

# Parlamentarisches Frühstück

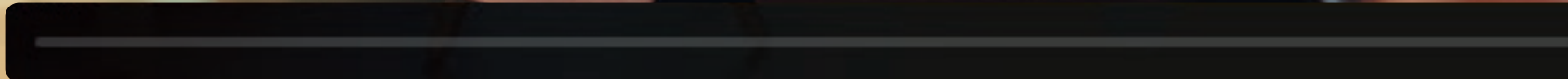


Leben mit MG

# Erich Irlstorfer

Mitglied des Bundestags, CSU

Leben mit MG

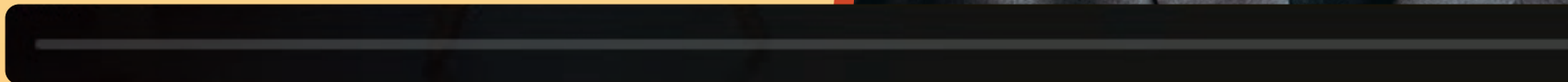


# Erich Irlstorfer

Mitglied des Bundestags, CSU

»» Selten ist im Kontext von seltenen  
Erkrankungen nicht gleichzusetzen  
mit wenig und allein. ««

*Leben mit MG*

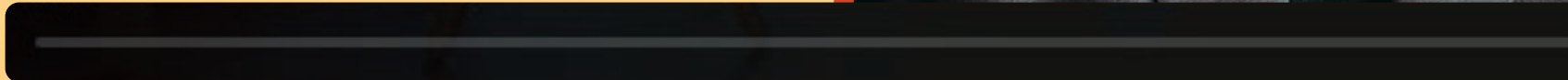


# Erich Irlstorfer

Mitglied des Bundestags, CSU

»» Es ist wichtig, dass die Betroffenen, Expert:innen und auch Arzneimittelhersteller zu Wort kommen, um die Herausforderungen aller Beteiligten bei der Behandlung der Myasthenia gravis aufzuzeigen. ««

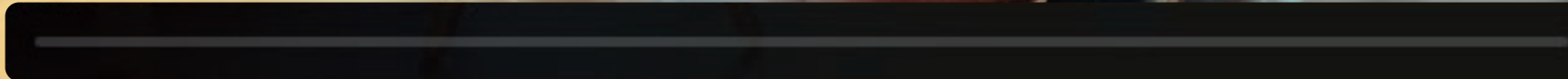
*Leben mit MG*



# Detlef Wolff

General Manager, argenx Deutschland

Leben mit MG

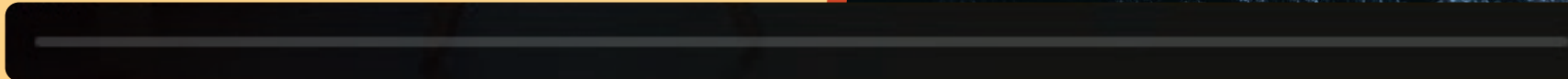


# Detlef Wolff

General Manager, argenx Deutschland

» Es wird davon ausgegangen, dass bei 95 % der seltenen Erkrankungen derzeit keine geeigneten Behandlungsoptionen verfügbar sind. Unser Ziel ist es daher, die Therapieoptionen für Patient:innen mit Autoimmunerkrankungen zu verbessern und sie durch Service- und Informationsangebote dabei zu unterstützen, mit ihrer Erkrankung besser zu leben. «

*Leben mit MG*

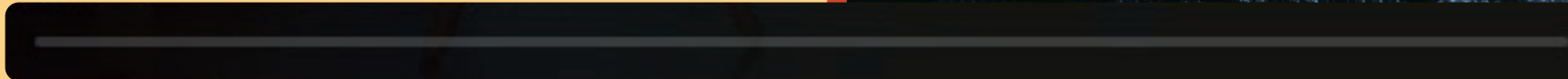


# Detlef Wolff

General Manager, argenx Deutschland

» Ich glaube, wir können mit Stolz behaupten, dass mit der Gründung von argenx und der Arbeit an der Entwicklung von Medikamenten für Menschen mit seltenen Erkrankungen etwas Besonderes gelungen ist. «

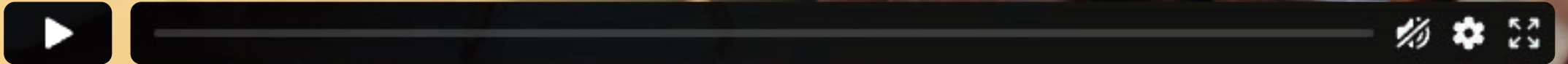
*Leben mit MG*



# Prof. Dr. Dr. Sven Meuth

Direktor der Klinik für Neurologie,  
Universitätsklinikum Düsseldorf

Leben mit MG





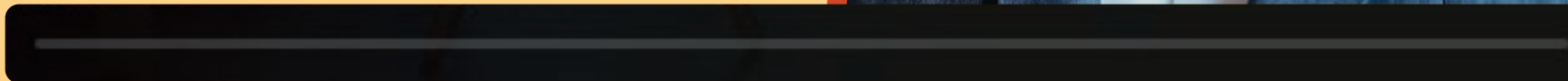
# Prof. Dr. Dr. Sven Meuth

Direktor der Klinik für Neurologie,  
Universitätsklinikum Düsseldorf

»» Wenn die Patient:innen bei den richtigen Ärzt:innen sind, haben sie eine hohe Chance, gut behandelt zu werden.

Doch in manchen Fällen vergehen Jahre, bis Patient:innen mit Myasthenia gravis von spezialisierten Ärzt:innen behandelt werden. ««

*Leben mit MG*

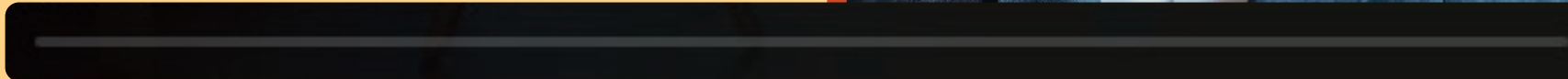


# Prof. Dr. Dr. Sven Meuth

Direktor der Klinik für Neurologie,  
Universitätsklinikum Düsseldorf

»» In manchen Regionen müssen Patient:innen mit Myasthenia gravis derzeit Anfahrtswege von mehr als zwei Stunden auf sich nehmen, um in zertifizierte Zentren zu gelangen. ««

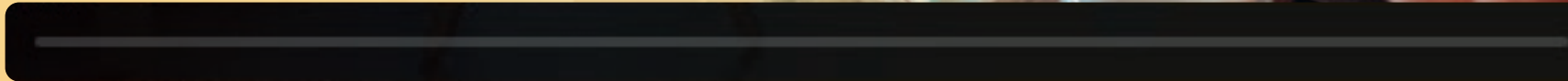
*Leben mit MG*



# Prof. Dr. Andreas Meisel

Leitender Direktor am Centrum für  
Schlaganfallforschung, Charité Berlin

Leben mit MG

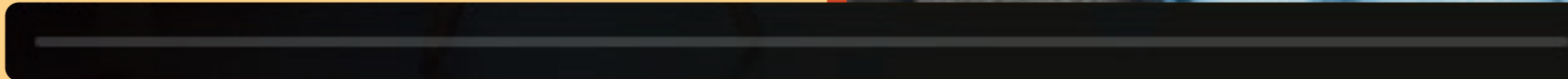


# Prof. Dr. Andreas Meisel

Leitender Direktor am Centrum für Schlaganfallforschung, Charité Berlin

»» Ich kenne in der Neurologie kaum eine andere Erkrankung, die sich so extrem auf die Partnerschaft und nahen Angehörigen auswirkt. ««

*Leben mit MG*

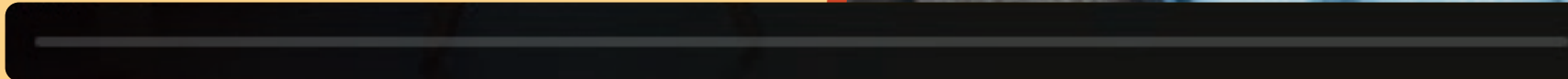


# Prof. Dr. Andreas Meisel

Leitender Direktor am Centrum für Schlaganfallforschung, Charité Berlin

»» Die Myasthenia gravis verursacht eine große psychische Komorbidität für betroffene Familien. In jungen Jahren erkranken daran vor allem Frauen. Ungefähr 50% davon brechen die Familienplanung entweder ab oder verzögern sie erheblich. ««

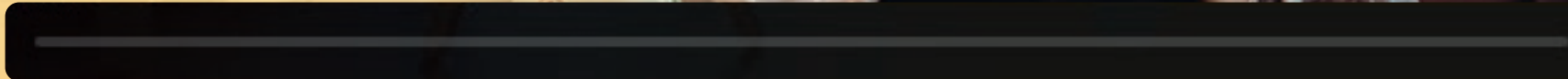
*Leben mit MG*



# Claudia Schlemminger

Deutsche Myasthenie Gesellschaft

Leben mit MG

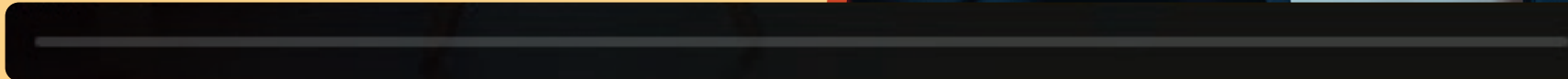


# Claudia Schlemminger

Deutsche Myasthenie Gesellschaft

»» MG-Patient:innen sind großen Herausforderungen ausgesetzt. Wer nicht betroffen ist, kann sich nicht vorstellen, welche Hürden Patient:innen mit Myasthenia gravis überspringen müssen. Das fängt bei der Anerkennung der Erkrankung an und hört bei der Pflege und finanziellen Unterstützung noch lange nicht auf. ««

*Leben mit MG*

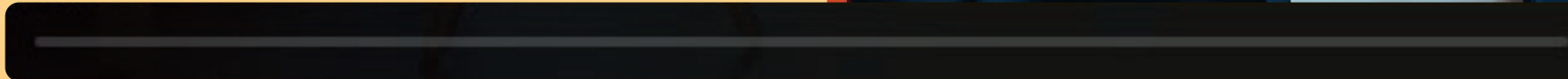


# Claudia Schlemminger

Deutsche Myasthenie Gesellschaft

»» Seltene Erkrankungen benötigen die Chance, schnell behandelt zu werden. ««

*Leben mit MG*

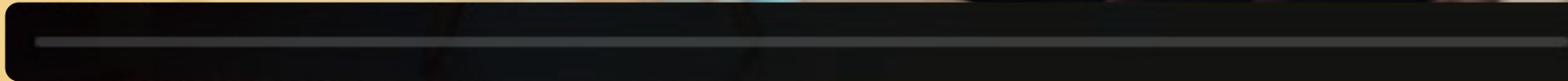




# Dieter Rothardt

Deutsche Myasthenie Gesellschaft

Leben mit **MG**

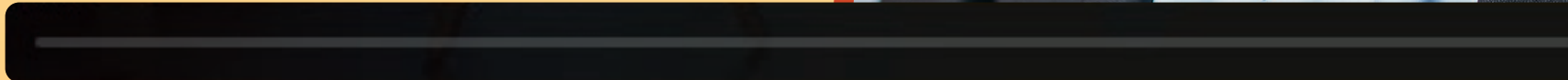


# Dieter Rothardt

Deutsche Myasthenie Gesellschaft

»» Man muss Patienten befähigen, mit ihrer Erkrankung umzugehen. Wenn die Erstdiagnose gestellt ist, kann über die Selbsthilfegruppe viel organisiert oder Fragen beantwortet werden. ««

*Leben mit MG*

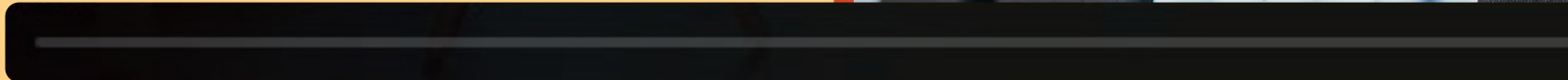


# Dieter Rothardt

Deutsche Myasthenie Gesellschaft

»» Das Feld von der eigenen Betroffenheit bis zur Gestaltung von gesetzlichen Rahmenbedingungen ist sehr weit. Hier ist es wichtig und gut, dass alle Teilnehmer:innen an einem Strang ziehen und ihre jeweiligen Perspektiven und Gestaltungsmöglichkeiten einbringen. ««

*Leben mit MG*





# Leben mit MG

▶ \_\_\_\_\_ 🔊 ⚙️ 🗉