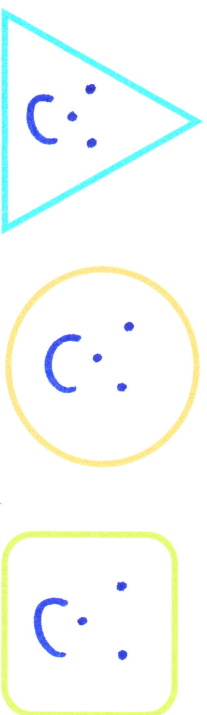


Association mille et une têtes



craniosténoses et craniofaciosténoses

Nous avons créé cette association pour apporter aux familles qui ont des enfants atteints de ces pathologies, soutien, information et aide.

Notre fille a 13 ans aujourd'hui et nous aimerions partager ce que nous n'avons pas trouvé à l'annonce de sa maladie, c'est-à-dire des échanges avec d'autres familles.

L'association a pour but principal de favoriser et faciliter :

- l'information des parents et entourage, les échanges et les partages d'expériences (soins, hospitalisations, soins para-médicaux...)
- l'insertion et l'intégration scolaire, sociale des personnes atteintes par ces maladies, leur évolution
- les échanges de toutes natures avec le corps médical, les médias, les associations et toute autre structure

N'hésitez pas à nous contacter !

Votre présence ne pourra qu'enrichir les échanges et les expériences de chacun et améliorer la prise en charge et le bien-être de nos enfants.

Mail : 1001tetes@laposte.net

Site internet : milleetunetetes.wordpress.com



Association 1001têtes