

Name

Marissa



Alter

16 Monate

Interessen

Mama, Papa,
Kuscheltiere



Die Krankheit

Angeborene Störung des Fettstoffwechsels –

bereits in den ersten Lebenstagen konnte im Rahmen der Routineuntersuchung aller Neugeborenen die Diagnose VLCAD-Mangel gestellt werden. Unbehandelt führt diese Krankheit in den meisten Fällen während des ersten Lebensjahres zum Tod.

Das Problem

Für Marissa und ihre Eltern bedeutet diese Erkrankung eine lebenslange Herausforderung. Durch exaktes Einhalten einer speziellen Diät in einem strengen Zeitplan rund um die Uhr können die lebensbedrohlichen Auswirkungen vermieden werden und Marissa kann sich zu einem fröhlichen, normalen Kind entwickeln.

Eine sonst harmlose Kinderkrankheit wie z.B. Windpocken bedeutet jedoch für Marissa einen stationären Krankenhausaufenthalt, um für sie lebensgefährliche Komplikationen nicht entstehen zu lassen.

Die Hilfe

Marissas Erkrankung ist nur eine von 20 Stoffwechselkrankheiten, die in den ersten Lebenstagen aus einem Tropfen Blut diagnostiziert und erfolgreich behandelt werden können.

Umfangreiche Schulungen, Training und Beratung der Familien mit Hilfe von neuen Konzepten und Materialien sind notwendig, um diese Krankheiten, die früher oft zum Tod bzw. zu schwersten Gesundheitsschäden geführt haben, erfolgreich zu behandeln.



Darum brauchen wir Ihre Hilfe!

Verantwortliches Team:

PD Dr. phil. Peter Burgard und
Dr. med. Martin Lindner

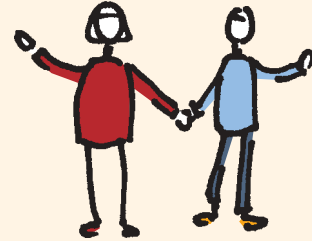
Koordination der Initiative:

Dr. med. Bärbel Striegel
Tel.: 0 62 21/56-49 03
Fax: 0 62 21/56-43 39
baerbel.striegel@med.uni-heidelberg.de

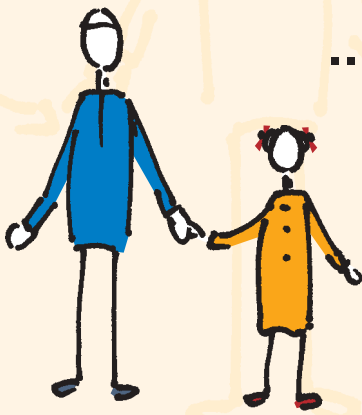
Mut haben – Mut geben!



**Jede
Spende
hilft**



... den chronisch kranken Kindern



Spendenkonto:

UNIKLINIKUM

BW-Bank

Konto Nr.: 7 421 500 429 · BLZ: 600 501 01

IBAN: DE64 6005 0101 7421 5004 29 · BIC: SOLADEST600

Bitte immer angeben:

Verwendungszweck: COURAGE



COURAGE



für chronisch kranke Kinder
eine Initiative aus der Universitätskinderklinik Heidelberg