



## Nachricht

### **30.06.2010 - Banges Warten auf den Spender: Stammzelltransplantation bei Leukämie**

Das Warten auf einen geeigneten Spender wird nicht selten zum Wettlauf um Leben und Tod

Jedes Jahr erkranken nach Angaben des Robert Koch-Instituts 9.000 bis 10.000 Menschen an einer Leukämie – ein großer Teil von ihnen sind Kinder und Jugendliche. Oft kommt als lebensrettende Maßnahme bei dem Blutkrebs nur eine Stammzelltransplantation mit Knochenmark eines Spenders in Frage. Dabei erhält der Erkrankte als Ersatz für sein eigenes krankes Knochenmark gesunde blutbildende Stammzellen eines geeigneten Spenders.

Den passenden Spender zu finden, ist jedoch nicht immer einfach: Für eine erfolgreiche Transplantation müssen die Gewebemerkmale des Stammzellspenders nahezu vollständig mit denen des Patienten übereinstimmen. Die Wahrscheinlichkeit, dass die Gewebemerkmale zweier Menschen identisch sind, reicht allerdings je nach Häufigkeit der Merkmalskombinationen von 1 zu 20.000 bis 1 zu mehreren Millionen. Deshalb wird das Warten der Leukämiepatienten auf einen geeigneten Spender nicht selten auch zu einem Wettlauf um Leben und Tod.

Auf die besonders schwierige Situation von Leukämie-Erkrankten mit Migrationshintergrund will die Initiativgruppe „Gemeinsam für Sven! Gemeinsam gegen Leukämie!“ hinweisen. Sie veranstaltet in Kooperation mit der Deutschen Knochenmarkspender-Datei (DKMS) am 4. Juli 2010 in München eine Typisierungsaktion für Menschen mit Migrationshintergrund. Auslöser der Aktion ist die Erkrankung von Sven, einem Nachwuchsfilmemacher aus München. Der 32-Jährige ist seit Ende 2009 lebensbedrohlich an Leukämie erkrankt, ein passender Stammzellspender konnte für ihn bis jetzt noch nicht gefunden werden. Seine Mutter stammt aus Deutschland, der Vater aus dem Irak, so dass es besonders schwierig ist, einen Spender mit den passenden Gewebemerkmale ausfindig zu machen – ein Schicksal, das er mit anderen Leukämie-Erkrankten mit Migrationshintergrund teilt. Bislang sind in der Datenbank der DKMS nur sehr wenige in Deutschland lebende Bürger mit Migrationshintergrund als Spender registriert.

Um das zu ändern, ruft die Initiative alle Gesunden mit und ohne Migrationshintergrund im Alter zwischen 18 und 55 Jahren auf, sich an der Typisierungsaktion am 4. Juli im Zentrum von München zu beteiligen.

Informationen dazu, was Sie als potenzieller Knochenmarkspender erwartet, wie eine solche Spende abläuft und wohin Sie sich bei Interesse wenden können, finden Sie auf den Internetseiten der Deutschen Krebsgesellschaft und der DKMS:

[http://www.krebsgesellschaft.de/pat\\_ka\\_leukaemie\\_knochenmarksspende,107837.html](http://www.krebsgesellschaft.de/pat_ka_leukaemie_knochenmarksspende,107837.html)  
<https://www.dkms.de/choose.html>

Quelle:

Pressemeldung der Initiativgruppe "Gemeinsam für Sven! Gemeinsam gegen Leukämie!" vom 14. Juni 2010

Ausführliche Informationen zu [Leukämien](#) finden Sie hier auf den Internetseiten der Deutschen Krebsgesellschaft e.V.

(ks)

[zurück](#)