Wenn wir lachen sprechen wir alle dieselbe Sprache

Unser Angelman-Kind ist:

Hier bitte Foto(s) (Vor-)Name des Kindes dazuschreiben, ggf. das Alter, die Klasse oder Gruppe, o.ä.

Der **15. Februar** ist **Internationaler Angelman Tag**

An diesem Tag wollen wir auf das
Angelman-Syndrom, einen seltenen
Gendefekt, aufmerksam machen.
Typische Kennzeichen für das
Angelman-Syndrom sind eine deutliche
Entwicklungsverzögerung, Epilepsie,
Koordinationsschwierigkeiten,
Schlafstörungen und vor allem können Angelman-Kinder nicht sprechen! Sie haben aber
trotz dieses Ausbleibens der Sprache viel zu
sagen. Hierzu müssen sie insbesondere im
Bereich unterstützte Kommunikation gefördert
werden. Unsere Kinder lernen langsam, aber
ein Leben lang. Das Auffälligste aber ist:

Angelman-Kinder sind sehr fröhliche Menschen und man kann viel mit ihnen lachen.



Bei seltenen Erkrankungen ist auch Hilfe sehr selten und Informationen müssen weltweit zusammengetragen werden. In Österreich haben sich 2011 zwei Familien zusammengetan und einen Selbsthilfeverein **von Eltern für Eltern** gegründet. Heute sind wir über 35 Familien.

Wer mehr über uns und unsere Arbeit erfahren möchte findet uns hier:



