

Fragen Sie uns!

Turner-Syndrom-Vereinigung

Deutschland e. V.

Geschäftsstelle

Wolfgang Schmidt

Am Bornstück 1

65599 Dornburg



turner-syndrom-
vereinigung
deutschland e. v.

www.turner-syndrom.de
Wir bieten Hilfe und
Informationen zum
Ullrich-Turner-Syndrom.

Schirmherrin
Dr. med. Astrid Bühren

Vorstand
Jana Wehrstedt
Katharina Kunzler
Maud Schulz
vorstand@turner-syndrom.de

Geschäftsstelle
Wolfgang Schmidt
Am Bornstück 1
65599 Dornburg
geschaeftsstelle@
turner-syndrom.de

Öffentlichkeitsarbeit
Kerstin Subtil
Fon 0176. 43 43 55 43
Öffentlichkeitsarbeit@
turner-syndrom.de

Wir finanzieren uns
ausschließlich über Spenden
und Mitgliedsbeiträge.
Deswegen freuen wir uns,
wenn Sie unsere Arbeit durch
Spenden und Mitgliedschaften
unterstützen.

Adressen der regionalen
Selbsthilfegruppen erhalten
Sie über die Geschäftsstelle.

Informations- und Beratungstelefon
Anne-Christin Ermisch für Eltern
Fon 030. 98 60 89 04 (AB)
Sprechzeiten:
mittwochs von 13 bis 15 Uhr
E-Mail: beratung@turner-syndrom.de

Antje Angermüller
für betroffene Mädchen und Frauen
Fon 030. 2015 17 16
Sprechzeiten:
donnerstags von 18 bis 20 Uhr
E-Mail: Beratung@turner-syndrom.de

Mitgliedschaften:
ACHSE e. V., Kindernetzwerk e. V.,
Netzwerk gegen Selektion
durch Pränataldiagnostik,
Paritätischer Wohlfahrtsverband,
Deutsche Gesellschaft für Kinderen-
dokrino-logie und Diabetologie e. V.
DGKED

Registergericht
Amtsgericht Frankfurt
Registernummer VR 15872

Freistellungsbescheid
Finanzamt Frankfurt am Main IV
Steuernummer 047 250 62495

Spendenkonto Sparkasse Wiehl
Bankleitzahl 384 524 90
Kontonummer 359 893
IBAN DE74 3845 2490 0000 3598 93
BIC: WELADED1WIE

Vereinskonto Postbank Köln
Bankleitzahl 370 100 50
Kontonummer 526 848 504
IBAN DE45 3701 0050 0526 8485 04
BIC: PBNKDEFF

Stand: Januar 2019

Turner-Syndrom-Vereinigung Deutschland e. V. Wer wir sind. Was wir tun.



turner-syndrom-
vereinigung
deutschland e. v.



turner-syndrom-
vereinigung
deutschland e. v.

Das Ullrich-Turner-Syndrom

Durch Erfahrungsaustausch und Aufklärung helfen wir

soll nicht länger ein Grund zur

betroffenen Mädchen und Frauen bei der Verarbeitung der

Abtreibung oder für sozialen

Diagnose und der Bewältigung von auftretenden Problemen.

Ausschluss sein. Wir wollen

Wir möchten Betroffenen das Gefühl geben,

Informationslücken schließen.

nicht alleine mit ihren Problemen fertig werden zu müssen.

Das Ullrich-Turner-Syndrom ist benannt nach dem amerikanischen Arzt Henry Turner und dem deutschen Kinderarzt Otto Ullrich. Es ist eine Chromosomenveränderung, die nur Mädchen und Frauen betrifft. Mit einer Häufigkeit von etwa 1:2500 Mädchengeburten tritt es auf.

Das Ullrich-Turner-Syndrom ist eine Fehlverteilung oder strukturelle Veränderung der Geschlechtschromosomen (Karyotyp 45, X0). Eines der beiden Geschlechtschromosomen fehlt entweder durchgehend oder nur in einem Teil aller Körperzellen, oder aber das zweite X-Chromosom ist strukturell verändert. Das Ullrich-Turner-Syndrom kann nicht vererbt werden. Die verursachenden Faktoren sind noch unbekannt.

Ein Symptom ist der Kleinwuchs mit einer Erwachsenengröße von durchschnittlich 1,46 Meter. Zur Steigerung des Wachstums können unter kontrollierten Bedingungen gentechnologisch hergestellte Wachstumshormone eingesetzt werden. Infolge einer Unterentwicklung der Eierstöcke bleibt meistens die Pubertätsentwicklung aus. Mädchen und Frauen mit Ullrich-Turner-Syndrom wirken deswegen oft jünger als sie sind.

Bis auf seltene Ausnahmen sind alle Frauen mit Ullrich-Turner-Syndrom unfruchtbar. Die Entwicklung zur Frau wird durch die Gabe weiblicher Hormone erreicht. Mädchen und Frauen mit Ullrich-Turner-Syndrom sind normal intelligent.

Wir informieren Sie gerne über unsere Erfahrungen mit den therapeutischen Möglichkeiten und Notwendigkeiten. Der Bundesvorstand organisiert informative Jahrestreffen für alle Interessierte. Die Mädchen nennen ihr Treffen „Weibertreffen“. Auch in den Ortsgruppen findet regelmäßig ein Erfahrungsaustausch statt. Bei den Treffen werden Freundschaften geschlossen. Der Vorstand, die Regionalleiter und Regionalleiterinnen sind auf Kongressen und Selbsthilfetagen mit einem Informationsstand vertreten, um in der Öffentlichkeit auf die Turner-Syndrom-Vereinigung Deutschland e. V. aufmerksam zu machen. Wir heißen Sie als neues Mitglied willkommen. Weitere Informationen finden Sie unter www.turner-syndrom.de

Name, Vorname

Bitte entsprechend ankreuzen

Bitte schicken sie mir

- aktuelles Informationsmaterial (5 Euro in Briefmarken liegen bei)
 - Adressen von Ansprechpartnern in meiner Nähe
 - Informationen und Termine zu Vorträgen und Workshops
 - Die aktuelle Ausgabe der ullrich-turner-syndrom-nachrichten (3 Euro in Briefmarken liegen bei).
 - ein Formular für eine Einzugsermächtigung für den Mitgliedsbeitrag
 - Ich möchte Mitglied werden ... Ich möchte ehrenamtlich mithelfen
 - Ich spende ... Euro ... per Verrechnungsscheck ... per Überweisung auf Ihr Spendenkonto
 - Ich unterstütze das Mädchentreffen mit einer Patenschaft in Höhe von ... Euro jährlich
- Datum, Unterschrift