

Medienmitteilung der Schweizerischen Muskelgesellschaft und der ALS-Vereinigung.ch

Am Freitag 26. Oktober 2012 findet der 5. ALS-Tag statt, organisiert von der Schweizerischen Muskelgesellschaft und der ALS-Vereinigung.ch. Die Aula im Schweizer Paraplegiker-Zentrum SPZ Nottwil verwandelt sich dann in ein Tagungszentrum für Menschen, welche mit der rasch fortschreitenden neuromuskulären Krankheit Amyotrophe Lateralsklerose (ALS) zu tun haben. ALS ist unheilbar, die Lebenserwartung nach der Diagnose beträgt drei bis fünf Jahre.

Im Mittelpunkt der Weiterbildung zu dieser spezifischen Krankheit steht die Wissensvermittlung, der Erfahrungsaustausch und die Ermutigung zum Leben mit ALS. Die Vorträge richten sich an Fachpersonen aus der Pflege und Medizin sowie ALS Betroffene und Angehörige.

Experten aus der ganzen Schweiz

Die Referenten an der medizinischen Weiterbildung sind alle angesehene Experten auf dem Gebiet der neuromuskulären Krankheiten, speziell der Amyotrophen Lateralsklerose. Die Referate beschäftigen sich mit rein medizinisch-pflegerischen Aspekten sowie psychosozialen Themen wie Bewältigung, Widerstandskraft und Hoffnung. Bereichert werden die Referate indem ALS-Betroffene, Angehörige und Fachpersonen aus unterschiedlichen Disziplinen ihre Sicht zu den einzelnen Themen erläutern.

Amyotrophe Lateralsklerose (ALS)

Die Amyotrophe Lateralsklerose (ALS) ist eine schwere chronische Krankheit, bei der in Hirn und Rückenmark jene Nervenzellen geschädigt werden, die für die Steuerung der Muskeln verantwortlich sind. Trotz intensiver Forschung ist ALS bisher unheilbar. Die Lebenserwartung nach der Diagnose beträgt drei bis fünf Jahre. Das Fortschreiten der Krankheit lässt sich medikamentös verlangsamen und verschiedene Therapie- und Behandlungsmassnahmen sowie der Einsatz einer Vielzahl von Hilfsmitteln erhöhen die Lebensqualität massgeblich. Die Krankheit fordert eine komplexe multi-disziplinäre Beratung und Betreuung, bei der nebst medizinischen und pflegerischen auch therapeutische, psychische und soziale Aspekte zu berücksichtigen sind.

Weiterführende Informationen

www.muskelgesellschaft.ch

www.als-vereinigung.ch

Einladung für Medienschaffende

Wenn Sie am ALS-Tag teilnehmen und darüber berichten möchten, laden wir Sie herzlich dazu ein. Bitte wenden Sie sich direkt an uns

Kontakt:

Franziska Mattes, Geschäftsführerin
Schweizerische Muskelgesellschaft
Kanzleistrasse 80
8004 Zürich
Telefon 044 245 80 30
Fax 044 245 80 31
info@muskelgesellschaft.ch
www.muskelgesellschaft.ch

Yvonne Aebli, Geschäftsführerin
ALS-Vereinigung.ch
Strehlgasse 8
8600 Dübendorf
Telefon 044 887 17 20
info@als-vereinigung.ch
www.als-vereinigung.ch

Die Schweizerische Muskelgesellschaft

Die Muskelgesellschaft ist eine ZEWO-zertifizierte gemeinnützige Organisation, die Interessen und Anliegen von Menschen mit einer Muskelkrankheit vertritt. Sie strebt eine Zukunft an, in der alle Menschen mit einer Muskelkrankheit bestmöglich leben können – selbstbestimmt und gleichgestellt. Sie setzt sich mit Blick auf diese Zukunft überall dort ein, wo die Bedürfnisse von Menschen mit einer Muskelkrankheit und ihrer Angehörigen nicht oder nur ungenügend abgedeckt sind.

www.muskelgesellschaft.ch

Die ALS-Vereinigung.ch

Die ALS-Vereinigung.ch unterstützt und begleitet an ALS Erkrankte und ihre Angehörigen durch die schwierige Zeit der Erkrankung. Sie vernetzt von ALS betroffene Menschen, informiert über Pflege, Betreuung und Entlastung, Vermittlung und Beschaffung von Hilfsmitteln, über behindertengerechten Umbau von Wohnraum und leistet immer wieder wertvolle finanzielle Direkthilfe.

www.als-vereinigung.ch

Zürich, Oktober 2012