

PATIËNTENVERENIGING



AANGEBOREN HARTAFWIJKINGEN

Patiëntenvereniging Aangeboren Hartafwijkingen

Just Deinum

info@angeborenhartafwijking.nl

Voor wie zijn we er?

De Patiëntenvereniging Aangeboren Hartafwijkingen (PAH) is ván en vóór kinderen, jongeren en volwassenen met een aangeboren hartafwijking én voor hun ouders, partners en familieleden.



Lotgenotencontact

□ Contactdagen oa voor

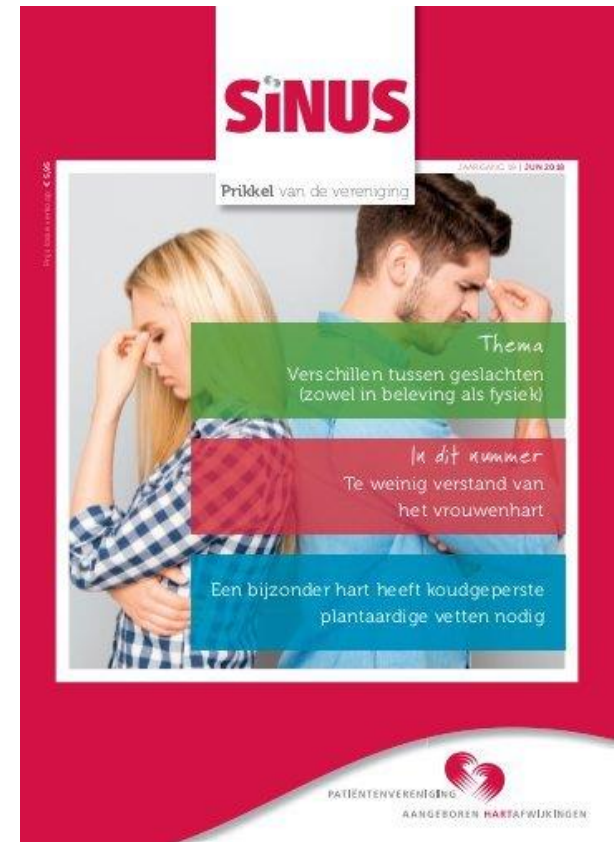
- Kinderen en hun gezin
- Vaders met hun hartekind
- Opa's en oma's met hun hartekleinkind
- Volwassenen met een AHA
- 50+ ers met een AHA

□ Workshops

- Div thema's zoals Hartenselfie, Ringtoon van jouw hart, Kort lontje, Hartenpower
 - Voor div doelgroepen zoals kinderen 4-7 jaar, 7-14 jaar, gezinnen, brusjes, met vriendje/vriendinnetjes, volwassenen
-

Voorlichting

- Bijeenkomsten zoals deze
- Materialen zoals
 - Huisartsenbrochure
 - Spreekbeurtpakket
 - Hartpaspoort
 - Hartenblok
- Sinus - ledenmagazine



Belangenbehartiging

- Oa hulp bij
 - Aanvraag elektrische fiets
 - Voorbeeldbrieven werkgever
 - Aanvraag levensverzekering/hypotheek/overlijdensrisicoverzekering
 - Wajong/WIA
 - Overleg met de (kinder)hartcentra over de zorg
 - Deelname cliëntenraden ziekenhuizen
 - Deelname consortiums over onderzoek en zorg
-

Wat kun jij voor ons doen?

- Vertel ons waarmee we je kunnen helpen en waarin we je kunnen ondersteunen
- Welke informatie heb je behoefte aan

Wat kun jij doen als als vrijwilliger?

- Help ons met de organisatie van een activiteit
 - We zoeken bestuursleden
 - En mensen die hun verhaal willen delen in de Sinus
 - Web redactie of social media redactie
-

WORD LID € 25 per jaar

Dank jullie wel!
