

# DIAGNOSTIC DU RISQUE HÉMORRAGIQUE CHEZ L'ENFANT

Un "e-mail vert", disponible pour toutes les familles ayant appris le diagnostic récemment et souhaitant être accompagnées et échanger avec un membre de la commission.

La commission vous assure une réponse des plus rapides vous permettant de discuter avec un parent d'enfant concerné par une maladie hémorragique rare.



## CONTACTS

Association française des hémophiles  
6, rue Alexandre Cabanel  
75739 Paris Cedex 15

☎ 01 45 67 77 67  
✉ [info@afh.asso.fr](mailto:info@afh.asso.fr)  
🌐 [www.afh.asso.fr](http://www.afh.asso.fr)  
→ commission Parents de Jeunes Enfants

### Commission Parents de Jeunes Enfants

✉ [info-diagnostic@afh.asso.fr](mailto:info-diagnostic@afh.asso.fr)  
f page de l'AFH  
📱 Émilie Cotta

### Membres de la commission

Muriel Le Bian (responsable) : [muriel.lebian@afh.asso.fr](mailto:muriel.lebian@afh.asso.fr)  
Maïka Lebouc : [leboucmaika@gmail.com](mailto:leboucmaika@gmail.com)  
Mélissa Cordier : [melissacordier79@gmail.com](mailto:melissacordier79@gmail.com)  
Aurélié Vaesken : [aurelievaesken@orange.fr](mailto:aurelievaesken@orange.fr)



Association française  
des hémophiles

Commission Parents  
de Jeunes Enfants



## POUR QUI ?

Les parents de jeunes enfants et d'enfants récemment diagnostiqués, et leurs proches.

## POUR QUOI ?

Pour soutenir les familles, en particulier au moment de l'annonce du diagnostic d'une maladie hémorragique rare, un moment difficile pour les parents.

## NOS OBJECTIFS

Soutenir et accompagner les familles dès l'annonce du diagnostic de leur/s enfant/s

Accompagner les familles au sens large vers l'autonomie et l'acceptation de la maladie de leur/s enfant/s

# DE L'ANNONCE DU DIAGNOSTIC À L'AUTONOMIE, LA COMMISSION PARENTS DE JEUNES ENFANTS EST LÀ POUR VOUS ACCOMPAGNER

## NOS ACTIONS

Répondre et accompagner pour toutes les interrogations "non médicales" du quotidien : administratif, PAI (projet d'accueil individualisé), voyage, etc.

Participer aux événements organisés par les comités régionaux lors de leur assemblée générale ou leurs animations annuelles

Représenter la commission et être attentif aux notions de fratrie, de famille, de diagnostic,... lors des événements nationaux de l'AFH : colonies, congrès, journées thématiques...

Proposer tous les ans un week-end aux parents d'enfants récemment diagnostiqués.

