

Was ist Arthrogryposis (AMC)?

Arthrogryposis multiplex congenita, oder kurz **AMC**, ist eine angeborene Form der Gelenksteife, bei der zumeist mehrere Gelenke betroffen sind. Sie stellt eine spezifische Form der Körperbehinderung dar. AMC ist nicht heilbar, jedoch auch nicht fortschreitend.

Was ist die IGA?

Die Interessengemeinschaft Arthrogryposis (IGA) ist eine Gemeinschaft, die Hilfe und Unterstützung bei der Beantwortung vieler Fragen zu AMC anbietet.

Durch ein großes Netzwerk an Ansprechpersonen, unseren Kontakt zu Kliniken, Ärzt*innen sowie Therapeut*innen und ganz viel persönlicher Erfahrung.



Interessengemeinschaft
Arthrogryposis e.V.

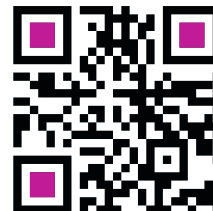
1. Vorsitzende

Eva Malecha-Konietz

Eichendorffstr. 40

47800 Krefeld

info@arthrogryposis.de
www.arthrogryposis.de



Normalität & Lebensfreude.

Bei AMC. Wir sind an Deiner Seite.



Interessengemeinschaft
Arthrogryposis e.V.

Wenn das Leben plötzlich „anders“ beginnt.

Wenn ein Kind mit Arthrogryposis zur Welt kommt, gerät Vieles ins Wanken. Du hast viele Fragen und Ängste, und die Vorstellung eines „normalen“ Lebens scheint in weite Ferne zu rücken. Du suchst nach einem Weg, den Du vielleicht in dieser Situation einfach nicht sehen kannst.

Genau dabei möchten wir Dich und Deine Familie begleiten. Du bist nicht alleine. Wir sind da!

Bei der Interessengemeinschaft Arthrogryposis e.V. findest Du Unterstützung von Familien und Betroffenen, die diesen Weg selbst schon ein Stück gegangen sind. Bei uns profitierst Du von persönlicher Erfahrung, unserem großen Netzwerk und Du erlebst eine Gemeinschaft, die das Leben mit AMC bunter werden lässt.

Ein Leben voller Nähe, Lachen, Entwicklung, Lebensfreude und Freundschaften.



Eine starke Gemeinschaft.

Oft bleibt es Glückssache oder Zufall, ob ein Kind mit AMC frühzeitig in die richtigen Hände kommt. Die Seltenheit der AMC bringt es mit sich, dass betroffene Eltern in näherer Umgebung niemanden mit einer ähnlichen Behinderung kennen. Genau hier hilft Dir die IGA:

- Hilfestellung für Eltern und Betroffene
- Persönlicher Austausch mit anderen Betroffenen
- Vermittlung des aktuellen Wissensstands
- Förderung von Forschung und wissenschaftlichen Untersuchungen
- Zusammenwirken und koordiniertes Vorgehen mit anderen Organisationen im In- und Ausland
- Information der Öffentlichkeit, Behörden, Institutionen, Arzt*innen und Kliniken

Lass Dich von unserer Gemeinschaft begeistern!



Normalität & Lebensfreude.

Wir wollen es Dir so einfach wie möglich machen, mit uns in Kontakt zu treten. Eine E-Mail oder ein Anruf und wir sind persönlich für Dich da!

Dein Weg in die IGA.

Mit unseren regionalen Kontaktstellen stehen Dir für alle Fragen rund um AMC Ansprechpersonen ganz in Deiner Nähe zur Verfügung.

Ansprechpersonen der regionalen Kontaktstellen.



Neben unseren regionalen Kontaktstellen stehen Dir auch die Mitglieder des Vorstands als Ansprechpartner zur Verfügung.

Ansprechpersonen im IGA-Vorstand.



Natürlich kannst Du auch einfach eine E-Mail an uns schreiben: info@arthrogryposis.de

Weitere Informationen zu uns findest Du online unter www.arthrogryposis.de