



## EVA LUISE KÖHLER FORSCHUNGSPREIS FÜR SELTENE ERKRANKUNGEN 2019


Etwa vier Millionen Kinder, Jugendliche und Erwachsene leiden allein in Deutschland unter einer der bis zu 8.000 heute bekannten seltenen Erkrankungen. In Europa sind es mehr als 30 Millionen, Tendenz steigend. Sie alle haben, trotz ihrer ganz unterschiedlichen Krankheiten, mit sehr ähnlichen Problemen zu kämpfen: Extrem lange Diagnosewege und die unzureichende Versorgung mit Therapien, Medikamenten und Informationen belasten die Betroffenen und ihre Familien oft jahrelang.

Um die medizinische Versorgung dieser „Waisen der Medizin“ zu verbessern, schreibt die Eva Luise und Horst Köhler Stiftung für Menschen mit Seltene Erkrankungen seit 2008 jährlich den Eva Luise Köhler Forschungspreis aus.

Das **Preisgeld in Höhe von 50.000 Euro** dient als Anschubfinanzierung für innovative Projekte im Bereich der Grundlagen- oder klinischen Forschung zu seltenen Erkrankungen. Die geförderten Projekte sollen Modellcharakter haben. Besonders preiswürdig sind nachhaltige, krankheitsübergreifende und forschungsvernetzende Projekte. Zulässig sind ausschließlich Anträge, die aus universitären oder außeruniversitären Instituten oder Kliniken mit einer gemeinnützigen Ausrichtung heraus gestellt werden.

Detaillierte Informationen und Antragsunterlagen: [elhks.de/forschungspreis2019](http://elhks.de/forschungspreis2019)  
Bewerbung und Rückfragen an: **Dr. Insa Gülzow**, [forschungspreis@achse-online.de](mailto:forschungspreis@achse-online.de)

**Bewerbungsschluss: 15. Juni 2018**

Der Forschungspreis wird in Kooperation vergeben mit der  **achse**  
Allianz Chronischer Seltener Erkrankungen (ACHSE) e. V.

Eva Luise und Horst Köhler Stiftung für Menschen mit Seltene Erkrankungen  
Simrockstraße 4 | 53113 Bonn | Tel. 030 9154 2333 | [info@elhks.de](mailto:info@elhks.de)

 **eva luise  
und horst köhler  
stiftung**  
*Für Menschen mit  
Seltene Erkrankungen*