

Es gibt mehrere Möglichkeiten die Aktion "Kennst Du ALS?" zu unterstützen

1. Du machst ein Foto von dir mit dem Hashtag #KennstDuALS

Fotos verbreiten sich im Internet sehr schnell! Seit kurzem initiieren wir daher eine Kampagne, in der der Hashtag #KennstDuALS im Mittelpunkt steht! Mache ein Foto von Dir mit einem Zettel oder einem Plakat mit #KennstDuALS, schicke es uns oder poste es mit diesem Hashtag auf Facebook

2. Du nimmst ein kurzes Video auf, in dem Du sagst: "Kennst Du ALS?"

Schick uns das Video oder sende uns den Link dort hin

3. Du hast den ALS-Song gehört und möchtest ihn gerne für "Kennst Du ALS?" performen.

Bitte nehme Kontakt mit uns auf!

Wir senden Dir dann den Text, ein Playback und was Du noch benötigst.

4. Spenden oder direkte Unterstützung durch Ideen, Engagement, Flyer, Armbänder oder sonstige Zuwendungen

Wir sind jedem dankbar der uns unterstützt, denn je mehr Unterstützer wir haben, desto größer wird "Kennst Du ALS?" und desto bekannter wird die Krankheit.

Amyotrophe Lateralsklerose / kurz ALS

ALS ist eine chronisch degenerative Krankheit des motorischen Nervensystems. Sie ist seit über 100 Jahren bekannt und weltweit verbreitet, ihre Ursache ist bis heute unbekannt.

Leider ist die Erkrankung bis heute nicht heilbar.

Bei der ALS handelt es sich um eine zunehmende Degeneration (Rückbildung/Verfall) vor allem des oberen (ersten) aber auch des unteren (zweiten) Motoneurons im Gehirn und im Rückenmark bzw. in peripheren Nerven, infolgedessen kommt es zu einer nicht aufzuhaltenden Muskellähmung am ganzen Körper, einschließlich der Atemmuskulatur und der Sprechmuskulatur.

Die Überlebenszeiten sind je nach Unterform verschieden, meist versterben die Patienten jedoch innerhalb von drei bis fünf Jahren.

ALS gilt als seltene Erkrankung, etwa 1-3 von 100.000 Menschen erkranken jedes Jahr neu an ALS!

Jährlich sterben

Die Amyotrophe Lateralsklerose ist eine seltene Erkrankung

Aufgrund der Seltenheit der Erkrankung, und des daraus resultierenden Unwissens der Mitmenschen, sind viele Betroffene isoliert und bekommen wenig Hilfe. Gute und fachkundige Ärzte sind schwer zu finden, oft geraten Erkrankte in finanzielle Nöte.

Abgesehen von wenigen Ausnahmen findet an deutschen Universitäten und Forschungsinstituten kaum Forschung im Bereich ALS statt.

Die Angehörigen leiden sehr, sie müssen oftmals eine 24 Stunden Pflege übernehmen und fühlen sich sehr hilflos.

Es muss endlich Forschung stattfinden!

Da die Krankheit Amyotrophe Lateralsklerose / ALS für die Pharmaindustrie nicht "lukrativ" genug ist, stehen kaum Gelder zur Verfügung.

Wir fordern dass der Staat endlich die notwendigen Gelder zur Verfügung stellt um die Krankheit ausreichend zu erforschen, zu heilen oder zu stoppen!

"Ein kurzer Moment mit großer Wirkung"