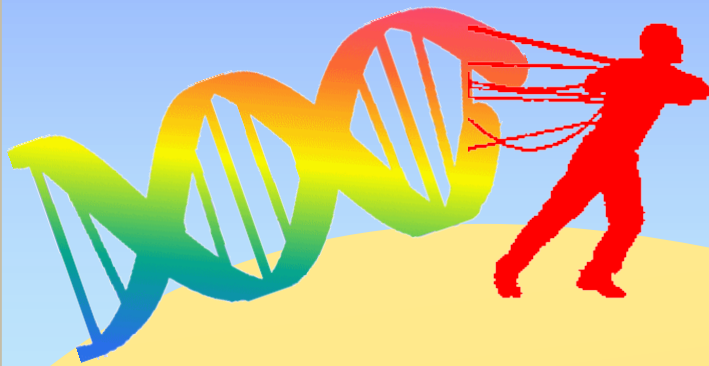


Leben wächst mit Bewegung!

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:**



**Förderverein für  
HSP-Forschung**

Im Internet: [www.hsp-hilfe.de](http://www.hsp-hilfe.de)

Persönlich:

**Rudolf Kleinsorge**  
71263 Weil der Stadt  
Tel.: 07033 / 36353  
E-Mail: [rk@gehn-mit-hsp.de](mailto:rk@gehn-mit-hsp.de)

**Lothar Riehl**  
65623 Hahnstätten  
Tel.: 06430 / 5176  
E-Mail: [lr@gehn-mit-hsp.de](mailto:lr@gehn-mit-hsp.de)

**H**elfen **S**penden **P**artei ergreifen

**Ge(h)n mit HSP**



**Ge(h)n mit HSP**

**Interessengemeinschaft  
von Menschen mit  
Hereditärer Spastischer  
Spinalparalyse!**

HSP, das ist die Abkürzung für die „Hereditäre Spastische Spinalparalyse“, eine vererbte Erkrankung. Es wird geschätzt, dass etwa 6.000 Menschen in Deutschland mit dieser Krankheit leben.

**Durch einen Fehler in einem Gen verlieren die betroffenen Personen langsam aber ständig fortschreitend ihre Bewegungsfähigkeit. Nach einigen Jahren mit ersten Anzeichen sind die Betroffenen oft auf einen Rollstuhl angewiesen.**



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 das Forum „Ge(h)n mit HSP“ im Internet gegründet.

**ONLINE  
AKTIV!**

**Internet-Forum**

**Ge(h)n mit HSP**

[www.gehn-mit-hsp.de](http://www.gehn-mit-hsp.de)

### Themen im Forum:

- Diagnose / Symptome
- Forschung / Studien
- HSP-Sprechstunden
- Medikamente / Therapien
- Rente / Behindertenantrag
- Krankenkassen
- Kinder / Jugendliche
- Zwischenmenschliches
- Videos
- Förderverein HSP-Forschung
- 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 gemeinnützige „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  
IBAN: DE38510900000016694002  
BIC: WIBADE5W**