



„Was würden Sie tun, wenn bei Ihnen eine seltene, tödlich verlaufende Nervenkrankheit ohne Heilung diagnostiziert wird? Alle Internetsuchen waren so entmutigend und die meisten Ärzte haben keine Erfahrung mit MSA, was die Diagnose und Behandlung von Symptomen über Jahre hinauszögern kann. Ich bin im Internet auf [Mission MSA] gestoßen. Es gibt auf der ganzen Welt Menschen wie mich! Diese internationale Gruppe engagiert sich für die Erforschung von MSA, beschafft finanzielle Mittel und unterstützt Patienten und deren Betreuer. Diese Organisation hat mir Hoffnung gegeben.“

– BELINDA F., MSA-PATIENTIN



„[Mission MSA] ist seit 2013, dem Jahr, in dem mein Mann die Diagnose MSA erhielt, die Rettungsleine für meine Familie. Diese Organisation stellt viele wertvolle Informationen bereit und hatte auf unseren Umgang mit MSA einen positiven Einfluss. Die freiwilligen Helfer sind unglaublich hilfsbereit. Wir können uns auf diese Gruppe immer verlassen.“

– OLGA C., BETREUERIN EINES MSA-PATIENTEN



„Ich möchte [Mission MSA] für die hilfreichen Informationen danken, die sie mir gegeben haben. Mit ihrer Hilfe konnte ich ein Informationspaket für das Personal in der Langzeitpflegeeinrichtung, in der sich mein Patient befindet, zusammenstellen und eine interne Fortbildungsveranstaltung organisieren, um das Personal über diese schreckliche und seltene Krankheit aufzuklären.“

– JENNIFER C., R.N., B.N., CHPCN(C)



MISSION MSA™

Leading the Charge to Cure
Multiple System Atrophy

Werden Sie Teil der MSA-Gemeinschaft!



Kontakt

Telefonische Unterstützung: +1 866.737.5999

Telefon-Nr. des Büros: +1 866.737.4999

E-Mail: info@missionmsa.org

Postanschrift:

1660 International Drive, Suite 600
McLean, VA 22102, USA



Besuchen Sie uns auf
www.missionmsa.org



**MISSION
MSA™**

**Wir kümmern uns seit 1989 um
MSA-Betroffene.**

Die Lebensqualität von Menschen
mit Multisystematrophie verbessern
und Hoffnung schaffen



MISSION MSA

UNTERSTÜTZUNG | GEMEINSCHAFT | FORSCHUNG | SCHULUNGEN

Über Mission MSA

Bei Mission MSA engagieren wir uns für die Verbesserung der Lebensqualität von Menschen mit Multisystematrophie und schaffen Hoffnung, indem wir unterstützende Möglichkeiten anbieten, informative Ressourcen bereitstellen, Gelder beschaffen und uns für Betroffene stark machen.

Begonnen haben wir als kleine Selbsthilfegruppe im Jahr 1989. Heute ist Mission MSA eine international tätige 501(c)(3)-Wohltätigkeitsorganisation. Mit über 30 Jahren Erfahrung in der MSA-Interessensvertretung haben wir bedeutende Fortschritte bei der Unterstützung von Patienten und deren Familien gemacht und werden dies auch weiterhin tun, bis wir in einer Zukunft ohne MSA angekommen sind.



Unterstützung

Dienstleistungen für Patienten und deren Betreuer

Telefonische Unterstützung von Patienten: +1 866-737-5999

Mission MSA gibt Hilfestellung, versorgt mit Informationen und stellt Ressourcen für Betroffene bereit. Wir beantworten Fragen und klären Bedenken.

Virtuelle und persönliche Selbsthilfegruppen

Treten Sie in den USA und außerhalb Selbsthilfegruppen online oder persönlich bei. Sehen Sie sich auf unserer Webseite die interaktive Karte mit regionalen Selbsthilfegruppen an.

Gemeinschaft

Wir verbinden MSA-Betroffene.

MSA Connect

MSA Connect ist eine spezifische Online-Plattform, die für MSA-Betroffene entwickelt wurde. Hier können Sie Fragen stellen, Erfahrungen austauschen und an Diskussionen mit anderen Betroffenen teilnehmen.

Schulungen

Entwicklung und Austausch verlässlicher Ressourcen

Monatliche Webinare

Mission MSA organisiert monatliche Webinar-Programme zu einer Vielzahl an Themen im Zusammenhang mit Multisystematrophie, einschließlich Bewältigung von Symptomen, Finanzplanung, Suche nach Behandlungsteams und mehr.

Jährliche Patienten- und Familienkonferenzen

Mission MSAs jährliche Konferenz ist die größte MSA-Konferenz und umfasst Sitzungen und Präsentationen mit medizinischen Fachkräften, Wissenschaftlern, Patienten und Betreuern.

Forschung

Finanzielle Unterstützung medizinischer Fachkräfte bei der Suche nach besseren Behandlungen und einer schnelleren Diagnose

Kompetenzzentren

Das „MSA Centers of Excellence“-Programm wurde entwickelt, um MSA-Patienten und deren Familien einen Zugang zu der bestmöglichen fachübergreifenden medizinischen Versorgung und unterstützenden Möglichkeiten zu bieten. Eine vollständige Liste dieser Zentren finden Sie auf unserer Webseite.



„Was würden Sie tun, wenn bei Ihnen eine seltene, tödlich verlaufende Nervenkrankheit ohne Heilung diagnostiziert wird? Alle Internetsuchen waren so entmutigend und die meisten Ärzte haben keine Erfahrung mit MSA, was die Diagnose und Behandlung von Symptomen über Jahre hinauszögern kann. Ich bin im Internet auf [Mission MSA] gestoßen. Es gibt auf der ganzen Welt Menschen wie mich! Diese internationale Gruppe engagiert sich für die Erforschung von MSA, beschafft finanzielle Mittel und unterstützt Patienten und deren Betreuer. Diese Organisation hat mir Hoffnung gegeben.“

– BELINDA F., MSA-PATIENTIN



„[Mission MSA] ist seit 2013, dem Jahr, in dem mein Mann die Diagnose MSA erhielt, die Rettungsleine für meine Familie. Diese Organisation stellt viele wertvolle Informationen bereit und hatte auf unseren Umgang mit MSA einen positiven Einfluss. Die freiwilligen Helfer sind unglaublich hilfsbereit. Wir können uns auf diese Gruppe immer verlassen.“

– OLGA C., BETREUERIN EINES MSA-PATIENTEN



„Ich möchte [Mission MSA] für die hilfreichen Informationen danken, die sie mir gegeben haben. Mit ihrer Hilfe konnte ich ein Informationspaket für das Personal in der Langzeitpflegeeinrichtung, in der sich mein Patient befindet, zusammenstellen und eine interne Fortbildungsveranstaltung organisieren, um das Personal über diese schreckliche und seltene Krankheit aufzuklären.“

– JENNIFER C., R.N., B.N., CHPCN(C)

Werden Sie Teil der MSA-Gemeinschaft!

 @MissionMSA

 @MissionMSA

 @MissionMSA

 @MissionMSA

 @MissionMSA

Kontakt

Telefonische Unterstützung: +1 866.737.5999

Telefon-Nr. des Büros: +1 866.737.4999

E-Mail: info@missionmsa.org

Postanschrift:

1660 International Drive, Suite 600
McLean, VA 22102, USA



Besuchen Sie uns auf
www.missionmsa.org



MISSION MSA™
Leading the Charge to Cure
Multiple System Atrophy



**MISSION™
MSA**

**Wir kümmern uns seit 1989 um
MSA-Betroffene.**

Die Lebensqualität von Menschen
mit Multisystematrophie verbessern
und Hoffnung schaffen