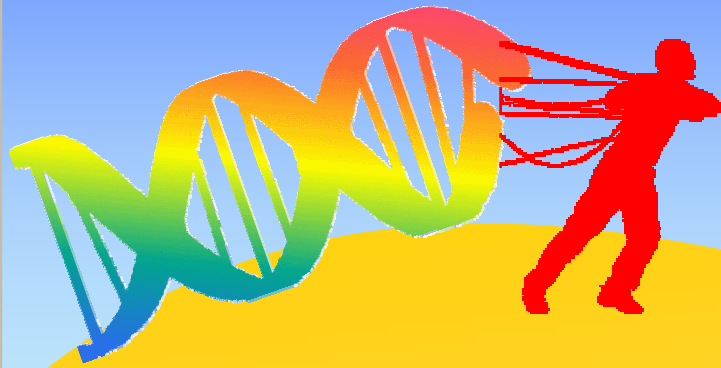


Leben wächst mit Bewegung!

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

Thorsten Richter

58636 Iserlohn

Tel.: 02371 / 7893423

E-Mail: tr@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 vererb-
bare Erkrankung. Es wird ge-
schätzt, dass etwa 6.000 Menschen
in Deutschland mit dieser Krank-
heit 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 zu-
erst auffällt. Nach einigen Jahren
der ersten Anzeichen sind die Be-
troffenen oft auf einen Rollstuhl an-
gewiesen. Die Krankheit sucht sich
das Alter nicht aus. Auch Kinder be-
kommen sie bereits. Bisher ist die
HSP nicht heilbar.**

Es gibt aber viele Möglichkeiten,
das Leben mit den typischen Sym-
ptomen 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!



**Förderverein für
HSP-Forschung**

Sie können Menschen, die an
HSP erkrankt sind, helfen,
indem Sie die Forschung an
unserer seltenen Erkrankung
unterstützen. Forschungs-
arbeiten an der HSP werden
durch den Förderverein für
HSP-Forschung finanziert.

Im Internet:

www.hsp-hilfe.de

**Die Bankverbindung
für Ihre Spende:**

**Förderverein
für HSP-Forschung**

**Wiesbadener Volksbank eG
IBAN: DE3851090000016694002
BIC: WIBADE5W**