

Vereniging zonder winstoogmerk (VZW)

De vereniging heeft tot doel de informatie, de medisch en sociale hulpverlening te verstrekken aan personen met hemofilie, de ziekte van von Willebrand of elke andere aangeboren en erfelijke bloedingsziekten. Ze neemt o.m. het initiatief, alleen of in samenwerking, de patiënten in te lichten op de medische en sociale aspecten van hun aandoening; hun belangen te vertegenwoordigen, op te komen voor hun rechten in groepsverband, studiedagen te organiseren en wetenschappelijke, medische en sociale studie met het oog op de vooruitgang van de behandeling aan te moedigen.

AH - VH

VERENIGING VAN
HEMOFILIE- EN VON WILLEBRANDPATIËNTEN



Grisarstraat 38
1070 Brussel

Tel.: 02 346 02 61

info@ahvh.be
www.ahvh.be





VERENIGING VAN HEMOFILIE- EN VON WILLEBRANDPATIËNTEN

AHVH - Grisarstraat 38 - 1070 Brussel

Tel.: 02 346 02 61 - info@ahvh.be -

www.ahvh.be

ACTIVITEITEN

▼ Informatie voor patiënten

Patiënten en familie kunnen steeds contact nemen met de vereniging in verband met informatie omtrent de hemofilie aandoening en administratieve vragen.

▼ Elektronische hemofiliekaart (be-Coag.be)

De be-Coag kaart verzekert de patiënt ervan dat hij bij iedere verplaatsing, zowel in binnenland als buitenland, steeds zijn medisch dossier bij de hand heeft indien nodig.

▼ Jaarlijkse hemofiliedag (april)

Op 17 april wordt er wereldwijd aandacht besteed aan Hemofilie. Ook wij besteden verschillende artikels uit aan de media om hemofilie beter bekend te maken bij de bevolking.

▼ Info-dagen per leeftijdsgroep

Jaarlijks organiseren wij een aantal informatie dagen met betrekking tot medische aspecten die interessant zijn per leeftijdsgroep.

▼ Sportstages voor kinderen en jongeren onder medische begeleiding

Voor de kinderen van 8 tot 14 jaar organiseren we een sportkamp waarbij ze elk hun eigen grenzen leren kennen en hiermee verantwoord omgaan. Voor de oudere jeugd (vanaf 18 jaar) wordt een duikkamp in Cerbere (Frankrijk) georganiseerd.

▼ Publicaties

Boeken, folders of DVD's met informatie over belangrijke onderwerpen voor hemofiliepatiënten zijn beschikbaar en verkrijgbaar op ons secretariaat.

▼ Steun en educatie aan huis

Op aanvraag van uw hematoloog kunnen wij u steunen en opleiden om uzelf of uw kind zichzelf te leren prikken voor de toediening van de stollingsfactoren.

▼ Steunen van onderzoek

Om de 4 jaar reikt het AHVH de prijs Houssiau-Secq uit aan een wetenschappelijk team als herkenning voor hun wetenschappelijk onderzoek.

▼ Tijdschrift: E-FLASH

Met regelmaat versturen wij een mailing naar al onze ingeschreven leden met interessante artikels over actuele onderwerpen zodoende iedereen geïnformeerd te houden.

FOCUS

- Hemofiliepatiënten en hun ouders
- Draagsters van het gen
- Patiënten die lijden aan de ziekte van von Willebrand
- Patiënten met een erfelijke bloedstollingsstoornis

TAALANBOD

Nederlands, Frans, Engels

HOE CONTACT OPNEMEN

Telefonisch of per e-mail.

info@AHVH.be of 02/346.02.61

WANNEER CONTACT OPNEMEN

Alle werkdagen van 9 uur tot 16 uur