



ASOCIACIÓN ESPAÑOLA DE ANIRIDIA (A.E.A.)
"Colabora hoy, veremos mañana..."

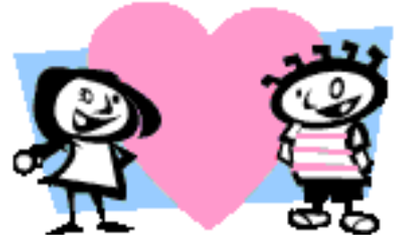
ASOCIACIÓN ESPAÑOLA DE ANIRIDIA (A.E.A)



ASOCIACIÓN ESPAÑOLA DE ANIRIDIA (A.E.A.)
"Colabora hoy, veremos mañana..."

Si al nacer mis ojos están hinchados, rojos, duros y nos los puedo abrir decídselo a mi pediatra, seguro que ahí ocurre algo...

- Si han pasado ya algunos días después de nacer y todavía no he abierto los ojos yo solito, si cuando salgo a la calle o me da la luz directamente a los ojos los cierro con fuerza, decídselo a mi pediatra, seguro que...
- Si cuando, en el dulce momento de mamar o tomar el bibi, no miro a la cara ni a mamá, ni a papá, decídselo a mi pediatra, seguro que...
- Si cuando ya habéis conseguido ver mis ojos abiertos en algún momento, comprobáis que son demasiado oscuros, son negros de forma uniforme, no se aprecia el iris, decídselo a mi pediatra, seguro que...
- Si cuando estoy en un lugar no demasiado iluminado tengo los ojos más tiempo abiertos, pero se mueven con mucha rapidez y parece que no fijo la mirada en nada en concreto, decídselo a mi pediatra, seguro que...
- Si cuando comience a caminar siempre voy con la cabeza agachada, me tropiezo con más frecuencia, decídselo a mi pediatra, seguro que...
- Si ya camino bien, pero mis tropiezos o caídas coinciden cuando tengo que salvar escalones o entro o salgo de un lugar oscuro a uno luminoso o viceversa, decídselo a mi pediatra, seguro que...
- Si cuando estoy rodeado de mis juguetes notáis que intento cogerlos y no lo consigo, o si veis que me los acerco demasiado a mi cara o que me acerco demasiado a vuestras caras o a la tele o el ordenador, decídselo a mi pediatra, seguro que...
- Si cuando empiece a ir al cole, los profes dicen que me distraigo y que confundo los colores o formas, decídselo a mi pediatra, seguro que...
- Si en el parque no quiero jugar con otros niños o, cuando juego con otros niños se me escapa la pelota o no veo cuando me llega decídselo a mi pediatra, seguro que...
- Si cuando empiece la lecto-escritura en el cole, comprobáis que confundo la forma de las letras, si leo muy despacio y titubeo o me acerco demasiado al papel, decídselo a mi pediatra, seguro que...
- En la mayoría de los casos, no es nada, pero ante la duda decídselo a mi pediatra, él sabrá que tiene que hacer, sólo serán unos minutos en la consulta y yo podré ver bien durante toda mi vida.



ASOCIACIÓN ESPAÑOLA DE ANIRIDIA (A.E.A)

"Colabora hoy, veremos mañana..."

Sede Central: C/ Fuenlabrada 23 Edificio VISSUM 28921 Alcorcón Madrid. Tfno/ Fax: 91 643 97 99

aniridia@aniridia.es; www.aniridia.es; blog.aniridia.es

FACEBOOK: www.facebook.com/aniridia

TWITTER: @ANIRIDIAAEA



ASOCIACIÓN ESPAÑOLA DE ANIRIDIA (A.E.A.)
"Colabora hoy, veremos mañana..."

ASOCIACIÓN ESPAÑOLA DE ANIRIDIA (A.E.A)



ASOCIACIÓN ESPAÑOLA DE ANIRIDIA (A.E.A.)
"Colabora hoy, veremos mañana..."

¿Quiénes Somos?

La Asociación Española de Aniridia (A.E.A) fue creada en el año 1996, y desde entonces se ha constituido como un punto de referencia tanto para profesionales socio-sanitarios, como para pacientes, sirviendo de puente entre los dos colectivos e intercambiando información en ambas direcciones.

Asimismo el valor de la entidad, cobra mayor sentido, al tratarse de un recurso en sí mismo de interrelación de búsqueda y expresión de información, de sentimientos y de esperanzas.

*Una enfermedad minoritaria es aquella que tiene una baja frecuencia en la población. Para ser considerada como minoritaria, cada enfermedad específica sólo puede afectar a un número limitado de la población total, la **Aniridia** es una de estas patologías denominadas poco frecuentes afectando en España a 1 caso por cada 100.000 nacidos.*

La Aniridia es una patología ocular y hereditaria cuyo síntoma evidente es la ausencia de iris que cursa con baja visión (no más del 20 %) provocado por una falta de desarrollo del globo ocular durante la gestación. Presentando además, alteraciones asociadas, como glaucoma, degeneración corneal, nistagmus, catarata congénita así como otras más graves e incapacitantes como el Síndrome Wagr o el Tumor de Wilms que suponen un mayor deterioro de la calidad de vida de los afectados y su entorno familiar.



ASOCIACIÓN ESPAÑOLA DE ANIRIDIA (A.E.A.)

"Colabora hoy, veremos mañana..."

Miembros de:



Con la colaboración de:



ASOCIACIÓN ESPAÑOLA DE ANIRIDIA (A.E.A.)

"Colabora hoy, veremos mañana..."

Sede Central: C/ Fuenlabrada 23 Edificio VISSUM 28921 Alcorcón Madrid. Tfno/ Fax: 91 643 97 99

aniridia@aniridia.es; www.aniridia.es; blog.aniridia.es

FACEBOOK: www.facebook.com/aniridia

TWITTER: @ANIRIDIAAEA