



**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**



623 347 511 / 630 269 587 / 653 386 118

SALUDA

Hola a todos y a todas. De nuevo aparecemos en este boletín para explicaros todas las acciones que estamos llevando a cabo desde la Junta Directiva en todo este tiempo y las que realizaremos próximamente.

Estamos sometiendo a la Asociación a una reforma muy grande. En primer lugar, estamos digitalizando todos vuestros datos para que haya mucha más seguridad, y estamos modernizando el sistema de correos electrónicos y todo el sistema digital de redes sociales.

Por otra parte, también estamos firmando convenios con empresas para poder daros una serie de servicios que os puedan ser útiles y que hagan que os



acerquéis mucho más a nuestra Asociación. También estamos colaborando con otras entidades para conseguir determinados derechos para las personas con baja visión.



Asimismo, hemos contratado a una Trabajadora Social que llevará el servicio de información y orientación de AGAF y

que estará a vuestra disposición. Podéis recurrir a ella cuando lo necesitéis.

AGAF ha estado presente también en una reunión de la Asociación de Profesionales de la Rehabilitación de España, ASPREH, con la que tenemos un acuerdo para prestar servicios de atención a los asociados.

En este sentido, hemos llevado dos trimestres extremadamente llenos de trabajo, intentando mejorar nuestra relación con vosotros y, sobre todo, los servicios que os podemos ofrecer. Intentamos que la Asociación crezca, no solamente en socios, sino también en actividades y que cada vez tenga más peso a nivel social.

Esperamos que seáis comprensivos por no haber publicado el boletín del mes de abril, pero también hemos tenido que efectuar muchos cambios administrativos que nos hacían imposible llevar a cabo este trabajo. Queremos manteneros constantemente informados y, sobre todo, que sepáis que intentamos prestar atención a todos los socios según sus necesidades.

Por otra parte, os deseamos que paséis muy buen verano, y en el mes de octubre esperamos contaros más novedades y daros más información sobre lo que estamos haciendo y sobre lo que se está



investigando en glaucoma. Recibid muchos saludos, y reiteramos nuestros deseos de que paséis unas buenas vacaciones.

La Junta Directiva de AGAF

CARTA DE PRESENTACIÓN

Estimadas asociadas, estimados socios:

Me llamo Virginia Rodríguez y es para mí un honor presentarme



como nueva trabajadora social de AGAF. Empiezo esta etapa con ilusión y con la esperanza de que sigamos creciendo juntos en este proyecto. Las funciones que realizaré son variadas, desde proporcionar información y

orientación en todo lo relativo al glaucoma, hasta gestionar subvenciones y dar visibilidad a la Asociación en redes sociales.

Escribo esta carta con el fin de facilitaros mi número de teléfono y mi dirección de correo electrónico, a través de los cuales podréis contactar conmigo siempre que lo necesitéis. Mi teléfono es el **653 386 118**, y mi dirección de correo es:

virginia.trabajosocial@asociaciondeglaucoma.es

Mi horario de trabajo será de 9 a 14 horas, de lunes a viernes. A lo largo de las próximas semanas contactaré personalmente con cada uno de vosotros por vía telefónica, de manera que podamos hablar y conocernos mejor. Quedo a vuestra entera disposición para cualquier duda, sugerencia e inquietud que os pueda surgir.



Aprovecho también para animaros a seguir a AGAF en redes sociales y a participar en ellas, ya que comenzaremos a subir



contenido divulgativo sobre el glaucoma que seguro resultará muy interesante. Más abajo encontraréis los enlaces para acceder a todas ellas.

Esperando estar a la altura de vuestras expectativas, recibid un cordial saludo,

Virginia
Trabajadora Social

Enlaces a las redes sociales:

Twitter: [Perfil / Twitter](#)

Facebook: [Asociación de Glaucoma para Afectados y Familiares. AGAF - Inicio \(facebook.com\)](#)

YouTube: [AGAF - YouTube](#)

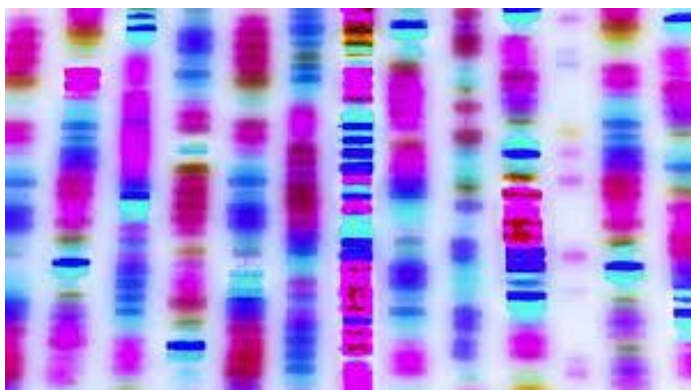
Instagram: [Asociacion de Glaucoma \(@agafglaucoma\) • Fotos y videos de Instagram](#)

LinkedIn: [AgafGlaucoma Asociación - Asociaciones estratégicas - Profesional independiente | LinkedIn](#)



ANACRONISMOS DEL GENOMA HUMANO EN ESPAÑA

Por Ismael Ejarque Doménech, Presidente de AVAGEN,
Asociación Valenciana de Genetistas Humanos



Hace unas semanas se hacía pública la noticia de que se ha completado la secuencia del genoma humano al 100 por ciento.

Lo que NO dice la noticia es que España es el único país de la Unión

Europea sin especialidad sanitaria de Genética ni para médicos, ni biólogos, ni farmacéuticos, ni químicos. Al NO existir dicha especialidad, NO existen plazas hospitalarias de Genética, ni bolsa de trabajo de genetistas, ni plazas MIR, BIR, FIR y QIR de Genética. Todo esto ya se da en el resto de países de la UE. Estamos en el pelotón de cola de Europa.

De hecho, yo me tuve que exiliar para formarme con el MIR de Genética Clínica en Italia. Dicha especialidad sanitaria debe crearse porque entre el 80 y el 90 por ciento de las Enfermedades Raras son de causa genética, para una mejor asistencia de las mismas. Y debe crearse tanto con el subprograma clínico como con el de laboratorio: que el Ministerio lo configure legalmente como una o dos especialidades, pero que abarque ambos itinerarios formativos. La ministra Carolina Darias quiere impulsar una Estrategia Europea de Enfermedades Raras, pero sin crear la especialidad. Eso es una



incongruencia y es a todas luces insuficiente. No se entienden las Enfermedades Raras sin la Genética.



Hay dos motivos por los que estamos con tanto retraso respecto a la Unión Europea: 1) En 2014 ya se creó la especialidad de Genética a través del Real Decreto de Troncalidad, pero éste fue anulado por el

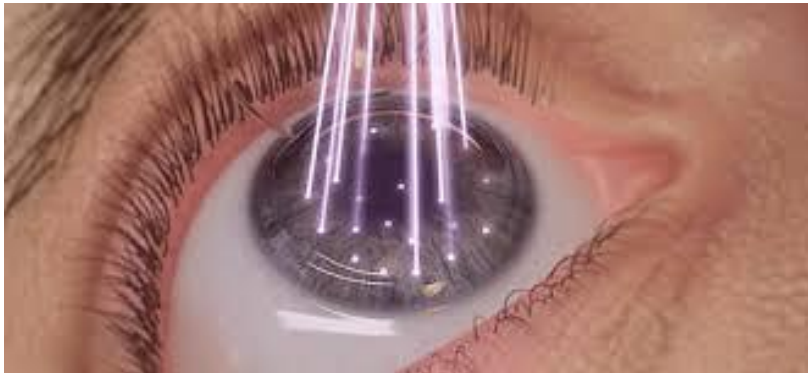
Tribunal Supremo por un defecto de forma, nada que ver con la propia especialidad; los genetistas tuvimos mala suerte. 2) Hay otras especialidades sanitarias a las que NO les interesa que se cree y hacen *lobby* en contra. La ministra Darias se enfrenta a los *lobbys* antigénica, otras especialidades sanitarias que sí existen y que ya trabajan con la ciencia genética, por lo que NO les interesa que se cree la especialidad. Piensan que si se creara podrían perder buena cuota de "poder".

Hoy en día la multidisciplinariedad está al orden del día. Así que no debería ser extraño ver trabajar a un genetista clínico junto con un oncólogo médico en el tema de las agregaciones familiares de cáncer. Lo mismo con la Genética de laboratorio: genética molecular, citogenética y genética bioquímica pueden ser abordadas mano con mano entre genetistas de laboratorio, analistas clínicos, bioquímicos clínicos, etc. Esto ya es así en el resto de la Unión Europea, Estados Unidos, Canadá... Parece que priman más los *lobbys* que la lógica, y así vamos mal. Hemos de luchar contra este anacronismo y poner a España en la Medicina del Siglo XXI. El inmovilismo NO es bueno ni en Medicina ni en Ciencia. Ministra Darias: pierda el miedo y cree la especialidad de Genética. Es una gran apuesta de futuro.



CHARLAS DE PRIMAVERA 2022

Al igual que en el año anterior, hemos llevado a cabo una serie de charlas en el periodo comprendido entre abril y junio de este año. Las charlas han sido nuevamente telemáticas, y por eso vamos a resumirlas para las personas que no pudisteis conectaros o que, simplemente, no tenéis los medios electrónicos necesarios para ello.



La primera charla (7 de abril) contó con dos ponentes, el Dr. D. Julián García Sánchez y la Dra. D^a Josefa María Vinuesa Silva. La Dra.

Vinuesa nos habló del diagnóstico del glaucoma, del curso general de la enfermedad y también algo de hábitos de vida saludable. Fue una explicación muy clara e interesante.

El Dr. García Sánchez habló del tratamiento médico, quirúrgico y con láser del glaucoma. Hizo hincapié en los tratamientos con láser y, sobre todo, en los tipos de cirugía que existen para el glaucoma.

El coloquio estuvo muy interesante porque los asistentes pudieron preguntar las dudas que tenían sobre la enfermedad.

La segunda charla tuvo lugar el 21 de abril y fue impartida por Reyes Romero, asociada nuestra y licenciada en Derecho, que ha ejercido como abogada hasta hace muy poco tiempo. Es una persona muy conocedora de todos los temas de discapacidad y de todos los temas jurídicos que se plantean en estas circunstancias. De hecho, la charla se titulaba "Aspectos jurídicos de la discapacidad". Estuvo hablando de la Ley de



Dependencia, de los distintos tipos de discapacidad, de las diferencias entre discapacidad, minusvalía e invalidez y de los tipos de jubilación que hay. También habló de las prestaciones que se podían obtener teniendo cada uno de los tipos de discapacidad que existen.

Hubo bastante participación y las personas asistentes tuvieron ocasión de preguntar todas las dudas que pudieran tener al respecto. Si alguno de los que no pudisteis asistir tenéis alguna pregunta, solo tenéis que mandárnosla por correo electrónico o postal a la Asociación, y nuestra compañera Reyes os contestará, o si no es Reyes, la Trabajadora Social.



TIFLOINNOVA
2022

La tercera charla –5 de mayo– trató sobre aspectos de las ayudas técnicas para personas con discapacidad visual. El técnico en Tiflotecnología Juan Carlos Jiménez Caballero dio una disertación sobre determinados aspectos del uso de los teléfonos móviles, de las pantallas del ordenador o de lectores de pantalla, para introducirnos en este aspecto de la tecnología que tanto nos importa, porque se basa en las personas con Baja Visión. De la misma manera, hubo un turno de preguntas, y nosotros esperamos que vuestras dudas puedan ser resueltas en un espacio breve de tiempo por un servicio de Tiflotecnología que ya tenemos organizado y que empezará a funcionar en septiembre.

La cuarta charla (19 de mayo) estuvo a cargo de Carmen Lafuente Canela, investigadora del CSIC que se dedica a la divulgación científica. Ha investigado en glaucoma y además es afectada de la patología, por lo cual trata el tema de la



investigación desde las dos perspectivas, la de investigadora y la de afectada. Los asistentes pudieron preguntarle sobre su adaptación a la vida cotidiana con su enfermedad y cómo llevó cabo sus labores de investigación, pero también hubo muchas preguntas sobre genética del glaucoma y las bases biológicas de la enfermedad. Carmen Lafuente colaborará con nosotros en alguna otra ocasión más adelante, y su charla fue extremadamente interesante.



La quinta y última charla tuvo lugar el 2 de junio y fue impartida por la periodista y escritora Yaiza Díaz, que explica en su libro *La hija del ciego*, que es ella misma –por lo tanto, es un libro autobiográfico– la relación que tuvo con su padre, invidente, entre los años 70 y 80. Su padre era el único ciego del pueblo, y vendía cupones de la ONCE en su localidad. Ella siempre le acompañaba, y esto le permitió aprender muchas cosas de él, de las que habla en el libro. La relación con su padre invidente marcó un carácter a Yaiza y, sobre todo, la hizo extremadamente sensible a todos los problemas visuales y extremadamente solidaria. El libro está publicado en la biblioteca digital de la ONCE y también se puede adquirir en algunas librerías, aunque ya se encuentra bastante agotado. Si alguno de vosotros quiere conseguirlo, podemos ponernos en contacto con Yaiza y ella os lo hará llegar lo antes posible.

Este fue el ciclo completo de Charlas de Primavera, que esperamos poder seguir programando en años sucesivos. Os recordamos que podéis acceder a los vídeos de todas ellas en nuestro canal de *YouTube*.





MANIFIESTO POR LOS DERECHOS DE LAS PERSONAS CON BAJA VISIÓN

El día 9 de junio tuvo lugar la presentación del *Manifiesto en pro de los derechos de las personas con Baja Visión*. Este Manifiesto es el resultado de la colaboración entre varias asociaciones de patologías

visuales que están concienciadas con los problemas de las personas que no llegan al nivel de deficiencia visual requerido por la ONCE para afiliar a sus afectados, y que sin embargo se encuentran con múltiples problemas en su día a día y a la hora de acceder a las ayudas técnicas que precisan.

Todas estas asociaciones hicimos un resumen de las reivindicaciones fundamentales de este colectivo. La primera reivindicación consiste en que las ayudas técnicas para Baja Visión (BV) no lleven un IVA del 21%, sino del 4%, porque todas las ayudas para las diferentes discapacidades y los diferentes problemas de discapacitados sensoriales tienen este tipo de IVA, y sin embargo las ayudas para BV están gravadas con el máximo tipo de IVA que existe en España, lo cual nos parece extremadamente injusto.

También
quisiéramos



institucionalizar de alguna manera y llevar a la práctica servicios de Rehabilitación y de Tiflotecnología para las personas con BV y que



no acceden a esos servicios por parte de la ONCE. De la misma manera, este colectivo intenta visibilizar los problemas de la BV y evitar la discriminación que las personas afectadas sufren en general. Cuando una persona con BV va por la

calle parece que ve, y sin embargo tiene muchos problemas. Esto significa que a veces es discriminada porque se la toma por una persona torpe, o por una persona que no sabe andar por la calle, o por una persona despistada, etc. Se trata de visibilizar los problemas y de conseguir que este colectivo de afectados no sea discriminado.

De esta forma, todos estos derechos por la BV tendrían que estar articulados de alguna manera, y se ha planteado llevar este Manifiesto al Congreso de los Diputados para que sea visibilizado y el colectivo de personas con BV pueda tener voz en la Cámara de Representantes, y así sea posible conseguir apoyo por parte del estamento político para estas reivindicaciones.

AGAF ha estado presente en este Manifiesto y se ha unido a esta iniciativa, luchando siempre para que los derechos de las personas con BV puedan ser atendidos. Esta presentación fue grabada para *YouTube* y en ella se sacaron una serie de conclusiones con las reivindicaciones que os acabamos de exponer.



Esperamos que esto tenga una cierta resonancia y pueda contribuir un poco a conseguir esas reivindicaciones.

VIVIR CON GLAUCOMA. PEDAGOGÍA APLICADA A UNA DOLENCIA CRÓNICA

Asociaciones de pacientes



Presentación

Buenos días. Muchas gracias por asistir a escucharnos, y gracias a la organización del evento por ofrecer este espacio en el que conocernos y ponernos en contacto.

Soy Paula Varela Costa, afectada de glaucoma congénito, y acudo a esta cita como representante de la Asociación de Glaucoma para Afectados y Familiares, AGAF.

Para que me conozcan un poco más, soy afiliada a la ONCE, educadora social retirada y actualmente mi ocupación es formarme como pedagoga en la Universidad de Santiago de Compostela. Nací en una población del interior llamada Melide y vivo en Vigo desde hace cuatro años.

Vengo a comentar con ustedes lo que significa estar en una asociación de pacientes y qué utilidad tiene para las personas con discapacidad.

En AGAF consideramos que la unión ante un problema común es lo que posibilita lograr algo de cara a su resolución.

“Debemos unirnos ante un problema común.

Cuanto más seamos, más conseguiremos.”

Desarrollamos nuestra función en tres líneas de acción:



- Apoyamos, orientando a las personas afectadas y asesorando a quien lo solicite.
- Informamos, explicando lo que es la dolencia y sus consecuencias para la vida diaria.
- Divulgamos las investigaciones sobre el glaucoma, fomentando su estudio científico.



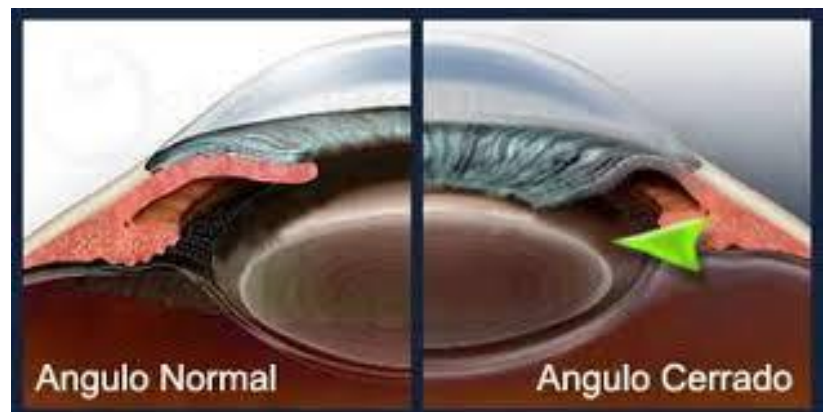
Pero la labor social y el significado de estar asociada supone mucho más: significa conocernos un poco más a nosotros mismos en cualidades y nuestro potencial de resiliencia; significa

compartir y vincularse, y significa en última instancia contribuir a un mundo mejor para todos participando desde nuestra diversidad en la sociedad.

Conocer

Cuando se nos diagnostica una dolencia, es preciso conocerla en todo lo posible para poder asumir el miedo que nos provoca pensar cómo afectará a nuestro futuro, tanto a nivel general como a nivel particular, ya que una dolencia como el glaucoma es muy diferente según el tipo, y dentro del mismo tipo, según cada persona.

Mi glaucoma es congénito y es una dolencia poco frecuente, por lo que entrar en AGAF significó conocer cuáles son las características funcionales más importantes que su proceso implica, y ser consciente de que la pérdida total de la vista es muy probable. Así que, gracias a la ayuda de la ONCE en los





aspectos técnicos y socio culturales y a la atención médica especializada, puedo cuidar mucho mejor mi resto visual y proyectarme plenamente en una vida diaria saludable.

Vincularnos

Los seres humanos somos seres sociales, en esa cualidad basamos nuestra supervivencia desde los inicios de la evolución. Cuando se tiene una dolencia crónica como el glaucoma, es muy valioso contar con la presencia de personas afines de algún modo en nuestra vida.

El glaucoma es un conjunto de enfermedades que tienen en común la afectación del nervio óptico del ojo, lo que causa la famosa visión de túnel. Dentro de la variedad de tipos y características de dolencia en cada persona, está lo que todos tenemos en común de cara a recibir una atención especializada, a contar con un tipo de ayudas ópticas semejantes, a mantener tratamientos médicos similares, a un tipo de complicaciones frecuentes y, asimismo, a realizar actividades de ocio con las mismas adaptaciones.

En AGAF, por ejemplo, realizamos numerosas actividades que nos permiten informarnos y establecer contacto con los oftalmólogos y otros profesionales –y también entre nosotros mismos–, como son conferencias, congresos, jornadas, etc.

Tenemos igualmente redes sociales en las que podemos comunicarnos de una manera más directa.

A mí personalmente me gusta mucho poder conocer gente con el mismo tipo de glaucoma que yo porque, al ser una dolencia rara, mantenernos en contacto hace que nos demos ánimos y consejos y que compartamos dudas y miedos que



al ser una dolencia rara, mantenernos en contacto hace que nos demos ánimos y consejos y que compartamos dudas y miedos que

enseguida resolvemos entre todos y todas, transmitiendo mucha positividad.



Participar

Después de conocernos y de vincularnos, viene el

aspecto de la participación social. Y son las asociaciones de pacientes las que nos proveen de ese empoderamiento para vivir en la sociedad como unos ciudadanos más, iguales en derechos y deberes.

En AGAF nos mantenemos en contacto con varias asociaciones de dolencias visuales y de otro tipo de dolencias crónicas, pues no es fácil luchar solos por tener un lugar en la sociedad y que se nos escuche cuando se trata de tomar decisiones gubernamentales o autonómicas que nos puedan afectar.

Visibilizar lo positivo de ser una sociedad diversa es una de las funciones más bonitas de una asociación y de un foro de asociaciones como esta palestra en la que estamos.

Las personas con discapacidades debemos participar en la sociedad en igualdad con todas las demás, solo así conseguiremos hacer un mundo mejor para los que estamos y para los que vendrán.

¿Qué opinan? ¿Es importante el asociacionismo?

Muchas gracias.



Enlaces de interés

AGAF, página web y redes sociales:

<https://asociaciondeglaucoma.es/>

<https://www.linkedin.com/in/agafglaucoma->

[asociacion-a674a228/?originalSubdomain=es](https://www.linkedin.com/in/agafglaucoma-associacion-a674a228/?originalSubdomain=es)

<https://www.facebook.com/AsociacionAGAF/>

<https://www.instagram.com/agafglaucoma/>

<https://twitter.com/agafglaucoma>

AGAF, correo electrónico y YouTube:

<https://twitter.com/agafglaucoma>

https://www.youtube.com/channel/UCpAYuorrgZ2mCz_26v0bztw

(Comunicación presentada ante ASPREH en representación de AGAF)



7 CONSEJOS VISUALES PARA EL VERANO

Los 7 consejos imprescindibles para tus ojos en verano, por Andrés Mayor (de Asociación Acción Visión España)

Aunque esta campaña está dirigida a todos los públicos, sabemos lo sensible que es la población infantil al daño que pueden producir distintos factores de riesgo en sus ojos. Si tienes niños pequeños, estate atento a estos 7 consejos y, si no los tienes, léelos igualmente porque te vendrán muy bien.



1. Tienes que proteger tus ojos del sol: los rayos ultravioleta (UV) son el enemigo más importante que tenemos. Usa una gorra con visera larga y unas gafas de sol con filtros solares, pero que sean de calidad, ya que puedes quemarte la retina de tus ojos.



2. Nunca, nunca, nunca mires las pantallas (móvil, tablet, tv...) a oscuras, ya que la luz artificial que desprenden hace daño a nuestras retinas. Además, es conveniente que estén como mínimo a 30 cm

de distancia y nunca estés más de 30 minutos seguidos utilizándolas.

3. Mantén tus ojos limpios. Que no entre jabón, arena, cloro de la piscina, crema solar... Estate atento si sientes picor, escozor, lagrimeo, hipersensibilidad a la luz o dolor de ojo o de cabeza. Acude a tu médico ante tales síntomas y procura no restregar tus dedos por los ojos. Nunca te automediques con colirios, usa agua destilada, si las molestias son fuertes. Tu córnea te lo agradecerá.

4. Usa gafas de buceo para la piscina y el mar, ya las hay graduadas, si lo necesitas para ver mejor.

5. Tienes que dormir 8 horas para que tus ojos se recuperen y se regeneren del esfuerzo y del desgaste diario.

6. Come variado y sano. Las frutas y verduras son grandes amigas de nuestros ojos. En verano podemos aprovechar para tomar muchas frutas que son características de esta época como la sandía, las cerezas, el melón o las fresas. Y verduras como tomate, pimiento, lechuga o zanahoria.





7. Acude al oftalmólogo para que revise tu vista una vez al año y, si te recomienda gafas, úsalas. Tus ojos estarán más cómodos

y saludables.

¡CUIDA TU VISTA ESTE VERANO! ¡TUS OJOS SON PARA TODA LA VIDA!

Campaña promovida por la Asociación Acción Visión España. Para más información, puede consultar la página **esvision.es** y en e-mail consultas@esvision.es o El Teléfono del Ojo: **900 90 05 05**.

PROYECTOS DE AGAF

La Asociación tiene una serie de proyectos, entre ellos la convocatoria de unos talleres de Psicología y de Tiflotecnología, para informar a los asociados de las posibilidades que les ofrece cualquiera de estas disciplinas.

A su vez, tenemos la idea de establecer un servicio de atención psicológica y un servicio de orientación tiflotécnica para todas las personas que lo necesiten, y especialmente para quienes no reciben esos servicios por parte de la ONCE porque no tienen el nivel de discapacidad visual requerido para ello. Queremos así cubrir un espacio que no está cubierto de ninguna manera.

También quisiéramos suscribir algún convenio y algún servicio de rehabilitación y de habilidades de la vida cotidiana, no solo telemático, sino también presencial, en aquellos lugares de España donde



podamos atender. Esto se lleva a cabo con la colaboración de la Asociación de Profesionales de la Rehabilitación, ASPREH.

También estamos estableciendo el servicio de nuestra Trabajadora Social, como ya os hemos mencionado y como os ha explicado ella misma en su carta de presentación.



Por último, a todos aquellos que aún no tenéis una cuenta de correo electrónico os pedimos que os abráis una. Es una manera muy rápida y eficaz de

comunicarnos con vosotros. En esta época de las grandes tecnologías, es absolutamente necesario el trabajo rápido y continuo y la comunicación fluida con las personas asociadas. El correo postal es extremadamente lento y esto hace que, en muchos casos, no se pueda lograr una comunicación eficaz y que nuestras informaciones no sirvan para todos vosotros. Por eso, nos gustaría que todo el colectivo de asociados pudiera estar comunicado con nosotros de una forma inmediata. En este sentido, tenemos que hablar de cómo mediante el correo electrónico todo sería mucho más fácil.

REFORMA DE LA PÁGINA WEB

Estamos reformando la página web de la Asociación y, por lo tanto, no se puede manejar de momento. Si necesitáis alguna cuestión de la página web, tenéis que llamar a los teléfonos de contacto que os indicamos a continuación:



623 347 511 (Presidencia) / **630 269 587** (Vicepresidencia) /
653 386 118 (Trabajo Social)

Todos estos teléfonos están a vuestra disposición por si tenéis cualquier duda o problema y queréis contactar con nosotros.

Por otra parte, nuestra Junta Directiva está compuesta en el momento actual por:

Presidente: Joaquín M^a Carratalá Beltrán

Vicepresidenta: Delfina Balonga Balonga

Secretaria: Paula Varela Costa

Tesorero: José Luis García Jiménez

Vocal I: Josefina Pavón Moya

Vocal II: Sonia del Rey Cortés

Vocal III: Joaquín Vázquez de Castro



¡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