

Bilan annuel 2025

Xama
FUNDACIÓN



Dans la vie, tout dépend de nos attentes

Lorsque nous avons lancé l'aventure de la Fondation Xana, nos objectifs étaient modestes, mais grâce à votre soutien, ils évoluent et deviennent à la fois plus ambitieux et plus exigeants.

Xana est partie ailleurs, portée par des projets qui dépassaient le seul désir de rendre ses proches heureux. Son rêve était porté par un altruisme profond : offrir son aide à d'autres enfants touchés par la maladie et accompagner leurs familles.

Lorsque nous avons décidé, en famille, de créer la fondation, nous n'aurions jamais imaginé, ne serait-ce qu'un instant, l'accueil inconditionnel et le soutien que nous réserveraient tant de personnes et d'organismes.

Nous continuons d'avancer avec détermination vers notre objectif majeur : voir la « Casa de las Xanas » ouvrir ses portes le plus tôt possible pour proposer un accompagnement global aux enfants et à leurs familles.

Merci de tout cœur.

La famille Martínez Cullell



L'année 2025 a été décisive pour la Fondation Xana

Cette année restera marquante, tant par les moments exceptionnels que nous avons vécus que par la consolidation d'une offre d'accompagnement global unique.

À travers cette initiative, nous proposons un accompagnement et un soutien aux enfants atteints d'une maladie grave ainsi qu'à leurs familles, avec l'ambition d'améliorer durablement leur bien-être et leur qualité de vie.

Pour ce faire, nous abordons l'accompagnement à différents niveaux — physique, émotionnel, économique et social —, en tenant compte de la singularité de chacun et du contexte familial et de l'environnement social de chaque enfant.

En privilégiant une approche globale, nous offrons un accompagnement qui dépasse les besoins immédiats, avec l'ambition de susciter un changement profond et durable dans la vie des enfants atteints d'une maladie grave.

L'année 2025 a été marquée par des événements majeurs et des distinctions qui nous ont donné l'élan nécessaire pour consolider nos projets et renforcer notre position en tant qu'organisme. Mais le plus important a sans aucun doute été d'avoir pu accompagner plus de 70 familles depuis que la Fondation Xana a démarré ses activités à la mi-2024.

Il reste encore beaucoup de chemin à parcourir et de grands défis à relever, mais si quelqu'un peut y parvenir, c'est bien l'équipe de Xana.

Xana Martínez Cullell est le pilier et la raison d'être de cette fondation familiale, caritative et à but non lucratif, dont le conseil d'administration partage les mêmes valeurs, les mêmes objectifs et entretient également des liens familiaux, puisqu'il est composé des membres de la famille de Xana.



Mission, vision et valeurs

La Fondation Xana est une association à but non lucratif, fondée en 2024, dont la mission est d'apporter une aide et un accompagnement complets aux petits garçons et aux petites filles atteints d'une maladie grave, ainsi qu'à leurs familles.

Notre ambition est d'apporter un soutien global aux enfants atteints d'une maladie grave et à leurs familles, en intervenant sur les plans émotionnel, physique, social et économique.

Nous souhaitons les accompagner à chaque étape de leur parcours afin d'alléger autant que possible les difficultés auxquelles ils sont confrontés et de favoriser durablement leur qualité de vie et leur bien-être.

Nous menons nos activités avec responsabilité, rigueur, intégrité et transparence. Nos comptes annuels, notre rapport d'audit, nos statuts et tous les autres documents relatifs à la transparence sont disponibles sur le site web de la fondation.

Un accompagnement complet et sur mesure, adapté aux besoins de l'enfant et de sa famille



Une équipe de professionnels disponibles pour écouter, accueillir, créer des liens et accompagner

Une action sociale qui contribue à améliorer le bien-être des enfants jusqu'à 18 ans et de leur famille proche



Travail en collaboration avec des professionnels de la santé et du social



Nous faisons partie de la Coordination catalane des fondations (CCF)



Familles

Bonjour ! Je m'appelle Janira et je suis la mère de Jamil. Jamil a été diagnostiqué autiste et atteint de TDAH à l'âge de 6 ans. Peu de temps après, en août 2024, une leucémie lui a également été diagnostiquée. En novembre 2024, alors qu'il était déjà pris en charge à l'HSJD, nous avons reçu un nouveau diagnostic : Jamil souffrait d'ostéogénèse imparfaite et, pour son bien, une greffe de moelle osseuse était nécessaire. Après un long combat contre la maladie et une nouvelle rechute, la décision a été prise, en avril 2025, une semaine avant la greffe prévue, d'entamer une prise en charge en soins palliatifs. À cette époque, nous vivions dans une chambre : moi sa maman, son papa, Jamil et son petit frère. Une sortie de l'hôpital se profilait, mais nous ne savions pas où aller, car il nous était impossible de retourner vivre dans cette chambre. C'est alors que nous avons découvert la Fondation Xana. Je me souviens très bien avoir appelé un mercredi, vers la mi-juin. Il était midi, et on m'avait mis une petite musique d'attente que j'entends encore aujourd'hui. Une jeune femme m'a répondu gentiment et m'a dit que je serai recontactée. L'après-midi même, j'ai reçu un message d'un certain Alex, qui m'indiquait qu'il nous appellerait dans les jours suivants. Nous étions septiques car notre situation était désespérée et nous avions déjà frappé à de nombreuses portes. Mais le lendemain, j'ai reçu un appel qui nous a redonné espoir et nous a fait sentir que nous n'étions pas seuls : c'était Alex, de la Fondation Xana.

Nous avions besoin d'un endroit où passer les derniers jours, semaines ou mois de Jamil. Il nous a trouvé une solution. La Fondation a relevé ce défi. Dans un temps très limité, elle a tout organisé pour que nous puissions quitter l'hôpital.

« La Fondation Xana nous a accompagnés, nous a aidés et nous a apporté paix et sérénité au cœur de la tempête ».

On nous a offert un foyer, celui où Jamil souhaitait passer ses derniers instants. Nous sommes profondément reconnaissants pour la tendresse, l'amour et l'attention dont ils nous ont entourés, pour l'accompagnement qu'ils nous ont offert tout au long de cette épreuve, mais aussi pour le soutien qu'ils continuent de m'apporter à travers la thérapie que je poursuis avec Tania, véritable point d'ancrage dans ma vie. C'est grâce à cet accompagnement que je peux aujourd'hui écrire ces lignes avec amour et sérénité, en sachant que Jamil a vécu ses dernières semaines dans la paix, entouré des siens, avec une seule préoccupation : profiter pleinement du temps passé ensemble. Les mots ne suffisent pas à exprimer toute la gratitude que nous éprouvons, en tant que famille. Vous occuperez à jamais une place dans nos cœurs.

Merci à la Fondation Xana.
Merci à Alex. Merci à Tania.

Janira, la maman de Jamil

Profil des familles accompagnées en 2025

- 100 % des familles accompagnées confrontées au parcours de soins ou au deuil consécutif à la maladie grave de leur enfant
- 90 % de migrants
- 80 % en situation d'exclusion sociale
- 80 % ont des difficultés liées à l'accès à un logement ou vivent dans un habitat précaire
- 25 % de familles monoparentales

- 25 % de familles nombreuses
- 20 % d'enfants au parcours scolaire instable
- 20 % ne maîtrisent pas la langue
- 15 % sont atteints d'une maladie en phase terminale
- 15 % de cas de deuil récent (deuil actif)

Fondation Xana

Chronologie des événements de 2025



Programmes et services

À la Fondation Xana, nous croyons en une prise en charge globale des enfants et de leur entourage familial, et nous œuvrons pour apporter un changement réel, profond et durable à leur qualité de vie et à celle de leur famille. Les enfants et les jeunes pris en charge présentent un niveau élevé de dépendance et la maladie elle-même semble aggraver leur situation de vulnérabilité ainsi que celle de leur famille. C'est pourquoi nous mettons à leur disposition un accompagnement émotionnel et physique, ainsi que des services de soutien logistique et financier, qui veillent au bien-être familial et leur permettent de rester concentrés sur l'accompagnement et les soins prodigués à leur enfant.

Programme d'accompagnement émotionnel

Nous proposons un accompagnement émotionnel complet afin que les différents membres de la famille puissent gérer au mieux la maladie, la fin de vie et le deuil, de la manière la moins traumatisante possible. Nous disposons par ailleurs d'une équipe de professionnels qui facilite et accompagne l'expression symbolique et la gestion émotionnelle par le biais de séances d'art-thérapie.

En 2025, nous avons organisé 196 séances d'accompagnement émotionnel. 33 % d'entre elles s'adressaient à des familles en deuil.

Activités de loisirs et de bien-être

Nous créons et proposons des espaces où les familles peuvent se retrouver, déconnecter, se ressourcer et profiter de moments de loisirs en famille.

Cette année, nous avons organisé 11 activités de loisirs et de bien-être en groupe, auxquelles 312 personnes ont participé.

Activités de détente

Nous favorisons le bien-être et l'équilibre familial à travers l'attention portée à soi, le repos et la diminution du stress.

En 2025, 12 activités de détente ont été organisées et ont profité à 47 personnes.





Transport adapté

La mise en place de ce service facilite les déplacements et la logistique des familles accompagnées au quotidien : consultations médicales, séances de thérapie, trajets vers l'école ou activités de loisirs sur certains des itinéraires programmés chaque jour.

Depuis le lancement du service au mois de mai 2025, nous avons effectué 811 trajets et parcouru 2 410 km avec notre service de transport adapté.

Hébergement temporaire

Nous disposons de 4 appartements d'hébergement temporaire situés à proximité des hôpitaux pour accueillir les enfants et leurs familles lorsqu'ils se rendent à Barcelone pour y suivre un traitement.

En 2025, nous avons proposé 3 883 nuitées et 7 familles ont séjourné dans nos appartements.

Aide financière

49 117 € alloués en 2025 dans le cadre de nos aides directes aux familles les plus vulnérables.

Collaborations

Outre nos propres programmes et services, en 2025, nous avons continué à soutenir le travail de l'Unité d'oncologie pédiatrique intégrative de l'hôpital Sant Joan de Déu de Barcelone (UOPI), ainsi que la construction du Pavillon de la Victoire, réalisée par la Fondation Villavecchia.

Bilan

196 séances d'accompagnement

11 activités de loisirs et de bien-être

12 activités de détente

811 transferts avec notre service de transport

3 883 nuitées

49 117 € alloués



2025 en chiffres

Action sociale :

54 familles accompagnées

144 bénéficiaires directs

155 nouvelles demandes

70 familles accompagnées depuis 2024

Impact des actions de sensibilisation :

+ 100 retombées médiatiques

+ 98 700 followers sur les réseaux sociaux

+ 70 000 visites du site web

14 professionnels ont participé à nos formations d'art-thérapie et sur le deuil

Equipe technique

Action sociale

Alex Montesinos / Tània Subirats / Jesús León

Administration et accueil direct

Alberto Galán

Communication et presse

Laura Ortiz / Elsa Ollé

Direction

Bela Cullell / Miriam Millán / Isa Menéndez

Bilan économique

La transparence est l'une de nos valeurs fondamentales ; c'est pourquoi nous soumettons nos comptes annuels à un audit externe, et ce dès la première année. Nous gérons les ressources dont nous disposons de manière responsable, en mettant toujours l'accent sur la durabilité, en plaçant les enfants et leurs familles au cœur de nos préoccupations.

Recettes totales : 820 958 €



- Partenaires et donateurs : 327 946 € (40 %)
- Ventes de la boutique solidaire : 195 425 € (24 %)
- Contributions du Conseil d'administration : 140 000 € (17 %)
- Autres recettes : 112 067 € (13,5 %)
- Dons en nature : 45 520 € (5,5 %)

Recettes totales : 745 769 €



- Personnel : 207 540 € (28 %)
- Projets d'accompagnement global (internes et externes) : 195 577 € (26 %)
- Boutique solidaire : 126 004 € (17 %)
- Diffusion et sensibilisation : 115 628 € (15,5 %)
- Autres charges d'exploitation : 101 020 € (13,5 %)

Paiement des réservations : 75 189 €

* Comptes vérifiés disponibles sur fundacionxana.org

Alliances et collaborateurs

Notre action est rendue possible grâce à une collaboration étroite avec les professionnels hospitaliers, les organismes partenaires et les institutions, ainsi qu’avec les familles elles-mêmes, qui occupent une place centrale dans chacune de nos initiatives. Rien de tout cela ne serait possible sans la confiance et le soutien financier de nos partenaires et donateurs, ni sans l’engagement des entreprises et fondations qui nous accompagnent dans cette aventure. Une fois de plus, nous tenons à rendre un hommage tout particulier à Joan Dausà et Edgar Plans pour leur générosité et l’affection avec lesquelles ils continuent de soutenir notre action. Vous faites tous partie de cette équipe. Grâce à votre confiance et à votre contribution, nous continuons à avancer, jour après jour, dans notre mission.

Merci de faire partie de l’#EquipoXana !

Où menons-nous nos actions ?

En 2025, nous avons accompagné 54 familles, dont 80 % dans la province de Barcelone et, plus précisément, dans la ville de Barcelone et ses environs. Nous avons également proposé notre accompagnement et nos services dans d’autres régions, et à l’échelle internationale.

Catalogne : 44 familles

Barcelone et ses environs : 35 familles

Province de Barcelone : 8
(Santa Perpètua de Mogoda : 1/Granollers : 2/
Olivella :1/Mataró : 1/Cerdanyola : 1/
Esparreguera : 1/Bagà : 1)

Province de Tarragone : 1
(Segur de Calafell)

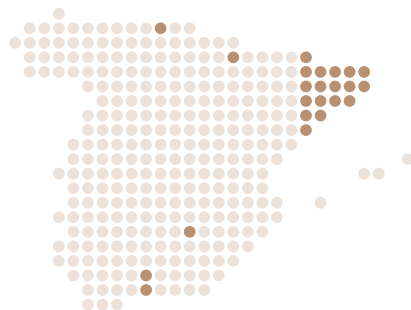
Communauté de Navarre : 1

Cantabrie : 1

Province de Malaga : 2

Province de Jaén : 1

5 autres familles ont été prises
en charge en 2025 à l’échelle mondiale :
Équateur : 1/Cuba : 1/Colombie : 1/
Argentine : 1/Côte d’Ivoire : 1



ÚNETE AL EQUIPO DE XANA



TU APORTACIÓN ES MUCHO MÁS QUE DINERO

 fundacionxana.org/colabora



Premio Sócrates
Balón de Oro 2025

Xana
FUNDACIÓN



Mucho más que una furgoneta



Barcelona és LA CURSA

45a CURSA EL CORTE INGLÉS
9:00 h. - 11 de Maig
www.cursaelcortingles.cat



We are the Champions!
Munich
May 31st 2025 P.S.G.



¡Bienvenida, familia!



 Xana
FUNDACIÓN



“Tremendo corazón,
Donatto nunca se rinde”

Lorenzo, padre de Donatto



Un llavero-
hogar temporal
para nuestras familias.



fundacionxana.org

Téléphone +34 630 901 090



in



Rejoignez l' #EquipoXana