



**Tom Wahlig Stiftung**

Veghestrasse 22

48149 Münster

Tel: 0251 20079120

Fax: 0251 20079122

Mail: [info@hsp-info.de](mailto:info@hsp-info.de)

<http://www.hsp-info.de>

## **Berichterstattung zum „Tag der Seltenen Erkrankungen“ am 28. Februar 2013**

Ihre Krankheit ist selten und vielfach unerkannt, der Name ihres Schicksal den meisten Menschen ein Buch mit sieben Siegeln: Hereditäre Spastische Paraplegie, kurz HSP. An dieser Erkrankung leiden deutschlandweit etwa 2.000 Menschen, weltweit sind es ca. 200.000 Menschen.

Ein Tag im Jahr ist Menschen mit Erkrankungen wie der HSP gewidmet. Am „Tag der Seltenen Erkrankungen“, der dieses Jahr zum 6. Mal europaweit begangen wird, erhalten auch diese Menschen die Gelegenheit, auf ihr Schicksal in der Öffentlichkeit hinzuweisen.

HSP-Patienten verlieren schrittweise ihre Fähigkeit zu gehen, manche erleiden auch Blasen- und Schluckbeschwerden. Schuld ist eine Degeneration der zentralen Nervenbahn im Rückenmark. Die Krankheit wird häufig sehr spät erkannt, nicht selten nach einer jahrelangen Ärzteodyssee. Aus diesem Grund hat sich die Tom Wahlig Stiftung zum Ziel gesetzt, die Erforschung der bislang unheilbaren Erkrankung voranzutreiben, um die HSP eines Tages therapierbar zu machen. Zu diesem Zweck hat sie in den vergangenen 15 Jahren über 30 Forschungsprojekte in aller Welt gefördert.

Die 1998 gegründete Tom Wahlig Stiftung ist die weltweit erste Stiftung zur Erforschung der neurodegenerativen Krankheit HSP. Sie fördert Forschungsprojekte, die dazu beitragen, die bislang unheilbare Erkrankung eines Tages therapieren zu können. Ein weiteres Ziel der Stiftung ist es, das öffentliche Bewusstsein für die seltene Erkrankung HSP zu erhöhen.

Die Tom Wahlig Stiftung finanziert sich ausschließlich über Spenden.

Weitere Infos unter [www.hsp-info.de](http://www.hsp-info.de).

Für Ihre Berichterstattung zum „Tag der Seltenen Erkrankungen“ bieten wir Ihnen Kontakt zu HSP-Betroffenen aus Ihrer Region an. Alternativ stehen Ihnen auch Stifter Dr. Tom Wahlig oder sein Sohn Henry Wahlig für Interviews zur Verfügung. Seit vielen Jahren kämpft der 32-Jährige mit den Konsequenzen seiner Erkrankung. Für den jungen Mann werden Spaziergänge immer beschwerlicher, mittlerweile ist der frühere Fußballspieler schon bei kürzeren Distanzen auf einen Rollstuhl angewiesen. Seiner Passion Sport ist Henry Wahlig dennoch bis heute treu geblieben: Wahlig arbeitet als wissenschaftlicher Mitarbeiter am Institut für Sportwissenschaft der Leibniz Universität Hannover.

Wir würden uns freuen, wenn Sie Interesse an einer Berichterstattung haben und stehen Ihnen für weitere Fragen zur Verfügung.

Weitere Informationen zur TWS und Ihren Aktivitäten erhalten Sie unter [www.hsp-info.de](http://www.hsp-info.de).

Mit freundlichen Grüßen,

Nicole Albers  
Pressesprecherin  
[presse@hsp-info.de](mailto:presse@hsp-info.de)  
Mobil: 0175 - 365 45 75

Die 1998 gegründete Tom Wahlig Stiftung ist die weltweit erste Stiftung zur Erforschung der neurodegenerativen Krankheit HSP. Sie fördert Forschungsprojekte, die dazu beitragen, die bislang unheilbare Erkrankung eines Tages therapieren zu können. Ein weiteres Ziel der Stiftung ist es, das öffentliche Bewusstsein für die seltene Erkrankung HSP zu erhöhen.

Die Tom Wahlig Stiftung finanziert sich ausschließlich über Spenden.

Weitere Infos unter [www.hsp-info.de](http://www.hsp-info.de).