gluten colaboradoras en la edición y distribución de la Lista digital de alimentos sin gluten 2023



Información de productos sin gluten 2023 en versión física

El libro de **Información sobre productos sin gluten** ha disminuido su impresión en 2023, casi un 30 %. El objetivo de FACE es potenciar el uso de la app **FACEMOVIL**, que incluye la **Lista digital de alimentos sin gluten** más fácil de utilizar y siempre actualizada. Con la ayuda de las asociaciones de celíacos miembros de FACE se está distribuyendo una segunda licencia de la app **FACEMOVIL** a aquellas familias que deciden dejar de recibir la lista de alimentos en versión física.

En 2023 más de 13.000 familias de personas celíacas han recibido el libro de Información sobre productos sin gluten 2023.

PROYECTOS

CERTIFICACIÓN ALIMENTARIA SIN GLUTEN

SISTEMA DE LICENCIA EUROPEO (ELS O MARCA REGISTRADA ESPIGA BARRADA)

La **Marca Registrada Espiga Barrada** es un **símbolo internacionalmente reconocido** por todas aquellas personas que deben seguir una dieta sin gluten, aportando gran confianza al colectivo celíaco y siendo una referencia rápida cuando se enfrentan a la hora de comprar productos sin gluten. Actualmente esta se encuentra regulada por la AOECS (Sociedad de Asociaciones de Celíacos de Europa), quien delega en sus asociaciones miembros la concesión de su uso y control.

En España FACE es una de las encargadas de otorgar esta certificación, lo que aporta una ventaja comercial a los fabricantes que se mueven en este mercado creciente y cada día más competitivo.

¿Qué requisitos establece?

El límite crítico permitido por esta certificación se establece en **20 ppm (mg/kg)** de gluten en el producto final, estando estos niveles máximos de gluten controlados por:

→ **Laboratorios acreditados por ENAC**, o cualquier otro organismo de acreditación miembro de EA (European Cooperation for Accreditation), para este parámetro por la **Norma 17025:2017 (UNE-EN ISO)** y autorizados por FACE.

→ **Entidades de certificación acreditadas por ENAC**, o cualquier otro organismo de acreditación miembro de la EA (European Cooperation for Accreditation), para la **Norma UNE-EN ISO/IEC 17065:2012** para alcances referidos a industrias agroalimentarias, y autorizadas por FACE. Se realizará un control anual de los sistemas de Análisis de Peligros y Puntos de Control Críticos (APPCC) de la industria agroalimentaria.

El objetivo principal de este proyecto es facilitar a los consumidores celíacos y/o sus familiares la identificación de los productos alimenticios sin gluten mediante el Sistema de Licencia Europeo (ELS o Marca Registrada Espiga Barrada) y garantizar una mayor seguridad y control, favoreciendo así la seguridad alimentaria del colectivo celíaco en Europa.

Esta certificación puede identificarse con el logotipo de la Marca Registrada Espiga Barrada acompañada de un código alfanumérico de ocho dígitos para identificar/comprobar su validez.



Logotipo a emplear en un producto certificado con el Sistema de Licencia Europeo.

Este código recoge la siguiente información:

XX = Código del país. Como el ELS es una certificación europea, se pueden encontrar productos certificados por asociaciones de celíacos de otros países. En el caso de productos certificados por España, siempre comenzarán por ES.

YYY = Código correspondiente a la empresa.

ZZZ = Código del producto.

En caso de que el producto certificado contenga avena sin gluten, se indicará de la siguiente forma:



Logotipo a emplear en un producto certificado con el Sistema de Licencia Europeo y que contiene avena sin gluten como ingrediente.



Tras realizar una encuesta a las personas celiacas y responder un total de 548 personas:

● 97,26 %

Tiene más tranquilidad al consumir productos certificados con el Sistema de Licencia Europeo (ELS o Marca Registrada Espiga Barrada).

RESULTADOS 2023

↑ + 134
empresas

certificadas con la
Marca Registrada Espiga
Barrada en 2023

↑ + 209
marcas

certificadas con la
Marca Registrada Espiga
Barrada en 2023

↑ + 3.000
productos

certificados con la
Marca Registrada Espiga
Barrada en 2023

Marcas con productos certificados bajo el Sistema de Licencia Europeo (ELS o Marca Registrada Espiga Barrada) por FACE en 2023



PROYECTOS

INVESTIGACIÓN Y DIVULGACIÓN CIENTÍFICA

El objetivo principal de este proyecto es difundir de forma veraz, rigurosa y actualizada el conocimiento de la enfermedad celiaca, su diagnóstico y su tratamiento, entre los pacientes y en todos los ámbitos de la sociedad, incluido el científico y sanitario.

Las tres principales líneas de trabajo son:

- Difusión de artículos científico-médicos en todas las plataformas de la Federación.
- Trabajar con el comité científico de FACE para difundir una información veraz y contrastada.
- Fomentar la cooperación sanitaria con otras asociaciones de pacientes y/o de expertos.

Difusión y divulgación

En el año 2023 se han revisado los siguientes artículos:

- 20/01/2023 - "La enfermedad celiaca y el embarazo."
- 02/02/2023 - "Las personas celiacas tienen mayor riesgo de desarrollar enfermedades cardiovasculares, según un estudio."
- 07/02/2023 - "¿Cuidado con los bulos y fake news sobre la enfermedad celiaca!."
- 14/02/2023 - "¿Tener enfermedad celiaca puede afectar a tus citas?."
- 25/08/2023 - "¿Son eficaces las enzimas anti-gluten?."
- 19/09/2023 - "Los pacientes celiacos incluidos en la campaña de vacunación de la gripe 2023-2024."
- 25/09/2023 - "¿Qué es la ataxia por gluten y qué relación tiene con la enfermedad celiaca?."
- 10/11/2023 - "Enfermedad celiaca y migrañas."
- 14/11/2023 - "Diabetes y enfermedad celiaca."
- 12/12/2023 - "Identifican un compuesto derivado de la salvia que reduce la inflamación intestinal causada por gluten."

En el año 2023 se han escrito los siguientes artículos:

- "¿Madre, padre, hijo/a o hermano/a de celiaco? Eres uno de los principales grupos de riesgo - Mazorca 71."
- "Las personas celiacas tienen mayor riesgo de desarrollar enfermedades cardiovasculares, según un estudio - Mazorca 71."
- "¿Por qué existe el límite de 20 ppm para los productos sin gluten? - Mazorca 72."
- "¿El gluten puede afectar al sistema nervioso? - Mazorca 72."
- "Un estudio en ratones sugiere que la ingesta de gluten puede causar inflamación cerebral - Mazorca 73."
- "¿Es posible seguir teniendo molestias a pesar de una dieta sin gluten? - Mazorca 73."
- "Impacto de la enfermedad celiaca: Una cuestión de tiempo - Mazorca 74."
- "Enfermedad celiaca y déficit de DAO - Mazorca 74."
- "Enfermedad celiaca e hipotiroidismo - Mazorca 74."

Congresos 2023

→ 7º Encuentro Nacional de Pacientes organizado por el Foro Español de pacientes (FEP). Se celebró el pasado 18 de abril de 2023 en el Hospital Gregorio Marañón. El objetivo de dicho evento es dar voz a los pacientes en materia de salud generando un entorno de diálogo y debate constructivo y de aprendizaje donde se comparten experiencias de los pacientes y de las organizaciones que las representan.

→ I jornadas médicas de FACE. Organizadas por FACE, se celebraron el 11 de mayo de 2023 en el Hospital Clínico San Carlos. Estaban enfocadas hacia el personal especializado, médicos de familia, pediatras, gastroenterólogos... El programa incluyó ponencias de diferentes médicos y científicos especialistas en la enfermedad celiaca.

→ VII Congreso de Organizaciones de Pacientes organizado por la plataforma de organizaciones de pacientes (POP). Tuvo lugar los días 28 y 29 de septiembre de 2023 en el Auditorio Rafael del Pino (Madrid). Su finalidad era generar espacios de diálogo y debate para la mejora de la atención socio sanitaria, proponer soluciones desde la perspectiva de los pacientes y facilitar el encuentro, las sinergias y la formación de las organizaciones de pacientes.

→ XV curso de diagnóstico de la enfermedad celiaca. Organizado por la Asociación de Celiacos y Sensibles al Gluten el 15 de noviembre. El curso reunió expertos de la sociedad científica para compartir los últimos avances y proyectos en los que están trabajando.

→ VIII simposio de la sociedad española de enfermedad celiaca (SEEC). Organizado por la Sociedad Española de Enfermedad celiaca, se celebró el día 17 de noviembre en el Hospital Clínico San Carlos. Participaron científicos y médicos referentes en esta enfermedad, presentaron sus investigaciones y discutieron sobre los nuevos retos en torno a esta patología.

→ IV encuentro IDISSC: sociedad y ciencia se dan la mano. Se celebró el pasado 22 de diciembre de 2022 en el Hospital Clínico San Carlos. Este evento tenía como objetivo fortalecer la conexión entre los investigadores y los pacientes, fomentando la participación activa de la comunidad en los procesos de investigación.

Comité Científico

Es un órgano consultivo y de apoyo a las labores de FACE, con un marcado carácter multidisciplinar, contando con expertos en diferentes áreas (medicina digestiva, pediatría, dermatología, inmunología, genética, hematología, etc), con el objetivo de abordar las cuestiones planteadas desde los diversos puntos de vista que aportan las diferentes especialidades.

En líneas generales, la función del Comité es apoyar tanto a FACE como a sus asociaciones en el momento que sea necesario contar con el aval de un especialista, con el cometido de conferir mayor calidad y rigor a las publicaciones y actuaciones llevadas a cabo por parte de la Federación.

Actualmente, son 19 los profesionales que componen este Comité, el cual está en constante ampliación, tanto de profesionales como de otras especialidades. A día de hoy, son los siguientes:

→ **Dra. Amelia Tessier Fernández** (Especialista en Geriátrica, Máster en Envejecimiento y Fragilidad. Fundación Hospital de Avilés. Miembro de la SEEC).

→ **Dra. Beatriz Arau López de Sagredo** (Médica especialista en Aparato Digestivo. Hospital Universitari Mútua Terrassa. Miembro de la SEEC).

→ **Dra. Carolina Sousa Martín** (Catedrática de Microbiología. Facultad de Farmacia. Universidad de Sevilla. Miembro de la SEEC).

→ **Dra. Concepción Núñez Pardo de Vera** (Inmunogenética. Investigadora en el Laboratorio de Investigación en Genética de Enfermedades Complejas del Instituto de Investigación Sanitaria del Hospital Clínico San Carlos (IdISSC). Miembro de la SEEC).

→ **Dr. Cristobal Coronel Rodríguez** (Pediatra y áreas específicas relacionadas. Pediatra de Atención Primaria en el Centro de Salud de Amante Laffón Sevilla. Miembro de la SEEC).

→ **Dr. Eduardo Arranz Sanz** (Catedrático de Inmunología. IBGM-Universidad de Valladolid. Miembro de la Sociedad Española de Inmunología (SEI). Miembro de la SEEC).

→ **Dra. Enriqueta Román Riechmann** (Gastroenterología y Nutrición Pediátrica. Jefa de Servicio de Pediatría. Hospital Universitario Puerta de Hierro, Majadahonda. Miembro de la SEEC).

→ **Dra. Eva Ruiz Casares** (Genetista Molecular. Directora Técnica del Laboratorio GENYCA. Profesora de Genética Humana, Facultad de Medicina, Universidad San Pablo CEU. Miembro de la SEEC).

→ **Dra. Mª Isabel Polanco Allué** (Catedrática de Pediatría, Facultad de Medicina de la Universidad Autónoma de Madrid. Presidenta de la Fundación Carlos Vázquez para la Investigación en Gastroenterología y Nutrición Pediátrica. Servicio de Gastroenterología y Nutrición. Hospital Infantil Universitario La Paz, Madrid. Miembro de la SEEC).

→ **Dr. Isidro Jarque Ramos** (Hematología y Hemoterapia, Jefe de Sección de Hematología Clínica, Servicio de Hematología y Hemoterapia, Hospital Universitario y

Politécnico La Fe, Valencia. Miembro de la SEEC).

→ **Dr. Miguel Montoro Huguet** (Jefe de la Unidad de Gastroenterología y Hepatología, Hospital San Jorge. Tutor Prácticum, Grado de Nutrición humana y Dietética. Facultad de Ciencias de la Salud y del Deporte. Universidad de Zaragoza. Coordinador de Proyectos Educativos de la Asociación Española de Gastroenterología (AEG). Presidente de la SEEC.)

→ **Dra. Paloma Borregón Nofuentes** (Doctora en Medicina. Especialista en Dermatología Médico quirúrgica y Venereología. Responsable del Área de Dermatología y Estética de la Clínica Iván Malagón Clínic. Miembro de la SEEC.)

→ **Dr. Sergio Farras Villalba** (Responsable de la Unidad de Enfermedad Celiaca. Médico Adjunto de Aparato Digestivo del Hospital Universitario Fundación Jiménez Díaz. Miembro de la SEEC.)

→ **Dña. Teresa Perucho Alcalde** (Genetista y Farmacéutica). Directora de GENYCA. Miembro de la SEEC.

→ **Dra. Berta Uzquiza** (PhD. Coordinadora Asistencial en Sanitas Dental. Licenciada en Odontología, posgrado en Prótesis – University of Manchester, Máster en Dirección de Organizaciones Sanitarias – Esade, Diploma in Healthcare Organization Leadership – Georgetown University. Miembro de la SEEC.)

→ **Dr. Marcos López Hoyos** (Jefe del Servicio de Inmunología. Responsable del Grupo de Investigación “Trasplante y Autoinmunidad” del Hospital Universitario Marqués de Valdecilla-IDIVAL. Miembro de la SEEC.)

→ **Dra. Paula Crespo** (PhD. Profesora e investigadora de la Universidad Europea Miguel de Cervantes. Dietista-Nutricionista del Grupo Recoletas. Vicepresidenta del Consejo General de Colegios Oficiales de Dietistas-Nutricionistas de España. Vocal de la SEEC.)

→ **Dr. Ricardo Fueyo Díaz** (PhD. Licenciado en Filosofía y Ciencias de la Educación, sección Psicología. Especialista en Psicología Clínica, Escolar, Social y del Trabajo. Director del Centro Sanitario de Psicología Espacio Develop. Miembro de la SEEC.)

→ **Dña. Ana Rodríguez Sampedro** (Coordinadora del Grupo de Nutrición y Digestivo de la Sociedad Española de Farmacia Clínica, Familiar y Comunitaria, SEFAC.)

PONENCIAS

II Feria de Restauración y Obradores Sin Gluten. Celebradas por la Asociación de Celiacos de Cantabria el día 21 de octubre de 2023. El tema tratado fue “Posibles carencias nutricionales en personas celiacas”

Celebración del 25 aniversario de ACECOVA. Organizadas por la Asociación de celiacos de la Comunidad Valenciana el 2 de diciembre de 2023. El tema tratado fue “Situación actual de las investigaciones para el tratamiento de la enfermedad celiaca”.

ORGANIZACIÓN DE LAS I JORNADAS MÉDICAS DE FACE

El pasado 11 de mayo de 2023 organizamos en el Hospital Clínico San Carlos de Madrid las I Jornadas Médicas de Enfermedad Celiaca. Estas jornadas estaban enfocadas hacia el personal especializado (médicos de familia, pediatras, especialistas, enfermeros, farmacéuticos, nutricionistas...) y tuvieron como objetivo dar a conocer la enfermedad celiaca, los últimos avances científico-médicos y el punto de vista de los pacientes. El programa de las jornadas incluyó más de 15 ponencias que trataban sobre diversos temas, entre los que se incluía el diagnóstico precoz, los nuevos métodos diagnóstico, otros trastornos asociados a la enfermedad celiaca, como son los trastornos neurológicos y hematológicos, y la importancia de la nutrición. Además, utilizamos estas jornadas para incidir sobre la importancia y los beneficios de la relación entre los médicos, las asociaciones de pacientes y los pacientes.

ENCUESTA PARA CONOCER LA REALIDAD SOCIAL Y SANITARIA DE LAS PERSONAS CELIACAS

A lo largo del año 2023 desde FACE llevamos a cabo una encuesta para conocer la realidad social y sanitaria de las personas con enfermedad celiaca en España. El objetivo de dicha encuesta era comprender cómo afecta la enfermedad celiaca a la integración social y si las personas celiacas han experimentado discriminación. La muestra de la encuesta se ajustó a la pirámide poblacional y se recogieron más de 2500 resultados. Además, contamos con la colaboración de la Universidad Autónoma de Madrid para realizar el diseño de la encuesta y el análisis de los resultados.



PROYECCIÓN INTERNACIONAL Y PARTICIPACIÓN EN REDES

FACE forma parte de varias asociaciones como socio activo dentro de las mismas y al mismo tiempo colabora en el desarrollo de proyectos concretos con múltiples entidades de diferente naturaleza que se detallan a continuación:

Somos socios de:



Sociedad de Asociaciones de Celiacos de Europa (AOECS)

En 1988 las asociaciones de celiacos de España, Reino Unido, Italia y Francia se reunieron en Barcelona para fundar la AOECS (Sociedad de Asociaciones de Celiacos de Europa). Desde entonces, la organización ha crecido significativamente en tamaño e influencia y ahora es reconocida en el ámbito internacional de la enfermedad celiaca, ya que participa activamente en varias iniciativas internacionales para crear conciencia sobre la enfermedad celiaca y promover la investigación sobre el diagnóstico y el tratamiento de esta enfermedad. AOECS representa a sus asociaciones miembros a nivel internacional ante instituciones europeas e internacionales, trabajando para mejorar la seguridad, disponibilidad y etiquetado de alimentos y productos destinados a las personas celiacas. Asimismo, fomenta proyectos de investigación multinacionales y multidisciplinares relacionados con la enfermedad. Coordina el intercambio de información, conocimientos, protocolos y procedimientos sobre esta patología, y todas las áreas que pueden estar relacionadas con ella, entre las asociaciones miembros, a través del trabajo común desarrollado en grupos de trabajo específicos en cada área, buscando siempre favorecer la mejor integración social del colectivo. Desde 1992, como observador de la Comisión del Codex Alimentarius, una organización compuesta por la Organización de las Naciones Unidas para la Agricultura y la Alimentación (FAO) y la Organización Mundial de la Salud (OMS), con la tarea de adoptar normas como directrices para la legislación alimentaria en varios países, participa regularmente en las sesiones de la Comisión del Codex Alimentarius consiguiendo mejorar y modificar normas y directrices del Codex para proteger al colectivo celiaco.

Actualmente, FACE forma parte de AOECS junto a otras 38 asociaciones y federaciones de diferentes países europeos, así como Israel y Estados Unidos. De esta forma participa activamente en los diversos grupos de trabajo internacionales, desde los que se

abordan temáticas diferentes que pretenden aunar criterios y mejorar la calidad de vida de todos los celiacos europeos. Actualmente FACE también forma parte del grupo de trabajo Coeliac for Coeliac.

La 35ª Asamblea General de AOECS ha tenido lugar en Atenas, contando con la excelente recepción por parte de la Asociación de Celiacos de Grecia desde el 02 al 05 de noviembre de 2023.

Cada año se celebra este encuentro para todas las asociaciones de celiacos europeas que durante todo el año están involucradas en el trabajo desarrollado de forma común a través de AOECS. A mitad de año se suele realizar una asamblea extraordinaria de forma telemática para cerrar temas financieros y votaciones extraordinarias.

Los encuentros de Asamblea General suelen durar dos días: el primer día se realiza un congreso en el que intervienen expertos en enfermedad celiaca y producción sin gluten para actualizar a todos los presentes en temas relacionados con la misma. En el segundo se realizan votaciones a los temas a cerrar y se discuten los planes de acción conjunta.

www.aoecs.org



LA SOCIEDAD ESPAÑOLA DE ENFERMEDAD CELIACA (SEEC)

La SEEC es una sociedad científica que está integrada por especialistas y personas interesadas pertenecientes a grupos clínico-asistenciales y de investigación, asociaciones de pacientes y empresas. Su objetivo es promover la comunicación y difusión de la EC, y el intercambio de ideas para profundizar en el conocimiento tanto de sus bases biológicas como de los aspectos clínicos, diagnósticos y terapéuticos y de prevención, así como en el desarrollo y mejora de productos alimenticios que favorezcan la calidad de vida de los pacientes.

La SEEC se propone realizar cualquier actividad que favorezca o facilite el cumplimiento de estos objetivos, desde la promoción y organización de campañas de prevención, divulgación y educación sanitarias; el patrocinio de reuniones, cursos, estudios e investigaciones; el establecimiento de relaciones con organismos científicos, culturales, o sociedades afines; hasta la institución de relaciones con empresas de desarrollo tecnológico y de alimentación.

El pasado día 17 de noviembre FACE asistió al VIII simposio de la sociedad española de enfermedad celiaca (SEEC). Organizado por la Sociedad Española de Enfermedad celiaca, se celebró en el Hospital Clínico San Carlos. Participaron científicos y médicos referentes en esta enfermedad, presentaron sus investigaciones y discutieron sobre los nuevos retos en torno a esta patología

www.seec.es

FORO ESPAÑOL DE PACIENTES (FEP)

FACE continúa trabajando para que el colectivo celiaco tenga mayor presencia en instituciones y agenda pública y política para continuar luchando por sus derechos y necesidades.

El Foro Español de Pacientes está formado por diferentes asociaciones y colectivos de pacientes con la finalidad de constituir una plataforma de carácter interasociativo capaz de aglutinar la representación de los pacientes desde la experiencia experta de la enfermedad y de su impacto cotidiano en la vida del paciente y de su contexto familiar y social. En España más de 19 millones de personas padecen una enfermedad crónica y tan solo el 3 % de ellas forman parte de asociaciones. Desde el Foro Español de Pacientes se unen fuerzas para destacar la labor de estas asociaciones.



PLATAFORMA DE ORGANIZACIONES DE PACIENTES (POP)

En el año 2021, FACE entró como miembro de pleno derecho de la Plataforma de Organizaciones de Pacientes (POP).

La Plataforma de Organizaciones de Pacientes (POP) se constituyó en octubre de 2014 en Madrid. Es una organización sin ánimo de lucro que más representativo de pacientes en España: reúne a 1.300 organizaciones locales o regionales con 560.000 asociados, a través de 27 organizaciones pertenecientes a este movimiento unitario. Para pertenecer a la Plataforma, cada una de las organizaciones miembro ha debido acreditar su presencia en, al menos, seis comunidades autónomas para garantizar su representatividad en el sector pacientes.

Valor de la unidad

La POP aglutina a las principales entidades que representan a los pacientes, personas con enfermedades



crónicas o síntomas crónicos en España. La POP ha logrado la unión a las organizaciones representativas de pacientes en España en una estructura única con un funcionamiento eficaz, eficiente y efectivo respetando la identidad y actuaciones propias de cada organización.

www.plataformadepacientes.org

Asociaciones vinculadas a FACE:

FACE JOVEN

FACE Joven es una asociación juvenil que depende de FACE (Federación de Asociaciones de Celíacos de España). Acoge a jóvenes celíacos/as de entre 14 y 30 años, y cuenta con una delegación por cada Comunidad Autónoma.

Desde 2017, año en que cumplió 10 años, trabajamos por proyectos. Estos han ido evolucionando a lo largo del tiempo y ahora mismo el esfuerzo está puesto en el proyecto de sensibilización y visibilización, ya que creemos que sigue haciendo falta normalizar la enfermedad celiaca en ciertas situaciones y entornos. Estos últimos años también ha cogido fuerza nuestro proyecto de nutrición, pues nos hemos dado cuenta de la desinformación que hay sobre ciertos temas entre la juventud. Nuestro objetivo es que estos proyectos maduren y perduren.



Estados financieros

“Las cuentas anuales de 2023 han sido auditadas por ALTIUS AUDITORES.”

Balance abreviado a 31 de diciembre de 2023 (expresado en euros)

ACTIVO	2022	2023
A) ACTIVO NO CORRIENTE	98.990,57	71.370,31
I. Inmovilizado intangible	83.253,69	57.320,06
III. Inmovilizado material	15.457,35	13.780,69
VI. Inversiones financieras a largo a plazo	269,56	269,56
A) ACTIVO CORRIENTE	235.654,62	207.489,58
II. Usuarios y otros deudores de la act. propia	5.600,00	12.985,00
III. Deudores comerciales y otras cuentas a cobrar	43.393,88	33.237,95
IV. Inversiones empresas del grupo y asociadas a corto plazo	0,00	257,61
VII. Periodificaciones a corto plazo	4.029,23	4.239,43
VIII. Efectivo y otros activos líquidos equivalentes	182.631,51	156.769,59
TOTAL ACTIVO	334.654,19	278.859,89
PATRIMONIO NETO Y PASIVO	31.12.2022	31.12.2023
A) PATRIMONIO NETO	243.121,25	191.852,52
A-1) Fondos propios	172.294,56	165.233,96
II. Reservas	1.592,92	1.592,92
III. Excedentes de ejercicios anteriores	148.149,44	169.866,14
IV. Excedentes del ejercicio	22.552,20	-6.225,10
A-3) Subvenciones, donaciones legados recibidos	70.826,69	26.618,56
C) PASIVO CORRIENTE	91.523,94	87.007,37
II. Deudas a corto plazo	3.282,52	3.392,57
3. Otras deudas a corto plazo	3.282,52	3.392,57
V. Acreedores comerciales y otras cuentas a pagar	39.934,33	32.608,35
2. Otros acreedores	39.934,33	32.608,35
VI. Periodificaciones a corto plazo	48.307,09	51.006,45
TOTAL PATRIMONIO NETO Y PASIVO	334.645,19	289.002,84

ACTIVIDADES DE COMUNICACIÓN, DIFUSIÓN E INCIDENCIA POLÍTICA

LAS PERSONAS CELIACAS PAGAN UN 12 % MÁS QUE EN 2022 POR SU CESTA DE LA COMPRA



En FACE realizamos anualmente un estudio en el que se comparan los precios de productos específicos sin gluten con sus equivalentes con gluten, para ver las diferencias económicas entre unos y otros.

El objetivo de este informe es conocer con carácter semanal, mensual y anual el gasto extra que supone para una persona celiaca seguir la dieta sin gluten.

Una familia con una persona celiaca entre sus integrantes puede ver incrementado el gasto en la cesta de la compra en **11,23 euros a la semana, 44,92 euros al mes y 538,98 euros al año**, en relación con otra familia de la población general.

Se ha observado un aumento del precio de los productos sin gluten respecto al año 2022 de 169,42 € (12,39 %). Sin embargo, ha disminuido la diferencia entre ambas cestas (306,22 €), debido a que los productos de la cesta con gluten han aumentado de precio en mayor medida que los de la cesta sin gluten.

El valor económico de los alimentos es significativamente superior en los productos sin gluten, encontrándose una mayor diferencia en pan de barra, pan tostado y productos de consumo navideño.

FACE DENUNCIA LA FALTA DE AYUDAS EN ESPAÑA PARA EL COLECTIVO CELIACO



El 16 de mayo se conmemora el Día de la Enfermedad Celiaca a nivel europeo. Una fecha que desde la Federación de Asociaciones de Celiacos de España (FACE) queremos aprovechar para reclamar ayudas para el colectivo celiaco en nuestro país, con la campaña **“Los últimos de Europa”**.

España es uno de los pocos países en Europa que no ofrece ningún tipo de ayuda económica o alimentaria directa a las personas con enfermedad celiaca. Países de nuestro entorno como Francia, Portugal, Italia, Bélgica o Malta conceden desde hace años al colectivo celiaco ayudas para hacer frente a los elevados costes que supone seguir la dieta sin gluten.

Si a la falta de ayudas se suma el incesante encarecimiento del coste de la cesta de la compra, se hace muchas veces insostenible poder seguir la dieta sin gluten, especialmente en familias con más de un miembro celiaco. A día de hoy, no existe cura para esta enfermedad autoinmune, por lo que la dieta sin gluten es el único tratamiento para las personas celiacas.

MÁS DE 3.000 PERSONAS SE MANIFIESTAN PARA PEDIR AYUDAS PARA EL COLECTIVO CELIACO



Más de 3.000 personas se han manifestado este domingo 5 de marzo en Madrid, **bajo el lema “Sin gluten y sin pasta”, para reclamar ayudas económicas para el colectivo celiaco en España.**

La Federación de Asociaciones de Celiacos de España se ha unido a la Asociación de Celiacos y Sensibles al Gluten y a la Asociación Celiacs de Catalunya para protestar por la falta de ayudas que las personas con enfermedad celiaca tenemos en España, en comparación con otros países de Europa.

Para una persona con enfermedad celiaca, seguir la dieta sin gluten supone un sobrecoste insostenible y más si en una familia hay más de un miembro celiaco. Un sobrecoste que deben pagar los propios pacientes, ya que no reciben ningún tipo de ayuda a nivel estatal.

“Estamos reivindicando para poner en alerta al gobierno, para que nos eche una mano con el sobrecoste de la cesta de la compra de alguna manera. Necesitamos que los 600 euros que de media tenemos que pagar de más en la cesta de la compra se puedan paliar de alguna manera”, ha explicado Aarón Santana, presidente de la Federación de Asociaciones de Celiacos de España, presente en la manifestación.

FACE RECIBE UNA SUBVENCIÓN PARA ANALIZAR LA REALIDAD SOCIAL Y SANITARIA DE LAS PERSONAS CON ENFERMEDAD CELIACA EN ESPAÑA

El Ministerio de Derechos Sociales y Agenda 2030 concede una subvención de 34.226,17 euros a la Federación de Asociaciones de Celiacos de España para la realización de un **“Análisis de la vulnerabilidad social y sanitaria de las personas con enfermedad celiaca en España”**.

Dentro de este proyecto se ha realizado una encuesta para saber cómo afecta la enfermedad celiaca a las personas que la padecen en su integración social y también si han sufrido algún tipo de discriminación.

Los resultados de esta encuesta indican que la enfermedad celiaca afecta a la vida social de las personas que la padecen. En concreto un 80 % de las personas que sufren esta enfermedad asegura que su vida social se ha visto limitada por el hecho de ser celiaco/a.

Padecer enfermedad celiaca no solo afecta de forma notable a la vida social, sino que tiene consecuencias negativas. El 65 % de las personas encuestadas considera que su enfermedad ha afectado de alguna forma a su salud mental; y más de la mitad asegura haber recibido algún comentario negativo o despectivo a causa de su enfermedad.

En esta encuesta también queda patente que el precio de los alimentos sin gluten es una de las mayores preocupaciones a las que se enfrenta este colectivo. Más del 60 % de las personas encuestadas se gasta más de 100 euros al mes en productos específicos sin gluten; y más de la mitad ha dejado de consumir pan o pasta sin gluten por su elevado precio.

El sector de la restauración es otro de los aspectos que más inquieta a las personas celiacas. En concreto, la falta de opciones cuando se salen a comer fuera de casa y la posibilidad de ingerir gluten de forma involuntaria. Según la encuesta realizada, el 70 % considera las opciones sin gluten de su entorno escasas y más caras. Además, casi el 60 % cree haber ingerido gluten de forma accidental fuera de casa.

[Acceder al informe “Análisis estadístico de la realidad del colectivo celiaco”](#)

FACE PARTICIPA EN LA ELABORACIÓN DE UNA GUÍA DE BUENAS PRÁCTICAS EN RESTAURACIÓN PARA GARANTIZAR LA SEGURIDAD ALIMENTARIA DE LAS PERSONAS QUE SUFREN REACCIONES ADVERSAS A ALIMENTOS



Con el objetivo de concienciar sobre la importancia que tiene la seguridad alimentaria para las personas que sufren reacciones adversas a alimentos, la Federación de Asociaciones de Celiacos de España (FACE), la Asociación de Intolerancia a la Lactosa de España (ADILAC), la Asociación de Afectados por Intolerancia Hereditaria a la Fructosa (AAIHF), la Asociación Española de Personas con Alergias a Alimentos y Látex (AEPNAA) y la Asociación Multialergia, Dermatitis Atópica y Asma (ATX-Elkartea) se han unido en un proyecto dirigido al sector de la restauración en España.

Se trata del diseño y distribución de un cartel, a modo de guía, de buenas prácticas para la

manipulación de alimentos en la restauración.

Con este cartel se pretende establecer unas reglas básicas para la seguridad alimentaria y la manipulación de los alimentos cuando se cocina para personas que sufren estas patologías. El cartel se distribuirá de forma física y digital a marcas de restauración, asociaciones de restauración y hostelería y establecimientos con los que las asociaciones de pacientes tienen algún tipo de relación o colaboración.

FACE DISTRIBUYE CARTELES EN CENTROS DE SALUD PARA POTENCIAR EL DIAGNÓSTICO PRECOZ DE LA ENFERMEDAD CELIACA



FACE y las asociaciones de celiacos trabajan para crear estrategias que permitan mejorar el diagnóstico precoz en la atención primaria, desarrollando para ello herramientas que amplíen el conocimiento sobre esta enfermedad.

Con este objetivo, se ha puesto en marcha un proyecto de distribución de material en los diferentes centros de salud de la geografía española, para dar a conocer la enfermedad celiaca y la existencia de las asociaciones de celiacos.

En concreto, se trata de un cartel informativo de **"diagnóstico precoz"** en el que se señalan cuáles son los síntomas de la enfermedad celiaca por edades. La EC puede aparecer en cualquier edad de la vida, afectando tanto a niños como a los adultos. Por ello es importante que con esta información cualquier persona pueda identificar fácilmente si presenta alguno de estos síntomas y lo consulte con su médico.

Además de la sintomatología de la EC, en estos carteles se incluyen códigos QR para acceder fácilmente al manual **"Protocolo para el diagnóstico precoz de la Enfermedad Celiaca"**, para profesionales sanitarios, y

también otro manual con información para pacientes, familiares y cuidadores. En este documento se incluye información sobre la enfermedad celiaca, su diagnóstico, tratamiento y otras informaciones de utilidad como los contactos de asociaciones de pacientes u otros recursos de Internet.

FACE CELEBRA SUS I JORNADAS MÉDICAS DE ENFERMEDAD CELIACA



El 11 de mayo de 2023 se celebraron las I Jornadas Médicas de Enfermedad Celiaca que tendrán lugar en el Hospital Clínico San Carlos de Madrid.

El objetivo de este encuentro es dar a conocer la enfermedad celiaca y los últimos avances científico/médicos en este área, así como el punto de vista de los pacientes. Este evento está especialmente enfocado hacia el personal especializado (médicos de familia, especialistas, nutricionistas, científicos...).

En estas jornadas se reunieron a algunos de los expertos más relevantes en este área y así poder ofrecer un programa científico actual, completo y atractivo. Se trataron temas como protocolos para el diagnóstico de la enfermedad primaria, la importancia de la atención primaria en el abordaje de la enfermedad, trastornos asociados y aspectos psicológicos, entre otros.

FACE SE REÚNE EN EL CONGRESO DE LOS DIPUTADOS CON LA COMISIÓN DE SANIDAD DEL PSOE



Miembros de la Junta Directiva de FACE se reunieron el 23 de marzo con miembros de la Comisión de Sanidad en el Congreso del PSOE, con el objetivo de trasladarles las reivindicaciones del colectivo celiaco a nivel sanitario.

En la reunión se trataron los siguientes puntos:

1. La necesidad de mejorar el diagnóstico precoz en enfermedad celiaca en atención primaria y en atención especializada.

El principal problema al que se enfrenta el colectivo celiaco es el infradiagnóstico de la enfermedad. Gracias al trabajo de FACE junto al Ministerio de Sanidad se ha publicado la revisión del Protocolo de Diagnóstico Precoz de la Enfermedad Celiaca. Solicitamos la divulgación de este Protocolo entre los profesionales sanitarios, fomentando la inclusión de todas las pruebas diagnósticas nuevas en las carteras de servicios de las comunidades autónomas.

2. Unificar el código CIE para incluir a todas las personas celiacas.

Actualmente en España no existe ningún tipo de estudio poblacional sobre enfermedad celiaca, es decir, no se sabe el número de personas celiacas que hay diagnosticadas. El Ministerio de Sanidad no utiliza un código CIE para incluir a todas las personas celiacas. Solicitamos unificar este código para conocer fácilmente el número de personas diagnosticadas con esta enfermedad.

3. Mejorar la seguridad alimentaria e integración social de las personas celiacas.

Desde FACE creemos necesaria la inclusión de la obligatoriedad de realización de menús sin gluten en todos los concursos públicos de hostelería y alimentación, para que en todos los Hospitales, Universidades, Geriátricos, Colegios, etc. estén obligados a realizar menús para personas celiacas y con otro tipo de patologías alimentarias.

También se expresó la falta de ayudas económicas para el colectivo celiaco en España a nivel nacional, en comparación con otros países europeos. Unas ayudas necesarias para poder hacer frente al incremento en el gasto de la cesta de la compra que sufren las personas celiacas.

Desde la Comisión de Sanidad en el Congreso del PSOE se expresó el deseo de avanzar en estos aspectos y se emplazó a FACE a:

- Solicitar comparecer ante la Comisión de Sanidad del Congreso de los Diputados para exponer estas cuestiones ante todos los partidos políticos.
- Seguir en conversaciones para valorar la posibilidad de desarrollar una iniciativa parlamentaria en consenso con otros grupos políticos y con el Ministerio de Sanidad.

Julio Navalpotro, vicepresidente de la Comisión de Sanidad y Consumo; Ana Prieto, portavoz de la Comisión; María Sanjurjo, asesora del grupo socialista y Mamen Lucio, asistente del grupo socialista, estuvieron presentes en esta reunión.

Por parte de FACE, estuvo presente el presidente, Aarón Santana; la secretaria, M^a Eugenia Gurucelain, y María Acevedo, técnica de FACE.

FACE SE REÚNE CON EL PSOE Y CON EL PP PARA INCLUIR LAS REIVINDICACIONES DEL COLECTIVO CELIACO EN SUS PROGRAMAS ELECTORALES

Representantes de FACE se han reunido en los últimos días con representantes del PSOE y también del PP para exponerles las reivindicaciones del colectivo celiaco, con el objetivo de tratar que las incluyan en sus respectivos

programas electorales.

Las reuniones se centraron en tres temas principales:

1. Elaboración de dietas en comedores

Desde FACE, a través de las asociaciones de celiacos pertenecientes a esta entidad, se está tratando de elaborar convenios marco para que, tanto en los comedores escolares como en los comedores sociales, se garantice un menú adecuado para el colectivo celiaco y sensible al gluten. Se ha expuesto la problemática que se tiene a la hora de la elaboración de los pliegos de condiciones, en el caso que sean comedores gestionados por catering.

2. Reducción de IVA en los productos específicos

Desde FACE se explicó la situación de los productos específicos para personas celiacas, que, en muchos casos, aún se siguen catalogando como productos dietéticos, por lo que el IVA que se aplica no es el mismo que un producto básico. Además de esto, se solicita que se incluya en los programas electorales el compromiso para que, a los productos, una vez catalogados como "básicos", se les establezca un IVA superreducido o cero de forma definitiva y no transitoria, como ocurre ahora.

3. Implementar en España alguna de las ayudas existentes en otros países del entorno

Desde FACE se hizo hincapié en el sobrecoste de la cesta de la compra y las dificultades que tienen muchas familias por este motivo. Por ello, se les explicó que en los países de nuestro entorno existen básicamente 3 fórmulas: deducción en el IRPF, ayuda monetaria directa y tarjeta de compra en establecimientos.

También se recaló que en España existe una ayuda, pero solo para los funcionarios que pertenezcan al colectivo "MUFACE". Se insistió en la posibilidad de que esta misma ayuda sea ampliada a todo el colectivo celiaco y sensible al gluten.

Tras todo lo expuesto, tanto desde el PSOE como desde el PP nos trasladaron su disposición a redactar las líneas generales para incluirlas en sus programas electorales, así como su predisposición para seguir en contacto de cara a futuras reuniones.

FACE COLABORA CON LA UCM PARA LA DIVULGACIÓN DE LAS LIMITACIONES ALIMENTARIAS EN ENTORNOS ESCOLARES



Desde FACE colaboramos un año más con los alumnos de los grados de Nutrición Humana y Dietética (NHyD) y Ciencia y Tecnología de los Alimentos (CyTA) de la Universidad Complutense de Madrid, en la divulgación de limitaciones alimentarias en entornos escolares.

Se trata de un proyecto de la UCM con el que se pretende visibilizar la situación del alumnado que sufre limitaciones alimentarias en Centros de Educación Infantil y Primaria. En él participan las Facultades de Educación, Farmacia, Medicina y Veterinaria, dos CEIP de la Comunidad de Madrid y diversas entidades sociales que representan los intereses de las personas que sufren patologías alimentarias, como es el caso de la enfermedad celiaca.

Se han realizado dos visitas de cocina en las marcas de restauración asesoradas por FACE. En estas visitas se han revisado los protocolos establecidos para elaboraciones sin gluten, se ha realizado el procedimiento paso a paso enseñando a los alumnos las medidas preventivas establecidas para evitar el contacto cruzado, así como el almacenamiento de materias primas sin gluten, utensilios y menaje de cocina exclusivos sin gluten, limpieza de superficies, higiene del personal y control analítico.

Además, los alumnos también han recibido una charla sobre certificación alimentaria.

Gracias al aprendizaje que van a adquirir sobre las limitaciones alimentarias, los alumnos de estos grados podrán impartir varios talleres en dos centros educativos. La interacción y el juego serán los protagonistas de estos encuentros que van a tener lugar en clases de segundo, cuarto y quinto de primaria. Con esta acción se pretende fomentar entornos escolares seguros sembrando sensibilidad y

empatía hacia los colectivos más vulnerables que tienen que poner un poco más de cuidado en su forma de alimentarse.

FACE ASISTE AL 7º ENCUENTRO NACIONAL DE PACIENTES



El 18 de abril, día Europeo de los Derechos del Paciente, el Foro Español de Pacientes (FEP) celebró el 7º Encuentro Nacional de Pacientes, en el que estuvo presente FACE.

El objetivo de estos encuentros es dar voz a los pacientes en materia de salud a través de la participación de las diferentes organizaciones de pacientes, generando un entorno de diálogo y debate constructivo y participativo. En esta edición el evento se centró en el Sistema Nacional de Salud y contó con las aportaciones y propuestas de representantes sanitarios y políticos. A lo largo del evento se mencionó la importancia de alcanzar un pacto de estado para garantizar la supervivencia del SNS.

Se insistió en la importancia de la participación de las asociaciones de pacientes en el sistema sanitario formando parte de reuniones y de la toma de decisiones. Además, se destacó la importancia de la unión de las asociaciones de pacientes, pues todos juntos somos más fuertes.

Por último, durante este encuentro se realizó un homenaje a la figura de Albert Jovell, por el décimo aniversario de su pérdida. Albert Jovell, fundador del Foro Español de Pacientes, fue médico escritor y sociólogo, cuya visión como paciente oncológico y médico le impulsó a fundar el Foro, escribir diferentes libros y a luchar por la democratización y humanización de la salud.

FACE CELEBRA SU ASAMBLEA Y JORNADA DE VOLUNTARIOS Y TRABAJADORES 2023



El pasado viernes 14 de abril, FACE y las asociaciones de celíacos miembros celebramos la jornada de voluntarios y trabajadores en el Hotel Ilunion Pío XII de Madrid.

Se trata de una jornada en la que los trabajadores y voluntarios de las asociaciones pertenecientes a FACE reciben formación sobre distintas áreas. En esta ocasión, se puso el foco sobre cómo gestionar la relación con los socios y socias y en cómo mejorar la comunicación con ellos.

Igualmente, hubo una charla sobre incidencia política y un debate sobre el papel de las asociaciones de celíacos en la sociedad. También hubo tiempo para compartir con las asociaciones las novedades respecto a investigación en enfermedad celíaca y dieta sin gluten.

Un día después, el 14 de abril, los presidentes de las asociaciones celebraron la asamblea anual, donde se trataron diferentes temas relativos al buen gobierno y funcionamiento de la Federación y las asociaciones, entre ellos, la aprobación de la memoria anual de actividades y económica de FACE.

FACE ACUDE A LA ASAMBLEA GENERAL DE AOECs 2023



Entre los días 2 y 5 de noviembre se celebró la **35ª Asamblea General de AOECs** en Atenas, teniendo como anfitriones a la Greek Coeliac Association, quienes han sido formidables en su atención y hospedaje.

Es costumbre celebrar al menos una reunión presencial para juntar a la representación de todas las asociaciones de celíacos europeas, con el objetivo de poner en común las líneas de trabajo y actividades realizadas a través de AOECs.

Las reuniones de la Asamblea General se dividen en dos partes: **el primer día se realiza un congreso** en el que intervienen expertos en enfermedad celíaca y representantes de la industria alimentaria sin gluten. **En el segundo se realizan las votaciones correspondientes a decisiones a nivel europeo** y se debaten ideas para plan de acción correspondiente al año siguiente.

Durante el congreso se presentó un nuevo libro de origen italiano sobre la perspectiva clínica de pacientes con enfermedad celíaca, mesa redonda sobre el consumo de productos sin gluten con posibles nuevos tratamientos para el colectivo celíaco. Además, tuvo lugar un panel con productores de cervezas sin gluten en el que se ha podido abordar los métodos de detección de gluten validados en cerveza sin gluten.

Se han realizado diferentes sesiones de trabajo entre los representantes de cada asociación miembro para abordar temas de interés y su desarrollo a futuro: estrategias para que Pymes y obradores puedan obtener licencia del ELS, fuentes de financiación de las asociaciones, materiales biodegradables aptos para el colectivo celíaco y licencia para cervezas sin gluten.

El sábado 4 de noviembre tuvo lugar la Asamblea General para votar y debatir los temas propuestos en la orden del día: firma de nuevos convenios con BRCGS y con ISSCD (International Society for the Study of Celiac Disease), presentación de las actividades realizadas desde AOECs en 2023, prioridades de trabajo para 2024 y presentación de presupuestos para 2024.

Para cerrar la intensa jornada del fin de semana se ha celebrado el 35º aniversario de AOECs mediante una presentación muy nostálgica donde se recopilaban recuerdos memorables de cada uno de los años de la Organización y los logros obtenidos hasta la actualidad.

FACE ACUDE A LA GALA ASEDAS EN LA QUE SE PREMIÓ A LOS CONSUMIDORES

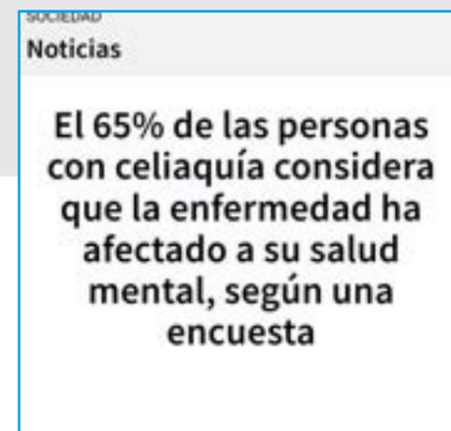


La Asociación Española de Distribuidores, Autoservicios y Supermercados (ASEDAS), celebró el pasado 7 de noviembre su Gala 2023. En el evento se rindió homenaje a los consumidores de la distribución minorista y mayorista para agradecerles su confianza aún en los momentos difíciles que se han vivido en los últimos años, definidos por una pandemia, por varios desastres climáticos y naturales y por la mayor crisis inflacionista en décadas.

Se entregaron diez premios para diez grupos de consumidores significativos: los que viven en zonas rurales, en áreas urbanas, representantes de familias, de mayores, de personas con intolerancias alimentarias, quienes utilizan la restauración colectiva, los que compran online, los que tienen capacidades diferentes, los turistas y los que están más comprometidos con el medioambiente.

FACE estuvo presente en esta gala. El vicepresidente de FACE, Álvaro Manzanos, acudió al evento y recibió el premio en representación de las personas celíacas y de las personas con intolerancias alimentarias.

Clipping de prensa



Canales de comunicación



Tras realizar una encuesta a las personas asociadas a FACE y responder un total de 548 personas:

● **87,41 %**

Le parece útil la información ofrecida por FACE en sus redes sociales.

Desde el Departamento de Comunicación de FACE se gestionan y tramitan todas las necesidades relacionadas con la comunicación de la Federación, lo que incluye contactos con medios, redacción y creación de contenidos, relaciones institucionales, imagen e identidad corporativa, redes sociales o diseño.

La Federación de Asociaciones de Celiacos de España cuenta con diferentes canales de comunicación para llegar al colectivo celiaco, empresas de alimentación y sector HORECA, administraciones públicas, medios de comunicación, etc.

PÁGINA WEB

En www.celiacos.org el paciente celiaco puede encontrar información sobre la enfermedad celiaca, consejos para realizar una correcta dieta sin gluten, noticias y toda la información necesaria sobre la Federación, tanto los proyectos que se están ejecutando, como el portal de transparencia. Durante el 2023 se han registrado 546.000 visitantes y 807.000 visitas a páginas.

REDES SOCIALES

→ **FACEBOOK.** El 2023 se cerró con un incremento tímido de seguidores de la página de FACEBOOK, situándose en 66.227 seguidores. A pesar de seguir siendo un **REFERENTE ABSOLUTO** en enfermedad celiaca y dieta sin gluten en España, se ve reflejada la tendencia global donde muchos usuarios están cambiando Facebook por Instagram.

→ **INSTAGRAM.** Instagram es actualmente la red social más fuerte y en la que mayor impacto tenemos. A inicios de 2023 contábamos con 30.000 seguidores y cerrando el año superamos los 36.700 seguidores, lo que supone un crecimiento del 22 %. El nuevo tipo de contenido ha tenido muy buena acogida entre el colectivo celiaco.

→ **TWITTER.** Se utiliza para dar respuesta a las necesidades del colectivo que utiliza este canal como medio de comunicación con FACE, además de para dar difusión a información, actividades y por supuesto para estar posicionados. La cuenta de Twitter ha crecido, superándose por primera vez los 10.000 seguidores.

→ **TIKTOK.** Se trata de una red social utilizada principalmente por el público más joven. En 2023 se creó con el objetivo de poder llegar mejor al colectivo celiaco más joven. El año se cerró con 190 seguidores. Tiene un amplio potencial de crecimiento.

FACE AL DÍA

FACE al día es un boletín que se envía a los socios y socias de la Federación. En este documento podemos encontrar información sobre los diferentes departamentos que forman FACE y los diferentes proyectos que está ejecutando.

REVISTA MAZORCA

La Revista Mazorca es una publicación de carácter trimestral editada por FACE con artículos y contenidos médicos, gastronómicos y nutricionales serios y contrastados por profesionales expertos en la materia, información de las actividades y proyectos que realizan las diferentes asociaciones miembros de FACE, así como las reivindicaciones y acciones que se están llevando a cabo.



#MOVIMIENTOCELIACO

WWW.CELIACOS.ORG