

Pressemitteilung

Aufrütteln anlässlich des Tages der Seltenen - Aktionstag am 27. Februar



Es gibt nur wenige Möglichkeiten, um auf das Schicksal von Betroffenen seltener Erkrankungen aufmerksam zu machen. Immer noch wird von den Waisen der Medizin gesprochen, da ihr Vorkommen so selten ist. Immerhin sind bislang 6.000 verschiedenste seltene Erkrankungen bekannt und es werden immer mehr. Seit einigen Jahren wird darum europaweit immer am letzten Tag im Februar der `Tag der Seltenen Erkrankungen` begangen, um auf das Schicksal der Betroffenen aufmerksam zu machen.

*Tom-Wahlig-Stiftung
Büro Münster
Veghestrasse 22
48149 Münster
Tel.: 0251-20079120
Fax: 0251-20079122
E-Mail: info@hsp-info.de*

*Weiter Informationen
unter
www.hsp-info.de*

Die Tom Wahlig Stiftung Münster will diesen Termin nutzen. Seit Jahren macht sie sich stark für Menschen, die an HSP (Hereditäre spastische Spinalparalyse) leiden - einer äußerst seltenen neuro-genetischen Erkrankung, bei der die meisten Betroffenen irgendwann im Rollstuhl sitzen. Aufgrund des seltenen Auftretens wissen nur wenige Menschen von den alltäglichen Sorgen, Nöten und Problemen - ganz zu schweigen von der großen Schwierigkeit, die Wissenschaft oder die Pharmaindustrie für Forschungsvorhaben zu begeistern. Die Tom Wahlig Stiftung hat viele Forschungsvorhaben darum mehr oder weniger alleine geschultert – nicht zuletzt mit Hilfe breiter Unterstützung und Spenden vieler Freunde, ohne die das alles nicht zustande gekommen wäre.

Am Tag der Seltenen will sich die Stiftung Gehör verschaffen

**und zwar an einem Infostand am 27. Februar 2016 vor
dem Stadthaus I in Münster von 11 bis 17 Uhr**

**Um 13 Uhr auch mit aktionsreicher Unterstützung
des inklusiven Tanzclubs Funky e.V. sowie der Stadt
Münster**
