

### **Cure ADOA Foundation**

Die Stiftung Cure ADOA Foundation wendet sich an Menschen mit einer erblichen Erkrankung des Sehnervs, die als Autosomal Dominante Optikusatrophie (ADOA) bezeichnet wird. Bei der ADOA stirbt der Sehnerv langsam ab, was zu einer fortschreitenden Sehschwäche oder sogar zur Erblindung führt. Es gibt auch eine ADOA+-Erkrankungsform mit zusätzlichen Beschwerden wie Hörverlust, Herz- und/oder Muskelprobleme.

### **Ansicht zur Behandlung oder Heilung**

Seit November 2018 konzentriert sich die Cure ADOA Foundation auf die Herstellung von Kontakten zu Mitpatienten und ihren Familien. Wir haben folgende Ziele: wissenschaftliche Forschung, Bewusstsein für die Erkrankung, Interaktion zwischen allen Beteiligten und ein vertrauenswürdiges Forum für den Erfahrungsaustausch zwischen den Patienten.

Unser oberstes Ziel ist Behandlung und Heilung!

### **Haben Sie oder jemand der Ihnen nahe steht ADOA?**

Wir wollen, dass jeder uns finden kann, der selber ADOA hat. Wie haben unsere Website [www.adoa.eu](http://www.adoa.eu), [auch mit](https://adoa.eu/adoa-informationen-fur-deutsche-patienten) einer Seite in deutscher Sprache <https://adoa.eu/adoa-informationen-fur-deutsche-patienten>

Sie können sich bei uns als Patient anmelden, indem Sie uns eine E-Mail an [info@adoa.eu](mailto:info@adoa.eu) schicken. Auch als (Augen-)Arzt, klinischer Genetiker, Familienmitglied oder nächster Angehöriger besteht die Möglichkeit, unseren Rundschreiben zu abonnieren.

Wir hoffen, dass wir auf diese Weise alle Menschen mit ADOA unterstützen können!

---

Vorstandsmitglied: Hedy Smit - Wigchers  
Mobil: 0031 - 620182205  
E-Mail: [info@adoa.eu](mailto:info@adoa.eu)  
Website: [www.adoa.eu](http://www.adoa.eu)  
KVK/RSIN - Nummer: 73101222/85935496  
**FB-pagina:** [Cure ADOA Foundation Deutschland](#)  
**FB-gruppe:** [Dominante Opticus Atrofie](#)