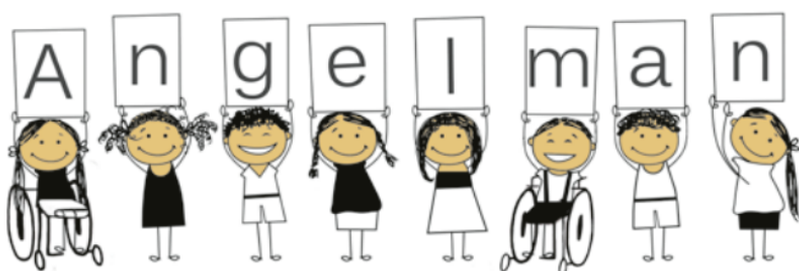


# TYPISCH ANGELMAN-SYNDROM IST ...



## ÜBER UNS

Der Angelman Verein Schweiz wurde im Jahr 2013 von Angelman-Eltern gegründet. Wir sind ein gemeinnütziger Verein, der mittlerweile rund achtzig Familien zu seinen Aktivmitgliedern zählt. Wir informieren über das Angelman-Syndrom und organisieren verschiedene Aktivitäten. Damit machen wir das Syndrom bekannter und können u. a. Fehldiagnosen reduzieren. Eine Aktivität ist die «Typisch Angelman ist ...»-Aktion zum internationalen Angelman-Day, der jährlich am 15. Februar stattfindet. Ausserdem treffen sich die Angelman-Familien jedes Jahr zu ein bis zwei Anlässen, um gemeinsam einige unbeschwerte Stunden verbringen zu können. Auf unserer Webseite [angelman.ch](http://angelman.ch) finden Interessierte u. a. eine Auswahl mit Informationen zu Hilfsmitteln und Therapien, die Menschen mit dem Angelman-Syndrom bei einem selbstbestimmteren und eigenständigeren Leben unterstützen. Ein eigener Bereich für Mitglieder bietet weitere nützliche Informationen, wie z. B. Berichte und Studien, Fachpersonenlisten oder Anträge für die direkte Familienhilfe und den Hilfsmittel-, und Therapiefonds.

## ZWECK UND AUSRICHTUNG DES VEREINS

- Wir informieren, beraten und unterstützen Eltern, Angehörige und Freunde von Menschen mit dem Angelman-Syndrom.
- Wir sind die Anlaufstelle für (neu-)betroffene Familien und interessierte Fachleute in medizinischen, therapeutischen und pädagogischen Berufen.
- Wir fördern den Austausch zwischen Forschung, Praxis und betroffenen Familien.
- Wir betreiben eine eigene Webseite und führen Accounts auf Facebook und Instagram. Diese dienen als Informationsplattformen und als Mittel für den Austausch.
- Wir organisieren für Aktiv- und Gönnermitglieder jedes Jahr ein Treffen. Am Treffen findet die Generalversammlung des Vereins statt.
- Wir vernetzen uns mit Organisationen, die gleiche oder ähnliche Ziele verfolgen.



## AKTIVMITGLIEDER

Die Aktivmitgliedschaft steht grundsätzlich Eltern oder gesetzlichen Vertretern von Menschen mit dem Angelman-Syndrom offen. Der Mitgliederbeitrag beträgt 30 Franken pro Jahr.

## SOLIDAR- UND GÖNNERMITGLIEDER

Weitere Angehörige und Freunde von Menschen mit dem Angelman-Syndrom, Förderer des Vereins, aber auch Behörden, Institutionen, Vereine oder Firmen können dem Verein als Solidar- oder Gönnermitglied beitreten.

Der Mitgliederbeitrag für Solidarmitglieder beträgt 60 Franken pro Jahr, jener für Gönnermitglieder 200 Franken pro Jahr.

## SPENDEN

Wir freuen uns auch über einmalige Spenden, welche wir selbstverständlich im Sinne der Vereinsstatuten einsetzen.

## TYPISCH ANGELMAN-SYNDROM IST, ...

- nicht sprechen zu können.
- motorische Schwierigkeiten zu haben.
- sich nur unkoordiniert bewegen zu können.
- die Umwelt mit dem Mund zu erkunden (andauernde orale Phase).
- Plastik und alles, was knistert, zu mögen.
- an epileptischen Krampfanfällen zu leiden.
- eine besondere Vorliebe für Wasser zu haben.
- teilweise unter schweren Schlafstörungen und oft an Hyperaktivität zu leiden.
- sehr fröhlich zu sein.

(Es müssen zur Diagnosestellung nicht alle Merkmale zutreffen.)



## DIAGNOSE ANGELMAN-SYNDROM?

Das Angelman-Syndrom ist die Folge einer seltenen Genbesonderheit auf dem Chromosom 15. Sowohl Jungen als auch Mädchen können mit dem Angelman-Syndrom geboren werden. Die Besonderheit tritt mit einer durchschnittlichen Häufigkeit von ca. 1:20 000 auf, wobei davon auszugehen ist, dass das Angelman-Syndrom vielfach nicht als solches diagnostiziert wird, sondern beispielsweise als Autismus oder Cerebral Parese.

Charakteristisch für das Angelman-Syndrom sind eine starke Verzögerung der körperlichen und geistigen Entwicklung und das Ausbleiben der Sprache. Die geistige Entwicklung der meisten Betroffenen erreicht in etwa den Stand von Kleinkindern.

Betroffene mit dem Angelman-Syndrom bedürfen auch als Jugendliche oder Erwachsene ständiger Betreuung, weil sie sich nicht selbst versorgen und Gefahren nicht erkennen können. Drei von vier Kindern haben epileptische Anfälle, welche medikamentös behandelt werden müssen.

Angelman Kinder sind oft hyperaktiv, leiden an Schlafstörungen und haben Mühe sich zu konzentrieren. Es gibt bislang keine Heilung. Personen mit dem Angelman-Syndrom haben eine normale Lebenserwartung. Durch ihr überdurchschnittlich häufiges Lachen sind Angelman-Syndrom Betroffene sehr fröhliche Menschen.





## HABEN SIE FRAGEN?

Wir freuen uns, wenn Sie mit uns Kontakt aufnehmen.  
Selbstverständlich behandeln wir Ihre Anfrage vertraulich.

Angelman Verein Schweiz  
Melanie Della Rossa  
Präsidentin  
Bellevueweg 10A | 6300 Zug  
041 710 90 65  
[www.angelman.ch](http://www.angelman.ch) | [verein@angelman.ch](mailto:verein@angelman.ch)

 [www.facebook.com/AngelmanVereinSchweiz](https://www.facebook.com/AngelmanVereinSchweiz)

 [angelman\\_verein\\_schweiz](https://www.instagram.com/angelman_verein_schweiz)

IBAN/Kontonummer: CH60 8080 8008 8435 5779 7



 TWINT 079 748 13 54



## BEITRITTSERKLÄRUNG

Hiermit erkläre/n ich/wir meinen/unseren Beitritt zum Angelman Verein Schweiz.

- Aktivmitglied – Jahresbeitrag CHF 30.– (Eltern oder gesetzliche Vertreter von Menschen mit dem Angelman-Syndrom)
- Solidarmitglied – Jahresbeitrag CHF 60.–
- Gönnermitglied – Jahresbeitrag CHF 200.– (inkl. Mittagessen an der GV für zwei Personen)

## BESTELLUNG

- |  |                              |
|--|------------------------------|
| <input type="checkbox"/> Bogen mit 12 A-Post Briefmarken                     | Anzahl: <input type="text"/> |
| <input type="checkbox"/> Bogen mit 12 B-Post Briefmarken                     | Anzahl: <input type="text"/> |
| <input type="checkbox"/> Syndrom-Informationsbroschüre                       | Anzahl: <input type="text"/> |
| <input type="checkbox"/> Ratgeber «Gut zu wissen» (CHF 20.00)                | Anzahl: <input type="text"/> |
| <input type="checkbox"/> Taschenschirm/Knirps schwarz oder orange (CHF 30.–) | Anzahl: <input type="text"/> |
| <input type="checkbox"/> _____   | Anzahl: <input type="text"/> |

alle Artikel zuzügl. Porto

Weitere Artikel findest Du in unserem Marktplatz unter:

**[www.angelman.ch/marktplatz](http://www.angelman.ch/marktplatz)**

Name/Vorname: \_\_\_\_\_

Firma: \_\_\_\_\_

Strasse/PLZ/Ort: \_\_\_\_\_

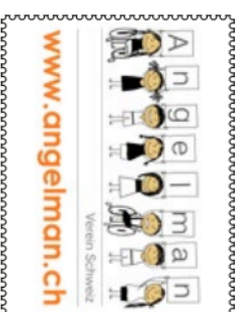
Telefonnummer: \_\_\_\_\_

E-Mail: \_\_\_\_\_

Für Aktivmitglieder

Name des Angels/Geburtsdatum: \_\_\_\_\_

Ort/Datum/Unterschrift: \_\_\_\_\_



GAS / ECR / ICR

Nicht frankieren  
Ne pas affranchir  
Non affrancare

50705222-5  
000001



**DIE POST**

Angelman Verein Schweiz  
Bellevueweg 10 A  
6300 Zug