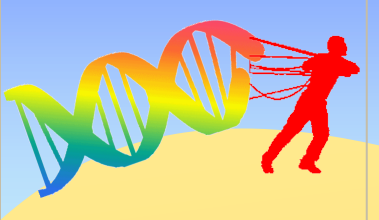
Leben wächst mit Bewegung!

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 von Erkenntnissen und Erfahrungen

Packen wir es gemeinsam an!

Wie Sie uns erreichen:

Im Internet:

www.gehn-mit-hsp.de

Persönlich:

Hedwig Steinberger 85290 Geisenfeld

Tel.: 08457 / 2949

E-Mail: hs@gehn-mit-hsp.de

Marcus Tholey 85521 Riemerling

Tel.: 089 / 51639943

E-Mail: mt@gehn-mit-hsp.de

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



Ge(h)n mit HSP in Bayern

Interessengemeinschaft von Menschen, die in Bayern mit "Hereditärer Spastischer Spinalparalyse" leben HSP, die "Hereditäre Spastische Spinalparalyse", ist eine vererbte Erkrankung. Es wird geschätzt, dass etwa 6.000 Menschen in Deutschland mit dieser Krankheit leben. In Bayern sind es vermutlich mehr als 900 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. Die HSP ist bisher 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 Bayern" gegründet.



Ge(h)n mit HSP

www.gehn-mit-hsp.de

Themen im Forum:

- Diagnose / Symptome
- Forschung / Studien
- HSP-Sprechstunden
- Medikamente / Therapien
- Rente / Behindertenantrag
- Krankenkassen
- Kinder / Jugendliche
- Zwischenmenschliches
- Veranstaltungen / Kultur
- und vieles mehr.....

...wir freuen uns auf Ihren Besuch!

Ihr Team aus Ge(h)n mit HSP



Sie können Menschen, die an HSP erkrankt sind, helfen, indem Sie die Forschung an unserer seltenen Erkrankung unterstützen. Der gemeinnützig tätige "Förderverein für die HSP-Forschung" finanziert nur solche Projekte, die den Betroffenen Perspektiven für ein Leben in Gesundheit eröffnen wollen.

Förderverein HSP-Forschung Wiesbadener Volksbank eG

Konto: 166 940 02 BLZ: 510 900 00