

# 여러분은 혼자가 아닙니다



## 새롭게 진단받으셨나요?

재단이 여러분을 위해 있습니다. 여러분은 혼자가 아님을 알아주세요!

### 재단 소개

재단은 SCN2A 유전자 변형으로 인해 희귀 형태의 뇌전증과 자폐 스펙트럼 장애 진단을 받은 아이들의 부모님들이 조직한 단체입니다.

재단의 비전은 SCN2A 관련 장애에 대한 효과적인 치료법과 완치 방법을 찾는 것입니다.

재단의 목표는 연구, 대중의 인식, 가족 지원 및 환자 지원을 통해 SCN2A 관련 장애의 영향을 받는 사람들의 삶을 개선하는 데 있습니다.

재단은 거의 온전하게 부모님 자원봉사들에 의해 운영되는 501(c)(3) 등록 단체입니다.

우리의 글로벌 커뮤니티에 다양한 프로그램을 제공하고 있습니다. 웹사이트를 방문해 더 알아보세요  
[www.scn2a.org](http://www.scn2a.org)

## 제공 프로그램

● 글로벌 SCN2A 지지 네트워크(Global SCN2A Support Network)는 SCN2A 관련 질환을 앓고 있는 아이들의 부모님, 간병인, 환자 및 가족들을 위해 FamilieSCN2A 재단에서 만든 Facebook 페이지 형태의 사설 네트워크입니다.

● SCN2A 가족 행사 보조금(Family Event Grant)은 의도적으로 전 세계의 SCN2A 가족을 모아 더 강력한 커뮤니티를 이루고 더 깊은 관계를 맺게 하는 역할을 맡고 있습니다.

● SCN2A 환자 지원 보조금(SCN2A Patient Assistance Grant)은 SCN2A 장애 환자들에게 민영 보험이나 다른 지원 프로그램에서 보장하지 않는 해당 질병과 관련해 필요한 의료 장비, 치료 기기, 교육 보조를 위한 소정의 보조금을 제공하기 위해 존재합니다.

● 생일 클럽(Birthday Club)은 재단의 사랑을 보여주며, 우리 아이들의 특별한 날을 축하하는 하나의 방법입니다!

● 뉴스레터 및 이메일(Newsletter and Email)에 구독 신청을 하면 재단의 일정, SCN2A 관련 연구, 주요 SCN2A 관련 소식을 알 수 있습니다.

● 용사들의 수요일(Warrior Wednesdays)에는 용사들의 사진을 올리고 어떻게 용사들이/당신이 “싸움을 계속 이어가는지” 공유하는 것을 환영합니다.

