



Die Chiesi Gruppe

Als internationale, forschungsorientierte biopharmazeutische Gruppe entwickelt und vermarktet Chiesi innovative therapeutische Lösungen in den Bereichen Atemwegserkrankungen, seltene Erkrankungen und Special Care. Das Unternehmen verfolgt das Ziel, die Lebensqualität der Menschen zu verbessern und verantwortungsvoll gegenüber Gesellschaft und Umwelt zu handeln.

Chiesi Global Rare Diseases

Die Mission der Geschäftseinheit Chiesi Global Rare Diseases ist es, Menschen, die von seltenen Erkrankungen betroffen sind und ihre Angehörigen mit der optimalen Versorgung zu begleiten und ganzheitlich zu unterstützen.

In Deutschland sind ca. 4 Millionen Menschen von einer seltenen Erkrankung betroffen, in der EU ca. 30 Millionen und weltweit ca. 300-400 Millionen Menschen.^{1,2} Allerdings steht momentan nur für einen kleinen Anteil der seltenen Erkrankungen eine Behandlung zur Verfügung: In der EU gibt es für nur etwa 2 % der seltenen Erkrankungen zugelassene spezifische Medikamente.³ Dabei ist eine frühzeitige Behandlung essenziell. Dies wird u. a. dadurch deutlich, dass ca. 50 % der Betroffenen Kinder sind und etwa 30 % ihren 5. Geburtstag nicht erleben können.⁴

Save the date: unser Symposium

Wir möchten Ihnen gerne nähere Informationen dazu geben, auf welche Symptome Sie unbedingt achten sollten, um bei lysosomalen Speichererkrankungen eine frühzeitige Diagnosestellung und Behandlung zu ermöglichen.

Daher laden wir Sie herzlich ein, an unserem Symposium in Stuttgart teilzunehmen:

11.10.2024 | 12:45 – 13.45 Uhr | Stand CHIESI GmbH: Standnummer 14

Früherkennung im Fokus: Praxisnahe Fallbeispiele zur Identifizierung von lysosomalen Speicherkrankheiten

Freuen Sie sich auf spannende Impulsvorträge führender Expert*innen auf dem Gebiet Rare Diseases mit Fokus auf lysosomale Speichererkrankungen (LSDs).

Anhand von Fallbeispielen erhalten Sie Einblicke und Informationen zu speziellen LSDs. Am Beispiel bestimmter LSDs wird veranschaulicht, warum der Diagnoseweg oft schwierig und wie wichtig eine frühzeitige Diagnosestellung für Betroffene ist.

Die Fallstudien zeigen, welche weitreichenden Auswirkungen diese Erkrankungen auf die Betroffenen und ihre Angehörigen haben können. Es wird dargestellt, auf welche „Red-Flag“-Symptome Sie unbedingt achten sollten, um Ihren Patient*innen frühestmöglich eine optimale Therapie zu ermöglichen.

Referenzen:

1. Bundesministerium für Gesundheit. Seltene Erkrankungen. Online unter: <https://www.bundesgesundheitsministerium.de/themen/praevention/gesundheitsgefahren/seltene-erkrankungen.html>, zuletzt aufgerufen: Juli 2024.
2. Marwaha S et al. Genome Medicine. 2022;14(23).
3. Eva Luise und Horst Köhler Stiftung. Orphan Drugs – Medikamente sind Mangelware. Online unter: <https://www.elhks.de/seltene-erkrankungen/therapieentwicklung/>, zuletzt aufgerufen: Juli 2024.
4. Informaconnect. World Rare Disease Day shines a light on rare disease community. Online unter: <https://informaconnect.com/world-rare-disease-day-shines-a-light-on-rare-disease-community/>, zuletzt aufgerufen: Juli 2024.