

24.07. 2024

Kinderbuch „Wir sind alle eine Wolke“: Sensibilisierung für seltene Krankheiten durch persönliche Erfahrung und Engagement

Von PPS



Bild Rechte

Förderverein für Kinder mit seltenen Krankheiten

(Uster)(PPS) **Die 26-jährige Katja nutzt ihre persönliche Erfahrung mit dem Familiären Mittelmeerfieber, um das Bewusstsein für seltene Krankheiten zu schärfen. Mit ihrem Kinderbuch „Wir sind alle eine Wolke“ verbindet sie liebevoll erzählte Geschichten mit fundierten Informationen und unterstützt gleichzeitig den Förderverein für Kinder mit seltenen Krankheiten durch den Verkaufserlös.**

Seltene Krankheiten sind keine Seltenheit, dennoch fallen sie oft erst auf, wenn man selbst betroffen ist. Diese Erkenntnis bewegte Katja tief. Die passionierte Langläuferin, deren sportliche Träume durch die Diagnose Familiäres Mittelmeerfieber (FMF) im Teenageralter abrupt unterbrochen wurden, beschloss, gegen diese Unsichtbarkeit anzukämpfen. Inspiriert von ihren eigenen Erlebnissen und der Notwendigkeit, die Öffentlichkeit zu sensibilisieren, entwickelte sie das

Kinderbuch „Wir sind alle eine Wolke“. Katja will die Herausforderungen, die seltene Krankheiten mit sich bringen, sichtbar machen und den Betroffenen Mut zusprechen.

Ein Herzensprojekt, das verbindet und aufklärt

Katjas Kinderbuch "Wir sind alle eine Wolke" ist nicht nur eine bezaubernde Geschichte für Kinder im Vorschulalter, sondern auch ein pädagogisch wertvolles Lehrmittel für Kindergärten und Primarschulen. Dieses Buch soll Kinder und Erwachsene informieren, eine Brücke zwischen den Generationen schlagen und die Wissenslücken schliessen. Das Buch enthält zudem ein MiniWörterbuch, das Kindern hilft, sich mit den Themen vertraut zu machen. Katja will mit ihrem Projekt nicht nur aufklären, sondern auch eine finanzielle Unterstützung für Kinder mit seltenen Krankheiten leisten. Pro verkauftem Buch fliessen CHF 5.- via dem Förderverein für betroffene Familien in der ganzen Schweiz.

Gemeinsam für eine gute Sache

Um Katja bei ihrem Projekt zu unterstützen, lancierte der Förderverein für Kinder mit seltenen Krankheiten anlässlich des zehnjährigen Jubiläums ein Crowdfunding. Dank dieser Initiative konnte ein Teil des benötigten Betrages gesammelt werden. Als Dankeschön darf der Förderverein allen 835 Familien im KMSK Netzwerk ein Exemplar des Kinderbuches schenken. Katja ist überwältigt von der Unterstützung und hofft, dass ihr Buch vielen Familien Mut und Hoffnung geben wird.

Rezensionsexemplar

anfordern: [michelle.sieber @ kmsk.ch](mailto:michelle.sieber@kmsk.ch)

Über die Organisation:

Der Förderverein für Kinder mit seltenen Krankheiten Wir setzen uns seit dem 20. Februar 2014 in der Schweiz mit viel Herzblut für betroffene Kinder und Jugendliche sowie deren Familien ein. Dazu setzen wir folgende Schwerpunkte:

- Finanzielle Direkthilfe für betroffene Familien (seit 2014 rund CHF 3.3 Mio.).
- Betroffene Familien verbinden (seit 2014 mehr als 11'000 Familienmitglieder an kostenlosen KMSK Familien-Events eingeladen), Facebook KMSK

Selbsthilfegruppe (820 Eltern) und 835 Mitglieder im kostenlosen KMSK Familien-Netzwerk.

- Wissenstransfer für betroffene Familien, Fachpersonen, breite Öffentlichkeit und Medien

Wir danken für das Vertrauen, welches wir von unseren wunderbaren Familien, den langjährigen Spender*innen, Gönner*innen, Partner*innen und Sponsor*innen erhalten.

Pressekontakt:

Förderverein für Kinder mit seltenen Krankheiten
Poststrasse 5
8610 Uster

Michelle Sieber
Kommunikation & Marketing
michelle.sieber @ kmsk.ch
T +41 44 542 66 38

Kategorie

Vereine & Verbände

Source URL: <https://www.presseportal-schweiz.ch/pressemeldungen/kinderbuch-wir-sind-alle-eine-wolke-sensibilisierung-fuer-seltene-krankheiten>