

¿Qué es la aniridia? [Isra te lo cuenta. Pincha aquí](#)



**SEGUIMOS TELETRABAJANDO**  
Te atendemos en el teléfono 688905553

## Encuentro de pacientes 2022 - Registro cerrado



### ANIRIDIA MES A MES

LA UNIÓN HACE LA FUERZA | ENTREVISTA A BARBARA POLI, PRESIDENTA DE ANIRIDIA EUROPA  
Jueves 26 de mayo a las 19:00 h

**Con motivo de la Sexta Conferencia Europea de Aniridia y el Encuentro de pacientes con aniridia 2022, este jueves conversamos con Bárbara Poli, co-fundadora y presidente actual de la Federación Europea de Aniridia. Este jueves 26 de mayo a las 19:00 pm en nuestro canal de YouTube.**

Aniridia Europa es la Federación Europea de Asociaciones Nacionales de Aniridia e individuos con aniridia. Se fundó en 2011 con el propósito de promover la investigación sobre este trastorno ocular raro y síndromes asociados, puente entre profesionales y pacientes, para mejorar la atención y calidad de vida de las personas con aniridia.

Actualmente está formada por 14 asociaciones de distintos países de pleno derecho y 18 países de miembros afiliados, entre los que se encuentra España a través de la Asociación Española de Aniridia.

En esta entrevista, Bárbara Poli nos cuenta su historia y motivaciones no sólo para formar esta entidad, sino también Aniridia Italia, la asociación italiana de Aniridia. Yolanda Asenjo, presidente de la Asociación Española de Aniridia, y Bárbara nos hablarán de la importancia del movimiento asociativo, la calidad de vida de los pacientes, el camino recorrido y los retos futuros.

**La charla tendrá lugar en el canal de YouTube de la Asociación Española de Aniridia el próximo 26 de mayo a las 19:00 pm**

[Más información](#)

## Estudio observacional con PRGF-Endoret

La Asociación Española de Aniridia, la Fundación de Investigación Oftalmológica y la empresa BTI Biotechnology Institute presentan y ofrecen a las personas con diagnóstico Aniridia un **Estudio observacional con Plasma Rico en factores de crecimiento en el tratamiento específico para la regeneración de la superficie ocular con el producto Endoret** (PRGF- Plasma Enriquecido con Factor de Crecimiento). El estudio estará abierto todo este año 2022.

**¿Estás interesado/a en participar? Envíanos un email a [aniridia@aniridia.es](mailto:aniridia@aniridia.es) o contáctanos en el teléfono 688 905 553**

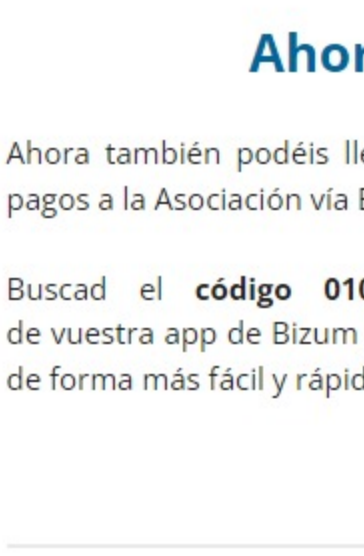
[MÁS INFORMACIÓN](#)

## Noticias



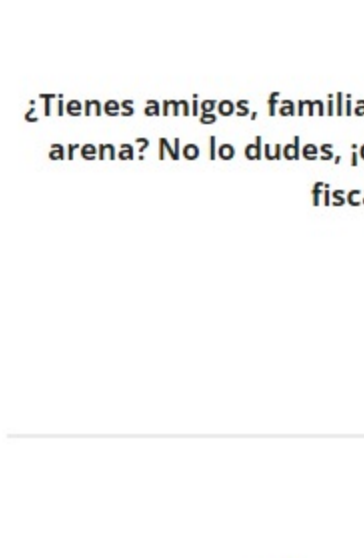
### Nuevo Reto solidario para celebrar la Conferencia Europea

Ayúdanos a financiar la VI Conferencia Europea de Aniridia y entra en el sorteo de 7 días / 6 noches Todo Incluido en Fuerteventura en el Hotel Taimar - Hotel Accesible y libre de barreras. Puedes conseguir tu participación a través de la [plataforma Mi Grano de Arena](#)



### Con o sin Iris. Cuéntanos tu experiencia

Una voluntaria y colaboradora desde hace años con la AEA escribió hace tiempo un relato breve llamado "con o sin Iris" (premiado recientemente). Léelo en nuestro blog y cuéntanos tu propia experiencia.



### Conoce las redes sociales de la Sexta Conferencia Europea de Aniridia

Con motivo de la celebración de la VI Conferencia Europea de Aniridia en San Juan de Alicante, se han puesto en marcha varios perfiles en las redes sociales para compartir toda la información relacionada con estos eventos bienales.



### Ya disponible en YouTube la charla de Aniridia mes a mes de abril

Este mes, el Dr. López responde a preguntas como qué tipo de lágrimas artificiales usar, qué buenos hábitos diarios hay que tener o si es necesario realizar cierto tipo de cuidados incluso sin alteraciones asociadas.



### Fiesta de la Primavera de la Fundación TAMBIÉN

Se trata de una jornada que se realiza en el Parque Juan Carlos I de Madrid el 28 de mayo y congrega durante un día a más de 400 personas con discapacidad, amigos, familiares, voluntarios y monitores para compartir un ambiente lúdico, inclusivo y de normalización, creándose un espacio para todos. [DOSSIER DE INFORMACIÓN](#)

## Ayudas

### Ya está abierto el plazo para solicitar las Ayudas para alumnado con necesidades específicas de apoyo educativo del curso 2022-2023

Las ayudas para el curso 2022-2023 están dirigidas a personas que presentan una necesidad específica de recibir apoyo educativo derivado de alguna de las siguientes situaciones:

- Discapacidad
- Trastorno grave de conducta o de la comunicación y del lenguaje
- Trastorno del espectro autista
- Altas capacidades

**Podrá pedirse desde el 19 de mayo hasta el 30 de septiembre de 2022**, pero no lo ordenes en el último día, porque tienes que imprimir el PDF y presentarlo en el colegio antes de esa fecha.

[MÁS INFORMACIÓN](#)

### Ayudas Socio-económicas para socios de la AEA

Las ayudas socio-económicas de la AEA están destinadas para la adquisición de ayudas técnicas y/o contratación de determinadas terapias y/o desplazamientos para realizar el estudio genético o de investigación (relacionada con la Aniridia).

Ya podéis consultar las bases de la próxima convocatoria. Las solicitudes se abrirán en noviembre.

[MÁS INFORMACIÓN Y BASES](#)

### Productos Gratuitos

Actualmente ambos productos se encuentran agotados:

- **LÁGRIMAS HYBAK. AGOTADAS**
- **Azafran Premium + Melatonina AGOTADO.** Podéis adquirir el producto con descuento en su web con el código AZIRIDIA.

## Colabora

### Pregúntanos por nuestro merchandising

**Este año tenemos disponibles:**

Bolsas plegables con forma de fruta a 3 euros la unidad



### Ahora también en Bizum

Ahora también podéis llevar a cabo donativos y pagos a la Asociación vía Bizum.

Buscad el código **01013** en los contactos de vuestra app de Bizum y enviad y recibid dinero de forma más fácil y rápida.



## Únete a nuestro grupo de Teaming

*Microdonaciones para Impulsar la Investigación en Aniridia*

Teaming es una herramienta de gestión de microdonaciones donde cada persona que colabora dona **SÓLO 1€ al mes**, menos de lo que cuesta un café. Para colaborar sólo tienes que darle en el botón "Únete al Grupo" y ayudarás con **SÓLO 1€ al mes**.

**¿Tienes amigos, familiares o conocidos que también tienen su granito de arena? No lo dudes, ¡díselo! Este donativo también tiene desgravación fiscal en la Declaración de la Renta**

[Más información](#)

## HELPFREELY

**Ayúdanos a ayudar**

Otra forma de ayudar a ASOCIACIÓN ESPAÑOLA DE ANIRIDIA y no te costará nada de nada! Regístrate en Helpfreely. Activa la **HelpfreelyApp™** desde tu ordenador antes de cada compra o reserva online y nos llegará un % de lo que gastes en miles de tiendas conocidas, **tu precio es el mismo**. ¡Así de fácil!

[Más información](#)

### ¿Quiénes Somos?

#### ¿Qué hacemos?

[Servicio de Información y Acción Social](#)

[Sensibilización, Campañas y Comunicación](#)

[Investigación](#)

[Plan de Voluntariado](#)

[Captación de Fondos](#)

[Convenios](#)

## 7 RAZONES PARA SER SOCIO DE LA ASOCIACIÓN ESPAÑOLA DE ANIRIDIA

AYUDA A LA ASOCIACIÓN

**Descuentos y ayudas**  
Descuentos considerables en centros oftalmológicos de referencia, así como centros ópticos especializados en baja visión. Ayudas económicas para sufragar gastos socio-sanitarios.

**Apoyo social**  
El Servicio de Información, Orientación y Atención Social presta una atención integral a las personas con Aniridia, sus familiares y todos los agentes sociales implicados.

**Deducciones fiscales**  
Tu aportación en concepto de cuota de socio es deducible en un 75% hasta 150€ y en un 40% a partir de dicho importe (régimen especial en País Vasco y Navarra).

**Productos gratuitos**  
Solicitud de productos como lágrimas artificiales, tratamiento contra trastornos del sueño etc, abonando únicamente los gastos de envío.

**Encuentro Anual gratuito**  
Derecho a participar en el Encuentro Anual de Familias sin abonar cuota de participación (obligatoria para aquellos que no son socios de la entidad)

**Estudios genéticos**  
Estudios genéticos gratuitos y estudios relacionados con la Aniridia y alteraciones asociadas que se encuentren en desarrollo.

**Apoyo a la Asociación**  
Ayuda al mantenimiento de la labor realizada por la propia Asociación Española de Aniridia en defensa de los derechos de los socios y sus familias, así como la concienciación a la sociedad en general de lo que supone vivir con aniridia y/o síndrome WAGR.

[www.aniridia.es](http://www.aniridia.es)

Email: [aniridia@aniridia.es](mailto:aniridia@aniridia.es)

Tfn.: 91 330 38 72

### Socio Fundador de:



### Miembro de:



### Empresas colaboradoras:



Conforme al art. 21 de la Ley 34/2002, de 11 de julio, el titular de los datos autoriza expresamente el envío de comunicaciones publicitarias o promocionales por cualquier medio electrónico, sin perjuicio de que el consentimiento para la recepción de comunicaciones comerciales o promocionales podrá ser revocado en cualquier momento enviando un mensaje de correo electrónico a la dirección [aniridia@aniridia.es](mailto:aniridia@aniridia.es) indicando en el Asunto la referencia "revocación comunicación".  
Copyright © 2022 Asociación Española de Aniridia. Todos los derechos reservados.

En Asociación Española de Aniridia los datos personales se emplean con el fin de prestar de la manera más sencilla posible los servicios recibidos con la asociación. Los datos objetos del tratamiento son aquellos que se nos facilitan a través de los medios disponibles (formulario web, correo electrónico) y aquellos que se generan durante el mantenimiento de relación entre usted o su entidad y Asociación Española de Aniridia.

Puedes contactar con la Asociación Española de Aniridia en:

C/Profesor Martín Lagos, S/N

91 001 04 90 | 688025553

[aniridia@aniridia.es](mailto:aniridia@aniridia.es)

Want to change how you receive these emails?  
You can [update your preferences](#) or [unsubscribe from this list](#).