

Und so einfach geht es!

Option 1: Sie teilen uns Ihren Anlass und ein Spendenstichwort mit, das Ihre Gäste im Verwendungszweck bei der Überweisung nutzen, so können wir die einzelnen Geschenkspenden Ihrem Anlass zuordnen. Nach rund drei Wochen erhalten Sie eine Spenderliste und die Gesamtspendensumme Ihrer Aktion. Aus datenschutzrechtlichen Gründen dürfen wir Ihnen die Höhe der einzelnen Spendenbeträge nicht weitergeben. Alle Unterstützer bekommen eine Spendenbescheinigung, wenn uns Name und Anschrift vorliegen.

Option 2: Sie richten Ihre persönliche Spendenaktion auf unserer Internetseite ein. In wenigen Minuten erstellt, können Sie den Link zu Ihrem Spendenaufruf ganz einfach per E-Mail/WhatsApp an Freunde und Verwandte senden oder auf Social Media einbinden. Ihre Gäste können direkt online spenden: www.muko.info/spendenaktion-starten

Option 3: Ihre Gäste übergeben Ihnen Ihr Geldgeschenk persönlich und Sie überweisen den Gesamtbetrag an uns. Sie können über die gesamte Spendensumme eine Spendenquittung erhalten. Alternativ kann der Gesamtbetrag gesplittet werden und Ihre Gäste erhalten eine Spendenquittung über den jeweils gespendeten Betrag, wenn Sie uns Name, Anschrift und Spendensumme des Gastes nennen.

Wir schicken Ihnen gerne Materialien (Information flyer, Schutzengelkarten, Spendendosen) für Ihr Fest und Textvorschläge für Ihre Einladung zu. Tel.: 0228 98 78 0-34

E-Mail: KGottbehuet@muko.info



Des Weiteren finden Sie auf unserer Internetseite Checklisten für Ihre Feiern und Textvorschläge für Ihre Einladung.

Fotos: istockphoto.com - AJ_Watt (Titel); pixabay.com - Ulrike Mai (Wimpel), 1071325 (Hochzeitspaar); Mukoviszidose e.V. (Charlotta); Clipmanufaktur (Stephan Kruip)

Gemeinsam Mukoviszidose besiegen!



„Wir sind eine große Gemeinschaft und stehen an der Seite der Betroffenen. Obwohl es viele Fortschritte in der Mukoviszidose-Therapie gibt, ist die Krankheit noch immer unheilbar. Durch die Unterstützung von Menschen wie Ihnen kämpfen wir dafür, dass die Lebenserwartung und -qualität der Betroffenen weiter steigen. Schenken Sie Menschen mit Mukoviszidose Ihr Fest und unterstützen Sie gemeinsam mit Ihren Gästen unsere Projekte. Vielen Dank!“

Stephan Kruip,
Bundesvorsitzender des Mukoviszidose e.V.
und Mukoviszidose-Patient

Mukoviszidose e.V.

In den Dauen 6 | 53117 Bonn
Tel.: 0228 98 78 0-0 | Fax: 0228 98 78 0-77
info@muko.info | www.muko.info

SozialBank

IBAN: DE 59 3702 0500 0007 0888 00
BIC: BFSWDE33XXX



Werden Sie
Schutzengel
für Menschen mit
Mukoviszidose!

Schenken Sie uns Ihr Fest





„Was wünschst Du Dir?“

Kennen Sie diese Frage auch, wenn Sie Freunde und Familie zu einer Feier einladen? Wie wäre es, wenn Sie Ihre Geschenke in eine Spende umwandeln. Starten Sie Ihre Spendenaktion zugunsten des Mukoviszidose e.V. So wird Ihr Fest nicht nur ein tolles Ereignis für Sie und Ihre Gäste, sondern auch ein Geschenk für Menschen mit Mukoviszidose. Gemeinsam können Sie etwas bewirken.

Machen Sie Ihren Festtag zu etwas ganz Besonderem

Es ist ganz einfach: Bitten Sie Ihre Gäste zu spenden statt der üblichen Geschenke. Anlässe gibt es dafür genug – egal ob Geburtstag, Hochzeit, Taufe, ein gemütliches Abendessen oder ein Jubiläum. Mit Ihrer Hilfe können wir vielen Menschen mehr Lebenszeit und -qualität schenken!

Nur gemeinsam können wir unser Ziel erreichen

Der Mukoviszidose e.V. setzt sich seit 1965 für die Belange von Menschen mit Mukoviszidose und ihren Angehörigen ein. Der Verein bündelt unterschiedliche Erfahrungen, Kompetenzen und Perspektiven. Sein Ziel: Allen Menschen mit Mukoviszidose ein selbstbestimmtes und langes Leben zu ermöglichen. Dafür leistet der Mukoviszidose e.V. Hilfe zur Selbsthilfe und fördert Forschungsprojekte, die der Verbesserung der Mukoviszidose-Therapie dienen. Unser Ziel ist es eines Tages Mukoviszidose zu besiegen. Damit die gemeinsamen Aufgaben und Ziele erreicht werden können, ist der gemeinnützige Verein auf die Unterstützung engagierter Spender und Förderer wie Sie angewiesen.

Bei Interesse erhalten Sie detaillierte und umfassende Informationen zu sämtlichen Themenbereichen der Mukoviszidose auch unter www.muko.info.



Carlottas schwerer Einstieg in die Welt

Nach Carlottas Geburt hatten ihre Eltern Angst, dass ihr Kind die nächsten Tage nicht überstehen würde. Carlottas Stuhl war grün, sie hörte nicht auf zu schreien und nahm in der ersten Zeit kaum an Gewicht zu. Als dann kurze Zeit später die Diagnose Mukoviszidose feststand, brach eine Welt für ihre Eltern zusammen. Es konnte nicht sein, dass ihr kleines Baby eine schwere und unheilbare Krankheit hat! Doch haben beide schnell ihren Mut zusammengenommen und sich als Ziel gesetzt, dass Carlotta so normal wie möglich aufwachsen soll.

Zum Glück konnten dank der Forschung in den letzten Jahren neue Medikamente entwickelt werden, die Menschen mit Mukoviszidose helfen. Seitdem Carlotta diese Medikamente nimmt, geht es ihr viel besser. Doch vor Kurzem musste sie die Medikamente aufgrund von Nebenwirkungen kurz absetzen. In dieser Zeit wurde den Eltern deutlich, wie abhängig Carlottas Gesundheit von der Therapie ist. Ohne diese kann sich ihr Zustand schnell wieder verschlechtern. Es gibt viele Erkrankte, die die neuen Medikamente nicht nehmen können. Deswegen unterstützt der Mukoviszidose e.V. z.B. Forschungsprojekte, die das Ziel haben, auch jenen Patienten zukünftig eine Therapieoption anbieten zu können. Ihre Spende hilft.