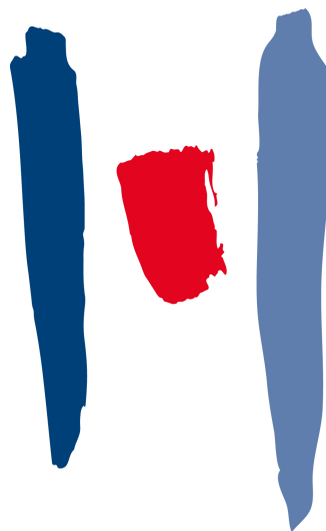


Association sans but lucratif (asbl)

L'association a pour but de fournir de l'information ainsi qu'une assistance aux personnes avec l'hémophilie, la maladie de von Willebrand ou autre maladie du sang congénitale et héréditaire. Elle prend entre autre l'initiative, seule ou en collaboration, d'informer les patients des aspects sociaux et médicaux liés à leur maladie; elle représente également leurs intérêts, défend leurs droits en groupe, organise des journées d'études et scientifiques et fait une étude médicale et sociale en vue d'encourager les progrès des traitements.



AHVH
Association de l'hémophilie,
von Willebrand et autres pathologies
de la coagulation



AHVH

Tél.: 0460 35 23 02

info@ahvh.be
www.ahvh.be





AHVH
Association de l'hémophilie,
von Willebrand et autres pathologies
de la coagulation

AHVH – Bukenstraat 7 - 1910 Buken

Tél.: 0460 35 23 02

info@ahvh.be - www.ahvh.be

ACTIVITES

Information pour les patients

Les patients et leur famille peuvent toujours prendre contact avec l'association pour obtenir plus d'informations concernant leur problème de coagulation ainsi que pour des questions administratives.

Carte électronique (be-Coag.be)

La carte be-Coag assure que le patient ait son dossier médical en cas de besoin lors de chaque déplacement, autant à l'étranger qu'en Belgique.

Journée annuelle de l'hémophilie (avril)

Le 17 avril l'attention est mondialement portée sur l'hémophilie. Nous consacrons également plusieurs articles dans les médias pour faire connaître l'hémophilie au grand public.

Journées d'information par tranche d'âge

Nous organisons annuellement plusieurs journées d'information concernant les aspects médicaux qui sont plus pertinents pour chaque tranche d'âge.

Stages de sport avec supervision médicale

Pour les enfants de 8 à 14 ans nous organisons un camp sportif durant lequel ils apprennent à connaître leurs limites ainsi qu'à les gérer de manière responsable. Pour les plus âgés (à partir de 18 ans) un camp de plongée est organisé (France).

Publications

Des livres, dépliants et vidéos contenant des infos sur les sujets les plus importants pour les patients sont disponibles à notre secrétariat.

Soutien et éducation à domicile

A la demande de votre hématologue, nous pouvons vous soutenir et vous aider, vous ou votre enfant, à l'apprentissage de l'auto-injection des facteurs.

Soutien de la recherche

Tous les 4 ans l'AHVH décerne le prix Houssiau-Secq à une équipe scientifique à titre de reconnaissance pour leur recherche scientifique.

Magazine: E-FLASH

Les membres inscrits reçoivent régulièrement un courriel contenant des articles intéressants afin de rester informés des sujets actuels.

FOCUS

- Les patients hémophiles
- Porteuses du gène
- Patients qui souffrent de la maladie Von Willebrand
- Patients avec des troubles de coagulation sanguine héréditaires

CHOIX DES LANGUES

Français, néerlandais et anglais

COMMENT PRENDRE CONTACT

Par téléphone: 0460 35 23 02

Par e-mail: info@ahvh.be

QUAND PRENDRE CONTACT

Chaque jour ouvrable de 9h à 16h