

Vous êtes invité à rencontrer des autres familles concernées par MLD, des chercheurs et des experts pour un week-end de l'interaction et éducation à la première conférence de MLD famille internationale du monde

MLD Family Conference™

APRÈS 12 FÉVRIER
ADMINISTRATION ESPACE
NE PEUVENT PAS ÊTRE
GARANTIES ET SERONT
DISPONIBLES SUR UN
ESPACE DE BASE

QUOI: Apprend et dialogue avec les premiers MLD chercheurs du monde; rencontre, interagit et partage avec les autres familles concernées par MLD.

OÙ: Munich, Allemagne

QUAND: Vendredi 13 Mars après-midi à Samedi 14 Mars 2009 au soir

AGENDA & INSCRIPTION: On trouve les détails de la conférence, l'agenda complet et l'information d'inscription sur le site suivant:
<http://MLDfoundation.eu/munich> (Anglais) ou
<http://MLDfoundation.de/munich-fr> (Français) ou si vous n'avez pas l'accès à l'Internet, téléphonez +1 503-656-4808

La MLD fondation célèbre le début de sa dixième année et prend soin des familles avec sa première **MLD Family Conference** internationale. Les chercheurs principaux de remplacement d'enzyme et de thérapie génique tiendront de conférences autant que les experts soignants pour ceux qui sont concernés par MLD. Les familles concernées par la MLD auront beaucoup de temps pour converser et parler aux docteurs.

Inscrivez à temps – le nombre de participants est limité. L'inscription inclus les repas et deux nuits à l'hôtel. Vous êtes encouragé à amener votre membre de la famille concerné par MLD. Il y aura une chambre de repos avec des aides-soignants pour votre enfant concerné par MLD et les autres enfants. Nous essayons de nous conformer à vos exigences de traduction.

La MLD Fondation a été fondée en mai 2001 pour prendre soin des familles concernées par métachromatique leucodystrophie (MLD), une maladie neuro-métabolique génétique mortelle qui concerne des personnes dans le monde entier. Notre slogan We C.A.R.E.™ réfléchit notre culture de compassion, conscience, recherche et éducation. Pour plus d'information sur la MLD Fondation et sur la métachromatique leucodystrophie vous êtes prié de visiter notre site: www.MLDfoundation.eu

La MLD Fondation a son siège à West Linn, Oregon, USA et est une organisation enregistrée à but non lucratif. MLD Family Conference et We C.A.R.E. sont des marques de la MLD Fondation.

MLD
foundation
WE C.A.R.E.