



FÖRDERVEREIN
FÜR KINDER MIT
SELTENEN KRANKHEITEN

Förderverein für Kinder mit seltenen Krankheiten
Poststrasse 5, 8610 Uster
Telefon: + 41 44 752 52 52
E-Mail: info@kmsk.ch
www.kmsk.ch/unterstuetzen/spenden-kinder-mit-seltenen-krankheiten
Spendenkonto:
CH52 8080 8008 5328 0369 7

Diagnose seltene Krankheit – Ein neuer Lebensweg beginnt

Wussten Sie, dass in der Schweiz rund 350 000 Kinder und Jugendliche von einer seltenen Krankheit betroffen sind? Dies bringt grosse Herausforderungen für die betroffenen Familien mit sich: Eltern, die am Rande ihrer Kräfte sind, Geschwister die zu kurz kommen, finanzielle Sorgen, oft auch Isolation und Kämpfe mit den Versicherungen. Um diese Familien nach der Diagnose «Seltene Krankheit» auf ihrem neuen Lebensweg vertrauensvoll zu begleiten, wurde der gemeinnützige Förderverein für **Kinder mit seltenen Krankheiten (KMSK)** am 20.2.2014 durch die Unternehmerin **Manuela Stier** gegründet.

Seither verbinden wir bereits 775 betroffene Familien und schenken diesen unvergessliche Glücksmomente. Mehr als 8900 kleine und grosse Gäste durften wir an den kostenlosen Familien-Events schweizweit begrüssen. Ebenso sind 710 Eltern aktiv in der auf Facebook mit dabei!

Die Entlastung der Eltern erfolgt auch über den kontinuierlichen Wissenstransfer zum Thema Seltene Krankheiten bei Kindern. Wir sind nah bei unseren wunderbaren Familien und erfahren viel über deren Bedürfnisse. Ausgehend davon, setzen wir nachhaltig wirkende Projekte wie die **KMSK Wissensbücher Seltene Krankheiten**, die **KMSK Wissensplattform (d/f/i/e)** und das jährliche **KMSK Wissens-Forum** mit Live-Streaming für betroffene Familien, Fachpersonen und Medien um.

Dank Spenden durften wir 2022 betroffene Familien mit rund CHF 500 000 finanziell unterstützen, so zum Beispiel mit Therapien, Hilfsmitteln, Auszeiten, Mobilität, usw. Um dies auch zukünftig zu ermöglichen, sind wir auf Spenden, Legate, Gönnerbeiträge und Sachspenden angewiesen.

Wir danken Ihnen von Herzen für Ihre geschätzte Spende.

«Die Diagnose Seltene Krankheit war ein Schock. Der Förderverein für Kinder mit seltenen Krankheiten (KMSK) hat uns von Beginn weg unterstützt und uns gezeigt, dass wir nicht allein sind. Heute gehen wir als glückliche Familie durch unser etwas anderes Leben». Betroffene Mutter

