



## Spezialklinik für Schmetterlingskinder feierte 20-jähriges Bestehen

Der Tag der offenen Tür fand in der weltweit einzigen Spezialklinik für Schmetterlingskinder (Anm.: seltene, noch nicht heilbare Hauterkrankung) statt. Neben den Tätigkeiten rund um die Versorgung von Men-

schen mit Epidermolysis bullosa (EB) wurde Wissenschaftliches anhand von Mitmach-Stationen gezeigt. Dazu gehörte neben dem Aufbau der Haut die Erklärung, wie EB entsteht und welche Rolle Gentherapie

künftig spielen könnte. Zudem gab es Einblicke in den Alltag von Betroffenen. Das EB-Haus wurde von der Patientenorganisation DEBRA Austria initiiert und wird mit Spenden finanziert.

BILDER: DEBRA AUSTRIA