



J. M. VIGARA VALENCIA

■ El Museu Valencià d'Etnologia —sito en el Centro Cultural de la Beneficencia— presenta una micro exposición sobre el albinismo junto a la Asociación ALBA. La exposición se inaugura mañana sábado, a las 11 horas, con motivo de una jornada formativa sobre *Albinismo y Dermatología* que se realizará el mismo día.

El encuentro está organizado por la Asociación ALBA, entidad que ofrece apoyo a las personas con albinismo y a sus familiares y que celebra también en Valencia, su VI asamblea anual, por la tarde. Esta entidad asesora a los padres de niños albinos cuando deben visitar especialistas, solicitar ayudas o tratamiento psicológico, entre otras funciones. La monográfica se titula *Albinisme, una condició genètica, dues realitats: Espanya i Senegal*, y está incluida dentro del proyecto *Les Micro* del Museu Valencià d'Etnologia. Consiste en una serie de fotografías de Ana Yturralde, acompañadas por textos de Lucía Sapiña (España) y Rose Samb (Senegal). Como indica su título, «pretende divulgar la condición de las personas albinas en dos realidades sociales diferentes: España y Senegal».

La muestra aborda en esta condición genética caracterizada por una falta de producción del pigmento, la melanina, que existe en la piel, el pelo o los ojos. «Las personas con albinismo carecen total

Una exposición retrata el albinismo en España y Senegal

► La asociación ALBA, de ayuda a personas albinas, celebra mañana en Valencia su sexta asamblea anual e inaugura la muestra fotográfica



Las fotografías han sido realizadas por Ana Yturralde. LEVANTE-EMV

o parcialmente de pigmentación, lo que origina problemas de exposición al sol o limitaciones visuales», señalan fuentes de ALBA. Las formas en las que la alteridad de los albinos se ha desarrollado

Médicos e investigadores reflexionan en una jornada sobre diversos aspectos de esta condición genética

socialmente pasan de la simple curiosidad, al desarrollo de creencias como las que existen en algunos países africanos, o las que los relacionan con aspectos mitológicos en diversas culturas de los indios

americanos. La muestra está producida por la Asociación ALBA, el Museu Valencià d'Etnologia con el apoyo de la Fundación Caja Murcia y se podrá visitar desde el sábado, día 24 de marzo al domingo, día 1 de abril, de 10 a 20 horas.

En cuanto a la jornada, arranca a las 9,30 horas y se centra en los avances en la investigación genética, con una conferencia de Lluís Montoliu, doctor del CSIC y miembro de Ciberer, que expondrá los avances en el diagnóstico genético y las propuestas terapéuticas experimentales.

Por su parte, la doctora Montserrat Évole disertará sobre albinismo y dermatología mientras que María Desamparados Gimisó Ciscar, de Laboratorios ISDIN, informará sobre el sol, la piel y la fotoprotección. Por último, a última hora de la mañana, Luis Ferrando, subrayará las aplicaciones de la tecnología de tabletas gráficas a la baja visión.

La iniciativa también incluye, por la tarde, la asamblea general de los socios de ALBA y un encuentro, a partir de las 16 horas y hasta las 18, con Albinit y Genespuoir —las asociaciones italiana y francesa de personas con albinismo— para hablar de proyectos de colaboración de carácter europeo. La fotógrafa italiana Silvia Amodio asistirá durante la jornada para fotografiar testimonios que formarán parte de un libro europeo sobre albinismo.