

Soyez **solidaire** de nos actions et **adhérez** à l'AFH

ADHÉSION ET ABONNEMENT PARTICULIERS – TARIF SPÉCIAL

J'adhère pour la première fois à l'AFH en 2009. Cette adhésion inclut l'abonnement à la revue *Hémophilie et maladie de Willebrand* (quatre numéros par an).
Je verse 20 euros⁽¹⁾.

NB : Une adhésion par famille. Une adhésion par personne occupant des fonctions officielles à l'AFH.

ADHÉSION ET ABONNEMENT PARTICULIERS

J'adhère à l'AFH en 2009. Cette adhésion inclut l'abonnement à la revue *Hémophilie et maladie de Willebrand* (quatre numéros par an).
Je verse 50 euros⁽¹⁾.

NB : Une adhésion par famille. Une adhésion par personne occupant des fonctions officielles à l'AFH.

ABONNEMENT POUR LES INSTITUTIONS

Je m'abonne à la revue *Hémophilie et maladie de Willebrand* pour l'année 2009 (quatre numéros par an).
Je verse 80 euros.

DON

Je soutiens l'AFH et je fais un don.
Je verse euros⁽¹⁾.

Ci-joint un chèque global de : euros.

(1) Si vous êtes imposable sur le revenu, vous avez droit à une réduction d'impôt de 66 % sur le montant que vous versez. L'AFH vous adressera, au début de l'année prochaine, un reçu fiscal pour que vous puissiez bénéficier de cette réduction.

- L'adhésion est valable du 1^{er} janvier au 31 décembre de l'année en cours.

- Prière de libeller votre chèque à l'ordre du comité régional dont vous dépendez.

- Envoyez votre chèque de préférence au trésorier du comité régional dont vous dépendez, sinon envoyez-le à l'adresse de votre comité indiquée sur la dernière page de la revue.

- En cas de changement d'adresse, informez l'AFH dès que possible.

J'autorise l'AFH à faire figurer mon nom et mon adresse dans son fichier pour le seul envoi des courriers, revues et documents de l'association.

Fait à :

le :

Signature :



Soyez **solidaire** de nos actions et **adhérez** à l'AFH (voir 2^e partie du volet)

A I D E R

Aide

L'AFH propose un accueil et une écoute de toutes les personnes hémophiles et Willebrand et de leur entourage. Un traitement personnalisé des difficultés individuelles et familiales est effectué au siège national et les comités régionaux présents dans toute la France sont à votre disposition.

Information

Affiliée à la Fédération mondiale de l'hémophilie, l'AFH recueille et diffuse les informations concernant l'évolution de la recherche, la prise en charge médicale et l'insertion sociale. Différentes brochures et la revue *Hémophilie et maladie de Willebrand* sont éditées par l'AFH.

Défense

L'AFH intervient auprès des pouvoirs publics pour améliorer la prise en charge thérapeutique des personnes hémophiles et Willebrand et favoriser un traitement dans les meilleures conditions.

Education

L'AFH travaille à une meilleure connaissance de l'hémophilie et de la maladie de Willebrand. Elle organise des stages de formation au traitement à domicile, des séjours sanitaires de rééducation et d'entretien physique.

Recherche

En coopération avec le corps médical, l'AFH apporte son aide à la recherche en attribuant des bourses et en décernant un prix international. Elle est assistée d'un conseil scientifique pluridisciplinaire composé de spécialistes.



**Association française
des hémophiles**

Reconnue d'utilité publique par décret
du 15 mai 1968

6, rue Alexandre Cabanel – 75739 Paris Cedex 15
Tél. : 01 45 67 77 67 – Fax : 01 45 67 85 44
E-mail : info@afh.asso.fr – Site Internet : www.afh.asso.fr

Les Publications de l'AFH

L'AFH met gratuitement à la disposition de ses adhérents et des enseignants une série de brochures destinées à les informer et les soutenir dans leur gestion au quotidien de l'hémophilie et de la maladie de Willebrand.

► L'élève hémophile à l'école maternelle et élémentaire

Cette petite brochure s'adresse au personnel enseignant et administratif, renseigne sur la pathologie et sur les éventuelles modalités d'accueil des enfants hémophiles à l'école.

► L'élève hémophile au collège et au lycée

Ce livret donne les informations nécessaires concernant la pathologie et les décrets ministériels concernant la pratique du sport, le

projet d'accueil individualisé, l'assistance pédagogique à domicile, etc., afin de favoriser les échanges entre l'adolescent hémophile et son milieu scolaire.

► Nicolas est hémophile

Écrit dans un langage très simple, cet album pour les tout-petits raconte la vie d'une famille dont l'un des trois enfants est hémophile.

► Le lexique de l'hémophilie et des pathologies associées

Une explication claire des termes médicaux relatifs à la maladie, tous ces mots que l'on entend en consultation sans en avoir toujours une définition très claire.

► Sport et hémophilie

L'évaluation des bénéfices (sanitaire, psychologique, social) et des limites de la pratique du sport chez l'enfant et l'adulte hémophile.

► Le guide de la famille* qui regroupe 6 brochures :

1- *Votre enfant est hémophile*, les réponses aux questions des jeunes parents.

2- *Nourson est hémophile*, l'histoire d'un petit enfant qui saigne plus facilement que ses copains.

3- *Mon frère est hémophile*, ou l'histoire de la petite Emma et de son petit frère hémophile, Thomas.

4- *Le carnet de liaison avec le médecin traitant* à destination du pédiatre ou du médecin généraliste qui suit l'enfant hémophile.

5- *Le guide pratique du traitement à domicile*, toutes les étapes de l'injection en fonction des règles indispensables d'asepsie.

6- *L'enfant hémophile*, l'essentiel des informations nécessaires à l'intention du personnel enseignant.

* Avec le soutien du LFB.



Adhésion et don 2009

Nom : Prénom :

Nom, prénom et date de naissance du ou des enfant(s) :

N° : Rue :

Ville : Code postal :

Tél. : E-mail :



Voir les différentes possibilités au dos de ce bulletin