

Tag der Seltenen Erkrankungen 2018

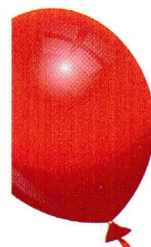


Tag der Seltenen Erkrankungen 2018

Rund vier Millionen Menschen in Deutschland leben mit einer seltenen Erkrankung. Mehr als 5.000 von insgesamt 30.000 Krankheiten gelten als selten, weil nicht mehr als 5 von 10.000 Menschen das spezifische Krankheitsbild aufweisen. Fast jeder Betroffene muss lange Wege bis zur richtigen Diagnose und Therapie gehen.

Mit dem „Tag der Seltenen Erkrankungen“ schafft das Städtische Klinikum Dessau mit Unterstützung der Neurofibromatose Regionalgruppe Sachsen-Anhalt ein Forum zum Informations- und Erfahrungsaustausch für Betroffene und Ärzte, aber auch für Krankenkassen, Politik und Öffentlichkeit.

Am 24. Februar 2018 findet der Aktionstag zum achten Mal statt und steht wieder unter der Schirmherrschaft von Dr. Reiner Haseloff, dem Ministerpräsidenten von Sachsen-Anhalt.



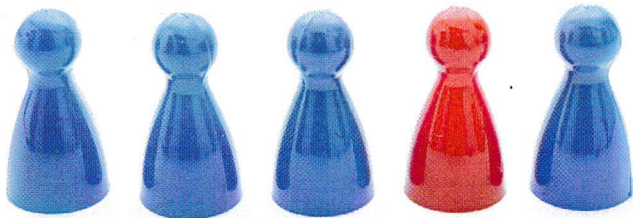
**24. FEBRUAR
2018**

Koordinator des Klinikums

Prof. Dr. med. Prof. h.c. Dr. h. c. Christos C. Zouboulis
Städtisches Klinikum Dessau
Klinik für Dermatologie, Venerologie und Allergologie /
Immunologisches Zentrum
Telefon: 0340 501-4000
Telefax: 0340 501-4025

Koordinatorin der Selbsthilfe

Annette Byhahn
Neurofibromatose Regionalgruppe Sachsen-Anhalt
Telefon: 03491 881907
E-Mail: neurofibromatose@sachsen-anhalt.net



Samstag, 24. Februar 2018
9.30 – 15.30 Uhr

Städtisches Klinikum Dessau
Auenweg 38
06847 Dessau-Roßlau



Städtisches Klinikum Dessau
Akadem. Lehrkrankenhaus d. Martin-Luther-Universität Halle-Wittenberg