

## Pro Rare Austria – Allianz für seltene Erkrankungen

Wir geben Menschen mit seltenen Erkrankungen eine Stimme

### Pro Rare Austria Vorstand und Geschäftsführung

Alle Vorstandsmitglieder sind ehrenamtlich tätig.

#### Ulrike Holzer

- Obfrau von Pro Rare Austria seit Herbst 2020
- Davor langjährige Stv. Obfrau
- Seit 2012 für Pro Rare Austria aktiv
- Seit vielen Jahren in ihrem eigenen Verein *Ektodermale Dysplasie* engagiert (Obfrau)
- Persönliche Betroffenheit in der Familie (ein mittlerweile erwachsenes Kind ist betroffen, ebenso ein Enkelkind)

#### Rainer Riedl

- Initiator, Mitgründer (Dezember 2011) und langjähriger Obmann von Pro Rare Austria
- Übergab im Herbst 2020 an Ulrike Holzer, ist aber weiterhin Mitglied des Vorstands
- War 1995 Mitgründer von *DEBRA Austria* (*Schmetterlingskinder*, *Epidermolysis bullosa*) aufgrund von familiärer Betroffenheit (erwachsene Tochter) und ist seit 1997 Obmann und Geschäftsführer von *DEBRA Austria*
- 2005 Eröffnung der weltweit ersten Spezialklinik für „Schmetterlingskinder“, dem EB-Haus Austria in Salzburg, das 2020 mit dem „Black Pearl Award“ von EURORDIS ausgezeichnet wurde

#### Dominique Sturz

- Obfrau-Stv. von Pro Rare Austria seit Herbst 2020
- Seit 2017 im Vorstand von Pro Rare Austria
- Familiäre Betroffenheit – erwachsene Tochter mit Usher Syndrom (*englisch ausgesprochen: „Ascha“*)
- Gründerin der *Usher Initiative Austria* 2012/13 und Initiatorin/Mitgründerin *Usher Taubblind Österreich* 2016 (Obfrau-Stv. – Ende 2017)
- Usher Beauftragte in verschiedenen Patient:innenorganisationen, z. B. Retina International Usher Committee
- Patient:innenvertreterin und Mitglied des Governance Boards im Europäischen Referenznetzwerk für seltene Augenerkrankungen (ERN Eye)
- Seit 1997 Funktionen bei *Cochlea Implantat Austria (CIA)*, ab 2005 bei der *Europäischen Dachorganisation für CI-Träger (EURO-CIU)*
- Freiberufliche Übersetzerin & Business Trainerin

Schottenring 14, Ebene 2, 1010 Wien  
T: +43 (0)664 456 97 37 | [office@prorare-austria.org](mailto:office@prorare-austria.org)

[www.prorare-austria.org](http://www.prorare-austria.org)



### **Michaela Weigl**

- Seit der Gründung im Vorstand von Pro Rare Austria
- Seit 1997 für MPS engagiert und seit 1999 Vorsitzende der Gesellschaft für Mukopolysaccharidosen und ähnliche Erkrankungen (*MPS Austria*)
- Hat eine erwachsene Tochter mit MPS

### **Claas Röhl**

- Engagiert sich seit 2016 im Vorstand von Pro Rare Austria
- Ist Obmann des von ihm gegründeten Vereins *NF Kinder* (Neurofibromatose)
- Persönlich betroffen durch erkrankte Tochter
- Darüber hinaus auch Obmann NF Patients United und Obmann bei *EUPATI Austria* (EUPATI ist die European Patients' Academy on Therapeutic Innovation – ein Schulungsanbieter, der sich auf Patient:innenschulungen spezialisiert hat)

### **Jürgen Otzelberger**

- Kassier bei Pro Rare Austria
- Engagiert sich gemeinsam mit Rainer Riedl bereits seit der Gründung von Pro Rare Austria in dieser Funktion
- Persönliche Betroffenheit durch seinen Sohn, der mit dem *Angelman-Syndrom* geboren wurde (*Aussprache ist Englisch oder Deutsch möglich*)
- Gründete mit seiner Frau den *Angelman Austria Verein*

### **Elisabeth Weigand**

- Seit September 2020 angestellte Geschäftsführerin von Pro Rare Austria
- Bringt langjährige Führungserfahrung in internationalen Konzernen und nicht gewinnorientierten Unternehmen mit – in so verschiedenen Branchen wie Tourismus, IT und Kultur
- Abschluss an der WU Wien (Handelswissenschaften) und eines MBA (International Arts Management – Salzburg, Chicago, Shanghai)

