

GalID



Galaktosämie Initiative Deutschland e. V.



**Sie sind nicht allein: Gemeinsam
kommen wir weiter!**

www.galid.de

Gal ID - Galaktosämie gemeinsam bewältigen

Ganz allein mit der Diagnose Galaktosämie? Um das zu ändern, schlossen sich 1988 Eltern erkrankter Kinder zu der gemeinnützigen "Elterninitiative Galaktosämie e.V." zusammen. Bei uns finden Kinder und Eltern in jeder Lebensphase Unterstützung und Austausch.

- Als **Ansprechpartner** stehen wir für die Fragen Angehöriger und Betroffener in jedem Lebensalter zur Verfügung.
- Wir bieten ein **Forum** für Austausch und Aktivitäten.
- Unseren Mitgliedern stellen wir wichtige Informationen über galaktosefreie **Ernährung** zur Verfügung.
- Durch **Öffentlichkeitsarbeit** und Interessensvertretung lenken wir den Blick auf die Seltene Erkrankung Galaktosämie.
- Das **Gal ID-Kompetenzzentrum** aus Wissenschaftlern, Therapeuten und Medizinerinnen garantiert Zugang zu den neusten nationalen und internationalen Studien und Forschungsergebnissen.

Galaktosämie - Die Diagnose und was nun?

„Ihr Kind hat Galaktosämie.“ Und schon ist nichts mehr, wie es war.

Die genetische Stoffwechselstörung ist weit mehr als eine Nahrungsmittelunverträglichkeit: Galaktose wird nicht verarbeitet, sie staut sich und schädigt den Körper stark. Eine konsequente Diät ist lebenswichtig!

Zudem können manche erkrankten Kinder Entwicklungsverzögerungen oder auch Lernschwierigkeiten entwickeln. Individuelle Unterstützung und Forschungsergebnisse geben Perspektiven.

Bei manchen Mädchen und Frauen ist der Hormonhaushalt gestört. Das könnte zu verspäteter Pubertät, dem Gefühl, einen unweiblichen Körper zu haben, und Problemen bei der Familienplanung führen: Eine gynäkologische und hormonelle Behandlung kann ihnen helfen.

Galaktosämie gilt als Seltene Erkrankung und ist deshalb in Kliniken, Arztpraxen oder therapeutischen Einrichtungen viel zu oft unbekannt.

Gal ID kann das ändern!

Werden Sie jetzt Mitglied in der Galaktosämie Initiative Deutschland!

Ihre Solidarität und ihre Mitgliedschaft unterstützen die **Gal ID** intern und in der Öffentlichkeit. Ein starker bundesweiter Verein erreicht mehr für unsere Kinder. Werden Sie noch heute Mitglied, denn: Gemeinsam kommen wir weiter!

Foto: ©Master@fotolia.de

Galaktosämie Initiative Deutschland e.V.

Orchideenstraße 9
24811 Owschlag
Telefon: 0172 9251471
E-Mail: galakto1@galid.de
www.galid.de
Wir sind auf Facebook 