



Porto
60
Cent

Antwort

Märkischer Sozialverein e.V.
SEKIS Oberhavel
Liebigstraße 4
16515 Oranienburg

Absender

Name

Vorname

Wohnort

Telefon (freiwillig)

E-Mail (freiwillig)

Selbsthilfegruppe ja/nein

Ich benötige für die barrierefreie Teilnahme Unterstützung
in Form von:

Der Beitrag wurde überwiesen am

Der Märkische Sozialverein e.V.
lädt ein zum
Selbsthilfetag 2020



RARE DISEASE DAY.ORG

Samstag, den 29. Februar 2020
von 10 bis 16 Uhr

F.F. Runge Gymnasium
Willi-Brandt-Str. 20, 16515 Oranienburg

**Unser Anliegen:
Den Seltenen eine Stimme geben!**

Schirmherrin: Marianne Buggenhagen
Sportlerin mit Beeinträchtigung

Menschen mit einer Seltenen Erkrankung sind durch die vielfältigen Krankheitsbeschwerden und Einschränkungen besonders belastet.

Helfen Sie mit, Betroffenen Gehör zu verschaffen.
Informieren Sie sich, tauschen Sie sich aus, vernetzen Sie sich.

SEKIS
Selbsthilfe-, Kontakt-
und Informationsstelle



Unterstützt durch:



Selbsthilfetag zum Tag der Seltenen Erkrankungen am 29.02.2020

Anmeldung per E-Mail oder angefügter Postkarte bitte bis 20.02.2020

Märkischer Sozialverein e.V.

SEKIS

Liebigstr.4

16515 Oranienburg

Tel.: 03301 68969 45

Fax: 03301 68969 12

E-Mail: sekis@msvev.de

Teilnahmebeitrag:

8,00 €

Empfänger

Bank:

IBAN:

MBS Potsdam

DE15 1605 0000 3740 0223 01

Verwendungszweck:

SHT 2020; - Vorname, Name des Teilnehmenden

Bei Anmeldung von Gruppen geben Sie bitte den Namen der Selbsthilfegruppe und die Anzahl der Personen an.

Wir freuen uns auf einen interessanten und erlebnisreichen Tag.

Selbsthilfetag 2020

Den Seltenen eine Stimme geben!

Programm Samstag, den 29.02.2020

- 09.00 Ankommen
- 10.00 **Musikalische Eröffnung**
Maik Höppner
- Begrüßung** Hildburg Pakusch,
Märkischer Sozialverein e.V., Selbsthilfe-,
Kontakt- und Informationsstelle, SEKIS
- Moderation** Christiane Bonk,
Gleichstellungsbeauftragte der
Stadt Oranienburg
- 10.20 - 12.00 **Vortrag - Auf dem Weg zur Diagnose einer
genetisch bedingten Krankheit**
Prof. Dr. med. Sigrid Tinschert,
Fachärztin für Humangenetik
- Vortrag - Warum ist die Diagnosestellung so
wichtig?**
Sandra Mösche, Elterninitiative Apert-Syndrom
und verwandte Fehlbildungen e.V.
- Vortrag - Mukoviszidose**
Maria Hüge, Mutter eines an Mukoviszidose
erkrankten Kindes
- 12.00 - 14.00 **Mittagspause**
Zeit zum Austausch an den Info-Ständen und
offene Angebote
Raum 1 – Filmbeiträge zu Seltenen Erkrankungen
Raum 2 – Ausstellung „Das kann Selbsthilfe!“
Raum 3 – Netzwerke-Bufferet
- 14.00 **PANGEA. unique dance e. V.**
- 14.20 - 15.45 **Podiumsveranstaltung**
Betroffene berichten aus ihrem Leben mit einer
seltenen Erkrankung
- Neurofibromatose
 - Pro Retina
 - Apert Syndrom
 - Autismus AndersArt
 - Syringomyelie angefragt
 - Clusterkopfschmerz
- Moderation** Christiane Bonk
- 15.45 **Abschlussworte** von Marianne Buggenhagen,
Schirmherrin, Sportlerin mit Beeinträchtigung
- 16.00 **Singendes Ende**