



**JEDER EINZELNE ZÄHLT**

## **P r e s s e m i t t e i l u n g**

Spendersuche für einen  
Leukämie-Patienten mit Migrationshintergrund

### **Typisierungsaktion in München: „Gemeinsam für Sven! Gemeinsam gegen Leukämie!“**

**Tübingen/München, 14.06.2010 – Der 32-jährige Sven aus München ist an Leukämie erkrankt. Bisher konnte für den Nachwuchsfilmemacher noch kein passender Stammzellspender gefunden werden. Ein Grund hierfür sind die besonderen genetischen Merkmale: Svens Vater stammt aus dem Irak, seine Mutter ist Deutsche. Aufgrund dieser Kombination ist es besonders schwierig, einen geeigneten Spender zu finden. Um ihm und anderen Patienten zu helfen, engagieren sich die Familie und Freunde von Sven gemeinsam mit der DKMS Deutsche Knochenmarkspenderdatei gemeinnützige GmbH für eine Typisierungsaktion in München, am Sonntag, 4. Juli 2010.**

Ziel der Initiative „Gemeinsam für Sven! Gemeinsam gegen Leukämie!“ ist es, für Sven und alle anderen an Leukämie erkrankten Menschen – insbesondere mit Migrationshintergrund – einen Lebensretter zu finden. Schirmherr der Initiative ist Adnan Maral, bekannt als Hauptdarsteller der preisgekrönten ARD-Fernsehserie 'Türkisch für Anfänger': „Leukämie kann jeden von uns treffen. Deutsche ebenso wie Türken oder Menschen aus anderen Ländern“, so der Schauspieler, der selbst in einer Mischehe mit einer Schweizerin lebt. „Damit alle die gleiche Chance haben zu überleben, mein Appell an alle: Lasst Euch als Stammzellspender registrieren!“

Alle 45 Minuten erkrankt in Deutschland ein Mensch neu an Leukämie. Darunter sind auch zahlreiche Kinder und Jugendliche aus Familien mit einem Migrationshintergrund. Für viele von ihnen ist – wie für Sven – die Übertragung gesunder Stammzellen die einzige Überlebenschance.

Für eine erfolgreiche Transplantation müssen die Gewebemerkmale des Stammzellspenders nahezu vollständig mit denen des Patienten übereinstimmen. Ein Patient mit einer häufigen Kombination der Gewebemerkmale kann unter 20.000 Menschen einen passenden Spender finden, bei sehr seltenen Merkmalskombinationen findet sich unter Umständen unter mehreren Millionen niemand. Obwohl in der DKMS als weltweit größte Datei mehr als zwei Millionen Menschen als potenzielle Stammzellspender registriert sind, konnte für Sven bislang kein „genetischer Zwilling“ gefunden werden. Deshalb wendet er sich gemeinsam mit der DKMS an die Bevölkerung mit der Bitte um Hilfe und Unterstützung. Jeder, der sich typisieren lässt, ist eine Chance für die Patienten weltweit und kann vielleicht schon morgen zum Lebensspender werden. Jeder Einzelne zählt!

**Sonntag, 4. Juli 2010 von 11:00 bis 16:00 Uhr**  
**CVJM - Christlicher Verein Junger Menschen e.V.**  
**Landwehrstraße 13, 80336 München**

Mitmachen kann jeder zwischen 18 und 55 Jahren, der in guter gesundheitlicher Verfassung ist. Nach dem Ausfüllen einer Einverständniserklärung werden dem Spender fünf Milliliter Blut abgenommen, welches dann auf seine Gewebemerkmale untersucht wird. Spender, die sich bereits in der Vergangenheit bei einer Aktion typisieren ließen, brauchen nicht erneut an der Registrierung teilnehmen. Ihre Daten stehen weiter für alle Patienten zur Verfügung.

---

Für weitere Informationen:

*DKMS Deutsche Knochenmarkspenderdatei*  
*Maria Kostoglou    Tel.: 07071-943-242    kostoglou@dkms.de*  
*Fax: 07071-943-111-310*  
*www.dkms.de*

**Ohne finanzielle Unterstützung ist keine Hilfe möglich!**

Die Registrierung und Typisierung eines Spenders kostet die DKMS 50 Euro. Als gemeinnützige Gesellschaft ist die DKMS bei der Spenderneugewinnung allein auf Geldspenden angewiesen. Um die geplante Aktion überhaupt durchführen zu können, benötigen wir finanzielle Unterstützung! **Jeder Euro zählt!**

**Spendenkonto 1001285756**

**Stadtsparkasse München,**

**BLZ 701 500 00**

**IBAN: DE71701500001001285756**

**BIC/SWIFT: SSKMDEMM**

**Hinweis an die Redaktion:**

**Bitte kommunizieren Sie auch unsere Internetseite [www.dkms.de](http://www.dkms.de)**

**Dort finden Ihre Leser alle wichtigen Informationen zur Typisierung, Stammzellspende und News.**

**Das Initiativteam hat zudem auf der Internetseite**

**[www.gemeinsam-fuer-sven.de](http://www.gemeinsam-fuer-sven.de)**

**weitere Informationen sowie Pressematerial gezielt zum Fall „Sven“ aufbereitet. Ansprechpartner sind Ania Mauruschat und Pares Nuri: [presse@gemeinsam-fuer-sven.de](mailto:presse@gemeinsam-fuer-sven.de).**

Tübingen, den 14.06.2010

*Gerne vermitteln wir Ihnen einen Stammzellspender oder eventuell einen erfolgreich transplantierten Patienten aus Ihrer Region für ein Interview.*

*- Über ein Belegexemplar würden wir uns sehr freuen!*

*- Abdruck honorarfrei*

---

*Für weitere Informationen:*

*DKMS Deutsche Knochenmarkspenderdatei*

*Maria Kostoglou Tel.: 07071-943-242 [kostoglou@dkms.de](mailto:kostoglou@dkms.de)*

*Fax: 07071-943-111-310*

*[www.dkms.de](http://www.dkms.de)*