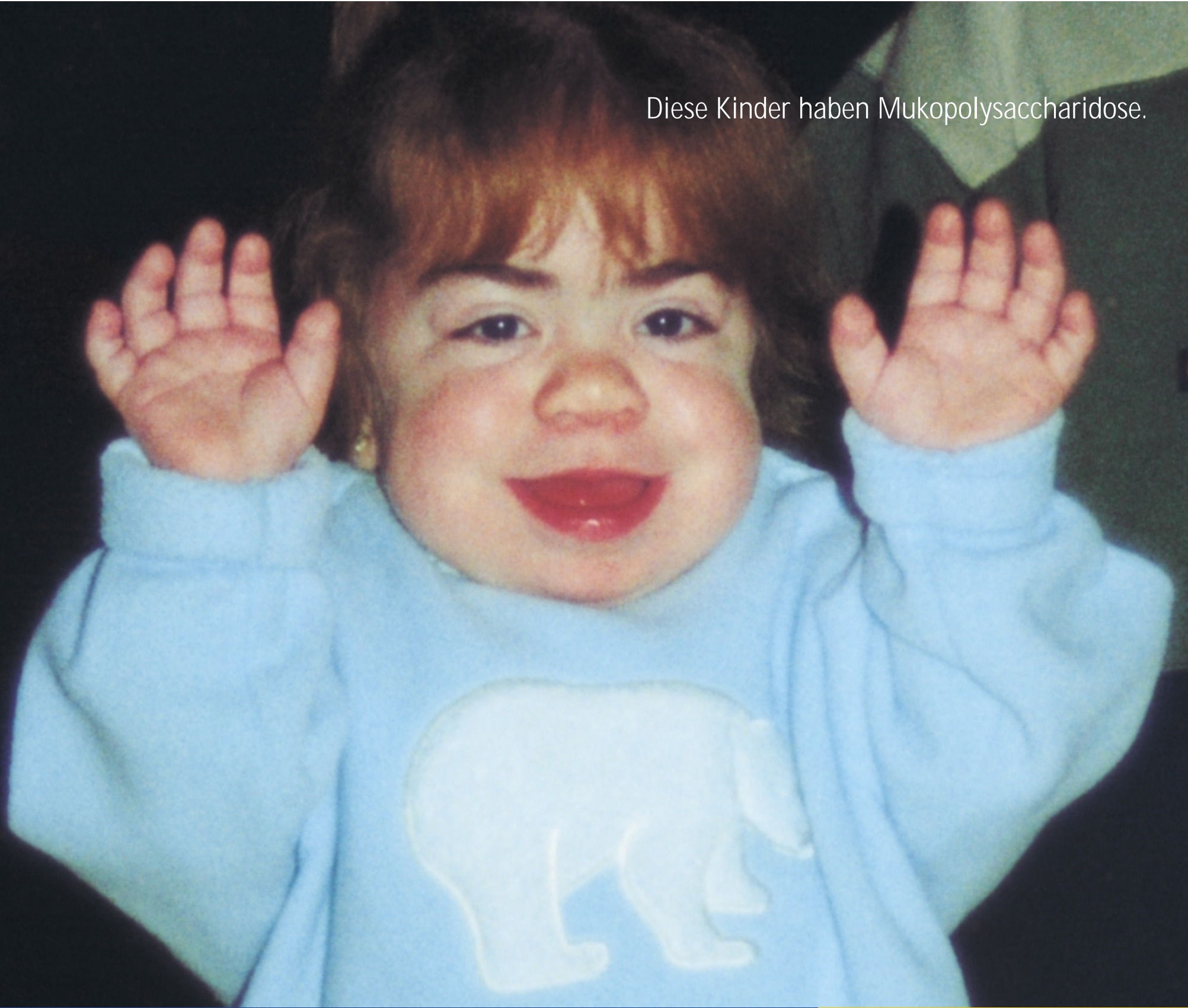


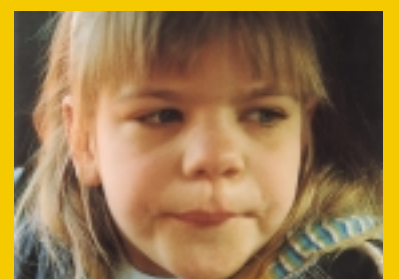
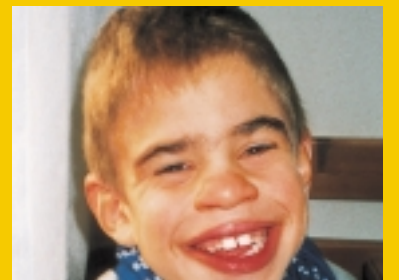
Diese Kinder haben Mukopolysaccharidose.



Gesellschaft für MPS e.V. – Den Weg gemeinsam gehen

Dilara hat viele gute Freunde. Und sie hat MPS.

MPS ist eine seltene angeborene Stoffwechselkrankheit und derzeit noch unheilbar: zu wenig Betroffene, zu wenig Forschungsmittel. Deshalb brauchen Kinder wie Dilara eine Lobby. Jetzt!



Gesellschaft für Mukopolysaccharidosen e.V.

Rupert Mayer Straße 13 · 63741 Aschaffenburg

Tel.: 06021/858373 · Fax: 06021/858372 · <http://www.mps-ev.de>