



**Erich Irlstorfer**  
Mitglied des Deutschen Bundestages



Sehr geehrte Damen und Herren,

herzlich möchte ich Sie zur nächsten Veranstaltung der Kampagne „Seltene Erkrankungen Bayern“ am

**Dienstag, den 2. Mai 2023**  
**in das Hotel „Drei Rosen“**  
**Fronängerstraße 10, 85368 Moosburg an der Isar**  
**um 17:30 Uhr**

einladen.

Im Fokus dieser ca. zweistündigen Veranstaltung steht die **Deutsche Selbsthilfe Angeborene Immundefekte e. V. (dsai)**, welche Personen, die an einem angeborenen Immundefekt leiden und deren Angehörigen unterstützt und betreut sowie die soziale Rehabilitation dieses Personenkreises fördert. Einen Einblick in die Arbeit und die Krankheitsbilder geben

das Team der Bundesgeschäftsstelle:

Gabriele Gründl (Bundesvorsitzende), Andrea Maier-Neuner (Geschäftsführerin), Michaela Scholtysik, Carmen Hellmeier, Sabine Aschekowsky und Manuela Kaltenhauser,

die Patientin Petra Carlile und der Patient Christian Preuss

sowie die Ärzte:

PD Dr. med. Henner Morbach, Leiter der Pädiatrischen Immunologie, Universitätsklinikum Würzburg,

PD Dr. med. Michael Albert, Leiter der Stammzelltransplantation des Dr. von Haunersches Kinderspital, München und

Prof. Dr. med. Martin Fleck, Chefarzt, Asklepios Klinik Bad Abbach, Bad Abbach.

Daneben besteht die Möglichkeit des Austausches mit Expertinnen und Experten aus Wissenschaft sowie Politik.

Das Ziel der überparteilichen Kampagne ist es, niederschwellig ein gesamtgesellschaftliches Bewusstsein für Seltene Erkrankungen herzustellen. Das langfristige Ziel muss der Aufbau

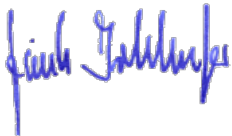
Sollten Sie unsere Kampagne finanziell oder mit einer weiteren Veranstaltung unterstützen wollen, würde ich mich ebenso über eine Kontaktaufnahme freuen. Aktuelle Termine und Berichte werden auf der Homepage ([www.irlstorfer.de](http://www.irlstorfer.de)) unter der Rubrik „Seltene Erkrankungen Bayern“ veröffentlicht.

von sicheren Versorgungsstrukturen, die beschleunigte Diagnosestellung, die Erforschung neuer Therapien und die Entlastung der Betroffenen sowie deren Angehörigen sein. Die Auftaktveranstaltung am 8. Dezember 2022 war ein erster wichtiger Schritt in die richtige Richtung.

Mit Ihrer Unterstützung sowie unter der Schirmherrschaft der Eva Luise und Horst Köhler Stiftung wollen wir nun daran anknüpfen, um Seltene Erkrankungen in das Licht der Öffentlichkeit und der Forschungslandschaft zu holen.

In diesem Sinne freue ich mich über Ihre Teilnahme und bitte um **Zusage bis zum 30. April 2023** mit Hinweis auf das beigefügte Rückmeldeformular.

Mit freundlichen Grüßen



Erich Irlstorfer

Mitglied des Deutschen Bundestages

Ordentliches Mitglied im Ausschuss für Gesundheit

- **Bitte wenden** -

**An:**

Wahlkreisbüro Erich Irlstorfer MdB

**Fax:** 08766/9398963 oder

**E-Mail:** erich.irlstorfer.ma11@bundestag.de

**Anmeldung zur Veranstaltung am 2. Mai 2023 in Moosburg**

Name: \_\_\_\_\_

ggf. Institution/Verein/Einrichtung

\_\_\_\_\_

Adresse: \_\_\_\_\_

E-Mail:

\_\_\_\_\_

Telefonische Erreichbarkeit:

\_\_\_\_\_

nehme ich gerne teil. (mit Begleitung, Name: \_\_\_\_\_)

kann ich leider nicht teilnehmen

Die Veranstaltung ist barrierefrei erreichbar.

Mit versenden der Mail bzw. des Faxes sind Sie automatisch angemeldet. Eine Bestätigung der Anmeldung erfolgt nicht.