## **Unsere Aktivitäten**

## Aufklärungs- und Öffentlichkeitsarbeit

in vielfältiger Form, durch Publikationen, Teilnahme an Kongressen, Mitwirkungen an medizinischen Vorlesungen, Vorträgen u.a.

**Internet-Seite** mit Informationen Rund um Seltene Erkrankungen.

**Newsletter** mit Informationen rund um Seltene Erkrankungen sowie Berichte aus der Forschung.

Zusammenkunft der **Selbsthilfegruppe** für Fachvorträge und Beratung durch Ärzte.

## Vermittlung von direkten Kontakten

zwischen Betroffenen und Eltern und den betroffenen Selbsthilfegruppen in Stadt und Land Salzburg.

Kontakt zu **Seltene Erkrankungen und Organisationen im In-, und Ausland** zwecks Erfahrungsaustauschs.

## Information im Facebook unter

"Tag der Seltenen Erkrankungen"

Mit freundlicher Unterstützung der Webseite





© "Rare Disease Day Salzburg"

## Merkmale Seltener Erkrankungen

- Seltene Erkrankungen sind chronisch, oft fortschreitend und lebensbedrohlich.
- Sind nahezu unbekannt.
- Sind schwer manchmal gar nicht zu diagnostizieren und schwer zu behandeln.
- Belasten Psyche und Sozialleben von Patienten und Angehörigen.
- Beeinträchtigen die Lebensqualität von Patienten und Angehörigen.
- Verkürzen die Lebenserwartung der Patienten.
- Beginnen oft im Kindesalter.

## Koordination

Rare Disease Day Westösterreich

Helmut Kronewitter

Mobil: +43/(0)664/576 0 320 office@raredisease.at www.raredisease.at www.klinefelter.at

## Mitglied bei



Engelbert-Weiß-Weg 10, 5021 Salzburg Beratung: DI –FR von 8 – 11 Uhr Tel.: 0662 / 88 89 /1800 www.selbsthilfe-salzburg.at selbsthilfe@salzburg.co.at



## Tag der "Seltenen Erkrankungen" aus Salzburg



## Ein Projekt der SALZBURGER SELBSTHILFEGRUPPEN



in Zusammenarbeit mit dem Landeskrankenhaus Salzburg



#### Was sind seltene Erkrankungen?

Von den ca. 30.000 bekannten Krankheiten werden über 8.000 zu den "seltenen Erkrankungen" gezählt. Eine Erkrankung gilt als "selten", wenn weniger als einer von 2.000 Menschen darunter leidet. Ihre häufigste Ursache sind Fehler im Erbgut. Insgesamt sind diese Krankheiten aber kein seltenes Phänomen, allein in Österreich sind mehr als 400.000 Menschen betroffen. Mehr als 4.000 dieser seltenen Erkrankungen betreffen Kinder.

Oft handelt es sich um sehr schwere Krankheiten, die eine aufwändige Behandlung und Betreuung erfordern. Sie sind für die Patienten und ihre Familien mit hohen Belastungen verbunden und führen manchmal schon im Kindes- oder Jugendalter zum Tod. Aus der Seltenheit der einzelnen Krankheiten ergeben sich zahlreiche Probleme in der Forschung und Patientenversorgung.

# Wie finde ich Kompetente Ansprechpartner?

Aufgrund der individuellen Seltenheit dieser Krankheiten verfügen auch die Ärzte in vielen Fällen nur über unzureichende Kenntnisse. Daher ist es für die meisten direkt oder indirekt Betroffenen zunächst ein großes Problem, den richtigen Ansprechpartner zu finden. Hier gibt es im Wesentlichen drei Optionen:

(1) Da die seltenen Krankheiten überwiegend genetische Ursachen haben, könnte der erste Weg zu einer genetischen Beratungsstelle führen. Auf der Homepage des Landesklinikum Salzburg unter www.salk.at/5562.html finden Patienten die genetische Beratungsstelle für das Bundesland Salzburg.

- (2) Als weitere Informationsquelle im Internet steht die Plattform für seltene Krankheiten. "ORPHANET" zur Verfügung (www.orpha.net). Die Datenbank des ORPHANET (orphan = engl. für Waisenkind) enthält Informationen über Spezialambulanzen, Diagnoselabors, aktuelle Forschungsprojekte und Selbsthilfegruppen. Ferner hat man hier Zugriff auf eine von europäischen Experten verfasste Online-Enzvklopädie mit den aktuellen biomedizinischen Erklärungen zu seltenen Krankheiten, laufenden Forschungsprojekten und aktuellen klinischen Studien.
- (3) Der dritte wichtige Ansprechpartner sind die einzelnen Selbsthilfegruppen. Auf der Internetseite vom Dachverband Selbsthilfe Salzburg sind viele Selbsthilfegruppen inklusive Kontakte und Informationen aufgelistet und Links zu den entsprechenden Internetseiten eingerichtet. Die Selbsthilfegruppen sind aber auch im ORPHANET aktiv.

# Warum gerade die "Seltenen" Selbsthilfe brauchen?

Menschen mit Seltenen Erkrankung fühlen sich meist isoliert. Was sie und ihre Familien im Alltag durchmachen, versteht ihr Umfeld oft nicht. Diese Erfahrung ist sehr schmerzhaft. In dieser Situation ist es eine große Hilfe zu hören: "Ja, das kann ich nachvollziehen". Jemanden an seiner Seite zu wissen, mit dem man Erfahrungen und Tipps aus dem täglichen Leben austauschen kann, gibt Halt. Deshalb haben Patienten und ihre Eltern die verschiedensten Selbsthilfegruppen gegründet; ihr Nutzen ist groß: Sie überbrücken geografische Isolation, schaffen persönliche Nähe, und unterstützen sich gegenseitig.

#### Wissen vernetzen!

Je seltener bestimmte Erkrankungen auftreten. desto schwieriger ist es, die Symptome richtig zu deuten und eine zuverlässige Diagnose zu stellen. Die Zwänge unseres Gesundheitssystems erschweren es Ärzten zudem, viel Zeit mit der Recherche zu verbringen und den Kontakt zu Kollegen zu Dabei wäre Teamwork aus suchen. medizinischer Sicht sinnvoll, um den Patienten jahrelange Odysseen von einem Facharzt zum nächsten zu ersparen.

#### Wir sind für Sie da!

Sie haben Fragen wie: Wo finde ich verlässliche Informationen zu meiner Erkrankung? Mit wem kann ich mich über meine Erkrankung austauschen? Dann rufen Sie den Dachverband der Selbsthilfegruppen in Salzburg an oder schreiben Sie uns ein Email. Der Dachverband "Selbsthilfe Salzburg" besteht seit mittlerweile 25 Jahren (seit 1988). Derzeit sind ca. 150 Selbsthilfegruppen Mitglied im Dachverband. Dies entspricht ca. 125 behandelter Themen.

## Zuhören, Information, helfen!

Die Rare Disease Gruppe, Salzburg hat sich zu einem Anlaufpunkt für Menschen mit Seltenen Erkrankungen und deren Angehörige entwickelt. Sie hilft zum Beispiel bei der Suche nach krankheitsbezogenen Informationen, und vermittelt Kontakte zu Selbsthilfeorganisationen.

Dieses Faltblatt ist eine Information über Seltene Erkrankungen für Stadt und Land Salzburg.



