

Achromaten nehmen beim



immer gelb !

Für einen vollständig Farbenblinden sind die roten und schwarzen Spielfiguren kaum zu unterscheiden. Gelb ist die hellste Spielfarbe und wird von Achromaten wegen des hohen Kontrastes zu den anderen Figuren fast automatisch gewählt.



Dies ist ein plakatives Beispiel für die Beeinträchtigungen durch Achromatopsie. Dazu kommen die Sehschwäche und die extreme Lichtempfindlichkeit, wegen der die Erkrankung auch als „Tagblindheit“ bezeichnet wird. Doch Achromatopsie bedeutet nicht, dass das Leben mit dieser Einschränkung trist und eintönig sein muss!

Achromatopsie INFO :

Für Mitglieder des **Achromatopsie Selbsthilfevereins e.V.** erscheint regelmäßig ein INFO als ePaper, in dem aktuelle Themen behandelt werden z.B.:

- Wie sehen Achromaten?
- Welche Hilfsmittel gibt es?
- Tipps + Tricks für Sehbehinderte
- Barrierefreiheit auch ohne Farben?
- Aus Medizin und Forschung
- Chancen der Gentherapie
- Berichte von Mitgliedertreffen
- Aus der Arbeit des Vorstands
- Expertenrat für Achromaten und deren Angehörige
- Vorträge, Messen, Aktionen

kontakt@achromatopsie.de

Bitte

frei
machen

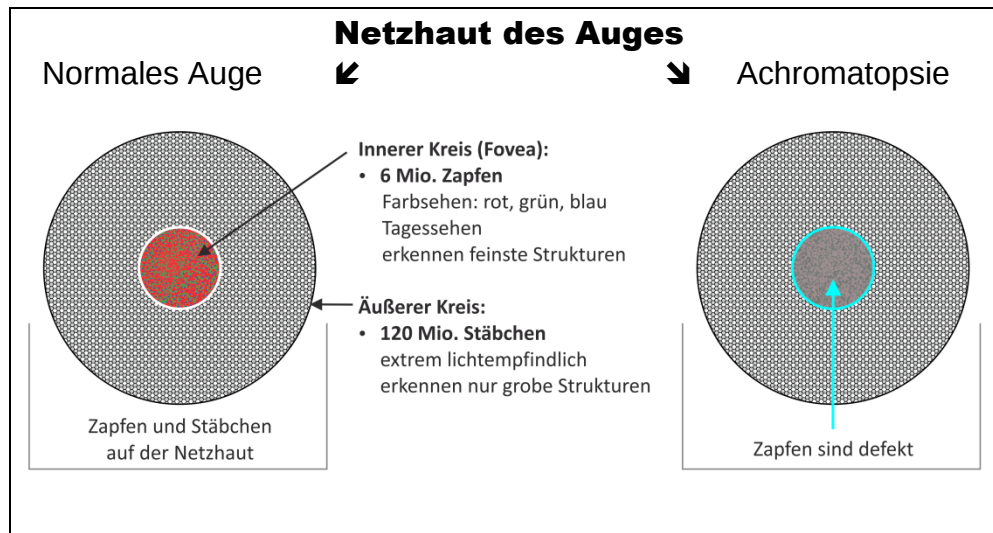
Achromatopsie Selbsthilfe e.V.
Hans-Werner Merkelbach
Graf-Recke-Str. 160

40237 Düsseldorf

Achromatopsie ist angeborene, völlige Farbenblindheit.

Sie gilt als seltene Erkrankung, von der in Deutschland nur ca. 2.700 Menschen betroffen sind. Die Symptome der Achromatopsie sind:

- völlige Farbenblindheit
- starke Blendungsempfindlichkeit
- geringe Sehstärke (nur 5 bis 10 %)
- Augenzittern (Nystagmus)



Der **Achromatopsie Selbsthilfeverein e.V.** unterstützt die von dieser genetisch bedingten Erkrankung Betroffenen und deren Angehörige. Der im deutschsprachigen Raum tätige, gemeinnützige Verein macht auf die Probleme aufmerksam, die durch die Symptome hervorgerufen werden.

www.achromatopsie.de

In der Achromatopsie Selbsthilfegruppe e.V. werden Erfahrungen bei Mitgliedertreffen und durch individuelle, persönliche Kontakte ausgetauscht.



Name/Vorname: _____

Anschrift: _____

Tel.: _____ Mail: _____

Ich möchte mich über Achromatopsie informieren:

- ☐ Bitte senden Sie mir Informationsmaterial per Briefpost zu.
- ☐ Bitte nehmen Sie mit mir ☐ telefonisch ☐ per Mail Kontakt auf.

Ich bin an einer Mitgliedschaft interessiert:

- ☐ Einzelmitglied 30 €/Jahr, Familien 45 €/Jahr
- Bitte senden Sie mir ein Aufnahmeformular zu.

Das Wissen über geeignete Hilfsmittel, Alltagsbewältigung, Fördermöglichkeiten, Entwicklung der Medizin wird in einem zweimal jährlich erscheinenden **Achromatopsie-INFO** weitergegeben.

Die Forschung zur Achromatopsie und zur denkbaren Gentherapie wird beobachtet und nach Möglichkeit unterstützt.