

---

## GA MET ONS OP WEG

---

Heeft uzelf de ziekte van Hirschsprung of heeft u een kindje met de ziekte? Sluit u dan aan bij onze vereniging en help ons meer bekendheid en begrip te creëren voor de ziekte van Hirschsprung.

Heeft uzelf of uw kind een andere darmziekte met gelijkaardige klachten? Ook dan kan u zich bij ons aansluiten.

---

## MEER INFORMATIE

---

De Belgische Vereniging Ziekte van Hirschsprung vzw is opgericht op 20/09/2019

Meer informatie vindt u op

[www.hirschsprung.be](http://www.hirschsprung.be)

Of via facebook

**Belgische Vereniging Ziekte van Hirschsprung**

Of mail ons op

[info@hirschsprung.be](mailto:info@hirschsprung.be)



BELGISCHE VERENIGING

**Ziekte Van  
Hirschsprung**

---

*"Al heel snel na de geboorte werd ons kindje ziek"*

---

De geboorte van een kindje is een leuke gebeurtenis en meestal verloopt alles zonder al te veel problemen.

Maar soms blijkt er al heel snel iets mis te zijn met het kindje. De eerste stoelgang blijft uit. Het kindje drinkt niet (goed), begint te braken, slaapt veel en krijgt een bolle buik.

Ieder jaar worden er in België ongeveer 24 kindjes geboren met de ziekte van Hirschsprung.

Dit is een chronische darmziekte waarbij (een deel van) de (dikke) darm geen zenuwen heeft en dus niet werkt.

---

## ONBEKEND

---

De ziekte van Hirschsprung is een zeldzame aandoening. Hierdoor kennen heel wat artsen, verpleegkundigen en verloskundigen de ziekte niet.

Kersverse ouders hebben vaak nog nooit van de ziekte gehoord als hun kindje de diagnose krijgt. Dit zorgt er dan ook voor dat ouders met heel wat vragen kunnen zitten na de diagnose.

Wij willen deze ouders via lotgenotencontact helpen met hun zoektocht naar antwoorden.

Ook wanneer je zelf de ziekte hebt, kan je nood hebben aan contact met lotgenoten. Of kan je een steun zijn voor ouders met een kindje met de ziekte.

---

## BELGISCHE VERENIGING ZIEKTE VAN HIRSCHSPRUNG vzw

---

In Nederland bestaat er sinds 1989 een vereniging Ziekte van Hirschsprung. Deze vereniging heeft in die jaren enorm mooi werk geleverd. Belgische patiënten met de ziekte en/of hun familie kunnen zich ook aanmelden bij de Nederlandse vereniging.

Maar er zijn toch heel wat verschillen tussen beide landen.

De Belgische Vereniging Ziekte van Hirschsprung is ontstaan uit het dagelijks leven van een paar ouders met een kind met de ziekte van Hirschsprung en de problemen, onmacht en onbegrip die zij ondervonden na de operatie van hun kind. In contact met andere ouders kwam dan heel snel naar voor dat er meer bekendheid en begrip gecreëerd moet worden voor het chronisch karakter van de ziekte. Om dit doel te kunnen bereiken werd er een vzw opgericht.