



ASSOCIATION DES MALADIES DE
L'EMPREINTE DU CHROMOSOME 20

Les IPPSDs, des maladies rares qui gagnent à être connues !

L'association K20, Maladies de l'empreinte du chromosome 20, s'engage pour les IPPSD, Pseudohypoparathyroïdies, des Maladies très rares qui touchent 1 personne sur 100 000 naissances.



Notre défi

Répondre aux premières questions des patients, les soutenir

Faire connaître les PHPs/IPPDs, maladies rares parmi les rares

Contribuer au développement de la recherche médicale

Nos moyens

Publier des informations validées sur le site internet de l'association

Offrir aux malades et leur famille la possibilité de partager, d'échanger

Communiquer pour mieux se faire connaître

Organiser des événements

Collecter des fonds

Notre ADN associatif

Une association accessible, qui se fait l'écho des personnes qui la constituent, toutes les initiatives sont bienvenues !

Une association de personnes qui fonctionne grâce à :

Des malades ou leurs proches qui nous font confiance en adhérant.

Des bienfaiteurs qui font des dons.

Des bénévoles qui donnent de leur temps, leurs idées, leur énergie.

Un partage entre les familles sur nos maladies, une écoute et une entraide.

L'ambition de l'Association

Faire grandir le réseau d'adhérents et de bénévoles

Faire connaître davantage les maladies de l'empreinte du chromosome 20

Trouver un traitement pour les IPPDs/
Pseudohypoparathyroïdies.

Rejoignez-nous,

Nous avons besoin de vous !

Rejoignez-nous,

Soyons nombreux

pour une maladie rare !