

Nationale Mukoviszidose Woche 2009

Marco Schreyl: „Wir suchen Menschen, auf die man zählen kann!“

menschen-auf-die-man-zaehlen-kann.de: TV-Moderator wirbt für neue Aktionsplattform

Bonn, 30. September 2009. TV-Moderator Marco Schreyl (35) und der Mukoviszidose e.V. suchen anlässlich der Nationalen Mukoviszidose Woche vom 2. Oktober bis zum 11. Oktober 2009 nach ehrenamtlichen Unterstützern für den Kampf gegen die unheilbare Erbkrankheit Mukoviszidose. „Wir suchen nach vielen verschiedenen Talenten. Zum Beispiel nach Organisations-Genies, nach guten Zuhörern, nach leidenschaftlichen Netzwerkern, Verkaufstalenten oder nach kreativen Köpfen. Helfen Sie uns, wuchern Sie mit Ihren Talenten und erzählen Sie Arbeitskollegen und Freunden von unserer neuen Aktionsplattform menschen-auf-die-man-zaehlen-kann.de“, ermutigt Botschafter Marco Schreyl. Während der Nationalen Mukoviszidose Woche kooperiert der Mukoviszidose e.V. in diesem Jahr mit der „Woche des bürgerschaftlichen Engagements“ – einem Projekt des Bundesnetzwerk Bürgerschaftliches Engagement (BBE).

Betroffenen den Weg ebnen

Neben dem TV-Star engagieren sich vor allem Kinder und Jugendliche mit den Schutzengeläufen 2009 für Menschen mit Mukoviszidose. Aber auch die deutschen Wanderer gehen wie in jedem Jahr mit gutem Beispiel voran. Der Deutsche Volkssportverband (DVV) richtet seinen Wandertag „Deutschland wandert – Deutschland hilft!“ am 3. Oktober 2009 zugunsten von Menschen mit Mukoviszidose aus. In einigen Regionen Deutschlands finden zur Nationalen Mukoviszidose Woche 2009 Veranstaltungen zugunsten der Betroffenen statt.

Hilfe ist ein unschätzbare Wert

„Mukoviszidose ist eine seltene und sehr schwere Erkrankung. Deshalb kämpfen wir Tag für Tag um Aufmerksamkeit für die Betroffenen und ihren Kampf um Lebensjahre. Jeder einzelne, der sich für diese Menschen einsetzt – sei es durch direkte Hilfe oder durch Spenden – kann sich sicher sein, dass sein Engagement für die Betroffenen von unschätzbarem Wert ist“, erklärt Horst Mehl, Erster Vorsitzender des Mukoviszidose e.V., „ denn noch immer stirbt die Hälfte aller Erkrankten bevor sie 28 Jahre alt werden konnten“.

Mukoviszidose ist eine genetisch bedingte Stoffwechselerkrankung. In Deutschland leben rund 8.000 Menschen mit der bis heute unheilbaren und tödlichen Krankheit. Durch eine Störung des Salz- und Wassertransports in die Körperzellen bildet sich zähflüssiges Sekret. Organe wie die Lunge oder die Bauchspeicheldrüse werden so irreparabel geschädigt.

Onlinejournalisten finden Social Media Releases unter www.muko.info/smnr. Alle Informationen zu den Akteuren der Nationalen Mukoviszidose Woche 2009 finden Sie unter www.menschen-auf-die-man-zaehlen-kann.de. Aktuelle News erhalten Sie auch über unseren Twitter-Service unter www.twitter.com/mukoinfo.

Kontakt:

Mukoviszidose e.V.
Pressestelle
Annette Schiffer
Telefon: 0228 / 9 87 80-22
Email: ASchiffer@muko.info
www.muko.info