



ASAFE

Asociación Española de Enfermedad Falciforme

COLONIAS DE VERANO 2026

DEL 26 DE JULIO AL 2 DE AGOSTO



¡Un verano más, las Colonias de Verano ASAFE han sido todo un éxito!

Por tercer año consecutivo, ASAFE ha organizado las **Colonias de Verano ASAFE**, un campamento gratuito dirigido a niños, niñas y adolescentes de toda España con enfermedad de células falciformes o drepanocitosis.

En esta edición han participado **30 chicos y chicas de entre 10 y 17 años**, acompañados por **cinco profesionales sanitarios** y una estudiante de Medicina.

Durante una semana, del **26 de julio al 2 de agosto**, hemos disfrutado de una experiencia inolvidable en el albergue **El Colladito, en Miraflores de la Sierra**.

Han sido unos días llenos de diversión, convivencia y aprendizaje. Junto a los monitores de El Colladito hemos disfrutado de numerosas actividades, superando las empinadas cuestras y compartiendo también alguna que otra aventura con los pequeños habitantes del bosque.

La multiaventura, la piscina y las actividades al aire libre han sido algunos de los grandes protagonistas de la semana. Pero, sin duda, uno de los aspectos más especiales ha sido la oportunidad de **conocer y convivir con otros niños, niñas y jóvenes que comparten la misma enfermedad**, intercambiar experiencias y aprender juntos sobre los cuidados necesarios.

Además, la presencia permanente de profesionales sanitarios ha permitido que el campamento se desarrollara con la seguridad y atención que necesitan los niños y adolescentes participantes.

Las Colonias de Verano ASAFE son mucho más que un campamento: son un espacio para **divertirse, hacer amigos, compartir experiencias y aprender**, demostrando que la enfermedad no tiene por qué impedir disfrutar de una experiencia inolvidable.

¡Gracias a todas las personas, entidades y profesionales que han hecho posible una edición más de las Colonias de Verano ASAFE!

¡Ya estamos deseando que llegue la próxima edición!

Con la colaboración de:



¿Cómo ha sido la experiencia para ti?

Me ha gustado mucho el hecho de poder conocer a más gente como yo, y poder conocer la enfermedad que tengo, esta experiencia me la llevo con muchos recuerdos y sentimientos. De saber que no soy la única.