



Herzliche **EINLADUNG**

zum 26. Treffen der GBS & CIDP Initiative
und der MMN-Betroffenen

**am Samstag,
22. Oktober 2016 in Zürich**

► Bitte vormerken:

Nächstes Treffen
am **11. März 2017**
in Rehab Basel

An diesem Treffen im Universitäts-
spital Zürich wird ein Neurologe die
Akutrunde begleiten. Anschliessend
gibt es wieder ein spannendes
Referat. Informationen finden Sie
einen Monat vor dem Treffen auf der
Webseite.

► Samstag, 22. Oktober 2016

Zeit

13.00–16.30 Uhr

Ort

Universitätsspital Zürich, Rämistrasse 100, 8091 Zürich
www.usz.ch, Telefon 044 255 11 11



Das Treffen findet im Gebäude des Haupteinganges
im Universitätsspital Zürich statt.

Anmeldung

bis zum 10. Oktober 2016 an: Nicole Keller, Martinsweg 3,
8840 Einsiedeln, 078 848 59 67, kellernicole2015@gmail.com
Die Anmeldung können Sie auch auf der WebSite www.gbsinfo.ch
vornehmen.
Da finden Sie auch eine Wegbeschreibung zum Veranstaltungsort.

Über zahlreiche Anmeldungen freuen wir uns und
wünschen Ihnen bis dahin eine gute Zeit.

Herzliche Grüsse
Nicole Keller und Vorstand



► Programm:

13.00–14.00

Akutrunde mit Dr. med. Stefan Hägele-Link
Leitender Arzt/Stv. Chefarzt Klinik für Neurologie St. Gallen

14.00–14.30

Kurzreferat von Frau Christina Stadelmann
Sozialarbeiterin FH Schweizerische Muskelgesellschaft

14.30–15.15

Pause mit Apéro im Foyer

15.15–16.00

Referat «Alkohol und das Nervensystem»
mit Prof. Dr. med. Hans H. Jung
Leitender Arzt Klinik für Neurologie Universitätsspital Zürich

► www.gbsinfo.ch



► Mit freundlicher Unterstützung von:

Biotherapies for Life™ **CSL Behring**

Baxalta

octapharma®

For the safe and optimal use of human proteins

Weitere Infos unter:

► **www.gbsinfo.ch**



GBS & CIDP Initiative Schweiz: Oft die erste Anlaufstelle nach der Diagnose. Für Menschen, die an GBS, MMN oder CIDP erkranken, und deren Angehörige ist die Diagnose oft ein Schock. Der geht ihnen besonders nahe, weil die meisten vor ihrer Erkrankung von diesen Krankheiten noch nie etwas gehört haben und weil die Informationen, die sich im Internet finden, oft widersprüchlich sind. Aufklärung tut not.

Unser Ziel ist es, Menschen, die an GBS, MMN oder CIDP erkranken, und deren Angehörige mit Informationen über die Krankheit und mit den Erfahrungen anderer Patienten zu versorgen. Wir wollen ihnen eine Plattform bieten, auf der sie mit anderen Betroffenen reden und sich mit ihnen zum Austausch treffen können. Die Öffentlichkeit wollen wir vermehrt über die Krankheiten informieren und für die Probleme der Betroffenen sensibilisieren.