

## Medienmitteilung

Zürich, 13. Mai 2013

### Welt MS Tag – kraftspendende Lebensmottos gesucht

**Am 29. Mai 2013 findet zum fünften Mal der Welt Multiple Sklerose Tag statt. Weltweit wird in mehr als 60 Ländern an die Solidarität mit Menschen, die an MS erkrankt sind, erinnert. In der Schweiz ruft die Schweizerische Multiple Sklerose Gesellschaft ab 13. Mai 2013 dazu auf, MS-Betroffenen #Kraftspenden zu schenken.**

Ab 13. Mai bis und mit 29. Mai, 24.00 Uhr, wird auf der Website der MS-Gesellschaft und auf Facebook dazu aufgerufen, kraftspendende Lebensmottos einzusenden. Jedes eingereichte Lebensmotto wird in eine Spende von zwei Franken umgewandelt. Ziel ist es, für jede der 10'000 MS-betroffenen Personen in der Schweiz ein Lebensmotto zu erhalten. Mitmachen kann man über [multiplesklerose.ch](http://multiplesklerose.ch), Facebook, Twitter und Instagram.

#### Leben mit MS

Stephanie Bysäth (25) hat die Diagnose MS vor vier Jahren erhalten. Es fiel ihr nicht leicht, die Krankheit zu akzeptieren. Als Medizinische Praxisassistentin (MPA) wusste sie, was ein Leben mit MS bedeuten kann. 2012 hat sie trotzdem an einem Anlass der MS-Gesellschaft für junge Betroffene teilgenommen, um sich mit anderen in der gleichen Situation auszutauschen. Zudem ist Stephanie überzeugt: *«In schwierigen Situationen vertraue ich darauf, dass es eine MS-Gesellschaft gibt, die mich unterstützen und mir weiterhelfen kann.»*

Stephanies Motto für ein Leben mit MS: *«Es ist egal, aus welcher Richtung der Wind weht. Wichtig ist, wie man die Segel setzt.»*

#### 29. Mai 2013 – Welt MS Tag

Am Welt MS Tag finden an folgenden Standorten Aktionen statt:

<b>Basel</b>	Freiestrasse, beim Dreizack-Brunnen, 10 – 16 Uhr
<b>Gümligen</b>	Stiftung Siloah, Worbstrasse 316, 3073 Gümligen, ab 10 Uhr
<b>Langenthal</b>	Wuhrplatz, Reggae-Konzert mit Band „Kulturattentat“, 19.00 Uhr
<b>Luzern</b>	RailCity Luzern, beim Coop im Untergeschoss Bhf. Luzern, 10 – 16 Uhr
<b>Zürich</b>	gegenüber Eingang Globus an der Lintheschergasse, 10 – 17 Uhr

**Seit 1959 schweizweit tätig**

Vor über 50 Jahren wurde die MS-Gesellschaft gegründet, um die Sensibilität in der Öffentlichkeit für MS-betroffene Menschen zu erhöhen und die interdisziplinäre Zusammenarbeit zwischen Fachpersonen zu fördern. Heute ist die MS-Gesellschaft Anlaufstelle für Betroffene und Angehörige und bietet zahlreiche Dienstleistungen wie Beratung, Entlastungsaufenthalte, Informationen und Veranstaltungen rund um MS. Darüber hinaus unterstützt sie Forschungsprojekte in der Schweiz, um die nach wie vor unheilbare Krankheit weiter zu erforschen und neue Therapien zu entwickeln. Die Symptome der Krankheit reichen von Seh- und Gleichgewichtsstörungen, Lähmungen an Beinen, Armen und Händen über Schmerzen sowie Blasen- und Darmstörungen.

**Aufgeben ist keine Option. Helfen Sie MS-Betroffenen durchzuhalten!**

MS ist eine entzündliche Krankheit des Nervensystems. In der Schweiz geht man von rund 10'000 Betroffenen aus. Jeden Tag erhält eine Person die Diagnose Multiple Sklerose.

Die Schweizerische Multiple Sklerose Gesellschaft setzt sich mit zahlreichen Dienstleistungen für die grösstmögliche Selbständigkeit und Lebensqualität MS-Betroffener ein, fördert die MS-Forschung und sensibilisiert die Öffentlichkeit für die Bedürfnisse der MS-Betroffenen und ihrer Angehörigen. [www.multiplesklerose.ch](http://www.multiplesklerose.ch) · Spendenkonto PK 80-8274-9

**Stephanie Bysäth, 25 Jahre, MS-Betroffen**

Zu ihren Einschränkungen zählen:

- Starke Fatigue
- Zittern in Händen
- Inkontinenz
- Gleichgewichtsstörungen

**Für weitere Informationen und Bildmaterial wenden Sie sich bitte an:**

Schweizerische Multiple Sklerose Gesellschaft  
Regula Muralt Spescha  
Bereichsleiterin Öffentlichkeitsarbeit & Fundraising  
Josefstrasse 129, 8031 Zürich  
T 043 444 43 43, F 043 444 43 44  
[rmuralt@multiplesklerose.ch](mailto:rmuralt@multiplesklerose.ch) / [www.multiplesklerose.ch](http://www.multiplesklerose.ch)