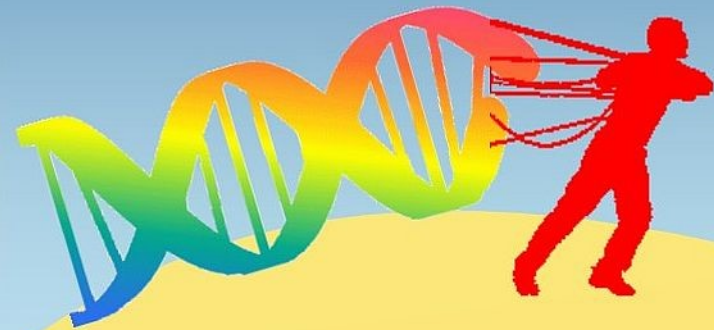


Leben wächst mit Bewegung!

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

Julia Weber
Tel.: 0160 / 902 588 17
E-Mail: jw@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.

ONLINE
AKTIV!

Internet-Forum

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 gemeinnützige „Förderverein für die HSP-Forschung“ finanziert nur solche medizinischen Projekte, die den Betroffenen Perspektiven für ein Leben in Gesundheit eröffnen wollen.

Förderverein HSP-Forschung e.V.
Wiesbadener Volksbank eG

IBAN: DE38 5109 0000 0016 6940 02
BIC: WIBADE5W