



ASOCIACIÓN DE
GLAUCOMA PARA
AFECTADOS Y
FAMILIARES

ASOCIACIÓN DECLARADA DE UTILIDAD PÚBLICA

Apdo. Correos 125 – 28803 Alcalá de Henares

E-mail: asociaciondeglaucoma@yahoo.es

www.asociaciondeglaucoma.es

Facebook: AsociacionAGAF

Instagram / LinkedIn / Twitter: AgafGlaucoma



630 26 95 87 / 630 26 96 08

SALUDA

Hola a todos y a todas. En este mes de abril se han producido bastantes novedades en las actividades de nuestra asociación. Fundamentalmente, hay que destacar la Semana Mundial del Glaucoma, a la que va a ir dirigido en su mayor parte este boletín.

Sin embargo, el día 13 de febrero de este año se celebró la XVI Asamblea General Ordinaria de la Asociación. Se trataba de cambiar la mayor parte de la Junta Directiva para dar paso a una nueva, o relativamente nueva, para el año que viene. Era la primera vez que hacíamos una asamblea telemática, por medio de *Zoom*, la plataforma *online* de reuniones, y por lo tanto era la primera vez que iba a participar gente de toda España. Hasta ahora, todas las asambleas habían tenido lugar en Madrid y casi todos los asistentes vivían en esta Comunidad Autónoma. La tecnología nos acerca a todos y nos permite una mayor capacidad de participación.

De esta forma, participaron bastantes socios de fuera de



Madrid, se aprobó el acta enviada a todos los socios, se escuchó el informe de Secretaría, el de Tesorería y también el de Presidencia,



en el que se enfatizaron las especiales circunstancias que han surgido debido a la actual pandemia. Ahí se explicó la falta de actividades que ha habido durante este año en nuestra Asociación. Durante este año 2021 se han comenzado a hacer más actividades, empezando por la donación al grupo de investigación de Valencia, de la que todos habéis tenido noticias e información.

De esta Asamblea tan especial surgió una Junta Directiva, nueva en muchos casos. No todos los cargos se cambiaron, pero los que no se cambiaron se cambiarán al año siguiente. Necesitamos una renovación de la Asociación, necesitamos personas con empuje que lleven adelante las reformas que queríamos hacer y, en parte, creo que lo estamos consiguiendo.

La nueva Junta Directiva queda del siguiente modo, tal como está recogida en la página web y como se ha inscrito en el correspondiente Registro de Asociaciones: Presidencia, D^a Delfina Balonga Balonga; Vicepresidencia, D. Joaquín M^a Carratalá Beltrán; Tesorería, D. José Luis García Jiménez; Secretaría, D. Joaquín Vázquez de Castro; Vocalía I, D^a Sonia del Rey Cortés; Vocalía II, D^a Josefina Pavón Moya, y Vocalía III, D^a Paula M^a Varela Costa.

Con esta nueva Junta Directiva se han podido abrir redes sociales, a saber: un canal de *YouTube*, en el que se van colgando las actividades que se van realizando, o una mayoría de ellas; *Instagram*; *LinkedIn*;



Facebook, que sigue llevándolo Vanessa Armesto como colaboradora en la actividad de la Asociación, y *Twitter*, que lo lleva Cecilia García,



igualmente como colaboradora en la actividad de AGAF. También contamos con la colaboración puntual de nuestra anterior Vicepresidenta, Marta de la Torre, y de algún socio que quiera poner su granito de arena en todo este proyecto.

A partir de entonces, hemos empezado a subir las jornadas y otras actividades a nuestro canal de *YouTube*, y tenemos la intención de continuar realizando reuniones y seguir subiéndolas al mismo. A medida que lo hagamos, también os iremos dando los enlaces oportunos para que podáis acceder a aquellas.

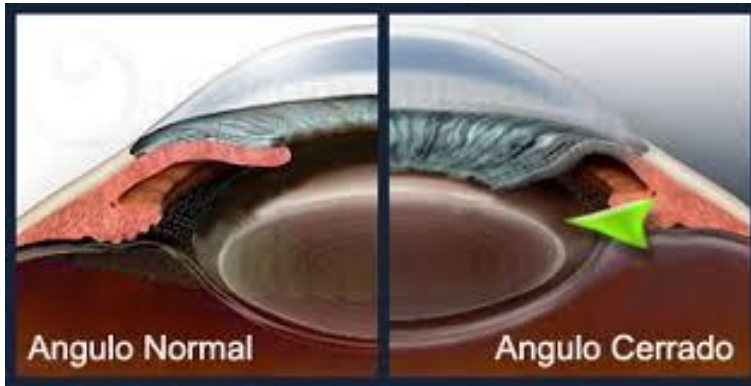
Pensamos que de esta manera podemos renovar nuestra forma de actuar y, aunque cuando se pueda, haremos alguna reunión a nivel local, las reuniones en general van a ser telemáticas porque eso posibilita la conexión a nuestras actividades de todas las personas que puedan y quieran participar en ellas, vivan donde vivan.

Estamos empeñados en seguir este camino y esperamos la colaboración de todos vosotros. También queremos manifestar nuestro entusiasmo por esta nueva labor. Ahora os presentamos un resumen de todas las actividades que ha habido en la Semana Mundial del Glaucoma, así como algunos otros contenidos. Saludos a todos.



SEMANA MUNDIAL DEL GLAUCOMA. ACTIVIDAD DE ACCIÓN VISIÓN ESPAÑA: SEMINARIO WEB SOBRE GLAUCOMA. 6 DE MARZO DE 2021

Participantes: Dr. D. Miguel Ángel Teus Guezala; D^a Delfina Balonga Balonga, en representación de la Asociación de Glaucoma; D^a María



Ramírez Burgos, en representación de la Asociación de Catarata Congénita, y D. Andrés Mayor Lorenzo, como moderador de la actividad. Reunión vía Zoom.

Esta reunión trataba de acercar el glaucoma en general a todas las personas afectadas y a todos los miembros de la Asociación Acción Visión España, AVE, organizadora del evento en colaboración con la Asociación de Glaucoma para Afectados y Familiares, AGAF. El Dr. Teus trazó unas líneas generales sobre lo que era el glaucoma más frecuente, el de ángulo abierto, pero también habló de otros glaucomas, como el hiperbárico o pigmentario. Habló también del glaucoma congénito y de los glaucomas normotensivos, muy difíciles de diagnosticar y complicados de tratar, puesto que las cirugías requieren unas bajadas de tensión aparentemente exageradas.

La presentación de la Jornada estuvo a cargo de D. Andrés Mayor, quien, además de presentar al Dr. Teus, presentó a Delfina Balonga, que de alguna manera presentó su asociación a los miembros de AVE, y a María Ramírez, que hizo lo propio con su asociación. Asimismo, hablamos de los intereses de los pacientes



dentro de las asociaciones y de cuál es la manera de divulgar e informar, además de apoyar, a las personas que componen nuestras entidades.



Este seminario fue muy interesante porque, después de las exposiciones de todos, Delfina Balonga y María Ramírez formularon algunas preguntas al Dr. Teus, en concreto acerca de las cirugías en el campo del glaucoma normotensivo, del glaucoma en los niños que padecen cataratas congénitas, que no es un glaucoma congénito

necesariamente, sino secundario, y sobre los glaucomas 'normales', los de ángulo abierto, conflictivos porque pueden degenerar en un glaucoma más grave. La necesidad de revisión de estos glaucomas, y de apoyo por parte de la Asociación, fue algo en lo que el Dr. Teus hizo mucho hincapié.

El seminario fue muy ilustrativo para muchas personas de AVE que se conectaron, pero creemos que también para todos los miembros de AGAF que pudieron presenciarlo. Este seminario, al igual que la mayor parte de las actividades, está accesible en un enlace de *YouTube* de AVE. Cuando se publicó dicho Seminario, se envió el enlace a todos los socios, así que en principio todos lo tenéis en el correo. En resumen, fue una experiencia muy interesante, sobre todo por el grado de participación y por el dinamismo que dieron a la reunión todas las personas que se conectaron.



REUNIÓN CON LA SOCIEDAD ESPAÑOLA DE GLAUCOMA: JORNADA DIVULGATIVA. 12 DE MARZO DE 2021

Participantes: Dr. Javier Aritz Urcola, que habló del coronavirus respecto al glaucoma y de cuáles han sido los medios que han tenido que emplear y las reformas que han tenido que hacer a raíz de la pandemia los médicos que tratan a los pacientes con glaucoma; Dr. D. José M^a Martínez de la Casa, que habló de los efectos secundarios de los fármacos y de las alergias que estos pueden provocar en los ojos; Dr. D. Rafael Jiménez Parras, que habló de los problemas de la córnea en los enfermos de glaucoma, y D^a Delfina Balonga Balonga, presidenta de la Asociación de Glaucoma, que presentó la Asociación e hizo algunas preguntas al final de la reunión.

Esta Jornada surgió a iniciativa de la Sociedad Española de Glaucoma, SEG, sociedad médica a la que pertenece nuestra patología y con la que vamos a colaborar de una manera mucho más estrecha que hasta ahora. La iniciativa partió de los médicos y hemos llegado al acuerdo de compartir contenidos dentro de su canal de glaucoma y del nuestro.

El Dr. Aritz Urcola estuvo explicando todo lo que ellos habían tenido que cambiar a la hora de realizar reconocimientos a las personas con glaucoma, todas las medidas higiénicas, todas las medidas para poder tener tomas de presión



intraocular seguras y para poder hacer las pruebas pertinentes.



También nos habló del peligro de contagio que había para los afectados de glaucoma y de los medicamentos que se han ido prescribiendo para curar esta patología, algunos de ellos muy complicados para los enfermos de glaucoma, y

con los que había que tener muchísimo cuidado. Los oftalmólogos han intentado avanzar en sus diagnósticos, y para ello están investigando en la implantación de algunos programas de telemedicina. La telemedicina siempre se haría después de una consulta presencial, y serviría para implementar los diagnósticos con datos objetivos y, sobre todo, implicarían una llamada personalizada del médico al paciente y una relación, si cabe, más estrecha que de la manera presencial y teniendo consultas cada cierto tiempo.

Del mismo modo, las revisiones de las cirugías, sobre todo de las intermedias, que no revisten especial importancia porque el proceso va bien, se llevarían a cabo también por telemedicina, lo cual aceleraría muchísimo todas las consultas y revisiones a los pacientes. El Dr. Martínez de la Casa nos habló de los diferentes fármacos y de los principios activos que componen los fármacos con los que se trata el glaucoma, y también de cómo estos pueden tener efectos secundarios y cuestiones alérgicas. Por ejemplo, el Timolol, base del Timoftol, el Cosopt y algunos otros medicamentos pueden alterar las funciones respiratorias y provocar problemas de hipoactividad o depresión; las prostaglandinas tienen a veces efectos no

Tratamientos para el Glaucoma



¿Cómo bajar la Tensión Ocular?

deseados, como el oscurecimiento de los ojos, etc. También estuvo hablando bastante del ojo seco que provocan todos estos fármacos, en especial los que tienen elementos activos muy fuertes.

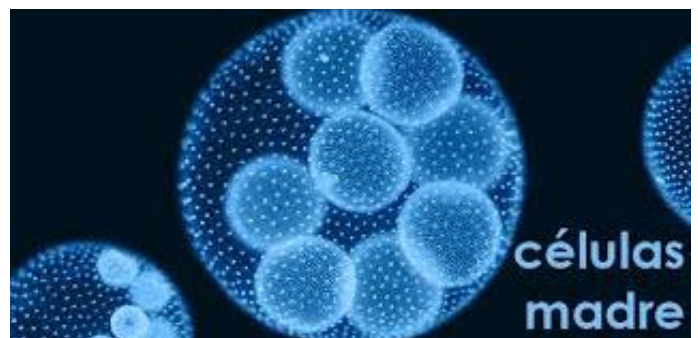


Muy interesante fue establecer la manera de tratar el ojo seco y cómo esta no es una enfermedad superficial, sino que influye muchas veces a través de los fármacos,

sobre todo los que llevan conservantes, en las glándulas de Meibomio, que son las que regulan la segregación de la lágrima. La ponencia puso en relación las dos patologías, el glaucoma y el ojo seco, del que todos somos también pacientes. Por todo ello, la exposición resultó de gran interés.

El Dr. Jiménez disertó sobre los problemas de la córnea en los pacientes de glaucoma. En ellos confluyen dos problemas muy importantes: la propia degeneración de la córnea por el glaucoma, y también los conservantes de los colirios, que provocan una irritación de la superficie ocular muy grande que, tarde o temprano, conduce a una mala visión, conjuntivitis, irritación y enrojecimiento de los ojos. Estuvo hablando de los problemas que conlleva el trasplante de córnea en el glaucoma, que muchas veces puede hacerse, pero otras veces no, y en general disertó sobre un tema del que no se suele hablar en las consultas de glaucoma.

Delfina Balonga preguntó al Dr. Aritz Urcola acerca de los tratamientos para el coronavirus, sobre todo los que tiene corticoides; preguntó al Dr. Martínez de la Casa sobre los dosificadores de colirios que evitarían ponerse gotas, y también preguntó al Dr. Jiménez sobre la evolución de las investigaciones en células madre para regenerar tejido corneal, lo



cual sería muy importante para los afectados de glaucoma porque impediría la mayor parte de los rechazos en los trasplantes. Los



doctores contestaron a estas preguntas dentro del marco general de sus disertaciones, y al final hubo que resumir un poco porque se estableció un coloquio entre los médicos y los pacientes, que fue muy

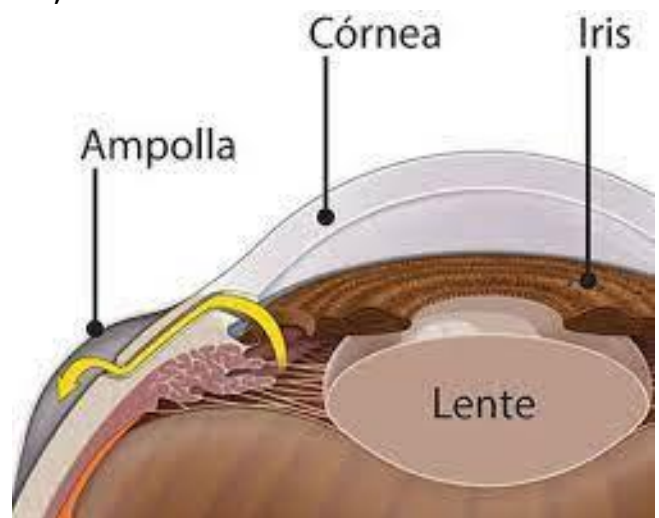
instructivo, pero se hizo bastante largo.

La reunión fue verdaderamente interesante, sobre todo porque esperamos que sea la primera de esta serie de colaboraciones que pensamos realizar.

JORNADA TELEMÁTICA DE AGAF SOBRE GLAUCOMA. PLATAFORMA ZOOM, 13 DE MARZO DE 2021

Ponente: Dr. D. Aitor Fernández García, que habló acerca de avances e innovaciones en las investigaciones sobre tratamientos para el glaucoma. Participaron también los pacientes que se conectaron a la reunión y, como moderadora, actuó la presidenta de la Asociación de Glaucoma, Delfina Balonga.

A lo largo de toda su ponencia, el Dr. Fernández García nos habló de los diversos tratamientos que había para el glaucoma, dando antes unas pinceladas sobre lo que significaba la patología. Recalcó que esta enfermedad no es tensión ocular, pero este sí es un factor que determina la mayoría de los tipos de glaucoma, excepto los normotensivos.



Estuvo hablando de los glaucomas más comunes, los de incidencia moderada, y de cuáles son las estadísticas en las que nos movemos con ellos.



También disertó acerca de las cirugías mínimamente invasivas y de cómo estos pequeños drenajes son muy eficaces a la hora de controlar este tipo de glaucoma. Habló igualmente de las cirugías mayores del glaucoma, como pueden ser la trabeculectomía y la esclerotomía, que son utilizadas en glaucomas de una persistencia mayor y, sobre todo, en los que

producen un deterioro visual mucho más acusado. Este empeoramiento de la visión es un elemento muy importante porque los glaucomas hay que frenarlos cuando aún no hay una pérdida de visión muy grande. Si el glaucoma no es tratado adecuadamente, el deterioro visual es cada vez mayor. Por eso, hay que ser muy riguroso y seguir al paciente con una cierta continuidad para ver si los tratamientos que se le dan son eficaces o no.

Existen investigaciones centradas en nuevos drenajes y, especialmente, en tratamientos clínicos cada vez menos invasivos. La ponencia del Dr. Fernández García fue muy ilustrativa y, sobre todo, contó con las preguntas, muy adecuadas e interesantes, de bastantes participantes en la Jornada, que la hicieron sumamente atractiva.

Fue una jornada organizada por la Asociación y con gente de la Asociación. Las

demás actividades no estuvieron organizadas propiamente por

Tipos de Glaucoma:

de Ángulo Abierto

≥ 80% de los casos

de Ángulo Cerrado

± 10% de los casos

AGAF, aunque colaboró en su organización. Esta, en cambio, sí fue una actividad organizada específicamente por nuestra entidad.



Visión normal.
Sin síntomas de Glaucoma



Glaucoma establecido:
parches borrosos



Glaucoma muy avanzado:
isla central

Junto a la disertación impartida por el Dr. Fernández García, se subió al canal de *YouTube* la ponencia desarrollada por la Dra. Susana Perucho Martínez acerca de retos actuales de la medicina sobre glaucoma. Esta ponencia es también sumamente interesante porque habla de todos los retos que la pandemia ha establecido ahora mismo en las cuestiones médicas. La tecnología es fundamental para el tratamiento de las enfermedades oculares, no solo para el de otras enfermedades, y esta exposición trata también de la telemedicina.

Ambas ponencias se encuadran en el marco de la actividad de divulgación que la Asociación propiamente dicha desarrolló el día 13 de marzo de este año. De esta manera se clausuró la Semana Mundial del Glaucoma en lo que a actividades y jornadas divulgativas se refiere. Nosotros os recomendamos mucho que repaséis todas estas jornadas y que, en concreto, la ponencia de la Dra. Perucho pueda ser escuchada y compartida por todas las personas interesadas, puesto que ella no pudo asistir a la grabación vía *Zoom* y tuvo que realizarla previamente. Vaya por delante nuestro mayor agradecimiento a la doctora.



OTRAS ACTIVIDADES PARTICIPADAS POR AGAF

El día 27 de febrero de este año tuvo lugar una reunión con especialistas en oftalmología pediátrica en el Hospital Sant Joan de Déu de Barcelona. La



Asociación de Glaucoma fue invitada a esta jornada por la doctora Alicia Serra Castanera, que habló a su vez del glaucoma congénito y pediátrico y de sus tratamientos. La doctora hizo

una ponencia algo breve, pero extremadamente interesante, sobre los tipos de glaucoma congénito, los tratamientos que puede haber para esta patología y los resultados que suelen tener, dependiendo de la afectación del glaucoma en cada niño tratado.

En esta jornada también se trataron las cataratas congénitas, determinados síndromes y retinoblastomas, que son tumores producidos en la retina básicamente en la infancia. La jornada estuvo restringida a los directivos de las asociaciones y, en realidad, fue una reunión de médicos expertos. Los pacientes participaron solo en alguna medida. Nosotros enviamos la conexión a nuestros asociados, y creemos que todas las demás asociaciones hicieron lo mismo. Hubo muchas personas que se conectaron y, en cualquier caso, la jornada fue de gran interés, ya que no se suele hablar mucho de oftalmología pediátrica. Como siempre, la Dra. Serra contó con nosotros y nos envió el contacto a esta Jornada. Muchas gracias por todo ello.

PRÓXIMAS ACTIVIDADES DE AGAF

Queremos hablaros ahora de algunas actividades que tenemos previstas hasta el mes de junio, todas ellas en miércoles. Para el 28 de abril hay concertada una charla con



un psicólogo especialista en temas visuales, que disertará sobre cómo afrontar una pérdida visual parcial o total. El 12 de mayo



hablará otro psicólogo para completar lo que se habló en la primera charla; tratará del entorno familiar y de los problemas psicológicos que pueden surgir por el glaucoma. El 26 de mayo tendremos a una rehabilitadora visual, que nos comentará todos los problemas que pueden surgir

a la hora de movernos en el entorno familiar y en la calle. Por último, el 9 de junio contaremos con otra rehabilitadora visual, que nos hablará del acceso que las personas con problemas visuales podemos tener al deporte y, en general, al entorno que nos rodea, y de nuestra capacidad de movilidad, que a veces se ve totalmente limitada por el problema visual.

Además de las fechas para estas reuniones, también tenemos confirmados los nombres completos de quienes van a intervenir en ellas. Esta información os la hemos enviado recientemente, y los enlaces a *Zoom* de cada reunión os los mandaremos con tiempo suficiente para que podáis conectaros, puesto que ahora mismo las reuniones presenciales no tienen cabida, al no haber comunicación entre las comunidades autónomas. Os mantendremos informados.

REGISTRO NACIONAL DE ENFERMEDADES RARAS OCULARES

Reproducimos a continuación el correo que el Registro Nacional de Enfermedades Raras Oculares ha remitido para instar a todos los afectados de este tipo de patologías a registrarse en el mismo. Para hacerlo, tenéis que enviar a nuestra Asociación



vuestra intención de registraros y vuestros datos. En ese correo viene indicado todo lo referente a cómo registraros y cómo



mandarnos vuestros datos; asimismo, en él se incluye, en archivo adjunto, la lista de todas las enfermedades raras que pueden figurar en el Registro.

El correo en cuestión, junto con la lista antes mencionada, ya lo hemos enviado a todos los socios con *email*; aquí lo incluimos, sobre todo, para quienes no tienen *email*. Esperamos vuestras solicitudes.

Estimados socios, estimadas asociadas:

Os hacemos llegar esta información que nos transmiten desde el Observatorio Nacional de Enfermedades Raras Oculares (ONERO) y que creemos puede ser de interés para vosotros si padecéis alguna de las patologías oculares que se relacionan en el listado que se adjunta.

En primer lugar, significaremos que el Observatorio Nacional de Enfermedades Raras Oculares (ONERO), del que ya os hemos hablado en diversas ocasiones, es una asociación nacional unida con el propósito de conseguir un registro único y oficial de pacientes con enfermedades raras oculares.

El propósito es la creación de un registro único de pacientes a fin de generar conocimiento sobre estas patologías, favorecer la investigación y participar en las redes europeas de enfermedades raras oculares (ERO). Todo ello, con el fin último de poder alcanzar el desarrollo de terapias avanzadas.

El registro de pacientes de ERO está coordinado y dirigido desde el Instituto de Investigación de Enfermedades Raras, IIER, centro perteneciente al Instituto de Salud Carlos III, ISCIII. Podrán registrarse en el mismo las personas diagnosticadas de cualquier enfermedad rara con afectación ocular incluida en el

listado adjunto, tanto patologías oculares como otro tipo de enfermedades raras que cursen también con afectación visual.

La importancia del registro en este tipo de enfermedades minoritarias es absolutamente excepcional, ya que hará posible:

- Obtener un censo nacional y único de pacientes con ERO correctamente clasificados.
- Generar conocimiento sobre estas patologías, con lo que mejorará la atención sanitaria.
- Favorecer el acceso de investigadores a los datos que se obtengan.
- Poder acceder a ensayos clínicos con plenas garantías de seguridad.
- Participar en las redes europeas de referencia.
- Compartir conocimiento.
- Potenciar la investigación.
- Poder alcanzar el desarrollo de terapias avanzadas.
- Favorecer una óptima planificación sanitaria
- Convertirnos como pacientes en los sujetos activos de este cambio tan sustancial.

Para poder registrarse disponemos de varias opciones. Podemos hacerlo a través de:

1 - Las asociaciones correspondientes a cada una de las patologías.

2 - La página web de ONERO:
<https://onero.org/registro/>

3 - La página web de ISCIII.

4 - La opción más recomendable: el técnico que ONERO pone a disposición de todos los pacientes, de lunes a viernes, en jornada completa. Podéis contactar con él mediante el correo registro@onero.org o bien en el teléfono **660 462 885** (Alberto López).



Gracias por inscribiros. Recibid saludos muy cordiales de la Asociación.

CONCURSO DE MICRORRELATOS DE LABORATORIOS THEA



Queremos haceros llegar la convocatoria que hemos recibido de Laboratorios THEA como parte de una campaña de visibilización y divulgación del glaucoma. Se trata de escribir un microrrelato que no exceda los 280 caracteres y

que contenga alguna de estas expresiones: "vista gorda", "ojos padre", "ojos que no ven" o "cuesta un ojo". Cada uno de vuestros microrrelatos será enviado a Laboratorios THEA, se publicará en redes sociales y tendrá una cierta difusión a nivel telemático. Sería muy interesante que pudierais participar porque así daríais más visibilidad al glaucoma, escribiendo un relato sobre vosotros mismos o sobre alguien que conozcáis, o bien acerca de algo que sepáis del glaucoma. Podéis enviarnos vuestros microrrelatos hasta el 16 de mayo. A ver si os animáis y gracias a todos.

RECOMENDACIÓN SOBRE PLATAFORMAS TELEMÁTICAS

Ya os hemos comentado muchas veces que estas plataformas telemáticas han venido para quedarse. Es mucho más importante de lo que parece ponerse correo electrónico o *WhatsApp* y poder descargarse, tanto en el móvil como en el ordenador, alguna de esas plataformas, en especial *Zoom*, que es la que nosotros empleamos. Es muy fácil de manejar, y realmente os puede dar opción a entrar en cualquiera de las actividades telemáticas que estamos



realizando. Además, poner un correo electrónico va a significar



que todas nuestras notificaciones os van a llegar instantáneamente. Podéis participar mucho mejor en nuestra asociación si abris vuestra actividad a todas estas plataformas de Internet; al fin y al cabo, todas pertenecen a internet. Es muy necesario hoy en día disponer de esa vía de comunicación. Quizá, antes de la pandemia no lo veíamos con

tanta claridad, pero ahora no tenemos más remedio que replantear nuestro enfoque de las cosas porque el mundo en el que vivimos ya no es el mismo. Nosotros os recomendamos que os abráis a todas estas nuevas iniciativas porque va a ser mucho más fácil para vosotros participar en la Asociación y tener contacto con los demás socios, ya que todos tenemos una patología en común.

El correo postal es lento y no siempre es totalmente eficaz. Hoy en día, los acontecimientos corren a una velocidad para la que el correo postal no siempre es suficiente. Nosotros seguiremos mandando nuestro boletín y, probablemente, podríamos mandar alguna de nuestras jornadas en CD, pero eso es mucho más fácil teniendo plataformas interactivas porque todas las actividades están accesibles a aquellos que se conecten con estas plataformas. Tener acceso a *YouTube* y a la plataforma *Zoom*, como mínimo, es algo que se está haciendo indispensable para todos. Os animamos a que aportéis vuestro granito de arena y a que deis entrada a todas estas nuevas tecnologías.



¡TRANSMITE NUESTRO MENSAJE A TUS FAMILIARES, AMIGOS Y CONOCIDOS!

AGAF

AGAF puede proporcionar:

- Información sobre la enfermedad
- Asistencia psicológica y jurídica
- Convenios con clínicas oftalmológicas, ópticas y aseguradoras, para beneficiarse de precios especiales
- Reivindicación de REFORMAS LEGALES, y mejora en el acceso a los medios técnicos que afecten al **colectivo de baja visión**



¡ASÓCIATE Y CONTRIBUYE A LUCHAR CONTRA LA OSCURIDAD!

Cuota de ASOCIADO: INDIVIDUAL, 60 € al año; FAMILIAR, 80 € al año

INFÓRMATE: 630 269 587 / 630 269 608

¡¡CUANTOS MÁS SEAMOS, MÁS FUERZA TENDREMOS!!

E-mail: asociaciondeglaucoma@yahoo.es

www.asociaciondeglaucoma.es

Facebook: AsociacionAGAF

Instagram / LinkedIn / Twitter: AgafGlaucoma

AGAF: Asociación declarada de UTILIDAD PÚBLICA, inscrita con el número 584.546 en el Registro Nacional de Asociaciones del Ministerio del Interior