



目前全台灣大約有500位肌萎縮症病友家庭，
由協會提供各種服務與關懷，
也期盼社會大眾的支持給我們更多力量！



肌萎天使們是一群因為肌肉無力而行動不便，必須使用輪椅代步的病患。

肌萎縮症/肌失養症是由遺傳或基因突變所致，不具傳染性；肌萎縮症/肌失養症主要症狀為漸進式的全身肌力退化，病患多數在幼年時期發病，首先下半身會逐漸失去力氣而無法行走，必須以輪椅代步。隨著年齡增長，全身肌肉力量都會逐漸喪失，手部功能退化、四肢關節攣縮變形甚至疼痛，軀幹肌肉無力也使病患無法支撐自己的體重，進而造成脊椎側彎，甚至癱瘓臥床。部份病患在20歲後會因為呼吸衰竭或心臟停止跳動而提早結束生命。



捐款劃撥帳號：41884884
戶名：社團法人中華民國
肌萎縮症病友協會



歡迎捐贈電子發票



我愛肌萎愛心碼 5 2 7 5

每一筆捐助款都會開立捐款收據，可用於所得稅捐款扣除額。

更多幫助我們的方式可至本會網頁，點選[幫助我們]。



社團法人中華民國肌萎縮症病友協會

總會 |

807高雄市三民區九如一路58號3樓之3

電話：07-3801000

傳真：07-3800231

e-mail：tmda@mda.org.tw

網址：www.mda.org.tw

中區辦事處 |

地址：434台中市龍井區龍北路312巷66號

電話：04-2639-2046

傳真：04-2630-3961

北區辦事處 |

地址：110台北市信義區松山路540巷3弄3號1樓

電話：02-2346-5497

傳真：02-2346-0027

接納&關懷
幫助
肌萎天使



中華民國肌萎縮症病友協會

Taiwan Muscular Dystrophy Association



立案字號：台(85)內社字第8508774號

統一編號：92078588

www.mda.org.tw

搜尋「中華民國肌萎縮症病友協會」

● 成立緣起

本會由一群熱心的病友與家屬發起，在高雄醫學大學附設醫院醫療群的協助下，85年2月在高雄正式成立，後續為加強全國病友家庭的聯繫與服務，並於89年成立中區辦事處及北區辦事處。

當時大家對於肌萎縮症/肌失養症都還很陌生，醫學上能協助的部份也十分有限，病友和家屬除了面對疾病折磨與心理調適，還有社會大眾的異樣眼光。

抱持著病友家庭彼此相互支持的信念，集合社會與團體的力量，協助病友家庭解決並穩定醫療及照護問題，以提昇病友家庭的生活品質；也期待讓社會大眾對肌萎縮症/肌失養症有基本認識，進而能夠增加友善的互動。



本會由中華社會福利聯合勸募協會於87年至91年協導下成長，歷經多數單位及聯合勸募協會持續協助，至今專業服務與行政制度均穩定發展。



社會大眾的支持
帶給我們更多力量



● 服務項目



01

家庭扶助與
關懷訪視

提供醫療、照護、福利、
輔具、心理調適等各項
相關服務。



02

到宅重症照顧
指導服務



03

家庭經驗交流與
親子成長活動



04

就學相關
服務與校園
宣導



05

基因檢驗宣導



06

權益倡導



07

諮詢服務

服務對象

本會服務以下肌萎縮症/肌失養症類型：

- ✔ 裘馨氏肌失養症*
- ✔ 貝克氏肌失養症*
- ✔ 肢帶型肌失養症*
- ✔ 面肩胛肱肌失養症*
- ✔ 先天性肌失養症
- ✔ 脊髓性肌肉萎縮症*
- ✔ 肌肉強直症*
- ✔ 尚無法確診或其他肌萎縮症/肌失養症
(*指台灣正式公告罕見疾病)