



SLA-association.ch
SLA-associazione.ch

ALS-vereinigung.ch

ALS-Vereinigung.ch · SLA-Association.ch · SLA-Associazione.ch
Strehlgasse 8 · 8600 Dübendorf
T 044 887 17 20 · info@als-vereinigung.ch

PC 85-137900-1

Mediencommuniqué

Spende von 13'000 Franken an die ALS-Vereinigung.ch

Schottischer Spenden-Tanz für unheilbar kranke Menschen

Wohlen/Dübendorf, 5. Dezember 2011 – Menschen mit Amyotropher Lateralsklerose (ALS) sind unheilbar krank; bei einer Lebenserwartung von drei bis fünf Jahren nach Diagnose. Am diesjährigen Benefiz-Ceilidh (Schottischer Tanz) in Würenlos (AG) sammelten die Veranstalter 13'000 Franken für die ALS-Vereinigung.ch. Am Donnerstag, 8. Dezember 2011 wird um 13:30 Uhr der Spenden-Check am Geissmättliweg 18 in Wohlen übergeben.

Gut 150 Gäste tanzten heuer wieder nach schottischer Art (Ceilidh) zugunsten von Menschen mit Amyotropher Lateralsklerose (ALS). Denn der Benefizanlass fand bereits zum vierten Mal statt, dieses Jahr erstmals mit Live-Musik. Mit jeder Durchführung stieg der gespendete Betrag. Diesmal kamen stattliche 13'000 Franken zusammen. Das Ceilidh soll kommendes Jahr wieder durchgeführt werden.

Lebenserwartung: drei bis fünf Jahre

Die ALS ist eine rasch voranschreitende, degenerative Erkrankung des Zentralen Nervensystems. Betroffene verlieren kontinuierlich Muskelsubstanz. An Armen und Beinen, am Sprech-, Kau- und Schluckapparat. Die Krankheit verläuft sehr unterschiedlich. Folgen der absterbenden Nervenzellen sind Versteifung und Lähmung der betroffenen Muskulatur. Die meisten Patient(inn)en leben bei fortschreitender Lähmung noch drei bis fünf Jahre.

E X P R E S S

- Die Amyotrophe Lateralsklerose (ALS) ist eine unheilbare, tödlich verlaufende Krankheit
- Betroffene haben ab Diagnose eine Lebenserwartung von drei bis fünf Jahren
- In der Schweiz leben ca. 700 Personen mit ALS, obwohl die Krankheit rund halb so häufig ist wie die Multiple Sklerose (MS), von der schweizweit 10'000 Menschen betroffen sind
- Die ALS-Vereinigung.ch ist Anlaufstelle für sämtliche Fragen zum Thema ALS
- Die ALS-Vereinigung.ch leistete seit 2007 gut 150'000 Franken Direkthilfe an Betroffene

Umfassende Beratung und Begleitung

Während dieser emotional äusserst schweren Zeit unterstützt die ALS-Vereinigung.ch Betroffene und deren Angehörige, informiert über Pflege, Betreuung und Entlastung, über Beschaffung von Hilfsmitteln, über behindertengerechten Umbau von Wohnraum und über neue Erkenntnisse der Medizin. Die Vereinigung ist Beratungsstelle in behördlichen, rechtlichen und administrativen Belangen und arbeitet eng mit Fachstellen des Gesundheitswesens und des Sozialbereichs zusammen.

Wenig Lebenszeit nach der Diagnose

Der niedrige Bekanntheitsgrad der Krankheit ALS hat damit zu tun, dass Betroffene im Durchschnitt bereits drei bis fünf Jahre nach Ausbruch der Krankheit sterben. Aus diesem Grund bleibt die Anzahl Erkrankter (Prävalenz) schweizweit seit langem bei rund 700 Personen, während sie bei Multipler Sklerose bei ca. 10'000 Personen liegt, also gut 14-mal höher ist. Das heisst, dass in der Schweiz aufgrund der Inzidenz ca. 5'000 ALS-Betroffene leben würden, stürben sie nicht innert weniger Jahre.

Unheilbar, Ursache unbekannt

Unbekannt ist bis heute, was der Schädigung der Nervenzellen bei Amyotropher Lateralsklerose zugrunde liegt. Weltweit existieren verschiedene Hypothesen bezüglich der Ursache der tödlichen Krankheit. Bislang wurde keine dieser Hypothesen bestätigt. ALS wird erstmals 1869 durch den französischen Neurologen Jean-Martin Charcot beschrieben.

Eine enorme Herausforderung

Besteht bei einer Person Verdacht auf die unheilbare Krankheit ALS, brauchen Direktbetroffene und ihre Angehörigen nebst einer eindeutigen Diagnose unverzüglich Information über Verlaufsformen der ALS. Aufgrund der in den meisten Fällen rasch eintretenden Einbusse körperlicher Bewegungsfreiheit bleibt kaum Zeit, Hilfsmittel und Versicherungsleistungen zu organisieren und Spital- und Rehabilitationsaufenthalte zu planen.

2'662 Zeichen

Bildlegende: 150 tanzten für Menschen mit ALS (Bild: Julie Collins)

Weitere Information

ALS-Vereinigung.ch, Thomas Unteregger, Ko-Präsident, Telefon 076 356 75 75,
thomas.unteregger@als-vereinigung.ch, www.als-vereinigung.ch