

**Inhalt:**

ÖTSl-Treff Vorarlberg.....	Seite 1
Für Sie gelesen .....	Seite 2
ÖTSl-Treff Wien .....	Seite 3
Kontakte gesucht.....	Seite 4

## Kontakte gesucht

Ich heiÙe Danja, werde heuer 26 Jahre alt, komme aus dem nördlichen Burgenland und würde mich sehr freuen, wenn ich Kontakt mit anderen von UTS betroffenen Frauen haben könnte.

*Kontaktaufnahme per Email  
mit dem Betreff „Danja“ über ÖTSl-Email peter.siebert@chello.at*

Eine Familie aus Oberösterreich mit einer 5-jährigen Tochter sucht Kontakt zu Familien mit einer Tochter in ähnlichem Alter ..... zu einem Gedankenaustausch.

Die Diagnose Turner Syndrom wurde erst kürzlich gestellt.

*Kontaktaufnahme per Email  
mit dem Betreff „November05“ über ÖTSl-Email peter.siebert@chello.at*

Dear sir/ma'am

My name is Sungjin Kim, a member of Turner Syndrome Society in Korea. We are preparing to make a petition to the Korean government to extend medical insurance benefit for those affected by Turner Syndrome.

Currently, only those under 150 centimeters (approximately, 4.92126 feet) can get government support on growth hormone.

When a Turner girl's height reaches 150 centimeters, the government stops insurance coverage of growth hormone, and the family has to pay for all the growth hormone treatment. It will then cost about \$ 2,000 a month, which is a huge money for most of the families. Many of them choose to stop growth hormone treatment since they cannot afford it without government support.

We think this is absurd. No Turner girl should stop growth hormone treatment for financial problem while their bones can grow.

To make a petition to the government, we are gathering information about how governments around the world support those with Turner Syndrome.

1. We want to know what kind of benefits (medical, financial, social, etc.) are provided by your government for those with Turner Syndrome.

2. If your government provides financial aid on growth hormone treatment of Turner girls, until when do they keep supporting? Do they stop when the girl reaches a certain height?

Your information will be truly valuable in our petition to the Korean government. I appreciate your taking time to help Turner Syndrome girls in Korea.

Thank you very much.

Sincerely, Sungjin Kim

*Kontaktaufnahme per Email  
mit dem Betreff „Korea“ über ÖTSl-Email peter.siebert@chello.at*

Geben Sie bitte die ÖTSl-Informationen auch an andere Betroffene weiter, oder rufen Sie uns an, und wir senden allen Interessierten dieses Informationsblatt kostenlos zu.

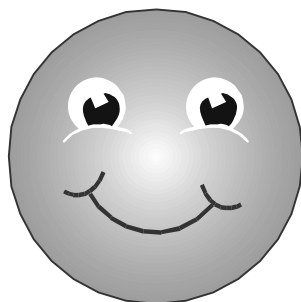
Wir behandeln alle Daten vertraulich !

Die ÖTSl - Homepage  
wird gesponsert von  
**Novo Nordisk Pharma .**

Impressum: Herausgeber: Österreichische Turner- Syndrom Initiative  
Redaktion und Layout: Peter Siebert - Alle: A-1160 Wien, Koppstraße 46 / 6

Eigenvervielfältigung

# Treff



# Wien

**Freitag, 31. März 2006** ab 18 Uhr

im **"café pause"** im Extrazimmer

1080 Wien, Josefstädterstraße 35

Ecke Josefstädter Straße / Strozzigasse / Lederergasse  
erreichbar mit den Linien J und 13A (in der Nähe der U2 und U6)

---

**Freitag, 19. Mai 2006** ab 18 Uhr

im Schutzhaus "Zukunft" auf der Schmelz

1150 Wien, verlängerte Guntherstraße

erreichbar mit den Linien U3, 12A, 48A und 49  
bei Regen im Schutzhaus, bei Sonne im großen Gastgarten  
unter den Kastanienbäumen

## Wir freuen uns auf Ihr Kommen !

Wir veröffentlichen gerne einen Beitrag von Ihnen ! Schreiben Sie an  
ÖTSI, Koppstraße 46/6, A-1160 Wien

Email: [peter.siebert@chello.at](mailto:peter.siebert@chello.at)

## Abrechnung 2005

### Einnahmen 2005

Rücklagen aus 2004	382,12 •
17 Förderungsbeiträge	520,00 •
Zinsen	1,32 •
<u>Spende</u>	<u>250,00 •</u>
Summe	1153,44 •

### Ausgaben 2005

Porto	248,45 •
Büromaterial	197,62 •
Kontoführung	20,80 •
Internet	132,00 •
<u>Rücklage</u>	<u>554,57 •</u>
Summe	1153,44 •

Herzlichen Dank für die eingelangten Förderungsbeiträge.

Sie haben damit die Versendung von Infomaterial und Infoblättern ermöglicht.

Sie können unsere Arbeit, die Information und Beratung Betroffener durch die Überweisung eines Förderungsbeitrages unterstützen. Die Förderungsbeiträge bewegen sich zwischen 15 und 30 Euro jährlich.

ÖTSI / Peter Siebert  
PSK - BLZ: 60.000  
Konto-Nr. 72 598 739

**Danke !**

---

---

## Für Sie gelesen !

magazin der  
turner-syndrom-vereinigung deutschland e.V.  
2.2005

**glücklich**

Meinungen und Fragen auf der Suche nach dem Glück  
Bericht über den 54. norddeutschen Kinderärztekongress  
Ullrich-Turner-Syndrom – ein fehlendes Chromosom verbindet  
Hilfen für Hörgeräteträger etc.

Das Magazin ist auch über die Homepage der deutschen Selbsthilfegruppe zu lesen. Den Link finden sie auf unserer Homepage [www.oetsi.at](http://www.oetsi.at).

---

**Victorian Turner´s SYNDROME ASSOCIATION  
Volumne 21 / September 2005  
Australien**

News Update – Ovarian Tissue Freezing  
The Editors say ...  
MANAGING THE STRESS OF INFERTILITY  
u.a.

---

**Victorian Turner´s SYNDROME ASSOCIATION  
Newsletter Volumne 21, Issue 4: December 2005**

Sie finden unter anderem  
MANAGING THE STRESS OF INFERTILITY  
Feedback´s  
KIDS DAY OUT

---

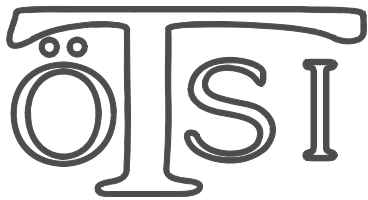
**Turner Syndrome Association of Australia Limited  
Sharing Together  
October 2005**

Annual Report 04-05  
Double-UP!  
Ovarian Hormone Therapy for Women with Turner´s Syndrome  
Philomena´s Driving Ambition  
Early Action Good for Kids  
u.a.

---

**Sharing Together  
Turner Syndrome Association of Australia Limited  
December 2005**

Sie finden unter anderem:  
My Story  
A Woman´s Voice  
TS & Type 2 Diabetes Mellitus  
My Story – A Note from Dad  
Branch News – What a Year !

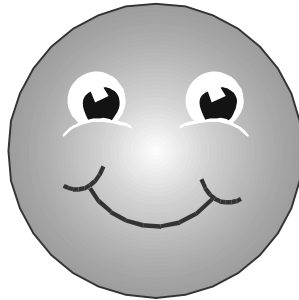


# Informationen

## Februar 2006

Nr. 38

# Treff



## Vorarlberg

**Samstag, 11. März 2006**  
**um 18.30 Uhr**

**in Feldkirch / Vorarlberg**  
**auf der Schattenburg** im Restaurant

Frau Anita V., selbst vom Turner-Syndrom betroffen, hat die Initiative gesetzt und versucht zum zweiten Mal ein regionales Treffen im Westen Österreichs zu organisieren. Frau Anita V. bittet Sie um eine telefonische Ankündigung unter der Nummer (0043) 0664 5282318. Sie erwartet Sie beim Eingang in die Ritterstube und führt Sie zum Tisch.

Herzlich eingeladen sind betroffene Mädchen und Frauen, Eltern, Mütter und Väter von Mädchen mit dem Turner-Syndrom und natürlich auch alle Kinder sowie Verwandte und Interessierte.

**Wir freuen uns auf Ihr Kommen !**

Die Information zum nächsten ÖTSI-Treff in Wien finden Sie auf Seite 3.

## Österreichische Turner - Syndrom Initiative

Gesellschaft Öffentlichen Rechts  
Kontaktadresse: Mag. Susanne und Peter Siebert A -1160 Wien, Koppstraße 46/6

<http://www.oetsi.at>

Tel.:(0043) 01 - 495 94 10  
Email: [peter.siebert@chello.at](mailto:peter.siebert@chello.at)