

## Buscando una cura

**Nuestro objetivo sigue siendo conseguir un tratamiento curativo y/o paliativo de la retinosis pigmentaria y otras enfermedades hereditarias de la retina afines. Puede parecer que es inalcanzable pero para las personas afectadas y sus familias no nos queda más remedio que creer en el futuro. Un futuro que tenemos que construir cada día desde el minuto en que despertamos hasta que nos acostamos, incluso cuando soñamos.**



### VISIÓN DE FUTURO

Tener visión de futuro es para nosotros una necesidad y un compromiso para con nuestra Visión. Las personas afectadas por enfermedades hereditarias de la retina y nuestras familias sabemos que no estamos solos y que con el apoyo de la sociedad conseguiremos un tratamiento paliativo y/o curativo.

**Un año más con motivo del Día Mundial de la Retinosis Pigmentaria, último domingo de septiembre, la Asociación Retina Asturias organiza la Semana de la Retina.**

### Un ensayo clínico en humanos probará el efecto de un agente preservador de la visión conocido como TUDCA

El Dr. Nicolás Cuenca Navarro de la Universidad de Alicante, (España) ha contribuido de forma muy notable con sus trabajos en modelos animales con el TUDCA. Una vez más se demuestra que las ayudas que las asociaciones de afectados conceden a la investigación en España tienen su traducción en la búsqueda de una solución para nuestra falta de visión.

## BUSCANDO UNA CURA

Nuestro objetivo sigue siendo conseguir un tratamiento curativo y/o paliativo de la retinosis pigmentaria y otras enfermedades hereditarias de la retina afines. Eso lo tenemos muy claro y vamos a seguir peleando con todas nuestras fuerzas por conseguirlo.

Puede parecer que es inalcanzable pero para las personas afectadas y sus familias no nos queda más remedio que creer en el futuro. Un futuro que tenemos que construir cada día desde el minuto en que despertamos hasta que nos acostamos, incluso cuando soñamos.

### Nuestra fuerza

Somos miles, cientos de miles, incluso podríamos decir millones las personas con enfermedades hereditarias de la retina y no estamos solos. Contamos con una gran legión de investigadores e

investigadoras que dedican su talento y su vida a nuestra causa.

Además la percepción de la sociedad de la visión como el sentido fundamental provoca que generemos mucha solidaridad.

Toda esta fuerza hemos de convertirla en energía para impulsar nuevos proyectos que nos permitan seguir avanzando hacia nuestra meta. Y eso nos obliga a que nosotros como afectados y nuestras familias seamos generosos en el esfuerzo y dediquemos nuestro tiempo y dinero a promover la ciencia y la cultura científica como camino para acercarnos a nuestro objetivo final.

Retina Asturias, tu asociación, camina contigo buscando una cura.

---

---

### Créditos

BOLETÍN INFORMATIVO DE LA ASOCIACIÓN RETINA ASTURIAS, Nº 24, SEPTIEMBRE DE 2011

**Edita:** Asociación Retina Asturias

**Dirección**

**y redacción:** Andrés Mayor Lorenzo

**Diseño:** www.corsovia.com

**Colaboran:** Salomé Huerdo  
Patricia Herrero

Todos los artículos se publican bajo la responsabilidad de sus autores. BIARP no comparte necesariamente las opiniones y comentarios vertidos en el mismo. Se autoriza la reproducción total o parcial de esta publicación, citando su procedencia y previa notificación al editor.

[www.retinosis.org](http://www.retinosis.org) · [asturias@retinosis.org](mailto:asturias@retinosis.org)



Hospital Central de Asturias  
**C/ Julián Clavería, S/N 33006 Oviedo**  
**T: 985 106 100 - Ext. 36508**

Hotel de Asociaciones de Apoyo Mutuo  
**Avda. de Galicia 62, Oficina 2 - 33212 Gijón**  
**T: 984 193 765**

# SEMANA INTERNACIONAL DE LA RETINA: 24 DE SEPTIEMBRE A 1 DE OCTUBRE **VISIÓN DE FUTURO**

Un año más con motivo del Día Mundial de la Retinosis Pigmentaria, último domingo de septiembre, la Asociación Retina Asturias organiza la Semana de la retina donde las familias afectadas lanzamos nuestra voz al alto para que la sociedad comparta con nosotros la necesidad de tener Visión de futuro.

Enfermedades como la retinosis pigmentaria, el síndrome de Usher, el Stargardt, las distrofias de conos y bastones, la degeneración macular asociada a la edad, o el glaucoma afectan a miles de personas y sus familias trastocando nuestros proyectos vitales.

Tener visión de futuro es algo necesario para todos si queremos ganar la partida a todas estas patologías y eso nos obliga a toda la sociedad a tener altura de miras y no dejarnos abatir por estos momentos de crisis donde todo parece que es imposible.

Tener visión de futuro es creer en el trabajo de los investigadores y apoyar la ciencia como camino para conseguir tratamientos paliativos y/o curativos.

Tener visión de futuro es que las personas afectadas y sus familias estén bien diagnosticadas tanto clínica como genéticamente y que haya registros actualizados que nos permitan conocer cual es el desarrollo de la enfermedad desde el momento de su diagnóstico hasta la actualidad.

Tener visión de futuro es disponer de registros actualizados de la realidad en Asturias de las diferentes patologías, de la salud visual de los asturianos en todos sus sentidos.

Tener visión de futuro es para nosotros una necesidad y un compromiso para con nuestra Visión. Las personas afectadas por enfermedades hereditarias de la retina y nuestras familias sabemos que no estamos solos y que con el apoyo de la sociedad conseguiremos un tratamiento paliativo y/o curativo.

Retina Asturias mantiene su compromiso de apoyo a la investigación aportando el 100 por cien de los recursos que consigue para investigación al apoyo a la ciencia y mantiene sus servicios de acompañamiento a las familias para vivir con una enfermedad hereditaria de la retina.

Sí, juntos podemos tener Visión de Futuro. Gracias.

# UN OTOÑO CONTRA LAS RETINOPATÍAS Y LA DISCAPACIDAD VISUAL.

CADA AÑO EL MES DE SEPTIEMBRE RETINA ASTURIAS DEDICA SUS ESFUERZOS A ALZAR LA VOZ CONTRA LA RETINOSIS PIGMENTARIA Y OTRAS RETINOPATÍAS QUE CAUSAN DISCAPACIDAD VISUAL Y QUE POR EL MOMENTO NO TIENEN CURA NI TRATAMIENTO.



Todas las acciones que proponemos giran en torno a varios ejes:

1. Apoyar y fomentar la investigación.
2. Ofrecer apoyo a las familias que conviven con la discapacidad visual.
3. Fomentar el conocimiento, la solidaridad y responsabilidad social.

Estas acciones se organizan en torno a la **Semana Internacional de la Retina**, que en 2011 dará comienzo el día **24 de septiembre** y finalizará el día **1 de octubre**.

---

---

**cajAstur** 

**Cajastur colabora con el programa de atención sociosanitaria en el desarrollo de los programas de Apoyo a la Investigación.**

Las **actividades** incluidas serán las siguientes:

**Conferencia inaugural de actualización científica y aspectos clínicos relacionados con la Retinosis Pigmentaria**, contando con la presencia de la **Dra. Rosa Coco Martín** y la **Dra. Isabel Pinilla Lozano**. Tendrá lugar en la Biblioteca Pública de Asturias, Pl. Daoíz y Velarde 1 (El Fontán) de Oviedo, el 24 de septiembre de 11:30 a 13:30 horas.

Curso **“Lector de pantalla Thunder”**, se desarrollarán los días 27 y 28 de septiembre en la sede de Gijón, en horario de 16:30 a 18:30.

Curso de formación de voluntari@s **“Relación y comunicación con personas con discapacidad visual y Técnicas de acompañamiento”**. Los días 28 y 29 de septiembre en la sede gijonesa en horario de 10:00 a 14:00.

Grabación de un **programa especial de radio “Con otra mirada”** en colaboración con la asociación juvenil Mar de Niebla y el Centro de Iniciativas Juveniles de La Calzada. Con motivo del Año Europeo del Voluntariado el tema principal será el del voluntariado, y contaremos con la presencia de varias personas que colaboran con Retina Asturias.

Las actividades de la Semana de la retina concluirán con la **Conferencia de acercamiento a la actividad científica y clínica en Asturias**. En esta participará el **Dr. José Manuel García Fernández, Catedrático de Biología Celular de la Universidad de Oviedo**. Tendrá lugar el 1 de octubre en la Biblioteca Jovellanos de Gijón, en horario de 11:30 a 13:30 horas.

**Jornadas de convivencia y encuentro entre familias**. Como actividades paralelas a las conferencias del día 24 de septiembre y 1 de octubre podremos compartir una comida en Oviedo y Gijón. Y en Gijón, el día 1, acompañaremos a esta comida de una actividad cultural accesible visitando el Museo del Pueblo de Asturias.

En el mes de octubre además celebraremos el **Día Mundial de la Visión**, que en esta ocasión se conmemora el **jueves día 13**, y para ello realizaremos una actividad de rehabilitación dentro del Municipio Avilesino, donde podrán contar con los avances en este campo y las últimas ayudas de la asociación.

---

---

**26 DE  
SEPTIEMBRE**

**DÍA MUNDIAL  
CONTRA LA RETINOSIS  
PIGMENTARIA**

# UN 2011 REPLETO DE ACTIVIDADES

LA ASOCIACIÓN NO HA PARADO EN ESTOS PRIMEROS MESES DEL AÑO, UNA ACTIVIDAD FRENÉTICA Y VARIADA CON LA QUE HEMOS INTENTADO DAR RESPUESTA A LAS NECESIDADES Y DEMANDAS DE TODAS LAS PERSONAS ASOCIADAS. SE HAN DESARROLLADO ACTIVIDADES GRUPALES TANTO DE REHABILITACIÓN, COMO DE OCIO Y TIEMPO LIBRE, DE DIFUSIÓN, SENSIBILIZACIÓN SOCIAL Y TANTAS OTRAS DE TIPO INDIVIDUAL.



En el primer trimestre del año pretendimos centrar nuestra atención en cuestiones relacionadas con la Rehabilitación visual, así en febrero realizamos la **presentación de las nuevas Ayudas Técnicas del servicio de Rehabilitación** en la sede de **Gijón**.

En Oviedo y Avilés, dimos importancia a la **“Promoción de la lectura en personas con discapacidad visual: lectura de audiolibros y reproductores”** con actividades de formación en el manejo de distintos dispositivos de audio-lectura y también a un GPS parlante para peatones.

Estas actividades grupales de rehabilitación concluyeron en marzo con la presencia de **Jordi Mouriño Álvarez**, Óptico-optometrista especialista en Baja Visión, que nos ofreció la conferencia **“La Sensibilidad a la luz en personas con Retinosis Pigmentaria”** en la biblioteca Jovellanos de Gijón.



De cara a las personas asociadas las actividades culturales accesibles también tuvieron su espacio en esta primera etapa del año, destacan la asistencia en grupo al **Festival Corto Mieres**, que incluyó Cine adaptado, las **visitas audiodescritas al Museo de Bellas Artes de Asturias** cada primer martes del mes, durante los meses de enero, febrero, marzo, abril, mayo y junio de 2011.

En mayo además reservamos el sábado 21 para la actividad física, caminando por la **Senda de la Providencia** hasta la **playa de Estaño en Gijón**, donde compartimos una comida campestre y pasamos la tarde.

La presencia de la Asociación en encuentros nacionales también estuvo asegurada, así se participó en el **encuentro de la lista de correo RPList en Barcelona**, el sábado 7 y 8 de mayo.





Pero como no es todo disfrutar también desarrollamos actividades formativas relacionadas con el acceso a las Nuevas Tecnologías. Los lunes y martes del mes de enero impartimos el **Curso de manejo del lector de pantallas Jaws** para personas con discapacidad visual y en junio tuvieron lugar los **Cursos Thunder**, sobre este nuevo y gratuito lector de pantallas, y se desarrolló en colaboración con **Lawton School**.

También las personas voluntarias y familiares hincaron los codos en el **Curso de relación y comunicación con personas con discapacidad visual y técnicas de acompañamiento**, que tuvo lugar los días 23 y 24 de febrero en Gijón, y en él participaron **21 personas**.

En lo relativo a la sensibilización y presencia social debemos destacar nuestros stands informativos y distintos talleres realizados en actividades como **“Un tanto Solidario”** del Ayuntamiento de Avilés, o **La Fiesta de las Asociaciones** del Ayuntamiento de Gijón.



De la misma forma debemos hacer especial alusión al programa de sensibilización **La Retinosis va a la Escuela**. Con este programa en lo que va de año hemos visitado centros educativos como el Colegio San José de Sotrandio, Colegio Público “Rio Piles” de Gijón, IES Selgas de Cudillero, IES Jerónimo González de Langreo, Ciclo Formativo Interpretación Lengua de Signos, Fundación Vinjoy, Colegio Público Llaranes de Avilés, Centro López Y Vicuña de Gijón, IES Isla de la Deva, de Piedras Blancas, Colegio Auseva de Oviedo, IEs Río Trubia, IES la Magdalena de Avilés, IEs Jimena de Gijón. Todo ello supone un total de 886 alumnos/as que han recibido las sesiones de Difusión y Sensibilización.

Además el **Concurso de dibujo Pinto Retinosis** este año recayó en **Ana Pulgarín Rocés** del IES Río Nora de Pola de Siero, a quien felicitamos desde aquí.

**¡No os perdáis las nuevas actividades que os esperan a partir de septiembre!**



# TIENES MUCHO QUE VER 2011, AÑO EUROPEO DEL VOLUNTARIADO

CON MOTIVO DEL AÑO EUROPEO DEL VOLUNTARIADO LA ASOCIACIÓN PRETENDE DAR ESPECIAL IMPORTANCIA AL SERVICIO DE VOLUNTARIADO QUE MANTENEMOS OPERATIVO DESDE HACE MÁS DE 10 AÑOS, IMPRIMIENDO LAS FUERZAS NECESARIAS PARA MANTENER LA LLAMA DE LA SOLIDARIDAD Y LA COOPERACIÓN VIVA, A PESAR DE LA CRECIENTE INDIVIDUALIDAD Y DESENCANTO DE LOS TIEMPOS QUE CORREN. ¡TIENES MUCHO QUE VER ES NUESTRO GRITO!

## ¿Pero qué es eso del Año Europeo?

El Parlamento Europeo declaró el 2011 como Año Europeo del voluntariado, con el objetivo de fomentar actividades de Voluntariado que fomenten una ciudadanía activa.

Los objetivos que se marcaron son:

- Trabajar para lograr un entorno que favorezca el voluntariado.
- Ofrecer medios de actuación a las organizaciones de voluntarios y mejorar la calidad del voluntariado.
- Reconocer las actividades de voluntariado.
- Sensibilizar sobre el valor y la importancia del voluntariado.

Si quieres más información sobre este año:

<http://www.europa.eu/volunteering>

Y ¿En qué se traduce el año Europeo en Retina Asturias?

- A lo largo del año realizaremos varias

campañas de difusión, captación, movilización y acogida de personas voluntarias.

- Edición de un nuevo boletín informativo del voluntariado.
- Distribución de materiales en centros públicos, centros sociales, etc.
- Desarrollo de actividades de concienciación en centros e instituciones públicas.
- Cursos de formación del voluntariado.
- Participación en actividades en red con otras entidades y organismos relacionados con el voluntariado.

Desde Retina Asturias también queremos felicitar a nuestro equipo de voluntariado, personas que desinteresadamente colaboran con la Asociación y ofrecen su tiempo, afecto y apoyo a las personas con discapacidad visual para superar las limitaciones a las que se enfrentan.

Muchas gracias





# ARGENTINA Y ESPAÑA UNIDAS POR LA RETINOSIS

LA ASOCIACIÓN RETINA ASTURIAS Y LA FUNDACIÓN ARGENTINA DE RETINOSIS PIGMENTARIA HAN FIRMADO UN ACUERDO DE COLABORACIÓN INSTITUCIONAL CON EL OBJETIVO DE PROPICIAR LA INTEGRACIÓN SOCIAL DE LAS PERSONAS CON RETINOSIS PIGMENTARIA Y SUS FAMILIAS A LA VEZ QUE PERMITIR EL INTERCAMBIO DE EXPERIENCIAS Y BUENAS PRÁCTICAS EN LA BÚSQUEDA DE UN TRATAMIENTO PARA LA RETINOSIS PIGMENTARIA Y OTRAS ENFERMEDADES AFINES DE LA RETINA.

En el marco del 29 Congreso Panamericano de Oftalmología y gracias al apoyo recibido por la Sociedad Argentina de Oftalmología presidida por el Dr. Oscar Mallo tuvo lugar la firma del convenio entre ambas entidades representadas por sus presidentes, D. Francisco Albarracín, en nombre de la Fundación Argentina de Retinosis Pigmentaria y de D. Andrés Mayor Lorenzo por parte de la Asociación Retina Asturias.

El convenio tiene por objeto establecer una relación institucional de cooperación técnica entre las mismas, a fin de promover y desarrollar actividades conjuntas de investigación, desarrollo y capacitación.

Así mismo se pretende promocionar en toda el área hispanoamericana la creación de organizaciones de personas y familias con enfermedades hereditarias de la retina. Entre otras se proponen actividades de intercambio de profesionales, promoción de la investigación biomédica, organizar eventos de comunicación tanto presenciales como virtuales, crear herramientas de divulgación de la problemática de las enfermedades hereditarias de la retina.

**AMBAS ENTIDADES ANIMAN A CUALQUIER OTRA ENTIDAD DE CARACTERÍSTICAS SIMILARES A UNIRSE A ESTE ACUERDO PARA LO CUAL PUEDE CONTACTAR CON CUALQUIERA DE LAS ENTIDADES FIRMANTES.**

Asociación Retina Asturias  
Mail: Asturias@retinosis.org  
Fundación Argentina de Retinosis  
Pigmentaria  
Mail: argentina@retinosis.org



**Andrés Mayor, Vanesa Ramírez  
y Francisco Albarracín.**

## Colaboradores de la Asociación Asturiana de Retinosis



GOBIERNO DEL  
PRINCIPADO DE ASTURIAS  
CONSEJERÍA DE BIENESTAR SOCIAL  
E IGUALDAD



GOBIERNO DEL  
PRINCIPADO DE ASTURIAS  
CONSEJERÍA DE SALUD  
Y SERVICIOS SANITARIOS



Ayuntamiento de Avilés



AYUNTAMIENTO DE OVIEDO



Ayuntamiento  
de Gijón  
Agencia Local de Promoción  
Económica y Empleo

# LA FUNDACIÓN AMERICANA LUCHA CONTRA LA CEGUERA ESTÁ TRABAJANDO PARA LANZAR UN ENSAYO CLÍNICO EN HUMANOS EN 2011 DE UN AGENTE PRESERVADOR DE LA VISIÓN CONOCIDO COMO TUDCA

**SOBRE LA BASE DE UNA MEDICINA TRADICIONAL CHINA, TUDCA ES UN ÁCIDO BILIAR SINTÉTICO QUE HA DEMOSTRADO SEGURIDAD Y EFICACIA EN MODELOS ANIMALES DE DEGENERACIÓN DE LA RETINA. ESTUDIOS EN ANIMALES FINANCIADO POR LA FUNDACIÓN AMERICANA LUCHA CONTRA LA CEGUERA SE LLEVAN A CABO EN LA OREGON HEALTH & SCIENCE UNIVERSITY PARA DETERMINAR LA DOSIFICACIÓN ÓPTIMA DE TUDCA PARA LOS SERES HUMANOS.**

El ensayo clínico TUDCA probablemente tendrá lugar en la Fundación Nacional de Evaluación y Red de Investigación de Ojos, e incluirá gente con ambas formas, recesivas y dominantes, de Retinitis Pigmentaria.

Los investigadores señalan que con el TUDCA también se pueden beneficiar las personas con otras enfermedades degenerativas de la retina, pero se necesitan más estudios para determinar quién puede beneficiarse de este agente.

EL DR. NICOLÁS CUENCA NAVARRO DE LA UNIVERSIDAD DE ALICANTE, (ESPAÑA) HA CONTRIBUIDO DE FORMA MUY NOTABLE CON SUS TRABAJOS EN MODELOS ANIMALES CON EL TUDCA. UNA VEZ MÁS SE DEMUESTRA QUE LAS AYUDAS QUE LAS ASOCIACIONES DE AFECTADOS CONCEDEN A LA INVESTIGACIÓN EN ESPAÑA TIENEN SU TRADUCCIÓN EN LA BÚSQUEDA DE UNA SOLUCIÓN PARA NUESTRA FALTA DE VISIÓN.

## Colaboradores de la Asociación Asturiana de Retinosis



SERVICIO PÚBLICO DE EMPLEO



Juventud | Gijón Ayuntamiento

# PRIMEROS PACIENTES TRATADOS EN UN NUEVO ESTUDIO DE CÉLULAS MADRE EMBRIONARIAS

**INVESTIGADORES HAN TRATADO A LOS DOS PRIMEROS PACIENTES EN EL SEGUNDO INTENTO AUTORIZADO POR EL GOBIERNO ESTADOUNIDENSE PARA EVALUAR LA TERAPIA CREADA USANDO CÉLULAS MADRE EMBRIONARIAS HUMANAS EN EEUU.**

Advanced Cell Technology, empresa que está apoyando económicamente el estudio, anunció el pasado mes de julio de 2011 que un equipo liderado por Steven Schwartz de UCLA administró alrededor de 50.000 células en uno de los ojos de un voluntario que padece la distrofia macular de Stargardt, una forma de ceguera progresiva que normalmente comienza en la infancia, y en otro con degeneración macular asociada a la edad, la mayor causa de ceguera en el mundo desarrollado.

“Se está por fin sometiendo a estudio la gran promesa de estas células”, dijo Robert Lanza, el jefe científico de la compañía en su comparecencia. “El comienzo de estos dos ensayos clínicos marca un punto de inflexión importante en este campo.”

No se dieron detalles adicionales sobre los procedimientos. Pero Gary Rabin, el presidente interino de la compañía y director ejecutivo, dijo que la investigación “no podría haber empezado mejor.” Tampoco se dio a conocer detalle alguno sobre los pacientes. Pero la compañía dijo que se estaban “recuperando sin particularidades” y Schwartz dijo “que los primeros indicios indican que los pacientes toleraron bien los procedimientos quirúrgicos.”



LA AGENCIA DEL MEDICAMENTO AMERICANO (FDA) APROBÓ EN NOVIEMBRE LOS PLANES DE LA COMPAÑÍA DE PROBAR CÉLULAS MADRE EMBRIONARIAS HUMANAS EN 12 PACIENTES DE CADA ENFERMEDAD. CADA PACIENTE TOMARÁ PARTE EN UN PROCEDIMIENTO EN EL QUE SE LE INYECTARÁN EN SUS OJOS ENTRE 50.000 Y 200.000 CÉLULAS RETINIANAS DEL EPITELIO PIGMENTARIO CREADAS A PARTIR DE CÉLULAS MADRE EMBRIONARIAS. LOS INVESTIGADORES ESPERAN QUE ESTAS CÉLULAS SUSTITUYAN A LAS DEVASTADAS POR LAS ENFERMEDADES.

AMBOS ESTUDIOS ESTÁN DISEÑADOS PRIMERAMENTE PARA PROBAR LA SEGURIDAD. PERO LOS INVESTIGADORES BUSCARÁN SEÑALES DE QUE LAS CÉLULAS PUEDEN ESTAR AYUDANDO A SU VISIÓN. EN RATAS, LAS CÉLULAS AYUDARON A PREVENIR UNA MAYOR PÉRDIDA DE VISIÓN E INCLUSO RECUPERARON ALGO.

FUENTE: THE WASHINGTON POST NATIONAL

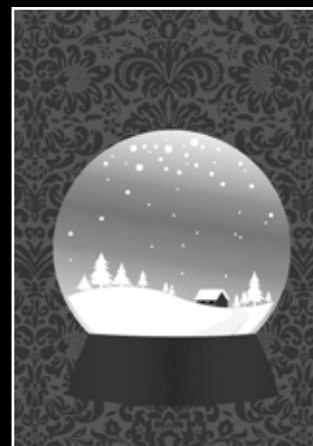
# CAMPAÑA DE AYUDA EN NAVIDAD

ESTAS NAVIDADES LUCHA CONTRA LA CEGUERA  
FELICITANDO CON NUESTRAS POSTALES

La Asociación Retina Asturias pone en marcha una campaña de distribución de postales navideñas para recaudar fondos para la investigación. Se trata de distribuir 10.000 postales en paquetes de 10 unidades.

**¿CUÁNTAS POSTALES ENVÍAS A TUS SERES QUERIDOS?  
ESTA ES TU OPORTUNIDAD!**

LLAMA AL 985 106 100 EXTENSIÓN 36508 Ó AL 984 193 765 Y  
RESERVA TUS POSTALES YA!



**10 POSTALES  
6 EUROS**

+ GASTOS DE ENVÍO



## 69921 LOTERÍA CONTRA LA CEGUERA

SESENTA Y NUEVE MIL NOVECIENTOS VEINTE Y UNA MIRADAS  
CON LA ILUSIÓN DE VOLVER A VER

GRACIAS A TU COLABORACIÓN SEREMOS MUCHOS LOS AFORTUNADOS QUE  
PODREMOS DISFRUTAR DEL PLACER DE VER.

**ASTURIAS DISTRIBUYE 19.000 EUROS  
EN PARTICIPACIONES DE 3 EUROS CADA UNA.**

SOLICITA YA TU TALONARIO EN EL TELÉFONO 984 193 765 / 985 106 100  
EXTENSIÓN 36508

Ó ENVÍANOS UN CORREO ELECTRÓNICO A [asturias@retinosis.org](mailto:asturias@retinosis.org)



**retina  
asturias**  
Asociación

Envía tus donativos por transferencia  
CajAstur 2048 0000 23 3001972417

Si quieres domiciliar tu donativo contacta con Retina  
Asturias.

Email [asturias@retinosis.org](mailto:asturias@retinosis.org).

**Retina Asturias dedica el 100 por 100 de los donativos  
recibidos al apoyo de la INVESTIGACIÓN.**

## **ASTURIAS CON LA INVESTIGACIÓN.**

LA ASOCIACIÓN RETINA  
ASTURIAS SOLICITA TU  
AYUDA EN LA LUCHA  
CONTRA LA CEGUERA  
Y TE PROPONE QUE  
DEDIQUES UNA PARTE  
DE TUS INGRESOS  
AL APOYO A LA  
INVESTIGACIÓN.