



6144 Clark Center Avenue Sarasota, FL 34238

Ph: 941-927-4963 Fax: 941-927-4467

www.iwmf.com

Email: office@iwmf.com

Lieber Freund,

Die Internationale WaldenströmsMakroglobulinämie-Stiftung (IWMF) ist eine von Patienten gegründete und ehrenamtlich geführte Non-Profit-Organisation, deren Vision es ist, allen WaldenströmsMakroglobulinämie Betroffenen zu unterstützen und gleichzeitig die Suche nach einem Heilmittel voranzutreiben. Es ist die einzige Organisation, die ausschließlich Patienten mit WM und ihren Betreuern gewidmet ist.

Das IWMF wurde 1998 gegründet und hat sich von einer Handvoll Patienten auf mehr als 10.500 Mitglieder weltweit ausgedehnt, mit Unterstützungsgruppen und angegliederten Organisationen auf fast jedem Kontinent. Wir haben fast \$ 14 Millionen in die Forschung investiert; Wir haben Programme der Regierung und des National Cancer Institute angeregt und wir haben das Bewusstsein für diese seltene Krankheit drastisch erhöht.

Die in unserem Info Pak enthaltenen Informationen sollen Ihnen ein besseres WM Verständnis vermitteln, einschließlich seiner Symptome, Behandlungsmöglichkeiten und Nebenwirkungen. Außerdem erhalten Sie Informationen darüber, wie Sie auf unser Netzwerk von Support-Services zugreifen können. Alle Informationen im Info Pak - inklusive Broschüren, Factsheets, ausgewählten IWMF Torch Artikeln und Videos über WM - finden Sie auf unserer Webseite www.iwmf.com. Wenn Sie Schwierigkeiten haben, auf den Inhalt zuzugreifen, rufen Sie bitte das IWMF-Büro unter der Nummer 941-927-4963 an oder senden Sie eine E-Mail an office@iwmf.com.

Die IWMF-Webseite enthält eine Fülle von Informationen über die Krankheit und die Unterstützung, die wir anbieten, einschließlich herunter ladbarer Publikationen, ein Netzwerk von Selbsthilfegruppen und Hoffnungsgeschichten von anderen, die denselben Weg zurücklegen. Videos von Präsentationen unserer jährlichen IWMF-Bildungsforen in den USA und die alle zwei Jahre stattfindenden Internationalen Doktor-Patienten-Foren finden Sie im Multimedia-Bereich der Webseite. Unser vierteljährlich erscheinendes Magazin, die IWMF Torch, bietet Nachrichten und Reportagen, die für WM-Patienten und ihre Betreuer von Interesse sind. Unsere E-Mail-Nachrichten (e-News) halten Sie auf dem Laufenden über WM und IWMF. Zusätzlich verbinden Sie unser Online-Forum, IWMF Connect und die Online-Foren unserer Affiliates mit IWMF-Mitgliedern auf der ganzen Welt, die ihre Erfahrungen verstehen und teilen. Unsere Telefon- / E-Mail-Supportlinie, Lifeline, ermöglicht Ihnen die direkte Verbindung mit anderen WM-Patienten und Pflegepersonal, die bereit sind, ihre Erfahrungen zu bestimmten WM-Themen zu teilen. Wenn Sie eine medizinische Beratung für Ihre Krankheit benötigen, haben wir ein Ärzteverzeichnis von weltweiten Experten in WM.

Sobald Sie die Ressourcen in diesem Info-Pak überprüft und unsere Webseite angesehen haben, empfehlen wir Ihnen, den nächsten Schritt auf Ihrer Reise mit WM zu machen und dem IWMF beizutreten. Während die Mitgliedschaft kostenlos ist, sollten Sie auch eine aktive Teilnahme in Betracht ziehen. Das IWMF erhält keine staatliche Unterstützung und fast alle unsere Mittel kommen von Einzelpersonen wie Ihnen. Ihre Spende wird sicherstellen, dass wir weiterhin jeden mit WM unterstützen und auch die dringend benötigte Forschung finanzieren, um eine Heilung für unsere Krankheit zu finden. Als US 501 (c) (3) Organisation sind Spenden in den USA steuerlich absetzbar.

Wir danken Ihnen für Ihr Interesse und Ihre Unterstützung und wünschen Ihnen ein langes und glückliches Leben. Denken Sie daran, mit der IWMF sind Sie nie allein. Wir sind immer da, um Ihnen mit Bildung, Unterstützung und Forschung für eine Heilung beizustehen.

Mit freundlichen Grüßen

Carl Harrington

President, IWMF