

Werden Sie Mitglied!

Alle Menschen, die von einer degenerativen Netzhauterkrankung betroffen sind, können Mitglied in der PRO RETINA werden. Darüber hinaus auch alle Angehörigen, Freunde und Förderer.



Ja, ich möchte Mitglied werden.
Bitte senden Sie mir weitere Informationen und Ihre Beitrittserklärung zu.

Name _____

Vorname _____

Anschrift _____

Datum _____ Unterschrift _____

Bitte schicken Sie diesen Coupon in einem ausreichend frankierten Briefumschlag an:

PRO RETINA Deutschland e. V.
Vaalser Str. 108, 52074 Aachen

Wir helfen Ihnen gern:

PRO RETINA Deutschland e. V.
Vaalser Str. 108, 52074 Aachen
Tel.: 0241 870018
Fax: 0241 873961
E-Mail: info@pro-retina.de
Internet: www.pro-retina.de

Netzhaut-Telefon:

Informationen zu medizinischen Fragen erhalten Sie am Netzhaut-Telefon unter Tel.: 01805 870018 (14 ct/min), Mo., Mi., Do. von 14.00 bis 16.30 Uhr.

Konto:

Sparkasse Aachen
Konto 7 031 131 / BLZ 390 500 00
IBAN DE60 3905 0000 0007 0311 31
SWIFT BIC AACS DE33
Steuer-Nr.: 04725013182

Konto PRO RETINA-Stiftung zur Verhütung von Blindheit:

HypoVereinsbank München
Konto 580 400 1400 / BLZ 700 202 70
IBAN DE78 7002 0270 5804 0014 00
BIC HYVE DEMM



PRO RETINA
Deutschland e. V.

Selbsthilfevereinigung von Menschen mit
Netzhautdegenerationen

PRO RETINA Deutschland e. V.

Selbsthilfevereinigung
von Menschen mit
Netzhautdegenerationen

Patientenberatung

Hilfsmittelinformation

Forschungsförderung

Gemeinsam stark

Die PRO RETINA Deutschland e. V. ist eine bundesweite Selbsthilfeorganisation von Menschen mit erblichen Netzhauterkrankungen. Sie wurde 1977 als Deutsche Retinitis Pigmentosa-Vereinigung von Betroffenen und deren Angehörigen mit der Absicht gegründet, sich selbst zu helfen.

Heute hat PRO RETINA bundesweit rund 6.000 Mitglieder. Jedes Mitglied kann sich einer der etwa 50 Regionalgruppen anschließen. Der Vorstand und alle aktiven Mitglieder arbeiten ehrenamtlich.

PRO RETINA bietet Unterstützung bei:

- Retinitis Pigmentosa (RP)
- Makula-Degeneration (MD)
- Usher-Syndrom
- und vielen anderen seltenen Erkrankungen der Netzhaut.

PRO RETINA berät Betroffene und Angehörige in medizinischen und sozialen Fragen und bei der Auswahl von Hilfsmitteln. Sie fördert die Forschung und vertritt die Interessen der Patienten in Forschung und Medizin. Ein wissenschaftlicher und medizinischer Beirat begleitet diese Arbeit.

Was wir tun ...

In der Forschung:

Um einen Beitrag zur Entwicklung wirksamer Therapien zu leisten, engagiert sich PRO RETINA über ihre Stiftung in der Forschungsförderung. Die PRO RETINA-Stiftung zur Verhütung von Blindheit etablierte 2010 an der Universität Regensburg eine Stiftungsprofessur mit dem Schwerpunkt Netzhautforschung. An der Universitäts-Augenklinik Bonn wird derzeit eine klinische Forschungsprofessur aufgebaut.

- Wir vermitteln Kontakte zwischen Betroffenen, Ärzten und Wissenschaftlern.
- Wir organisieren Patientensymposien unter anderem mit Universitäts-Augenkliniken.
- Wir unterstützen nationale und internationale Seminare und Konferenzen.

In der Selbsthilfe:

Wir treffen uns regelmäßig in Gruppen, in denen wir uns über soziale, berufliche und private Probleme austauschen. Wir haben Ansprechpartner und Berater, die Sie in einzelnen Problembereichen unterstützen oder Kontakte vermitteln können.

PRO RETINA bietet in mehreren Kliniken **Patientensprechstunden** an. Hier informieren und beraten selbst Betroffene die Patienten. Es gibt Sprechstunden in Bonn, Ahaus, Tübingen, Aachen und Münster, in Berlin und Aachen außerdem spezielle Sprechstunden für Usher-Betroffene.

Was wir tun ...

In der Öffentlichkeitsarbeit:

Wie bieten aktuelle Informationen in verschiedenen Medien, z. B. als Broschüren zu Krankheitsbildern und Therapien. Mitautoren sind oft namhafte Wissenschaftler. Die für Mitglieder kostenfreie Fachzeitschrift Retina aktuell und ein Newsletter zu Forschungsthemen runden das Programm ab. Wir setzen uns für Mobilitäts erleichterungen durch ein kontrastreiches Design im öffentlichen Raum und für den barrierefreien Zugang zu Informationen ein. Hierzu wirken wir in Fachausschüssen und politischen Gremien.

Ich bestelle die folgenden Informationschriften:

- Retinitis Pigmentosa (RP) – Was ist das?
- Juvenile Makula-Degeneration (MD) – Was ist das?
- Usher-Syndrom – Was ist das?
- Hilfsmittel-Broschüre
- AMD-Informationen
- Siehste? – Infos für junge Menschen mit Netzhautdegenerationen

Wenn Sie Mitglied bei uns sind oder werden, sind die Infobroschüren kostenlos. Wir bitten Sie um eine Spende.

PRO RETINA Deutschland e. V. ist vom Finanzamt als gemeinnützig anerkannt. Beiträge und Spenden können daher steuerlich abgesetzt werden.