



FÖRDERVEREIN  
**FÜR KINDER MIT  
SELTENEN KRANKHEITEN**

## **Vorlage für Familienporträts auf [www.kmsk.ch](http://www.kmsk.ch)**

Auf der Website [www.kmsk.ch](http://www.kmsk.ch) des gemeinnützigen Fördervereins für Kinder mit seltenen Krankheiten (KMSK) werden Familienporträts publiziert, die den Lesern einen Einblick in den bewegenden Alltag der betroffenen Familien ermöglichen. Sie sollen das Schicksal von Kindern mit seltenen Krankheiten und die Auswirkungen auf das Familienleben aufzeigen. Abgerundet werden die Erzählungen mit den Bedürfnissen der Familien und – falls möglich – einer Erklärung dazu, wie der Förderverein diese Bedürfnisse unterstützen konnte.

Die Autorinnen und Autoren werden gebeten, sich an folgende Vorgaben zu halten.

### **Perspektive**

Die Erzählung wird aus der Perspektive der Mutter, des Vaters oder eines Geschwisters geschrieben. Optional besteht auch die Möglichkeit, die Sicht des Kindes einzunehmen. Ein erster Satz könnte beispielsweise lauten: «Am 01.01.2001 kamst du, lieber Nicolas, zur Welt. Deine funkelnden Augen haben unser Herz berührt...». Ein möglicher Abschluss der Geschichte wäre: «Wir werden immer an deiner Seite stehen. In Liebe, Dein Papi»

### **Datenschutz**

Aus Datenschutzgründen bitten wir darum, nur die Vornamen der beteiligten Personen zu nennen. Auf Familiennamen soll verzichtet werden, um die Privatsphäre zu schützen.

### **Titel**

Jede Erzählung beginnt mit einem aussagekräftigen Titel, der den Vornamen des Kindes und die Krankheit beinhaltet.

Maximal 80 Zeichen inkl. Leerzeichen

### **Lead**

Die Geschichte muss mit einem Lead starten, der auch in der Vorschau zu den verschiedenen Familienporträts angezeigt wird.

Maximal 245 Zeichen inkl. Leerzeichen

### **Zwischentitel**

Bitte setzen Sie Zwischentitel, um den Text lesbarer zu machen.

Maximal 70 Zeichen inkl. Leerzeichen pro Zwischentitel

### **Erzählung aus dem Familienalltag**

Dies ist der längste Abschnitt der Geschichte und soll folgende Themen aufzeigen:

- An welcher Krankheit leidet das betroffene Kind?
- Welche Gefühle waren mit der Diagnose verbunden?
- Welche Auswirkungen hat die Krankheit auf den aktuellen und zukünftigen Familienalltag?
- Wie geht das Umfeld des betroffenen Kindes damit um?

3500 bis 6000 Zeichen inkl. Leerzeichen

### **Bedürfnisse**

Der Alltag der betroffenen Familien ist mit grossen Herausforderungen gefüllt. Auf diese soll eingegangen werden. Folgende Fragen müssen in diesem Abschnitt betrachtet werden:

- Welche Bedürfnisse haben das Kind und die Familie?
- Wie kann die Familie entlastet werden?
- An was fehlt es (z.B. Erholung für Mutter, medizinische Hilfsmittel, behindertengerechter Umbau)?

Maximal 2000 Zeichen inkl. Leerzeichen



FÖRDERVEREIN  
**FÜR KINDER MIT**  
SELTENEN KRANKHEITEN

### **Unterstützung durch KMSK**

Hier soll dargelegt werden, wie der Förderverein für Kinder mit seltenen Krankheiten die Familie unterstützen konnte. Hat der Förderverein beispielsweise mit finanzieller Direkthilfe eine Therapie finanziert? Fand die betroffene Familie wertvolle Ratschläge in der KMSK Selbsthilfe-Gruppe auf Facebook? Oder haben die kostenlosen KMSK-Familienanlässe dafür gesorgt, dass die betroffene Familie einen Austausch mit anderen Betroffenen erhielt?

Sollte der Förderverein für Kinder mit seltenen Krankheiten die betroffene Familie noch nicht unterstützt haben, kann hier auch der Wunsch nach Unterstützung dargelegt werden.

Maximal 1500 Zeichen inkl. Leerzeichen

### **Fotos**

Die Geschichten werden mit Familienfotos illustriert. Diese müssen im Querformat, 4-farbig und mit einer Auflösung von 300dpi geliefert werden.

### **Muster für Anzeige in der Übersicht auf der Website**

Betroffene Familie

**Morena und ihr Hydrozephalus –  
Einblicke in das Leben einer Frohnatur**

«Unsere Morena ist mit einem Hydrozephalus zur Welt gekommen. Schon kurze Zeit nachdem unser Sonnenschein das Licht der Welt erblickte, stand eine grosse Operation an. Hoffen und Bangen waren angesagt, denn für Morena ging es ums Überleben.»



FÖRDERVEREIN  
**FÜR KINDER MIT  
SELTENEN KRANKHEITEN**

## KMSK Familienporträts – Nutzungsrechte

### Antwortformular für Autorinnen und Autoren

Im Zusammenhang mit der Veröffentlichung der Textbeiträge überträgt die Autorin/der Autor die nachfolgend aufgeführten Nutzungsrechte an den eingereichten Textbeiträgen und Bildern zeitlich und örtlich unbeschränkt an den Gemeinnützigen Förderverein für Kinder mit seltenen Krankheiten:

- Das Recht auf einlesen, speichern, gesondertes Anbieten sowie Verwertung in elektronischer Form, wie z.B. Internet oder App, innerhalb und ausserhalb des Gemeinnützigen Fördervereins für Kinder mit seltenen Krankheiten.
- Das Recht auf Vervielfältigungen, Nachdruck, Veröffentlichung, Verbreitung und Verwertung in anderen, insbesondere schriftlichen Formen, z.B. als Textbeitrag für eine Zeitung, eine Zeitschrift oder ein Magazin innerhalb und ausserhalb des Gemeinnützigen Fördervereins für Kinder mit seltenen Krankheiten. Bei jeder Nutzung werden die Persönlichkeitsrechte der Autorin/des Autors gewahrt.

Vorname, Name

---

Adresse

---

PLZ / Ort

---

Datum

---

Unterschrift

---

Wir bitten Sie, das mit Ihren Angaben ergänzte Antwortformular an die Adresse in der Fusszeile zu retournieren. Besten Dank.