



GEMEINSAM
FÜR DIE SELTENEN



TAG DER SELTENEN ERKRANKUNGEN
29. FEBRUAR 2024

16:30 - 20:30 UHR

PRODI – ZENTRUM FÜR PROTEINDIAGNOSTIK, RUHR-UNIVERSITÄT BOCHUM
GESUNDHEITSCAMPUS 4, 44801 BOCHUM



WELTWEITER AKTIONSTAG

Seit 2008, beteiligen sich immer am letzten Tag im Februar, Menschen auf der ganzen Welt am Rare Disease Day, dem internationalen Tag der seltenen Erkrankungen.

An diesem Tag leuchten weltweit jedes Jahr hunderte Monumente, Sehenswürdigkeiten und Gebäude jeglicher Art in den Farben des Rare Disease Day.

Pink, Blau, Grün und Lila sind die Farben des Rare Disease Day. Wir beteiligen uns am 29.02.2024 an der Aktion #LightUpForRare (@rarediseasedayofficial) mit einer Informationsveranstaltung und dem Erstrahlen des Medizinischen-Proteom Center (MPC) im Zentrum für Proteindiagnostik ProDi, der Ruhr-Universität Bochum und setzen so ein Zeichen für die Seltenen. Im ProDi werden Fragestellungen aus verschiedenen Bereichen der Medizin bearbeitet und innovative Methoden entwickelt, die bereits in frühen Krankheitsstadien präzise Informationen über Erkrankungen und individuelles Therapieansprechen liefern.

In enger Kooperation im Sinne einer translationalen Forschung erfolgt die Zusammenarbeit mit Frau Prof. Dr. Annette Richter-Unruh, der ärztlichen Leiterin des Hormonzentrums für Kinder und Jugendliche in Dortmund.



**GEMEINSAM
FÜR DIE SELTENEN**

PROGRAMM

16:30 Uhr

Eröffnung der Veranstaltung und Get-together 17:00
Uhr Grußworte Prof. Dr. Dr. h.c. M. Paul, Rektor der RUB

17:30 Uhr – 19:00 Uhr
Laborführungen


Ab 18:15 Uhr

Start der Beleuchtung des Gebäudes in den Farben der
seltenen Erkrankungen und Übertragung der
Beleuchtung anderer Gebäude auf einer Leinwand Get-
together Austausch bei Getränken und Fingerfood.
Besuch der Informationsstände

19:00 Uhr

Grußworte des Direktors des ProDi Prof. Dr. K. Gerwert
und gemeinsames Anstoßen und Denken an die
Menschen mit Seltenen Erkrankungen und deren
Angehörigen

Gegen 20:30 Uhr
Ende der Veranstaltung



**RARE IS
STRONG!
PROUD!
MANY!**

FAKTEN ZU SELTENEN ERKRANKUNGEN

In Europa gilt eine Erkrankung als selten, wenn nicht mehr als 5 von 10.000 Menschen von einer Erkrankung betroffen sind. In Deutschland leben etwa vier Millionen Menschen mit einer Seltenen Erkrankung, in Europa sind es 30 Millionen, weltweit sogar 300 Millionen. „Seltenen“ ist also ein Massenphänomen. Zwischen 6000 und 8000 seltene Erkrankungen („Orphan Diseases“) wurden bisher beschrieben. 80 Prozent dieser Erkrankungen sind genetisch bedingt, viele sind lebensbedrohlich und chronisch. Das bedeutet, sie lassen sich oftmals nicht heilen und erfordern eine lebenslange spezialisierte Behandlung. Menschen mit seltenen Erkrankungen sind die Waisen der Medizin. Der Weg zur Diagnose ist häufig schwierig und wirksame Therapien rar.

Menschen mit seltenen Erkrankungen sind die Waisen der Medizin.

Gemeinsam mit der Patientenorganisation „Phosphatdiabetes e.V.“ laden wir Interessierte, Betroffene, Mediziner und Studierende herzlich ein, sich zu informieren.

Wir freuen uns GEMEINSAM für die „Seltenen“ etwas zu bewirken.

Prof. Dr. Katrin Marcus-Alic und
Prof. Dr. Annette Richter-Unruh



**RARE IS
MANY**

29 RARE DISEASE DAY

FEB
2024



LIGHT UP FOR RARE

Raise awareness for the 300 million people living with a rare disease and their families worldwide, together with EURORDIS-Rare Diseases Europe and 72 national alliances for rare diseases.



#LIGHTUPFORRARE





PRODI – ZENTRUM FÜR PROTEINDIAGNOSTIK



ProDi – Zentrum für Proteindiagnostik, Ruhr-Universität Bochum
Gesundheitscampus 4, 44801 Bochum

@phosphatdiabetes_ev

@ruhrunibochum



RUHR
UNIVERSITÄT
BOCHUM

RUB

PHOSPHATDIABETES E.V.
NETZWERK INFORMATION AUSTAUSCH



GESPONSERT VON:



SANDOZ



29 FEB 2024 RARE DISEASE DAY



SHARE YOUR COLOURS