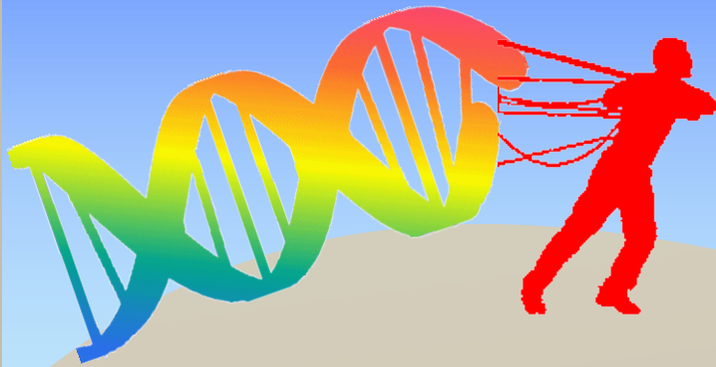


Leben wächst mit Bewegung!

Bewegung ist Gesundheit!



**Ein kleiner Genfehler verändert
unser Leben entscheidend**

**Wir lassen uns aber nicht lähmen!
Wir geben nicht auf!**

Wir arbeiten für unsere Zukunft!

**Ein besonderes Anliegen ist der
Austausch zwischen Familien mit
HSP-betroffenen Kindern**

Packen wir es gemeinsam an!

Wie Sie uns erreichen:

Im Internet:

www.gehn-mit-hsp.de

Persönlich:

**Anne Friese-Hendriks
59423 Unna
Tel.: 02303/588485
E-Mail: ah@gehn-mit-hsp.de**

**Doris Kaiser
59427 Unna
Tel.: 02303/9677944
E-Mail: dk@gehn-mit-hsp.de**

**Gemeinsam werden wir
Wege finden, mit denen
wir ein gutes und erfülltes
Leben behalten!**



**Ge(h)n mit HSP
in NRW**

**Interessengemeinschaft
von Menschen, die in
Nordrhein-Westfalen mit
„Hereditärer Spastischer
Spinalparalyse“ leben**

HSP, das ist die „Hereditäre Spastische Spinalparalyse“, eine vererbare Erkrankung. Es wird geschätzt, dass etwa 6.000 Menschen in Deutschland mit dieser Krankheit leben. In Nordrhein-Westfalen sind es vermutlich mehr als 1.300 Personen.

Durch einen Fehler in einem Gen verlieren die betroffenen Personen langsam aber ständig fortschreitend ihre Bewegungsfähigkeit. Häufig ist es so, dass Freunden und Bekannten das nicht mehr gesunde Gehen zuerst auffällt. Nach einigen Jahren der ersten Anzeichen sind die Betroffenen oft auf einen Rollstuhl angewiesen. Die Krankheit sucht sich das Alter nicht aus. Auch Kinder bekommen sie bereits. Bisher ist die HSP nicht heilbar.

Es gibt aber viele Möglichkeiten, das Leben mit den typischen Symptomen positiv zu beeinflussen. Um dazu einen Austausch im Kreis der Erkrankten zu erzielen, wurde die Interessengemeinschaft „Ge(h)n mit HSP in NRW“ gegründet.

Aktivität macht Freude!

Lassen Sie uns Steine aus dem Weg räumen!



**Nicht aufgeben! Der Weg geht weiter!
Packen wir es zusammen an!**

Mit unserer Interessengemeinschaft

Ge(h)n mit HSP in NRW

**erreichen wir dieses Ziel gemeinsam
und bleiben beweglich!**

Sie können Menschen, die an HSP erkrankt sind, helfen, indem Sie die Forschung an unserer seltenen Erkrankung unterstützen. Intensive Forschungsarbeiten an der HSP gibt es im „Zentrum für Seltene Erkrankungen“ der Universitätsklinik zu Tübingen. Siehe im Internet:

www.medizin.uni-tuebingen.de/ZSE



**Förderverein ZSE Tübingen e.V.
Volksbank Tübingen eG
Konto: 30 604 001
BLZ: 641 901 10
Zweck: Forschung an HSP**