



[WWW.KMSK.CH](http://www.kmsk.ch)

## MEHR LEBENSQUALITÄT FÜR KINDER MIT SELTENEN KRANKHEITEN!

Gabriel und Eleonora sind beide von unterschiedlichen seltenen Krankheiten betroffen. Was sie verbindet? Beiden wurde dank Gönner\*innen des Fördervereins für Kinder mit seltenen Krankheiten (KMSK) eine Therapie ermöglicht, die weder von der IV noch von der Krankenkasse bezahlt wurde. «Die Fortschritte, die unsere Tochter dank verschiedenen Therapien erzielt hat, sind beeindruckend. Wir sind unglaublich dankbar, dass der Förderverein für Kinder mit seltenen Krankheiten so eine grosse Stütze ist», sagt Rebecca, Mutter von Eleonora. Eleonora (7) wurde mit der seltenen Krankheit Semilobäre Holoprosenzephalie, einer schweren Hirnfehlbildung, geboren.

Gabriel (4) kam vermeintlich gesund zur Welt, erst mit der Zeit stellten seine Eltern fest, dass mit ihrem Sohn etwas nicht in Ordnung war. Nach unzähligen Untersuchungen und Spitalaufenthalten dann die Diagnose: Wolf-Hirschhorn Syndrom. «Wir haben uns damals hilflos, verlassen und ohne Perspektive gefühlt. Erst der Austausch mit anderen betroffenen Familien hat uns Zuversicht geschenkt», erzählt Marcel, der Vater von Gabriel.

Das oberste Ziel des Fördervereins für Kinder mit seltenen Krankheiten ist es, betroffenen Familien den Lebensweg zu erleichtern und ihnen Lebensqualität zu schenken. Etwa mit finanzieller Unterstützung: Seit der Gründung 2014 konnten wir mehr als CHF 2.2 Mio. Spendengelder an betroffene Kinder und Familien ausbezahlen. Zudem verbinden wir schweizweit bereits 710 betroffene Familien und schenken ihnen wertvolle Auszeiten an unseren KMSK Familien-Events. Ein weiterer Fokus ist der Wissenstransfer rund um das Thema «Seltene Krankheiten bei Kindern» für (neu)betroffene Familien, Fachpersonen und der breiten Öffentlichkeit.

Dank Ihrer geschätzten Spende können wir weitere Familien wie jene von Gabriel und Eleonora nachhaltig unterstützen. Herzlichsten Dank!



### MANUELA STIER

Gründerin und Geschäftsführerin  
Förderverein für Kinder mit  
seltenen Krankheiten (KMSK)  
[manuela.stier@kmsk.ch](mailto:manuela.stier@kmsk.ch)

Gewinnerin des Viktor Awards 2021  
als herausragendste Persönlichkeit  
im Schweizer Gesundheitswesen.

Kinder mit seltenen Krankheiten –  
Gemeinnütziger Förderverein  
Poststrasse 5, 8610 Uster  
[www.kmsk.ch](http://www.kmsk.ch)



**«Die Diagnose war ein Schock. Die Aufnahme im Familiennetzwerk des Fördervereins gab uns die Möglichkeit andere Familien mit denselben Themen und Zweifeln kennenzulernen. Der Austausch untereinander ist einfach genial. Wir sind nicht mehr alleine.»**

REBECCA, MUTTER VON ELEONORA



Online Spende



Förderverein für  
Kinder mit seltenen  
Krankheiten

**Ihre Spende hilft rund 350 000 Kindern und Jugendlichen in der Schweiz, die von einer seltenen Krankheit betroffen sind.**

**Herzlichsten Dank!**

Als gemeinnütziger Förderverein sind wir von Steuern befreit. Spenden an den Förderverein können in den meisten Kantonen von den Steuern abgezogen werden.

**Empfangsschein**

Konto / Zahlbar an  
CH52 8080 8008 5328 0369 7  
Kinder mit seltenen Krankheiten  
8610 Uster

Zahlbar durch (Name/Adresse)

┌

└

Währung Betrag

CHF

┌

└

Annahmestelle

**Zahlteil**



Währung Betrag

CHF

┌

└

**Konto / Zahlbar an**

CH52 8080 8008 5328 0369 7  
Kinder mit seltenen Krankheiten  
8610 Uster

**Zusätzliche Informationen**

Spende .....

Spendenbescheinigung E-Mail: .....

Zahlbar durch (Name/Adresse)

┌

└