

Kinder mit seltenen Erkrankungen brauchen dringend Ihre Hilfe!

Wir von der Care-for-Rare Foundation wollen gemeinsam mit Ihnen den vielen kleinen Patienten wieder Hoffnung geben. Dafür brauchen wir nicht nur Spenden. Genauso wichtig ist Ihre aktive Unterstützung!

Schon mit kleinen Aktionen in Ihrem persönlichen Umfeld helfen Sie dabei, unsere Botschaft für die "Waisen der Medizin" zu verbreiten:

- · Werben Sie für unsere Inhalte
- · Teilen Sie unsere Facebook-Beiträge
- Leiten Sie unsere Informationen in Ihren Netzwerken weiter
- Nutzen Sie Plakate und Flyer in Ihren Räumlichkeiten

Schenken Sie kranken Kindern eine Zukunft!



KONTAKT

e-Mail info@care-for-rare.org web www.care-for-rare.org Telefon +49 (0)89 4400-577 00 Telefax +49 (0)89 4400-577 02

ADMINISTRATIONSBÜRO

Care-for-Rare Foundation Dr. von Haunersches Kinderspital Lindwurmstraße 4 D-80337 München

VORSTAND

Prof. Dr. Dr. med. Christoph Klein Prof. Dr. jur. Andreas Staudacher

AUFSICHTSBEHÖRDE

Regierungspräsidium Tübingen

wissenschaftsStiftung
Jahres

SPENDENKONTO

Care-for-Rare Foundation IBAN: DE93 6305 0000 0000 0035 33 SWIFT-BIC: SOLADES1ULM

www.care-for-rare.org



Die Care-for-Rare Foundation ist eine rechtsfähige Stiftung bürgerlichen Rechts. Spenden sind steuerlich absetzbar. Gerne stellen wir Ihnen eine Spendenbescheinigung aus.







Die Waisen der Medizin

Kinder mit seltenen Erkrankungen sind die "Waisen der Medizin". Oft dauert es Jahre, bis sie eine korrekte Diagnose erhalten; viele Krankheiten sind noch unerforscht und können bislang nicht oder nur unzureichend behandelt werden. Rund 8.000 seltene Erkrankungen sind derzeit bekannt, allein in Deutschland sterben ca. 2.000 Kinder jährlich an den Folgen. Ihr Schicksal steht weder im Fokus der pharmazeutischen Industrie noch der allgemeinen medizinischen Forschung.

Kinder mit seltenen Erkrankungen leiden, weil wir viel zu wenig über die Krankheitsursachen wissen.

Jedes Kind hat ein Recht auf eine bestmögliche medizinische Betreuung – das ist in Artikel 24 der Kinderrechtskonvention der Vereinten Nationen verankert. Gerade Kinder mit seltenen Erkrankungen brauchen unsere Unterstützung. Je mehr Aufmerksamkeit sie bekommen, desto schneller können wir ihnen helfen.



"Die Medizin kann im Interesse kranker Kinder nur dann Fortschritte machen, wenn sie Schritt für Schritt ihr Wissen erweitert. Nur durch wissenschaftliche Anstrengungen können wir die Ursachen von Krankheiten verstehen und auf der Basis dieses Wissens neue Therapiemöglich-

keiten entwickeln."

Prof. Dr. med. Christoph Klein Kinderarzt und Vorstand der Care-for-Rare Foundation

Viele Krankheiten gelten nur deswegen als unheilbar, weil sie nicht ausreichend erforscht wurden.

Mit Ihrer Unterstützung wollen wir diese Lücken nach und nach schließen. Denn mehr Wissen bedeutet mehr Heilungschancen.



Gemäß dieses Mottos setzt sich die Care-for-Rare Foundation für Kinder mit seltenen Erkrankungen ein. Weltweit unterstützen wir in einem Netzwerk von Ärzten und Wissenschaftlern die Entwicklung dringend nötiger neuer Therapien. Wir fördern die Ausbildung von Ärzten, betreiben Öffentlichkeitsarbeit, ehren herausragende Entdeckungen und helfen in Einzelfällen durch klinische Behandlung.

Research for Rare, das Netzwerk der Forschungsverbünde für seltene Erkrankungen

Seit 2003 gibt es das Netzwerk "Research for Rare", das durch Grundlagen- und Therapieforschung die Diagnostik seltener Erkrankungen beschleunigt und Betroffenen zügig eine adäquate Behandlung ermöglichen soll. Menschen, die an einer seltenen Erkrankung leiden, können sich an die Forschungsverbünde wenden und in Patientenregister aufnehmen lassen. Liegen neue Erkenntnisse oder Studien zu Krankheiten vor, werden registrierte Patienten schnell kontaktiert.

Mehr über Research for Rare finden Sie unter: www.research4rare.de