

Perchè questo libretto?



L'associazione **AISIA** offre informazione e supporto alle persone e alle famiglie interessate a:

- **Sindrome da Insensibilità agli Androgeni (AIS)**, sia nella forma completa (cAIS), sia nella forma parziale (pAIS);
- **Condizioni simili** quali: Disgenesia gonadica completa (Sindrome di Swyer), Disgenesia gonadica mista o parziale, Ipoplasia delle cellule di Leydig, Deficit di 17 beta-idrossisteroido-deidrogenasi, Deficit di 5 alfa-reduttasi, Mutazioni del gene SF1, forme di ambiguità dei genitali.

Con questo libretto in inglese, francese, tedesco e spagnolo ci rivolgiamo agli stranieri che vivono in Italia per invitarli a mettersi in contatto con noi.



VIVERE CON CONDIZIONI AIS O SIMILI

La verità, la consulenza, un sostegno reciproco e un appropriato supporto medico sono fondamentali per convivere con successo con l'AIS e condizioni simili. Molti hanno detto che per loro l'incontro con gli altri è stata la terapia più utile.

I trattamenti medici variano per condizioni diverse, ma un consiglio è valido per tutti: quello di ascoltare il parere di altri che hanno vissuto esperienze simili.

Non abbiate mai paura di fare domande.

LIVING WITH AIS OR SIMILAR CONDITIONS

Truth, counselling, peer support and appropriate medical support are vital to living successfully with AIS and similar conditions. Many have said meeting others is the single most useful therapeutic measure.

Medical issues vary for different conditions, but we always recommend seeking opinions from others who have been through similar experiences. Never be afraid to ask questions.

Cos'è l'AIS?

L'AIS, Sindrome da Insensibilità agli Androgeni provoca una variazione nello sviluppo dell'apparato genitale durante la vita fetale causato dalla completa o parziale insensibilità agli androgeni (ormoni "maschili").

La bambina che nascerà sarà in buone condizioni di salute, ma non avrà né ute-
ro né ovaie, mentre avrà gonadi di tipo maschile e un corredo cromosomico 46 XY.

L'**AIS**, nota in Italia anche come "Sindrome di Morris" si manifesta in due forme:

- il CAIS, la forma più frequente, in cui l'insensibilità agli androgeni è completa. Questa forma è in genere ereditaria;
- il PAIS, forma più rara, in cui si ha una insensibilità parziale. Generalmente il PAIS non è ereditario.

CAIS

Una bambina con CAIS ha i genitali esterni femminili e, crescendo, il suo corpo si sviluppa in modo femminile.

PAIS

Nel caso del PAIS i genitali esterni possono essere non perfettamente definiti in senso maschile o femminile. La scelta di educare il neonato come maschio o come femmina, va fatta caso per caso.

Obiettivi di AISIA

1. Fornire supporto alle persone interessate dall'AIS (Androgen Insensitivity Syndrome), nota in Italia anche come "Sindrome da Insensibilità agli androgeni" o "Sindrome di Morris"; garantire il rispetto delle persone e tutelarne l'immagine e l'inserimento nella società.
2. Favorire l'incontro e l'aiuto reciproco sia per le donne interessate, sia per i loro familiari.
3. Aumentare le informazioni disponibili sull'AIS e contribuire alla loro diffusione.
4. Incoraggiare i medici, i genitori, la società ad una maggiore apertura verso i problemi legati ai disordini nella differenziazione sessuale.
5. Migliorare l'informazione e il trattamento medico e chirurgico.
6. Sostenere un approccio globale ai problemi da parte del personale sanitario.
7. Stabilire e mantenere contatti con altre associazioni che si occupano dell'AIS in Italia e all'estero.
8. Collaborare con Associazioni che, in Italia o all'estero, hanno fra gli obiettivi il supporto alle persone con disordini nella differenziazione sessuale (DSD) e alle loro famiglie.



What is AIS?

AIS (Androgen Insensitivity Syndrome) provokes a variation in the genital apparatus in the fetal stage of development caused by complete or partial insensitivity to androgens ("male" hormones).

The girl will be born healthy, but will not have ovaries or a uterus, and will have XY chromosomes and "masculine" gonads.

AIS, known in Italy also as "Morris's Syndrome", manifests in two forms:

- CAIS, the more frequent form, in which the insensitivity to androgens is complete. This form can be hereditary.
- PAIS, the less frequent form, in which there is a partial insensitivity. PAIS is not usually hereditary.

CAIS

A girl with CAIS has female external genitals, and her body will develop in a feminine manner as she grows.

PAIS

In the case of PAIS the external genitals can be less defined in a masculine or feminine sense. The decision to raise the infant as a boy or a girl must be made on an individual level.

CONSEQUENCES OF AIS

A woman affected by AIS does not have a uterus or ovaries, and the vaginal canal can be short.

Often during childhood a inguinal hernia appears, which leads to the discovery of CAIS.

If this does not occur, CAIS can be discovered when at puberty menstruation fails to appear.

The gonads, albeit "masculine", produce female hormones and at puberty the body will develop in a feminine manner.

If the gonads are surgically removed, Hormone Therapy Replacement is necessary. The best age in which to eventually remove the gonads is still under discussion by specialists.



SEXUALITY

AIS is often indicated as a form of Intersexuality. This definition is acceptable if this simply means that the body of a person with AIS doesn't contain exclusively male or female characteristics (material?).

The gender identity and the sexual orientation of people with CAIS, is clearly female, as is their physical appearance.

The occurrence of gender identity issues or homosexuality is similar to that found in the general population.

AIS does not prevent a person from having a satisfying sex life.

WHAT TO DO

AIS is one of the numerous Disorders of Sex Differentiation, many of which present similar characteristics. The first thing to do is to get a precise diagnosis. Only then can one evaluate the best treatment option. In order to obtain a precise diagnosis you must go to a specialized medical center that has the necessary tools and experience. There are specialized centers in Italy and abroad. We also advise that you talk to other people in your situation. Support groups offer useful information and advise for both patients and families. The group can also provide precious psychological support in that they allows one to meet others with whom exchange information, experience and talk about your feelings and issues.

WHAT NOT TO DO

AIS without a doubt poses a delicate issue, but it can be dealt with and accepted calmly. There is no need to be anxious or distressed, keep it a secret or be ashamed. Don't make hasty decisions, especially in regards to surgical interventions. It is a good idea to get more than one opinion, make sure you are dealing with competent doctors, talk to people in the support group, and remember that in a few years medical knowledge will be even better. For instance, up until recently, surgical intervention was used to lengthen the vaginal canal, while we now know this surgical operation is not necessary.

AISIA's goals

1. Provide support for people affected by AIS (Androgen Insensitivity Syndrome), also known in Italy by the Italian names "Sindrome da Insensibilità agli androgeni" o "Sindrome di Morris"; guarantee respect for people affected by AIS, safeguard the image and the integration in society.
2. Help people affected by AIS, and their families, meet and exchange information.
3. Increase the amount of information available about AIS and contribute to its distribution.
4. Encourage an open discussion about the problems related to Disorders of Sex Differentiation (DSD) between medical practitioners, parents and the society at-large.
5. Improve information, communication and treatment regarding medical and surgical care.
6. Support a global approach to DSD issues in the public health system.
7. Create a network of contacts between AIS groups in Italy and internationally.
8. Collaborate with associations that support people and families affected by DSD, in Italy and abroad.

Adresse AISIA c.p. number 5
00187 Rome VR

Telephone +39 334 2178009

Email info@sindromedimorris.org
genitori@sindromedimorris.org

Web site www.aisia.org

5% You can designate 5x1000 of your Italian taxes by indicating AISIA's fiscal code on your tax return **97434230583**

Donate Postal bank account **78299500**



Associazione Italiana
Sindrome Insensibilità
Androgeni
non-profit Association

Qu'est-ce que l'AIS?

L'**AIS**, Syndrome d'insensibilité aux androgènes, provoque une variation dans le développement de l'appareil génital durant la vie du fœtus causé par la complète ou partielle insensibilité aux androgènes (hormones "masculins").

La petite fille qui naîtra sera en bonnes conditions de santé, mais n'aura ni l'utérus ni les ovaires, tandis qu'elle aura les gonades (glandes endocrines) de type masculin et un bagage chromosomique 46 XY.

L'AIS, connue aussi en Italie comme "Syndrome de Morris", se manifeste sous 2 formes:

- Le CAIS, la forme plus fréquente, dans laquelle l'insensibilité aux androgènes est complète. Cette forme est en général héréditaire.
- Le PAIS, la forme plus rare, dans laquelle en l'insensibilité on a une insensibilité partielle. En général le pais n'est pas héréditaire.

CAIS

Une petite fille avec le CAIS a des organes génitaux externes féminins et, en croissant, son corps se développe d'une façon féminine.

PAIS

Dans ce cas, les organes génitaux externes peuvent ne pas être parfaitement définis dans le sens masculin ou féminin. Le choix d'élever le nouveau ne comme un garçon ou une fille sera décidé cas par cas (selon le cas).

CONSEQUENCES DE L'AIS

Une femme qui l'AIS n'a ni utérus ni ovaires, le vagin est souvent court. Durant l'enfance il se vérifie souvent une hernie inguinale et en cette occasion on s'aperçoit seulement à la puberté quand le cycle menstruel n'apparaît pas. Les gonades, même en étant du type masculin, produisent des hormones féminines et à la puberté le corps se développe d'une façon féminine. Si on asporte chirurgiquement les gonades, il faut assurer une thérapie substitutive. La discussion entre les spécialistes est encore ouverte sur l'opportunité et l'âge à laquelle on peut éventuellement pratiquer cette opération.



Les objectifs de l'AISIA

SEXUALITÉ

L'AIS est souvent expliqué comme une forme d'intersexualité. Cette définition peut être acceptable si on veut dire simplement que dans le corps d'une personne qui a l'AIS les caractéristiques qui sont présentent ne sont pas exclusivement masculines ou féminines. L'identité sexuelle d'une personne avec le CAIS, tout comme son aspect sont au contraire clairement féminin.

L'incidence des problèmes d'identité sexuelle ou de l'homosexualité n'est pas différente du reste de la population.

L'AIS n'empêche pas de vivre une vie sexuelle tout à fait satisfaisante.

QUE FAIRE?

L'AIS est un des nombreux problèmes de la différenciation sexuelle, la plupart desquels présentent des caractéristiques semblables.

La première chose à faire est donc d'obtenir un diagnostic précis. Seulement en suite nous évaluer le pourrons traitement plus opportun.

Pour obtenir un diagnostic très sur, il faut s'adresser à un centre spécialisé qui a les moyens et l'expérience nécessaires. Il existe des centres spécialisés en Italie et à l'étranger.

Nous vous conseillons de vous mettre en contact avec d'autres personnes qui se trouvent dans les mêmes conditions. Le Groupe de Soutien, en effet, peut offrir d'es informations très utiles, des conseils et indications à qui est directement intéressé et à leurs parents. Il peut offrir aussi un soutien psychologique précieux parce qu'il permet de connaître des personnes avec qui échanger des expériences et parler librement de ses propres émotions et de ses propres problèmes.

LES CHOSES QU'IL NE FAUT PAS FAIRE

L'AIS pose sans doute des problèmes délicats, mais ils peuvent être affrontés ou acceptés assez sereinement. Il ne faut donc pas vivre cette situation d'une manière angoissante, la maintiens secrète, ou éprouver comme une honte.

Il ne faut pas prendre des décisions trop rapides, surtout quand il s'agit d'opérations chirurgicales. Il est préférables entendre plusieurs avis, et s'assurer d'avoir à faire à des médecins compétents, ensuite se mettre en contact avec le groupe de soutien, et se rappeler que dans quelques années la connaissance médicale aura progressé. Par exemple, alors qu'avant il était nécessaire d'opérer pour augmenter les dimensions du vagin, aujourd'hui nous savons que cette opération n'est plus nécessaire.

1. Fournir un soutien aux personnes intéressées par l'AIS (Androgen Insensitivity Syndrome). L'connue en Italie sous les noms : « Syndrome d'Insensibilité aux Androgènes » ; garantir le respect des personnes et en défendre l'image et l'intégration dans la société.
2. Favoriser la rencontre et l'aide réciproques que ce soit pour les femmes intéressées ou pour leurs parents.
3. Augmenter les informations disponibles sur l'AIS et contribuer à leur diffusion.
4. Encourager les médecins, les parents, la société à une plus grande ouverture vers les problèmes liés à la confusion dans la différenciation sexuelle.
5. Améliorer l'information et le traitement médical et chirurgical.
6. Soutenir un rapprochement global vers les problèmes de la part du personnel sanitaire.
7. Etablir et maintenir les contacts avec d'autres associations qui s'occupent de l'AIS en Italie et à l'étranger.
8. Collaborer avec des associations qui en Italie ou à l'étranger ont dans leurs objectifs le soutien des personnes ayant des problèmes dans la différenciation sexuelle (DSD) et de leurs familles.



**Associazione Italiana
Sindrome Insensibilità
Androgeni**
non-profit Association

Adresse AISIA c.p. n. 5
00187 Rome VR

Téléphone +39 334 2178009

Email info@sindromedimorris.org
Page Web genitori@sindromedimorris.org
www.aisia.org

5% Vous pouvez nous donner
5x1000 de la taxe italienne
en indiquant le code fiscale
de AISIA **97434230583**
sur votre déclaration de revenus

Donnation Pour les dons, s'il vous plaît
utiliser notre numéro de
compte postal **78299500**

¿Qué es AIS?

SIA (Síndrome de Insensibilidad Andrógena) provoca un cambio en el desarrollo del tracto reproductivo durante la vida fetal causado por insensibilidad a los andrógenos completo o parcial (hormonas masculinas). La niña nacerá sana, pero no tendrá ovarios ni útero, y tendrá las gónadas de tipo masculino, y un cromosoma 46 XY.

El SIA, conocido en Italia como el síndrome de Morris, se presenta en dos formas:

- El CAIS (forma completa), el más frecuente, en el que la insensibilidad a los andrógenos es completa. Esta forma generalmente se hereda.
- El PAIS (forma incompleta), la forma más rara, que tiene una falta de sensibilidad parcial. En general, el PAIS no es hereditario.

CAIS

Una niña con CAIS tiene genitales externos femeninos y, al crecer, su cuerpo se desarrolla en una mujer.

PAIS

En este caso los genitales externos no están totalmente definidos en términos de hombre o mujer. La decisión de crecer al niño como hombre o mujer, debe hacerse caso por caso.

CONSECUENCIA SIA

Una mujer con SIA es una mujer sin útero ni ovarios, la vagina, a veces se corta. A menudo, durante la infancia, se producen hernias inguinales y en ese momento nos damos cuenta de los CAIS. Si no sucede esto descubrirá el Cais en la pubertad cuando la menstruación no aparece.

Las gónadas, aun siendo de tipo masculino, producen hormonas femeninas y en la pubertad, el cuerpo se desarrolla de forma femenina. Si las gónadas se extirpan quirúrgicamente, es necesario tomar una terapia de reemplazo hormonal. Sobre la oportunidad y la edad en la cual eventualmente practicar la intervención, la discusión entre los expertos aún está abierta.



SEXUALIDAD

El SIA se refiere a menudo como una forma de intersexualidad. Esta definición puede ser aceptable si se quiere decir simplemente que el cuerpo de una persona con CAIS no tiene características exclusivamente masculinas o femeninas. La identidad sexual y orientación sexual de una persona con SIA, así como su aspecto son claramente femeninos. La incidencia de problemas de identidad sexual o la homosexualidad no es diferente que en la población general. La SIA no impide llevar una vida sexual satisfactoria.

QUÉ HACER

El SIA es uno de varios trastornos de la diferenciación sexual, muchos de los cuales presentan características similares. Por lo tanto lo primero que hacer es obtener un diagnóstico preciso. Sólo sucesivamente se podrá evaluar el tratamiento más adecuado. Para obtener un diagnóstico más preciso hay que recurrir a un centro especializado que cuenta con los recursos y la experiencia necesaria. Hay centros especializados en Italia y en el extranjero. Es aconsejable ponerse en contacto con personas que comparten la misma condición. El Grupo de Apoyo puede ofrecer información útil, consejos y orientación tanto a los directamente afectados, como a los padres. También puede proporcionar ayuda psicológica valiosa porque puedes conocer gente con quien intercambiar experiencias y hablar libremente sobre propias emociones y problemas .

QUÉ NO HACER

El SIA, sin duda, plantea delicados problemas, pero pueden ser tratados o aceptado con bastante serenidad y calma. Por tanto, no deben vivir con angustia esta situación, ni mantener en secreto ni sentirlo como una vergüenza. No tome decisiones apresuradas, sobre todo respecto a la cirugía. Es mejor escuchar más de una opinión, asegúrese de la competencia de los médicos, ponganse en contacto con el Grupo de Apoyo, Acuerdense que en unos pocos años el conocimiento médico abrá avanzado. Por ejemplo, mientras que hasta hace poco se recurrió a la cirugía para aumentar el tamaño de la vagina, ahora sabemos que esto no es necesario.

Objetivos di AISIA

1. Prestar apoyo a las personas afectadas por SIA (Androgen Insensitivity Syndrome), conocido en Italia con los nombres “Síndrome de Insensibilidad Androgénica” o “Síndrome de Morris”; garantizar el respeto de las personas y proteger la imagen y el lugar en la sociedad.
2. Promover el contacto y el apoyo mutuo, sea de las mujeres afectadas sea de sus familias.
3. Aumentar la información disponible sobre el SIA y contribuir a su propagación.
4. Fomento de los médicos, los padres y la sociedad a una mayor apertura hacia los problemas asociados con los trastornos de la diferenciación sexual;
5. Mejorar la información de salud y tratamiento médico y quirúrgico.
6. Apoyar un enfoque integral de los problemas de los profesionales de la salud.
7. Establecer y mantener contactos con otras Asociaciones que se ocupan de SIA en Italia y en el extranjero.
8. Colaborar con los grupos en Italia o en el extranjero, son algunos de los objetivos de apoyo a las personas con trastornos de la diferenciación sexual (DSD) y sus familias.

Dirección AISIA c.p. n. 5
00187 Roma VR

Teléfono +39 334 2178009

E-mail info@sindromedimorris.org
genitori@sindromedimorris.org
Web www.aisia.org

5% Usted puede donar 5x1000 de sus impuestos, escribiendo el código tributario de AISIA **97434230583** en su declaración de impuestos

Donaciones Para donaciones, por favor utiliza nuestro número de cuenta postal **78299500**

Associazione Italiana
Sindrome Insensibilità
Androgeni
non-profit Association

Was ist AIS?

AIS (Syndrom der Androgen Insensibilität) verursacht während des fötalen Lebens eine Abweichung von der natürlichen Entwicklung der Genitalien, aufgrund einer vollständigen oder partiellen Androgen Insensibilität (Androgene sind “männliche” Hormone).

Das Mädchen das zur Welt kommen wird, ist gesundheitlich in einem guten Zustand, jedoch fehlen ihr die Gebärmutter und die Eierstöcke, besitzt aber männliche Keimdrüsen und einen Chromosomensatz 46 xy.

AIS, in Italien auch als Morris Syndrom bekannt, drückt sich in zwei Formen aus:

- CAIS, die meist verbreitete Form, in der die Insensibilität oder Resistenz gegenüber der Androgene ganzheitlich ist. Diese Form ist meistens erblich.
- PAIS, eine seltener Form, in der sich die Androgen Insensibilität nur partiell ausdrückt. Diese Form ist normalerweise nicht erblich.

CAIS

Ein von CAIS betroffenes Mädchen hat äußere weibliche Genitalien und wird sich auch weiter als weibliches Wesen entwickeln.

PAIS

Im Fall dieser Form, könnten die äußerlichen Genitalien nicht eindeutig dem weiblichen oder dem männlichen Geschlecht einzuordnen sein. Die Entscheidung, den Neugeborenen als Mädchen oder Junge großzuziehen muss in jedem Fall individuell getroffen werden und hängt von Fall zu Fall ab.

AIS UND SEINE KONSEQUENZEN

Eine Frau mit AIS hat keinen Uterus, keine Eierstöcke und die Vagina kann verkürzt sein. Während der Kindheit kann in Mädchen mit CAIS oft ein Leistenbruch auftreten und ist meistens der Auslöser weiterer Untersuchungen die das Syndrom zum Vorschein bringen.

Andernfalls, wird man auf das Syndrom durch das Ausfallen der Menstruation aufmerksam.

Obwohl die Keimdrüsen in männliche Richtung angelegt werden, formt sich die äußere Körperstruktur der betroffenen Person weiblich aus, vor allem in der Pubertät, da diese Drüsen auch Östrogene bilden und die erzeugten Androgene teilweise vom Körper in Östrogene umgewandelt werden.

Wenn es zu einer chirurgischen Entfernung der Keimdrüsen kommen sollte muss sich dann die Patientin einer Hormonersatztherapie untersetzen. Unter den Ärzten und Experten ist es noch bestritten ob diese Operation überhaupt notwendig sei und im welchen Alter sie am besten durchgeführt werden sollte.

SEXUALITÄT

AIS wird oft als eine der vielen Formen der Intersexualität aufgefasst. Diese Bezeichnung ist nur dann akzeptabel wenn sie benutzt wird um zu beschreiben, dass in einer von AIS betroffenen Person eine nicht eindeutige Entwicklung ihrer innerlichen Geschlechtsorgane stattgefunden hat, und das diese Person deshalb nicht Träger von ausschließlich weiblich oder männlichen Eigenschaften ist. Dagegen sind die sexuelle Identität und Orientierung der CAIS Betroffenen, sowie ihr äußerliches Erscheinungsbild eindeutig weiblich. Die Probleme bezüglich der sexuellen Identität oder Homosexualität, wirken sich auf die AIS Betroffenen genauso aus wie auf den Rest der ganzen Bevölkerung. AIS beeinträchtigt in keinem Fall ein normales und befriedigendes Sexuelleben.

WAS IST ZU TUN

AIS ist eine der vielen angeborenen Störungen der Geschlechtsentwicklung (DSD, Disorders of Sex Development). Trotz der Vielfalt an Formen, teilen diese meistens grundlegende Eigenschaften, daher ist es am Anfang wichtig, als ersten Schritt, eine genaue Diagnose zu stellen. Demzufolge kann man die passende Behandlung auswählen. Damit eine treffende Diagnose gestellt werden kann sollte man sich an eine spezialisierte Klinik wenden, die, die notwendige Erfahrung mit DSD und die erforderlichen technischen Kompetenzen besitzt. Diese spezialisierten Zentren sind sowohl in Italien, als auch im Ausland weit verbreitet.

Außerdem ist es empfehlenswert sich mit anderen Leuten die aktiv oder passiv von AIS betroffen sind in Kontakt zu setzen. Die Selbsthilfegruppe ist deshalb ein wichtiger Anhaltspunkt für Eltern mit betroffenen Kindern, wie auch für die betroffenen Mädchen und Frauen selbst.

Die Selbsthilfegruppe bietet zusätzlich eine psychologische Unterstützung an, da sie Eltern und Betroffenen ermöglicht andere Personen kennenzulernen mit denen sie Erfahrungen austauschen können. Offen über die eigenen Gefühle und Probleme zu sprechen kann sehr hilfreich sein und hat sich als sehr positiv und therapeutisch bewiesen.

WAS IST NICHT ZU TUN

Selbstverständlich können AIS verbundene Probleme sehr heikel sein, dennoch kann man diese in Ruhe angehen, verarbeiten und akzeptieren. Man sollte dieser Sache ohne jegliche Angst, Furcht oder Scham entgegentreten.

Treffen Sie keine voreiligen Entscheidungen, besonders was einen chirurgischen Eingriff angeht. Es ist empfehlenswert die Meinung mehrerer Ärzte zu sammeln, sich zu vergewissern, dass diese auch wirklich Kompetent sind.

Man sollte sich mit der Hilfsgruppe in Kontakt setzen, und sich merken, dass die Wissenschaft große Fortschritte gemacht hat und weiter machen wird. Zum Beispiel hat sich heute der Eingriff zur Verlängerung der Vagina als völlig überflüssig erwiesen.

Ziele von AISIA

1. Den von AIS (Androgen Insensitivity Syndrome), in Italien auch bekannt als "Syndrom der Androgen Insensibilität" oder "Morris Syndrom", betroffenen Personen die nötige Unterstützung zu leisten; den Respekt ihnen gegenüber zu garantieren, deren Sozialbild und Eingliederung in die Gesellschaft zu schützen.
2. Das Treffen und die gegenseitige Hilfsbereitschaft unter den betroffenen Frauen und dessen Familien zu fördern.
3. Die Kenntnisse über AIS zu steigern und einen Beitrag zur Verbreitung der Informationen zu leisten.
4. Ärzte, Eltern und die Gesellschaft dazu ermutigen eine offenere Einstellung den Problemen gegenüber zu entwickeln, die mit einer Störung der sexuellen Differenzierung gebunden sind.
5. Die Informationen über AIS und folglich die ärztlich-chirurgischen Behandlungen zu verbessern.
6. Förderung und Unterstützung einer umfassenden Herangehensweise des ärztlich-sanitären Personals an AIS-bedigte Probleme.
7. Kontakte mit anderen nationalen und internationalen Hilfsgruppen zu verknüpfen und pflegen.
8. Zusammenarbeit mit anderen Hilfsgruppen, die in Italien oder im Ausland sich als Ziel gesetzt haben, die von Störungen der sexuellen Differenzierung betroffenen Personen zu unterstützen.



Associazione Italiana
Sindrome Insensibilità
Androgeni
non-profit Association

Adresse AISIA c.p. n. 5
00187 Rome VR

Telefon +39 334 2178009

Email info@sindromedimorris.org
genitori@sindromedimorris.org
Web site www.sindromedimorris.org

5%
Sie können uns das 5x1000 ihrer italienischen Steuererklärung widmen, indem Sie AISIAS Steuernummer **97434230583** angeben.

Adresse Für Spenden benutzen Sie bitte
unsere Kontonummer **78299500**

HANNO COLLABORATO

Testi e traduzioni cura di

AISIA
Asociazione Italiana Sindrome
Insensibilità agli Androgeni

Realizzato con il contributo di



Regione Lazio



**Associazione Italiana
Sindrome Insensibilità Androgeni**
non-profit Association

Indirizzo AISIA c.p. numero 5
00187 Roma VR

Telefono +39 334 2178009

Email info@sindromedimorris.org
genitori@sindromedimorris.org

Web site www.aisia.org

5% Puoi destinare il 5x1000 del tuo
reddito ad AISIA indicando
nella tua dichiarazione dei redditi
il codice fiscale di AISIA:
97434230583

Donazioni C/c postale **78299500**