

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.

INTERNATIONAL ANGELMAN DAY FEB 15



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:

www.angelman.at

 /angelmanverein