

# Tag der Seltenen Erkrankungen 2019



## Tag der Seltenen Erkrankungen 2019

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 2. März 2019 findet der Aktionstag zum neunten Mal statt und steht wieder unter der Schirmherrschaft von Dr. Reiner Haseloff, dem Ministerpräsidenten von Sachsen-Anhalt.

**2. MÄRZ  
2019**

### Koordinator des Klinikums

Univ.-Prof. Dr. med. Prof. honoraire Dr. h.c.  
Christos C. Zouboulis  
Städtisches Klinikum Dessau  
Hochschulklinik 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](mailto:neurofibromatose@sachsen-anhalt.net)



**Samstag, 2. März 2019**  
**9.30 – 15.30 Uhr**

Städtisches Klinikum Dessau  
Auenweg 38  
06847 Dessau-Roßlau



**Städtisches Klinikum  
Dessau**

Akademisches Lehrkrankenhaus mit  
Hochschulabteilungen der Medizinischen  
Hochschule Brandenburg Theodor Fontane