

Als Schule aktiv werden!



Forschung ist einer der wichtigsten Bausteine, damit Mukoviszidose eines Tages heilbar wird. Jedes Jahr werden rund 150 bis 200 Kinder mit der seltenen Erkrankung geboren. Durch einen Gendefekt bildet sich bei den Betroffenen ein zähflüssiges Sekret, das Organe wie die Lunge oder Bauspeicheldrüse schädigt. Das Leben mit Mukoviszidose fordert schon von den Kleinen viel Disziplin und Lebenskraft. Mit Ihrer Hilfe möchten wir den Betroffenen ein Mehr an Lebenszeit und Lebensqualität schenken. Sie sammeln Geld für unsere Forschungsprojekte, gleichzeitig schaffen Sie mit Ihrer Aktion bei Ihren Schülern, Lehrern und den Eltern Verständnis für die Betroffenen. Helfen Sie mit und werden Sie Schutzengel für Menschen mit Mukoviszidose.

Als Schule helfen – so geht's

Bei der Planung einer Spendenaktion sind Ihrer Kreativität keine Grenzen gesetzt. Hier nur einige Ideen:

Schutzengellauf: Organisieren Sie mit Ihrer Schule einen Spendenlauf: Pro Runde können „Sponsoren“ – Eltern, Freunde oder auch Unternehmen aus der Umgebung – einen vorher festgelegten Betrag spenden.

Selbstgemachtes gegen Spende: Backen Sie mit Ihren Schüler Kuchen und Kekse und verkaufen Sie diese gegen Spende. Ein Spaß und eine Gaumenfreude für alle.

Schenken Sie uns Ihr Fest: Organisieren Sie mit Ihren Schülern ein tolles Schul-Fest und sammeln Sie Spenden, beispielsweise durch eine Tombola, den Verkauf eines leckeren Getränkes oder bieten Sie Spiele wie Sackhüpfen gegen Spende an. Die Möglichkeiten sind vielfältig.

Lokale Medien: Viele Zeitungen und Radiosender berichten gerne über das soziale Engagement von Schulen. Geben Sie Ihrem wichtigen Einsatz ein Gesicht und laden Sie lokale Medien zu Ihrem großen Tag ein.

Ihre Spende hilft Kindern wie Carlotta



Carlotta leidet an Mukoviszidose. Für ihre Eltern war die Diagnose ein großer Schock. Sie tun alles dafür, damit Carlotta ein normales Leben führen kann. Aber das ist nicht einfach, denn tagtäglich muss die Kleine mehrere Stunden am Tag inhalieren, damit sich das zähflüssige Sekret, das sich immer wieder in ihrer Lunge bildet, nicht festsetzt. Carlotta und ihre Eltern kämpfen mit Therapien und Medikamenten Tag für Tag gegen die Krankheit an. Aber bis heute ist Mukoviszidose nicht heilbar. Der Mukoviszidose e.V. fördert verschiedene Forschungsvorhaben, um die Behandlungsmöglichkeiten von Kindern wie Carlotta stetig zu verbessern. Pro Jahr finanziert unser Verein Forschungsprojekte in ganz Deutschland mit rund 500.000 Euro. Gemeinsam Mukoviszidose besiegen – das ist unser großes Ziel. Helfen Sie mit, damit wir dieses Ziel eines Tages erreichen. Helfen Sie Carlotta und Ihren Eltern.

So unterstützen wir Sie:

Planung und Vorbereitung: Gerne helfen wir Ihnen bei der Planung Ihrer Spendenaktion. Für die Schutzengelläufe haben wir beispielsweise ein umfassendes Informationspapier. Sie können ganz einfach online Kontakt zu uns aufnehmen: www.muko.de/aktion-anmelden.

Logonutzung: Nach Absprache stellen wir Ihnen gerne unser Vereinslogo zur Verfügung, damit Sie in Flyern, auf Plakaten oder Ihrer Website auf Ihre Aktion hinweisen können. Sie sind der Organisator der Benefizaktion. Wir bitten Sie immer darauf hinzuweisen, z.B. durch den Hinweis „eine Benefizaktion zugunsten des Mukoviszidose e.V.“

Nach der Aktion: Wir schicken Ihnen als Dankschön für Ihre wichtige Unterstützung ein Schutzengelplakat mit dem Namen Ihrer Schule zum Aufhängen. Spendern senden wir gerne ab einer Spende in Höhe von 20 Euro eine Spendenquittung zu. Wir benötigen dafür von Ihnen Name, Adresse und Spendenbetrag des Spenders.

Sie haben Fragen? Bitte kontaktieren Sie uns

Mukoviszidose e.V.
Anke Mattern
Tel.: + 49 (0)228 98780-20
Email: AMattern@muko.info
www.muko.info

Spendenkonto: Mukoviszidose e.V.
IBAN: DE 59 3702 0500 0007 0888 00, Bank für Sozialwirtschaft AG