



KINDER MIT SELTENEN KRANKHEITEN BRAUCHEN UNSERE UNTERSTÜTZUNG!

In der Schweiz leiden eine halbe Million Menschen an einer seltenen Krankheit, der Grossteil davon sind Kinder. Der Alltag der betroffenen Kinder und ihren Familien ist geprägt von Herausforderungen und Ungewissheit. Der Förderverein für Kinder mit seltenen Krankheiten setzt sich für sie ein. Er schafft Plattformen, um Betroffene miteinander zu vernetzen, organisiert finanzielle Direkthilfe und rückt das Thema ins Licht der Öffentlichkeit.

AKTUELL



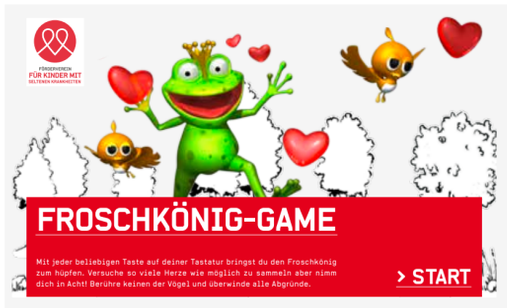
[Dafür setzen wir uns ein](#)



[Seltene Krankheiten betreffen vor allem Kinder](#)



[Vereinspräsident Prof. Dr. Thierry Carrell im Interview](#)



[Knacke die High Score im Froschkönig-Game!](#)



[Informationsflyer – Alles wichtige auf einen Blick](#)



[Der Froschkönig – Symbol für Kinder mit seltenen Krankheiten](#)



[Folge uns auf Facebook! Schon 777 Likes](#)



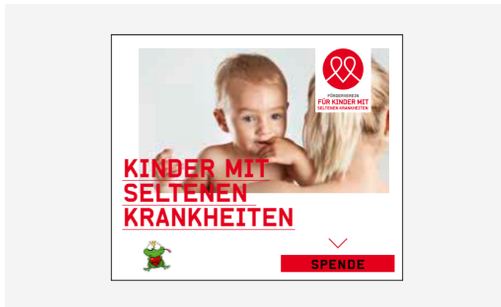
[Rückblick: Charity Event auf Schloss Sihlberg](#)



[Unterstütze Kinder mit seltenen Krankheiten, herzlichen Dank!](#)



[Rosana singt am 15.11.2014 für Kinder mit seltenen Krankheiten – sei auch du dabei!](#)



[Binde unsere Banner und Füllerinserate in deine Website/deine Publikation mit ein.](#)

Kinder mit seltenen Krankheiten – Gemeinnütziger Förderverein

Grossächerstrasse 25
8104 Weiningen
T +41 44 752 52 52
info@kmsk.ch
www.kinder-mit-seltenen-krankheiten.ch

Kontakt
Impressum
AGB

Follow



Spendenkonto
Kinder mit seltenen Krankheiten – Gemeinnütziger Förderverein

Raiffeisen Bank Uster
Swift-Code: XXXXXXXXXXXXX
Konto: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX
IBAN: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

Der Förderverein hat gemeinnützigen Charakter und verfolgt weder kommerzielle noch Selbsthilfzwecke und erstrebt keinen Gewinn.



FÖRDERVEREIN
FÜR KINDER MIT
SELTENEN KRANKHEITEN

INFORMIERE DICH

SELTENE KRANKHEITEN SIND NICHT SELTEN

Seltene Krankheiten betreffen vor allem Kinder. Hilfe braucht jedoch die ganze Familie. Unser Förderverein setzt sich mit Informationsarbeit und Direkthilfe für sie ein. Unterstütze uns dabei!



Hauptsächlich Kinder sind betroffen

In der Schweiz leiden eine halbe Million Menschen an einer seltenen Krankheit; hauptsächlich betroffen sind Kinder und Jugendliche. Oft dauert es Jahre, bis die Krankheit bei ihnen genau diagnostiziert werden kann. Über den Krankheitsverlauf ist meist wenig bekannt; die Kostenübernahme durch die IV oder die Krankenkasse ist dementsprechend ungewiss oder muss zum Teil von Jahr zu Jahr wieder erkämpft werden.

**GEGENWÄRTIG SIND
7000 BIS 8000
SELTENEN KRANK-
HEITEN BEKANT.**

Seltene Krankheiten – häufiger als man denkt

Seltene Krankheiten sind – vor allem bei Kindern – gar nicht so selten. Als seltene Krankheit in der Wissenschaft gilt, wenn eine von 2'000 Personen betroffen ist. Gegenwärtig sind 7'000 bis 8'000 dieser seltenen Krankheiten bekannt.

Die Zahl der einzelnen Krankheitsbilder ist so gering, dass exakte Diagnosen und spezifischen Medikamenten meist nicht zu Verfügung stehen.



«Wir möchten uns vor allem um Mael und unser Familienleben kümmern.»

Claudia und Matthias Oetterli sind Direktbetroffene. Ihr sechsjähriger Sohn Mael leidet an einer seltenen Stoffwechselkrankheit. Alles, was er sich in seinem jungen Leben eingeprägt hat, wird er wieder verlernen und in den nächsten Jahren schwerstbehindert sterben. Das ist für ihn und seine Familie ein sehr belastender und schmerzlicher Prozess.

[Erfahre mehr über Mael](#)



Betroffene nicht alleine lassen!

«Das öffentliche Bewusstsein für Kinder mit seltenen Krankheiten ist sehr gering. Die konkrete Unterstützung von Betroffenen ist deshalb enorm wichtig.»
Thierry Carrel, Präsident Förderverein für Kinder mit seltenen Krankheiten

Kinder mit seltenen Krankheiten und ihre Familien brauchen Hilfe. Wir dürfen sie in ihrer schwierigen Situation nicht alleine lassen. Unterstütze den Förderverein für Kinder mit seltenen Krankheiten mit einer Spende.

[Interview mit Prof. Dr. Thierry Carrel \(PDF\)](#)



Informationsflyer

Erzähle in deinem Umfeld von Kindern mit seltenen Krankheiten. Auf unserem Informationsflyer findest du alle wichtigen Informationen zum ausdrucken und verteilen.

[Download Informationsflyer \(PDF\)](#)

Kinder mit seltenen Krankheiten –
Gemeinnütziger Förderverein

Grossächerstrasse 25
8104 Weiningen
T +41 44 752 52 52
info@kmsk.ch
www.kinder-mit-seltenen-krankheiten.ch

Kontakt
Impressum
AGB

Follow



Spendenkonto

Kinder mit seltenen Krankheiten –
Gemeinnütziger Förderverein

Raiffeisen Bank Uster
Swift-Code: XXXXXXXXXXXXX
Konto: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX
IBAN: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

Der Förderverein hat gemeinnützigen
Charakter und verfolgt weder
kommerzielle noch Selbsthilfzwecke
und erstrebt keinen Gewinn.

- > [Geschichten](#)
- > [Anlaufstellen](#)



GESCHICHTEN

LEBEN MIT EINER SELTENEN KRANKHEIT

Familien von Kindern mit seltenen Krankheiten stehen Tag für Tag vor Herausforderungen. Erfahre mehr über ihren Alltag und ihre konkreten Wünsche.

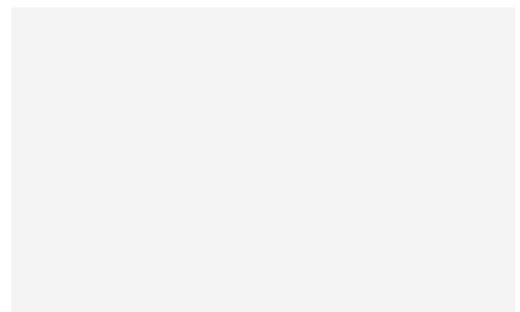
BETROFFENE FAMILIEN



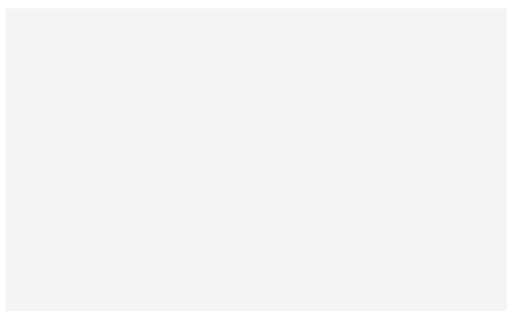
Maels Leben mit Niemann Pick C



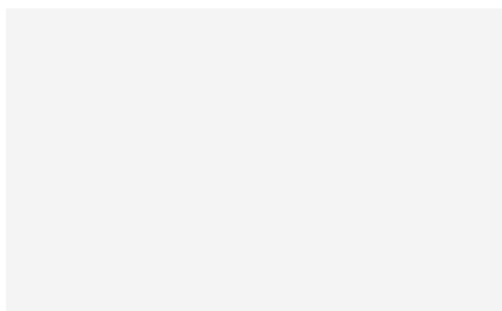
Elias – Geboren mit einem halben Herz



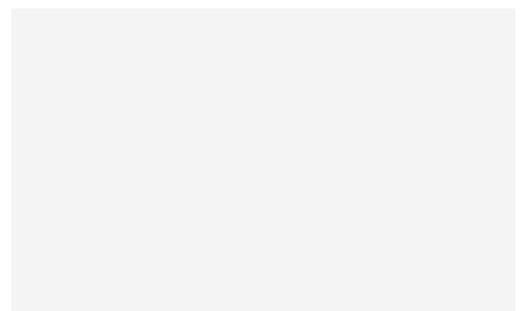
Fabiano – 21 Monate alt, 7 Kilo schwer



Janosch – von vielen Krankheiten betroffen



Fere inctem reepe nobisi berorio saeceatqui



Fere inctem reepe nobisi berorio saeceatqui

Kinder mit seltenen Krankheiten –
Gemeinnütziger Förderverein

Grossächerstrasse 25
8104 Weiningen
T +41 44 752 52 52
info@kmsk.ch
www.kinder-mit-seltenen-krankheiten.ch

Kontakt
Impressum
AGB

Follow



Spendenkonto
Kinder mit seltenen Krankheiten –
Gemeinnütziger Förderverein

Raiffeisen Bank Uster
Swift-Code: XXXXXXXXXXXXX
Konto: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX
IBAN: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

Der Förderverein hat gemeinnützigen
Charakter und verfolgt weder
kommerzielle noch Selbsthilfzwecke
und erstrebt keinen Gewinn.

- > [Geschichten](#)
- > [Anlaufstellen](#)



MAELS LEBEN MIT NIEMANN PICK C

Mael leidet an der seltenen Speicherkrankheit Niemann Pick C. Alle Fähigkeiten, die er in seinem kurzen Leben erlernt hat, wird er im Laufe der Zeit wieder verlernen und schliesslich schwerstbehindert sterben.

Mael wurde am 18. April 2008 geboren. Er entwickelte sich prächtig. Im Alter von sechs Monaten entdeckten seine Eltern eine Verhärtung seines Bauchs. Die Ärzte fanden eine stark vergrösserte Milz – der Anfang einer langen Zeit voll von medizinischen Tests, Bangen und Hoffen. Definitive Bestätigung der anfänglichen Verdachtsdiagnose auf Niemann Pick C bestand erst im April 2010.

Mael's Bedürfnisse

«Im Kampf gegen die Krankheit Niemann Pick C können wir nur wenig tun. Wir können aber für Mael da sein und ihm sein ganz spezielles Leben so schön wie nur möglich gestalten und ihn mit verschiedenen Therapien so aktiv wie möglich halten. Dafür werden wir aber in Zukunft auf verschiedenste Hilfsmittel oder Therapien angewiesen sein, welche leider zum Teil von den Versicherungen nicht vergütet werden. Auch die Teilnahme an internationalen Forschungsprojekten oder Meetings werden künftig Reisespesen verursachen.»

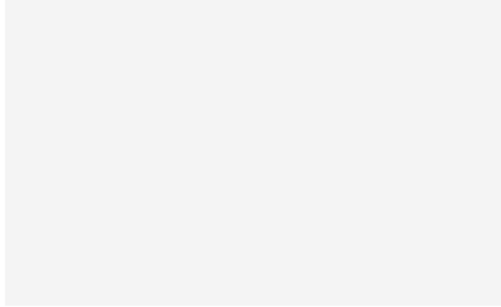
Matthias Oetterli, Vater von Mael

[Website Mael](#)

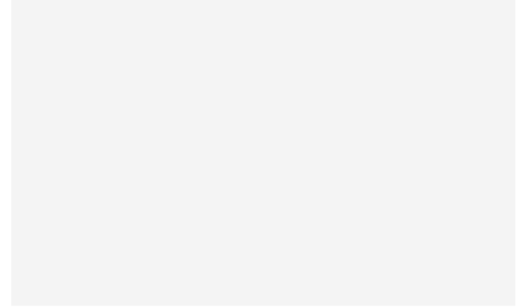
WEITERE SCHICKSALE



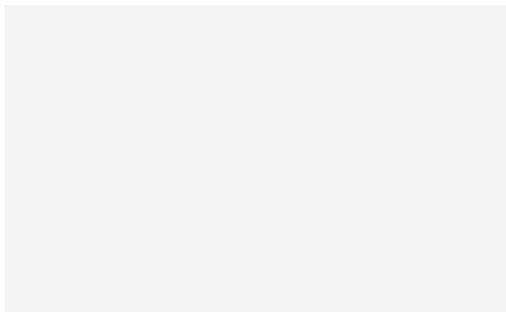
Elias – Geboren mit einem halben Herz



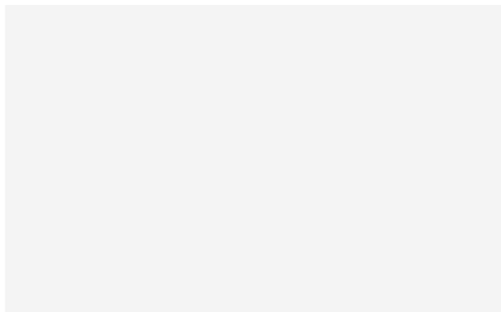
Fabiano – 21 Monate alt, 7 Kilo schwer



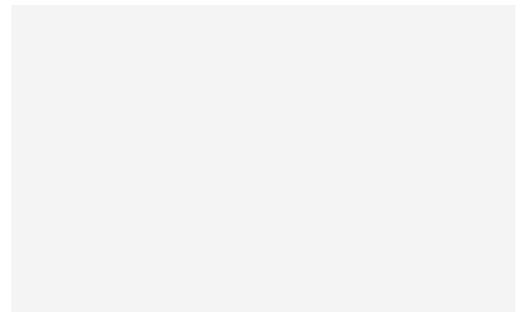
Janosch – von vielen Krankheiten betroffen



Fere inctem repe nobisi berorio saecatqui
cus qui bea dentiaeri



Fere inctem repe nobisi berorio saecatqui
cus qui bea dentiaeri



Fere inctem repe nobisi berorio saecatqui
cus qui bea dentiaeri

**Kinder mit seltenen Krankheiten –
Gemeinnütziger Förderverein**

Grossächerstrasse 25
8104 Weiningen
T +41 44 752 52 52
info@kmsk.ch
www.kinder-mit-seltenen-krankheiten.ch

Kontakt
Impressum
AGB

Follow



Spendenkonto

Kinder mit seltenen Krankheiten –
Gemeinnütziger Förderverein

Raiffeisen Bank Uster
Swift-Code: XXXXXXXXXXXXX
Konto: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX
IBAN: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

Der Förderverein hat gemeinnützigen
Charakter und verfolgt weder
kommerzielle noch Selbsthilfzwecke
und erstrebt keinen Gewinn.

- > [Geschichten](#)
- > [Anlaufstellen](#)



ELIAS

GEBOREN MIT EINEM HALBEN HERZ

Elias hat pulmonale Lymphangktasien. Sprich er wurde mit einem Herz- und Lungenfehler geboren. Als einer von wenigen Betroffenen überlebte er die Geburt, muss jetzt jedoch komplexe Operationen und lange Spitalaufenthalte auf sich nehmen.

Bedürfnisse der Familie

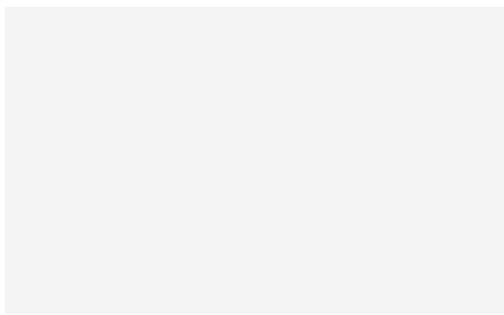
«Die Betreuung von Elias fordert uns alles ab. Während längeren Spitalaufenthalten verbringe ich die meiste Zeit im Spital – mein Mann arbeitet. Für unseren zweite Sohn, Tobias, und den Haushalt bleibt kaum Zeit. Zudem wissen wir of nicht, wo wir zu Informationen zur Krankheit unseres Sohns kommen und kennen keine anderen Betroffenen.»

Marika Blatter, Mutter von Elias

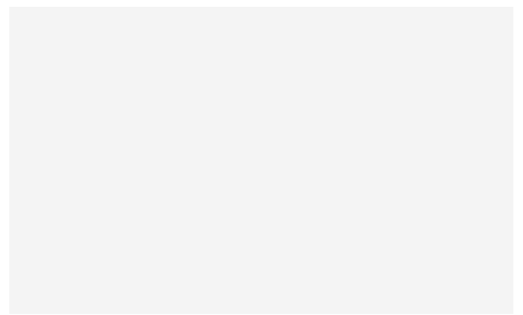
WEITERE SCHICKSALE



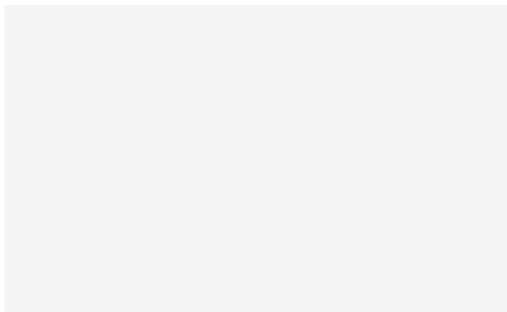
Mael's Leben mit Niemann Pick C



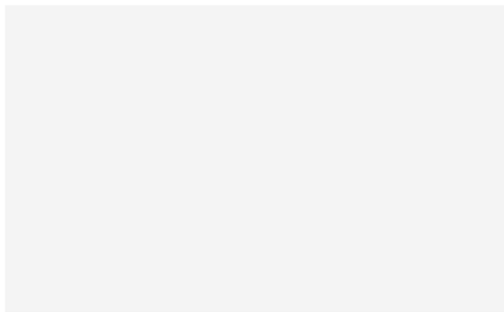
Fabiano – 21 Monate alt, 7 Kilo schwer



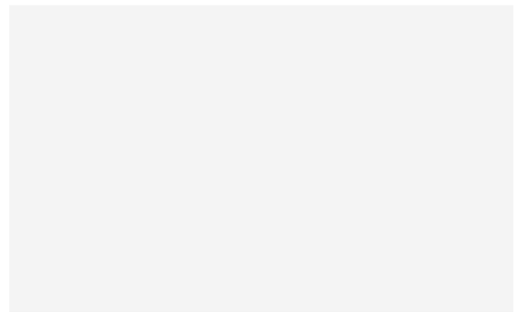
Janosch – von vielen Krankheiten betroffen



Fere inctem repe nobisi berorio saecatqui cus qui bea dentiaeri



Fere inctem repe nobisi berorio saecatqui cus qui bea dentiaeri



Fere inctem repe nobisi berorio saecatqui cus qui bea dentiaeri

Kinder mit seltenen Krankheiten –
Gemeinnütziger Förderverein

Grossächerstrasse 25
8104 Weiningen
T +41 44 752 52 52
info@kmsk.ch
www.kinder-mit-seltenen-krankheiten.ch

Kontakt
Impressum
AGB

Follow



Spendenkonto
Kinder mit seltenen Krankheiten –
Gemeinnütziger Förderverein

Raiffeisen Bank Uster
Swift-Code: XXXXXXXXXXXXX
Konto: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX
IBAN: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

Der Förderverein hat gemeinnützigen
Charakter und verfolgt weder
kommerzielle noch Selbsthilfzwecke
und erstrebt keinen Gewinn.

- > [Geschichten](#)
- > [Anlaufstellen](#)



FABIANO

21 MONATE ALT, 7 KILO SCHWER

Fabiano ist 21 Monate alt und trotzdem erst 69cm gross und 7 kg schwer. Er leidet am KBG-Syndrom, einer seltenen Erbkrankheit. Bis 2006 waren weltweit nur 45 Patienten bekannt. Die Behandlungsmöglichkeiten sind rein symptomatisch. Um eventuelle Fehlbildungen entstanden durch seine verzögerte Entwicklung und skelettale Anomalien zu korrigieren werden chirurgische Eingriffe notwendig sein.

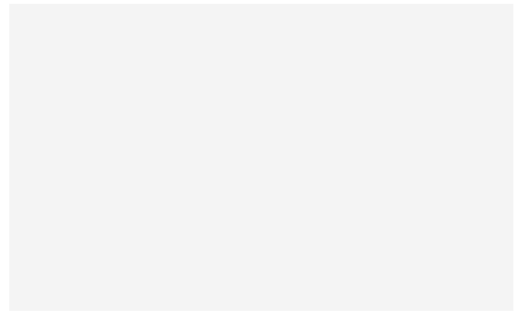
WEITERE SCHICKSALE



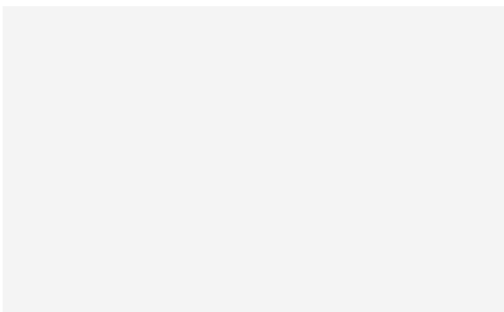
Elias – Geboren mit einem halben Herz



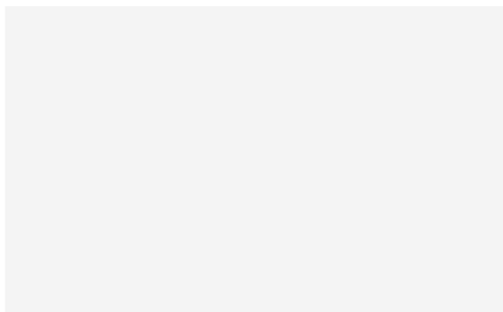
Mael's Leben mit Niemann Pick C



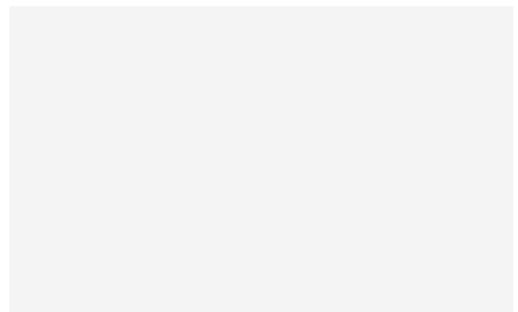
Janosch – von vielen Krankheiten betroffen



Fere inctem repe nobisi berorio saecatqui cus qui bea dentiaeri



Fere inctem repe nobisi berorio saecatqui cus qui bea dentiaeri



Fere inctem repe nobisi berorio saecatqui cus qui bea dentiaeri

**Kinder mit seltenen Krankheiten –
Gemeinnütziger Förderverein**

Grossächerstrasse 25
8104 Weiningen
T +41 44 752 52 52
info@kmsk.ch
www.kinder-mit-seltenen-krankheiten.ch

Kontakt
Impressum
AGB

Follow



Spendenkonto
Kinder mit seltenen Krankheiten –
Gemeinnütziger Förderverein

Raiffeisen Bank Uster
Swift-Code: XXXXXXXXXXXXX
Konto: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX
IBAN: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

Der Förderverein hat gemeinnützigen
Charakter und verfolgt weder
kommerzielle noch Selbsthilfzwecke
und erstrebt keinen Gewinn.

- > [Geschichten](#)
- > [Anlaufstellen](#)



JANOSCH

BETROFFEN VON MEHREREN SELTENEN KRANKHEITEN

Die Liste von Janoschs Leiden ist lang. Diagnostiziert wurden unter anderem Morbus Hirschsprung, Pseudoobstruktionssyndrom, Spitzfuss, Atopische Diathese, Men Typ 2 A, Kurzdarmsyndrom, Astigmatismus, von-Willebrand Syndrom, Thrombozytopenie, hepato-splenomegalie, Ventrikulomegalie, globale Entwicklungsverzögerung und Gastroösophagealer Reflux. Gute und schlechte Phasen lösen sich in Janoschs Leben regelmässig ab und immer wieder ist sein Zustand höchst kritisch.

Bedürfnisse der Familie

Janoschs Mutter wünscht sich eine Anlaufstelle an der Sie und andere Betroffene angehört werden und Unterstützung finden. All zu oft steht Sie alleine da und weis nicht, wo Sie zu konkreter Hilfe und Informationen zu den Krankheiten ihres Sohns kommt.

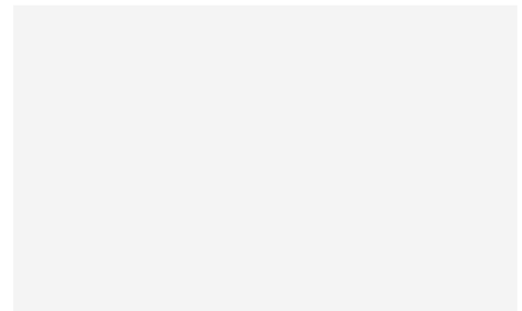
WEITERE SCHICKSALE



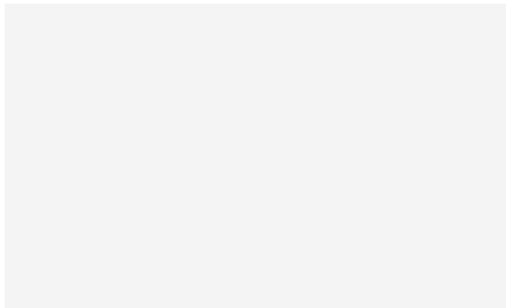
Maels Leben mit Niemann Pick C



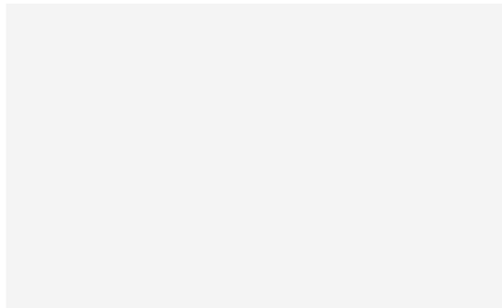
Elias – Geboren mit einem halben Herz



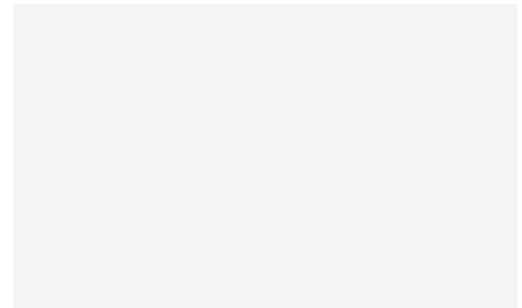
Fabiano – 21 Monate alt, 7 Kilo schwer



Fere inctem repe nobisi berorio saeceatqui
cus qui bea dentiaeri



Fere inctem repe nobisi berorio saeceatqui
cus qui bea dentiaeri



Fere inctem repe nobisi berorio saeceatqui
cus qui bea dentiaeri

**Kinder mit seltenen Krankheiten –
Gemeinnütziger Förderverein**

Grossächerstrasse 25
8104 Weiningen
T +41 44 752 52 52
info@kmsk.ch
www.kinder-mit-seltenen-krankheiten.ch

Kontakt
Impressum
AGB

Follow



Spendenkonto

Kinder mit seltenen Krankheiten –
Gemeinnütziger Förderverein

Raiffeisen Bank Uster
Swift-Code: XXXXXXXXXXXXX
Konto: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX
IBAN: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

Der Förderverein hat gemeinnützigen
Charakter und verfolgt weder
kommerzielle noch Selbsthilfzwecke
und erstrebt keinen Gewinn.

- > [Geschichten](#)
- > [Anlaufstellen](#)



HILFE FINDEN

ANLAUFSTELLEN FÜR BETROFFENE

Der Förderverein für Kinder mit seltenen Krankheiten vermittelt Kontakt zu Anlaufstellen, die sich mit seltenen Krankheiten befassen. Die nachfolgende Liste wird laufend ergänzt. Bitte nimm mit uns Kontakt auf, wenn du eine zusätzliche Anlaufstelle melden möchtest.

Ich suche eine Anlaufstelle zu folgendem Thema:

Facebook Gruppe Kinder mit seltenen Krankheiten

Unsere Facebook Gruppe vernetzt betroffene Familien und bietet Ihnen eine Plattform um Erfahrungen auszutauschen.

[Facebook Gruppe](#)

IG Seltene Krankheiten

Politisches Engagement, Informationsaustausch, Öffentlichkeitssensibilisierung

www.ig-seltene-krankheiten.ch

Dravet Syndrom

Vereinigung Dravet Syndrom Schweiz

www.dravet.ch

Niemann Pick C

NPSuisse

www.npsuisse.ch

Noonan Syndrom

Noonan-Syndrom Schweiz

www.noonansyndrom.ch

Stiftung für Menschen mit seltenen Krankheiten

Genetische Abklärungen, Forschung und Lehre

www.stiftung-seltene-krankheiten.ch

Gemeinnützige Stiftung MyHandicap

Plattform für Menschen mit Behinderung und schweren Krankheiten

www.myhandicap.ch

Universitäts- Kinderspital beider Basel

Kompetenzzentrum für Kinder- und Jugendmedizin

www.ukbb.ch

Kinder mit seltenen Krankheiten – Gemeinnütziger Förderverein

Grossächerstrasse 25
8104 Weiningen
T +41 44 752 52 52
info@kmsk.ch
www.kinder-mit-seltenen-krankheiten.ch

Kontakt
Impressum
AGB

Follow



Spendenkonto Kinder mit seltenen Krankheiten – Gemeinnütziger Förderverein

Raiffeisen Bank Uster
Swift-Code: XXXXXXXXXXXXX
Konto: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX
IBAN: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

Der Förderverein hat gemeinnützigen Charakter und verfolgt weder kommerzielle noch Selbsthilfzwecke und erstrebt keinen Gewinn.

FÖRDERVEREIN
FÜR KINDER MIT
SELTENEN KRANKHEITEN

GEMEINSAM HELFEN

BETROFFENE UNTERSTÜTZEN

ermöglichen und Ihnen finanziell, wie auch durch Sachleistungen beiseite stehen. Hier findest du eine Liste von Projekten die an den Förderverein für Kinder mit seltenen Krankheiten herangetragen wurden. Hilf mit diese zu verwirklichen.

BEDÜRFNISSE



Haushaltshilfe für Familie Blatter

Elias hat einen schweren Lungen- und Herzfehler. Im April steht die nächste grosse Operation mit langem Spitalaufenthalt an. Seine Mutter wird viel Zeit mit ihm im Spital verbringen – sein grosser Bruder Tobias wird oft alleine zu Hause sein. Für diese Zeit sucht Familie Blatter ein Ersatzgrosi. Jemand der sich um Tobias kümmert und den Haushalt in Gang hält. Kennst du jemand, der dieser Familie helfen kann?

[Melde dich bei uns!](#)

REALISIERTE PROJEKTE



10'000 Franken für Kinder mit seltenen Krankheiten

Am Sommerfest des Schloss Sihlbergs wurde zugunsten Kinder mit seltenen Krankheiten gesammelt. Für den Verein Visoparents, Maels Leben und die Stiftung für Menschen mit seltenen Krankheiten sind so insgesamt 10'000.- Franken zusammengekommen.

[Impressionen](#)



Social Media generiert Spenden

Auf der Crowdfunding Plattform www.100-days.net wurden für den Verein Maels Leben innert 100 Tagen 18'836 Franken gesammelt. Wir danken allen Spendern.

Kinder mit seltenen Krankheiten –
Gemeinnütziger Förderverein

Grossächerstrasse 25
8104 Weiningen
T +41 44 752 52 52
info@kmsk.ch
www.kinder-mit-seltenen-krankheiten.ch

Kontakt
Impressum
AGB

Follow



Spendenkonto

Kinder mit seltenen Krankheiten –
Gemeinnütziger Förderverein

Raiffeisen Bank Uster
Swift-Code: XXXXXXXXXXXXX
Konto: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX
IBAN: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

Der Förderverein hat gemeinnützigen
Charakter und verfolgt weder
kommerzielle noch Selbsthilfzwecke
und erstrebt keinen Gewinn.

- > [Zweck](#)
- > [Vorstand](#)
- > [Beirat](#)
- > [Botschafter](#)
- > [Mitgliedschaft](#)
- > [Gönner](#)

FÖRDERVEREIN
FÜR KINDER MIT
SELTENEN KRANKHEITEN

UNSER ZWECK

DAFÜR STEHEN WIR EIN

Wir unterstützen Privatpersonen, Familien und Organisationen bei Projekten und Aktivitäten zugunsten Kindern mit seltenen Krankheiten.

DIREKTHILFE

Die Familien betroffener Kinder werden zu oft alleine gelassen. Unser Förderverein organisiert finanzielle und fachliche Direkthilfe – schnell und unbürokratisch.

Ein konkretes Beispiel: Mit Hilfe von Social Media und der Crowdfundingplattform 100-days.net sammelten wir für den Verein Maels Leben in 100 Tagen 16'836 Franken.

INDIREKTE HILFE

Unser Förderverein steht Organisationen zur Seite die sich für Kinder mit seltenen Krankheiten einsetzen. Wir unterstützen finanziell oder veranstalten gemeinsame Charity-Events.

Ein konkretes Beispiel: Am Sommerfest des Schloss Sihlberg sammelten wir insgesamt 10'000.- Franken für die Vereine visoparents, Maels Leben und die Stiftung für Menschen mit seltenen Krankheiten.

INFORMATIONSD- UND ERFAHRUNGS- AUSTAUSCH

Wir vernetzen Familien von Kindern mit seltenen Krankheiten – mit anderen betroffenen Familien, mit Patientenorganisationen, gemeinnützigen Institutionen, Spitälern, Ärzten und Wissenschaftlern. Unsere Plattform soll ihnen zum Informationsaustausch über Diagnosen, Behandlungsmöglichkeiten und Anlaufstellen dienen.

Ein konkretes Beispiel: An Events in der Kindercity finden Betroffene und Ihre Familien in positiver Atmosphäre zusammen.

ÖFFENTLICHKEITS- ARBEIT

Die breite Öffentlichkeit weiss wenig über Kinder mit seltenen Krankheiten und deren Familien. Unser Förderverein will die Thematik ins Licht der Öffentlichkeit rücken.

Konkrete Beispiele in unserem [Pressespiegel](#)

INFORMATIONSFLYER

Erzähle in deinem Umfeld von Kindern mit seltenen Krankheiten. Auf unserem Informationsflyer findest du alle wichtigen Informationen zum ausdrucken und verteilen.

[Download Informationsflyer](#)

STATUTEN

Laden Sie hier die Statuten des gemeinnützigen Fördervereins für Kinder mit seltenen Krankheiten herunter.

[Download Statuten](#)

Kinder mit seltenen Krankheiten –
Gemeinnütziger Förderverein

Grossächerstrasse 25
8104 Weiningen
T +41 44 752 52 52
info@kmsk.ch
www.kinder-mit-seltenen-krankheiten.ch

Kontakt
Impressum
AGB

Follow



Spendenkonto
Kinder mit seltenen Krankheiten –
Gemeinnütziger Förderverein

Raiffeisen Bank Uster
Swift-Code: XXXXXXXXXXXXX
Konto: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX
IBAN: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

Der Förderverein hat gemeinnützigen
Charakter und verfolgt weder
kommerzielle noch Selbsthilfzwecke
und erstrebt keinen Gewinn.

- > Zweck
- > **Vorstand**
- > Beirat
- > Botschafter
- > Mitgliedschaft
- > Gönner

FÖRDERVEREIN
FÜR KINDER MIT
SELTENEN KRANKHEITEN

UNSER VORSTAND

STARKES TEAM FÜR KINDER MIT SELTENEN KRANKHEITEN

Die Vorstandsmitglieder des Fördervereins setzen sich mit grossem Engagement und vollem Einsatz für Kinder mit seltenen Krankheiten und deren Familien ein.



Prof. Dr. Thierry Carrel, Präsident

Thierry Carrel ist Direktor der Universitätsklinik für Herz- und Gefässchirurgie am Inselspital Bern. Zu seinem Fachgebiet gehört auch die herzchirurgische Versorgung angeborener Herzfehler vom Neugeborenen, über Kleinkinder und Jugendlichen, bis ins Erwachsenenalter.

thierry.carrel@kmsk.ch



Linda Zurkinden-Erismann, Vizepräsidentin

Linda Zurkinden-Erismann ist Anwältin und Partnerin der Anwaltskanzlei Zurkinden + Partner. Darüber hinaus ist sie CEO von StiftungsZentrum.ch. In diesem Rahmen berät sie Stiftungen und sozial verantwortliche Unternehmen.

linda.zurkinden@kmsk.ch



Manuela Stier, Geschäftsleitung

Manuela Stier ist Expertin für strategische Unternehmenspositionierung und Inhaberin der Stier Communications AG. Als Verlegerin der crossmedialen Unternehmerplattform www.wirtschaftsmagazin.ch setzt sie sich dafür ein, Praxiswissen Schweizer Unternehmer sichtbar zu machen und unternehmerischen Nachwuchs zu fördern.

manuela.stier@kmsk.ch



Sandrine Gostanian

Sandrine Gostanian ist Geschäftsführerin der Kindercity. In Volketswil hat Sie einen Ort geschaffen, der Kindern Wissenschaft spielerisch näher bringt und sie fördert.

sandrine.gostanian@kmsk.ch



Matthias Oetterli

Matthias Oetterli ist selbst Vater eines Kindes mit seltener Krankheit. Sein Sohn Mael leidet an Niemann Pick C und wird alle seine erlernten Fähigkeiten wieder verlieren und schwerstbehindert sterben.

matthias.oetterli@kmsk.ch



Doris Brandenberger

Doris Brandenberger ist Inhaberin von Medicongress. Ihr Unternehmen ist spezialisiert auf die Organisation von Medizinkongressen.

doris.brandenberger@kmsk.ch

Grossächerstrasse 25
8104 Weiningen
T +41 44 752 52 52
info@kmsk.ch
www.kinder-mit-seltenen-krankheiten.ch

Kontakt
Impressum
AGB

Follow



Spendenkonto
Kinder mit seltenen Krankheiten –
Gemeinnütziger Förderverein

Raiffeisen Bank Uster
Swift-Code: XXXXXXXXXXXXX
Konto: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX
IBAN: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

Der Förderverein hat gemeinnützigen
Charakter und verfolgt weder
kommerzielle noch Selbsthilfzwecke
und erstrebt keinen Gewinn.

- > Zweck
- > Vorstand
- > **Beirat**
- > Botschafter
- > Mitgliedschaft
- > Gönner

FÖRDERVEREIN
**FÜR KINDER MIT
 SELTENEN KRANKHEITEN**

UNSER BEIRAT

KOMPETENZ FÜR KINDER MIT SELTENEN KRANKHEITEN

Der Förderverein für Kinder mit seltenen Krankheiten wird von einem Beirat unterstützt. Dessen Mitglieder bringen ihre Kompetenzen aus Wirtschaft, Politik und Wissenschaft zugunsten Kindern mit seltenen Krankheiten und deren Familien ein.

Pierin Vincenz	Raiffeisen Schweiz	Finanzen
Manfred Manser	Universitäts Kinderspital Beider Basel	Gesundheitswesen/Versicherungen
Konrad Müller	Zürcher Oberland Medien AG	Medien
Pascale Lehmann	Lehmann Horat Partners AG	Kommunikation
Rahel Martens	Blackpaper	Medien
Ewa Ming	Ming Agentur AG	Messen/Events
Corinne Stutz	Stutz Treuhand	Finanzbuchhaltung

**Kinder mit seltenen Krankheiten –
 Gemeinnütziger Förderverein**

Grossächerstrasse 25
 8104 Weiningen
 T +41 44 752 52 52
 info@kmsk.ch
 www.kinder-mit-seltenen-krankheiten.ch

Kontakt
 Impressum
 AGB

Follow



Spendenkonto
 Kinder mit seltenen Krankheiten –
 Gemeinnütziger Förderverein

Raiffeisen Bank Uster
 Swift-Code: XXXXXXXXXXXXX
 Konto: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX
 IBAN: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

Der Förderverein hat gemeinnützigen
 Charakter und verfolgt weder
 kommerzielle noch Selbsthilfzwecke
 und erstrebt keinen Gewinn.

- > Zweck
- > Vorstand
- > Beirat
- > **Botschafter**
- > Mitgliedschaft
- > Gönner

UNSERE BOTSCHAFTER

BOTSCHAFTERIN FÜR KINDER MIT SELTENEN KRANKHEITEN

Die Ärzte gaben Cindy vor ihrer Geburt schlechte Prognosen. Sie weder jemals laufen noch sprechen können. Heute tut sie all das und hat darüber sogar ein Buch geschrieben das zeigt wie man mit unglaublicher Willenskraft gegen eine seltene Krankheit kämpfen kann. Als Botschafterin setzt Sie sich für unseren Förderverein ein.

Meine Seele hört nie auf zu kämpfen

Cytomegalie – eine Erkrankung, die bei ungeborenen Kindern Hirnzellen zerstört und ihnen verunmöglicht, jemals selbständig Leben zu können. Cindy hat das Unmögliche geschafft und darüber ein Buch geschrieben. Mehr dazu auf ihrer Website.

Cindy bei Kurt Aeschbacher

Bei Aeschbacher spricht Cindy über ihr Weg in ein selbständiges Leben. Erfahre wie sie mit Ihrer speziellen Herausforderung im Alltag umgeht und sich bewusst dagegen entschieden hat behindert zu sein.

Kinder mit seltenen Krankheiten –
Gemeinnütziger Förderverein

Grossächerstrasse 25
8104 Weiningen
T +41 44 752 52 52
info@kmsk.ch
www.kinder-mit-seltenen-krankheiten.ch

Kontakt
Impressum
AGB

Follow



Spendenkonto

Kinder mit seltenen Krankheiten –
Gemeinnütziger Förderverein

Raiffeisen Bank Uster
Swift-Code: XXXXXXXXXXXXX
Konto: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX
IBAN: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

Der Förderverein hat gemeinnützigen
Charakter und verfolgt weder
kommerzielle noch Selbsthilfzwecke
und erstrebt keinen Gewinn.

- > Zweck
- > Vorstand
- > Beirat
- > Botschafter
- > **Mitgliedschaft**
- > Gönner

FÖRDERVEREIN
**FÜR KINDER MIT
 SELTENEN KRANKHEITEN**

MITGLIEDSCHAFT

AKTIVES ENGAGEMENT FÜR KINDER MIT SELTENEN KRANKHEITEN

Der Förderverein für Kinder mit seltenen Krankheiten ist auf Mitglieder angewiesen, die den Förderverein jährlich zu unterstützen. Mitglieder können natürliche und juristische Personen werden.

MITGLIEDSCHAFTEN

Aktivmitglieder

Natürliche Person: mindestens 150.- pro Jahr

Juristische Person: mindestens 2'500.- pro Jahr

Passivmitglieder (ohne Stimmberechtigung)

100.- pro Jahr

Gönnermitglieder (ohne Stimmberechtigung)

Natürliche- oder juristische Personen und Familien, die den Förderverein mit Geld- oder Sachleistungen unterstützen.

MITGLIED WERDEN

Möchtest du Mitglied des Fördervereins Kinder mit seltenen Krankheiten werden, dann melde dich bei uns an. Über die Aufnahme entscheidet der Vorstand.

- Ich möchte Aktivmitglied werden
- Ich möchte Passivmitglied werden
- Ich möchte Gönnermitglied werden
- Ich möchte Einzahlungsscheine bestellen

Name*	<input type="text"/>
Vorname*	<input type="text"/>
E-Mail*	<input type="text"/>
Firma	<input type="text"/>
Position	<input type="text"/>
Strasse/Nr.	<input type="text"/>
PLZ/Ort	<input type="text"/>
Telefon	<input type="text"/>
Bemerkung	<input type="text"/>

*Pflichtfelder

» Absenden

Spendenkonto

Kinder mit seltenen Krankheiten – Gemeinnütziger Förderverein

Raiffeisen Bank Uster
 Swift-Code: XXXXXXXXXXXXX
 Konto: XXXXXXXXXXXXXXXXX
 IBAN: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

Der Förderverein hat gemeinnützigen Charakter und verfolgt weder kommerzielle noch Selbsthilfzwecke und erstrebt keinen Gewinn.

Kinder mit seltenen Krankheiten –
 Gemeinnütziger Förderverein

Grossächerstrasse 25
 8104 Weiningen
 T +41 44 752 52 52
 info@kmsk.ch
 www.kinder-mit-seltenen-krankheiten.ch

Kontakt
 Impressum
 AGB

Follow



Spendenkonto

Kinder mit seltenen Krankheiten –
 Gemeinnütziger Förderverein

Raiffeisen Bank Uster
 Swift-Code: XXXXXXXXXXXXX
 Konto: XXXXXXXXXXXXXXXXX
 IBAN: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

Der Förderverein hat gemeinnützigen Charakter und verfolgt weder kommerzielle noch Selbsthilfzwecke und erstrebt keinen Gewinn.

- > Zweck
- > Vorstand
- > Beirat
- > Botschafter
- > Mitgliedschaft
- > **Gönner**

FÖRDERVEREIN
FÜR KINDER MIT
SELTENEN KRANKHEITEN

GROSSZÜGIGE GÖNNER

ENGAGIERTE UNTERNEHMEN

Diese Unternehmen engagieren sich sozial für den Förderverein Kinder mit seltenen Krankheiten. Sie unterstützen uns mit Sach- und Geldleistungen.

RAIFFEISEN



VICTORINOX



Wirtschafts
Magazin 



kändercity
Wissenschaft spielerisch entdecken

engelberger
beeindruckend. 

 **christinger.ch**


**Ballon-
Müller AG**



stier
communications



 **SUXESIV**



Kinder mit seltenen Krankheiten –
Gemeinnütziger Förderverein

Grossächerstrasse 25
8104 Weiningen
T +41 44 752 52 52
info@kmsk.ch
www.kinder-mit-seltenen-krankheiten.ch

Kontakt
Impressum
AGB

Follow



Spendenkonto
Kinder mit seltenen Krankheiten –
Gemeinnütziger Förderverein

Raiffeisen Bank Uster
Swift-Code: XXXXXXXXXXXXX
Konto: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX
IBAN: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

Der Förderverein hat gemeinnützigen
Charakter und verfolgt weder
kommerzielle noch Selbsthilfzwecke
und erstrebt keinen Gewinn.



DER FROSCHKÖNIG

EIN HERZ FÜR KINDER MIT SELTENEN KRANKHEITEN

Das Herz unseres Froschkönigs schlägt für Kinder mit seltenen Krankheiten. Mit seiner lustigen Gestalt und seinem hilfsbereiten Wesen ist er Symbol unseres Vereins und verleiht den kleinen Patienten ein Gesicht in der Öffentlichkeit.

Am wohlsten fühlt er sich überall dort, wo er Kinder trifft – zum Beispiel an unseren Events.



Ein Symbol entsteht

Inspiziert von diesem Bild das Mael, ein Kind mit seltener und tödlicher Krankheit, als Froschkönig verkleidet zeigt, ist das Symbol des Froschkönigs entstanden. Als durchwegs positiv besetztes Symbol steht für Kinder mit seltenen Krankheiten und transportiert ihre Anliegen in die Öffentlichkeit.



Solidarität zeigen

Unsere Froschkönig-Pins zeigen Solidarität für Kinder mit seltenen Krankheiten. Unser fröhlicher Frosch zieht Blicke auf sich und trägt die Anliegen der betroffenen Familien in die grosse weite Welt.



Das Froschkönig-Game

Möglichst viele Herzen sammeln. Das ist die Aufgabe des Froschkönigs in ihm gewidmeten Online-Game. Neben hohem Unterhaltungsfaktor hilft das Spiel die Anliegen von Kindern mit seltenen Krankheiten in der Online-Welt bekannt zu machen und Aufsehen für Kinder mit seltenen Krankheiten zu erregen.

[Game spielen](#)



Froschkönig im Restaurant

In einer Vielzahl an Restaurants ziert der Froschkönig insgesamt 200'000 Tischsets. Involvierte Gastrobetriebe helfen so die Aufmerksamkeit ihrer Gäste auf Kinder mit seltenen Krankheiten zu leiten und ihre Anliegen bekannt zu machen und Spenden zu generieren.

[Bestelle Tischsets](#)

Kinder mit seltenen Krankheiten –
Gemeinnütziger Förderverein

Grossächerstrasse 25
8104 Weiningen
T +41 44 752 52 52
info@kmsk.ch
www.kinder-mit-seltenen-krankheiten.ch

Kontakt
Impressum
AGB

Follow



Spendenkonto
Kinder mit seltenen Krankheiten –
Gemeinnütziger Förderverein

Raiffeisen Bank Uster
Swift-Code: XXXXXXXXXXXXX
Konto: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX
IBAN: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

Der Förderverein hat gemeinnützigen
Charakter und verfolgt weder
kommerzielle noch Selbsthilfzwecke
und erstrebt keinen Gewinn.



FROSCHKÖNIG GAME

KNACKE DIE HIGHSCORE

Mit jeder beliebigen Taste auf deiner Tastatur oder deiner Maus bringst du unseren Froschkönig zum hüpfen. Versuche so viele Herzen wie möglich zu sammeln aber nimm dich in Acht! Berühre keinen der vorbeiziehenden Vögel und spring über die klaffenden Abgründe.



FÖRDERVEREIN
FÜR KINDER MIT
SELTENEN KRANKHEITEN

FROSCHKÖNIG-GAME

Mit jeder beliebigen Taste auf deiner Tastatur bringst du den Froschkönig zum hüpfen. Versuche so viele Herzen wie möglich zu sammeln aber nimm dich in Acht! Berühre keinen der Vögel und überwinde alle Abgründe.

> START

Entwickelt und gesponsert durch: www.stier.ch | www.webgearing.com

Kinder mit seltenen Krankheiten –
Gemeinnütziger Förderverein

Grossächerstrasse 25
8104 Weiningen
T +41 44 752 52 52
info@kmsk.ch
www.kinder-mit-seltenen-krankheiten.ch

Kontakt
Impressum
AGB

Follow



Spendenkonto
Kinder mit seltenen Krankheiten –
Gemeinnütziger Förderverein

Raiffeisen Bank Uster
Swift-Code: XXXXXXXXXXXXX
Konto: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX
IBAN: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

Der Förderverein hat gemeinnützigen
Charakter und verfolgt weder
kommerzielle noch Selbsthilfzwecke
und erstrebt keinen Gewinn.



VERANSTALTUNGEN ZUGUNSTEN VON KINDERN MIT SELTENEN KRANKHEITEN

Unser Verein organisiert spannende Events für Erwachsene und Kinder. An diesen werden Spenden gesammelt, informiert und Kindern mit und ohne seltene Krankheiten eine unbeschwertere Zeit schenken. Hier erfahren Sie mehr über unsere Charity-Anlässe und Informationsveranstaltungen.

AKTUELLE PROJEKTE



Spendensammlung Carlton Zürich

Die Carlton Zürich AG bietet Ihren Gästen einen Monat lang bei jeder Rechnung die Möglichkeit zusätzlich 2.- Franken zugunsten von Kindern mit seltenen Krankheiten zu spenden. Der gesammelte Betrag fliesst vollumfänglich an unseren Förderverein.



3. Wirtschaftsmagazin Charity-Anlass in der Kindercity

Am 10. Mai 2014 findet zum 3. Mal zusammen mit dem Wirtschaftsmagazin und Verlegerin Manuela Stier ein Charity-Anlass zugunsten Kindern mit seltener Krankheit statt. Das Event in der Kindercity in Volketswil bietet Spass und Spannung für Gross und Klein.

[Zur Anmeldung](#)



Sommerfest auf Schloss Sihlberg

Am XX September lädt Schlossherr Edgar Schwyn zum Sommerfest auf Schloss Sihlberg. Eingeladen sind Kinder, Familien, Freunde und Geschäftspartner. Auch dieses Jahr steht der Anlass wieder im Zeichen von Kindern mit seltenen Krankheiten – alle Erträge kommen ihnen zugute.

[Zur Anmeldung](#)



Messestand an der Züspa 2014

Vom 26. September bis 5. Oktober 2014 sind wir zusammen mit dem Techno-Labor der Kindercity an der Zürcher Herbstmesse.



Rosana im Volkshaus

Die bekannte spanische Sängerin Rosana gibt am 15.11.2014 im Volkshaus Zürich ihr erstes Konzert in der Schweiz. Bei Onlinebuchungen kann ein freiwilliger Betrag zu Gunsten des Fördervereins Kinder mit seltenen Krankheiten gespendet werden.

[Kaufe Tickets](#)

VERGANGENE PROJEKTE



Froschkönig an der Züspa 2013

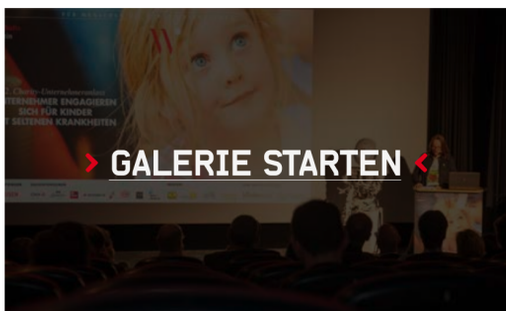
Im Kinderhort der Züspa wurden auf Initiative des Wirtschaftsmagazins Spenden für Kinder mit seltenen Krankheiten gesammelt. Dabei kamen CHF 1000 zusammen, die der Familie Oetterli und ihrem Verein Maels Leben anlässlich der Züspa-Kindermodeschau überreicht wurden.



Sommerfest 2013 auf Schloss Sihlberg

230 kleine und grosse Gäste trafen sich auf dem Schloss Sihlberg von Edgar Schwyn. Die Tombola mit tollen Preisen von Victorinox, AFG, Harley Davidson, ZFV Group und vielen Anderen brachte einen Gesamterlös von CHF 10 000 Franken zusammen. Der Betrag kommt zu gleichen Teilen drei Organisationen zu: visoparents, Verein Maels Leben und der Stiftung für Menschen mit seltenen Krankheiten.

[Film abspielen](#)



2. Charity Unternehmeranlass in der Kindercity

Mit Prof. Dr. Thierry Carrel, Dr. Valentin Chaperro Rueda und Heinz Spross haben sich am Charity-Unternehmeranlass des Wirtschaftsmagazins wichtige Exponenten aus Wissenschaft und Wirtschaft für Kinder mit seltenen Krankheiten stark gemacht. In ihren Referaten riefen sie Unternehmer, Politiker und Wissenschaftler auf, sich vermehrt den Kleinsten und Schwächsten anzunehmen. Der Einladung in die Kindercity in Volketswil folgten nicht nur 100 erwachsene Gäste, sondern auch 50 betroffene und nicht betroffene Kinder, die sich an einem Spielnachmittag vergnügten.

[Galerie starten](#)



Social Media generiert Spenden

Auf der Crowdfunding Plattform www.100-days.net wurden für den Verein Maels Leben innert 100 Tagen 18'836 Franken gesammelt. Wir danken allen Spendern.

- > [Medienmitteilungen](#)
- > [Pressespiegel](#)
- > [Inserate/Banner](#)



FÖRDERVEREIN
FÜR KINDER MIT
SELTENEN KRANKHEITEN

MEDIEN- MITTEILUNGEN

BESTENS INFORMIERT

Hier findest du aktuelle Medienmitteilungen des Fördervereins für Kinder mit seltenen Krankheiten.

20.01-2014 – Förderverein offiziell gegründet

Der Förderverein für Kinder mit seltenen Krankheiten wurde letzte Woche offiziell gegründet. Der Vorstand genehmigte die Statuten und gab so den Startschuss für gemeinsames Engagement zugunsten von Kindern mit seltenen Krankheiten.

[Pressemitteilung als PDF](#)

22.11.2013 - Weihnachtsgeschenk für Kinder mit seltenen Krankheiten

Der Weihnachtsmarkt in Seegräben ist dieses Jahr Bühne für ein Weihnachtsgeschenk für Kinder mit einer seltenen Krankheit. Der Förderverein für Kinder mit seltenen Krankheiten unterstützt deren Familien und verleiht ihnen Gehör in der breiten Öffentlichkeit.

[Pressemitteilung als PDF](#)



Kinder mit seltenen Krankheiten –
Gemeinnütziger Förderverein

Grossächerstrasse 25
8104 Weiningen
T +41 44 752 52 52
info@kmsk.ch
www.kinder-mit-seltenen-krankheiten.ch

Kontakt
Impressum
AGB

Follow



Spendenkonto
Kinder mit seltenen Krankheiten –
Gemeinnütziger Förderverein

Raiffeisen Bank Uster
Swift-Code: XXXXXXXXXXXXX
Konto: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX
IBAN: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

Der Förderverein hat gemeinnützigen
Charakter und verfolgt weder
kommerzielle noch Selbsthilfzwecke
und erstrebt keinen Gewinn.

[> Medienmitteilungen](#)[> Pressespiegel](#)[> Inserate/Banner](#)

PRESSE- SPIEGEL

FÖRDERVEREIN FÜR KINDER MIT SELTENEN KRANKHEITEN IN DEN MEDIEN

Lese Berichte aus den Medien über die Tätigkeiten des Fördervereins und betroffenen Familien.

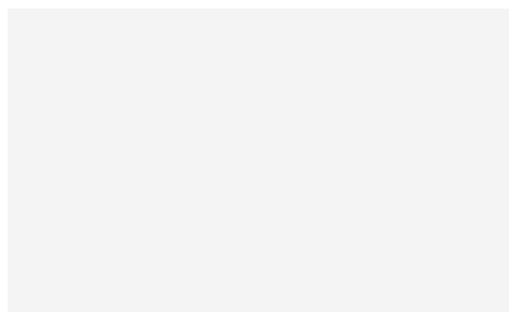


18.11.2013 - Blick am Abend

«Nicht immer um alles kämpfen müssen»

Borum, omnimod itempor eiumendamusa vel ilit, cum re, ex etur, ut labor repudiate et idis arum consequere quam, vel inti ommoluptae non coresequate diasperupta sinis ername ratem et et doluptatum ea qui di ommodicias aut alibusaped

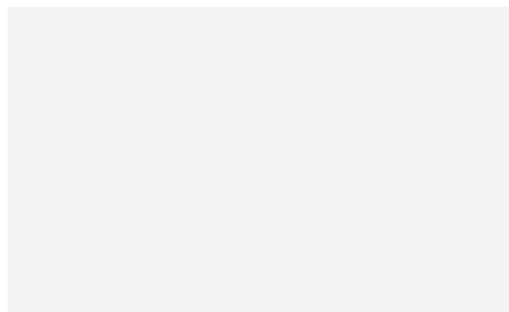
[Artikel als PDF](#)



22.11.2013 - Dorem it was erato

Borum, omnimod itempor eiumendamusa vel ilit, cum re, ex etur, ut labor repudiate et idis arum consequere quam, vel inti ommoluptae non coresequate diasperupta sinis ername ratem et et doluptatum ea qui di ommodicias aut alibusaped ullabor ibusciurit omni quatumqui quiditatem. Ut essi ium fuga. Et aruptaspe

[Artikel als PDF](#)



22.11.2013 - Dorem it was erato

Borum, omnimod itempor eiumendamusa vel ilit, cum re, ex etur, ut labor repudiate et idis arum consequere quam, vel inti ommoluptae non coresequate diasperupta sinis ername ratem et et doluptatum ea qui di ommodicias aut alibusaped ullabor ibusciurit omni quatumqui quiditatem. Ut essi ium fuga. Et aruptaspe

[Artikel als PDF](#)

Kinder mit seltenen Krankheiten –
Gemeinnütziger Förderverein

Grossächerstrasse 25
8104 Weiningen
T +41 44 752 52 52
info@kmsk.ch
www.kinder-mit-seltenen-krankheiten.ch

Kontakt
Impressum
AGB

Follow



Spendenkonto
Kinder mit seltenen Krankheiten –
Gemeinnütziger Förderverein

Raiffeisen Bank Uster
Swift-Code: XXXXXXXXXXXXX
Konto: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX
IBAN: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

Der Förderverein hat gemeinnützigen
Charakter und verfolgt weder
kommerzielle noch Selbsthilfzwecke
und erstrebt keinen Gewinn.

- > Medienmitteilungen
- > Pressespiegel
- > **Inserate/Banner**



ANLIEGEN BEKANNT MACHEN

TRAGE UNSERE BOTSCHAFT RAUS IN DIE WELT

Hier findest du verschiedene Web-Banner und Füllerinserate. Binde diese in deine Publikationen mit ein und hilf mit, die Anliegen von Kindern mit seltenen Krankheiten und deren Familien bekannt zu machen.

Web-Banner Hochformat

[Banner 120x600px_d.jpg](#)
[Banner 130x80px_d.jpg](#)
[Banner 160x600px_d.jpg](#)

Web-Banner Querformat

[Banner 300x250px_d.jpg](#)
[Banner 468x60px_d.jpg](#)
[Banner 580x80px_d.jpg](#)
[Banner 580x255px_d.jpg](#)
[Banner 630x100px_d.jpg](#)
[Banner 730x90px_d.jpg](#)

Inserate

[Inserate A4_d.pdf](#)
[Inserate A5_d.pdf](#)

Kinder mit seltenen Krankheiten –
Gemeinnütziger Förderverein

Grossächerstrasse 25
8104 Weiningen
T +41 44 752 52 52
info@kmsk.ch
www.kinder-mit-seltenen-krankheiten.ch

Kontakt
Impressum
AGB

Follow



Spendenkonto

Kinder mit seltenen Krankheiten –
Gemeinnütziger Förderverein

Raiffeisen Bank Uster
Swift-Code: XXXXXXXXXXXXX
Konto: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX
IBAN: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

Der Förderverein hat gemeinnützigen
Charakter und verfolgt weder
kommerzielle noch Selbsthilfzwecke
und erstrebt keinen Gewinn.



FÖRDERVEREIN
FÜR KINDER MIT
SELTENEN KRANKHEITEN

KONTAKT

PERSÖNLICHER KONTAKT

Wir freuen uns auf Ihre Anfrage.

Kinder mit seltenen Krankheiten – Gemeinnütziger Förderverein

Grossächerstrasse 25
8104 Weiningen
T +41 44 752 52 52
info@kmsk.ch
www.kinder-mit-seltenen-krankheiten.ch



Spendenkonto

Kinder mit seltenen Krankheiten –
Gemeinnütziger Förderverein
Raiffeisen Bank Uster
Swift-Code: XXXXXXXXXXXXX
Konto: XXXXXXXXXXXXXXXXX
IBAN: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

SPENDEN

Der Förderverein hat gemeinnützigen
Charakter und verfolgt weder kommerzielle
noch Selbsthilfzwecke.

Kinder mit seltenen Krankheiten –
Gemeinnütziger Förderverein

Grossächerstrasse 25
8104 Weiningen
T +41 44 752 52 52
info@kmsk.ch
www.kinder-mit-seltenen-krankheiten.ch

Kontakt
Impressum
AGB

Follow



Spendenkonto
Kinder mit seltenen Krankheiten –
Gemeinnütziger Förderverein

Raiffeisen Bank Uster
Swift-Code: XXXXXXXXXXXXX
Konto: XXXXXXXXXXXXXXXXX
IBAN: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

Der Förderverein hat gemeinnützigen
Charakter und verfolgt weder
kommerzielle noch Selbsthilfzwecke
und erstrebt keinen Gewinn.



AGB

ACHTUNG:

Machen Sie sich mit den vorliegenden Bestimmungen vertraut und lesen Sie diese aufmerksam durch, bevor Sie diese Website nutzen. Durch die Verwendung dieser Website stimmen Sie den vorliegenden Bestimmungen zu. Verwenden Sie diese Website nicht, wenn Sie mit den vorliegenden Bestimmungen nicht einverstanden sind.

Copyright

Sämtliche Elemente auf dieser Website gehören ausschliesslich und umfassend dem Förderverein für Kinder mit seltenen Krankheiten – insbesondere Urheber- und andere Rechte – sofern nichts anderes erwähnt ist. Falls Elemente ganz oder teilweise in irgendeiner Form reproduziert werden, ist eine Genehmigung vom Förderverein für Kinder mit seltenen Krankheiten zwingend erforderlich.

Haftungshinweis

Trotz sorgfältiger inhaltlicher Kontrolle übernehmen wir keine Haftung für die Inhalte externer Links. Für den Inhalt der verlinkten Seiten sind ausschliesslich deren Betreiber zuständig. Diese Links sind rein für Ihren gefälligen Gebrauch zur Verfügung gestellt und stellen keine Billigung des Inhalts auf diesen genannten Seiten von Seiten des Unternehmens dar. Wenn Sie sich für einen Zugriff auf diese Links zu den Webseiten Dritter entscheiden, tun Sie dies auf eigene Verantwortung.

Datenschutz

Grundsätzlich hinterlassen Sie keine persönlichen Daten beim Besuch unserer Webseiten. In Einzelfällen benötigen wir jedoch Ihren Namen und Ihre Adresse. Wenn derartige persönliche Informationen notwendig sind, werden wir Sie darauf hinweisen. Wenn Sie Fragen oder Kommentare zu unseren rechtlichen Hinweisen oder zum Datenschutz haben, nehmen Sie bitte Kontakt mit uns auf.

Keine Gewährleistung

Obwohl der Förderverein für Kinder mit seltenen Krankheiten alle Sorgfalt darauf verwendet, dass die Informationen auf der Website zum Zeitpunkt der Veröffentlichung genau sind, kann keine explizite bzw. implizite Zusicherung oder Gewährleistung (auch gegenüber Dritten) hinsichtlich der Genauigkeit, Zuverlässigkeit oder Vollständigkeit der Information gewährleistet werden. Sämtliche Informationen auf www.kinder-mit-seltenen-krankheiten.ch können jederzeit ohne Ankündigung geändert oder gelöscht werden.

Fehler

Wir möchten Sie darauf hinweisen, dass diese Seite technische Ungenauigkeiten oder typografische Fehler enthalten kann.

Haftungsausschluss

In keinem Fall haftet der Förderverein für Kinder mit seltenen Krankheiten Ihnen oder Dritten gegenüber für irgendwelche direkten, indirekten, speziellen oder sonstigen Folgeschäden, die sich aus der Nutzung dieser oder einer damit verlinkten Website ergeben. Ausgeschlossen ist auch jegliche Haftung für entgangenen Gewinn, Betriebsunterbrechung, Verlust von Programmen oder sonstigen Daten in Ihren Informationssystemen. Dies gilt auch dann, wenn wir ausdrücklich auf die Möglichkeit solcher Schäden hingewiesen werden.

Cookies

sind Datenelemente, die eine Webseite an Ihren Browser senden kann um Sie bei Datenbankgestützten Systemen besser zu unterstützen. Sie haben jedoch die Möglichkeit, Ihren Browser so einzustellen, dass er Sie davon in Kenntnis setzt, wenn Sie ein Cookie erhalten. Somit können Sie selbst entscheiden, ob Sie es akzeptieren wollen oder nicht.

Kinder mit seltenen Krankheiten –
Gemeinnütziger Förderverein

Grossächerstrasse 25
8104 Weiningen
T +41 44 752 52 52
info@kmsk.ch
www.kinder-mit-seltenen-krankheiten.ch

Kontakt
Impressum
AGB

Follow



Spendenkonto
Kinder mit seltenen Krankheiten –
Gemeinnütziger Förderverein

Raiffeisen Bank Uster
Swift-Code: XXXXXXXXXXXXX
Konto: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX
IBAN: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

Der Förderverein hat gemeinnützigen
Charakter und verfolgt weder
kommerzielle noch Selbsthilfzwecke
und erstrebt keinen Gewinn.



FÖRDERVEREIN
FÜR KINDER MIT
SELTENEN KRANKHEITEN

IMPRESSUM

Konzept/Design

Stier Communications AG
Grossächerstrasse 25
8104 Weiningen
T +41 44 752 52 52
stier@stier.ch
www.stier.ch

Programmierung

Suxesiv GmbH
Quellenstrasse 37
4310 Rheinfelden
www.suxesiv.ch

Spendenplattform

Sosense
Soential AG
Josefstrasse 59
8005 Zurich
www.sosense.org

Froschkönig-Game

webgearing ag
Förrlibuckstrasse 110
CH-8005 Zürich
www.webgearing.com

Tischsets

Bruhin AG
Pfarrmatte 6, Postfach 444
CH-8807 Freienbach
www.bruhin-druck.ch

Druck

Engelberger Druck AG
Oberstmühle 3
6370 Stans
www.engelbergerdruck.ch

Kinder mit seltenen Krankheiten –
Gemeinnütziger Förderverein

Grossächerstrasse 25
8104 Weiningen
T +41 44 752 52 52
info@kmsk.ch
www.kinder-mit-seltenen-krankheiten.ch

Kontakt
Impressum
AGB

Follow



Spendenkonto

Kinder mit seltenen Krankheiten –
Gemeinnütziger Förderverein

Raiffeisen Bank Uster
Swift-Code: XXXXXXXXXXXXX
Konto: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX
IBAN: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

Der Förderverein hat gemeinnützigen
Charakter und verfolgt weder
kommerzielle noch Selbsthilfzwecke
und erstrebt keinen Gewinn.



FÖRDERVEREIN
FÜR KINDER MIT
SELTENEN KRANKHEITEN

NEWSLETTER

IMMER AKTUELL

Sie möchten über den Förderverein und seine Aktivitäten auf dem Laufenden bleiben? Abonnieren Sie unseren Newsletter.

Ich möchte mich für den Newsletter anmelden

Name*

Vorname*

E-Mail*

Firma

Position

Strasse/Nr.

PLZ/Ort

Telefon

*Pflichtfelder

» Absenden

Kinder mit seltenen Krankheiten –
Gemeinnütziger Förderverein

Grossächerstrasse 25
8104 Weiningen
T +41 44 752 52 52
info@kmsk.ch
www.kinder-mit-seltenen-krankheiten.ch

Kontakt
Impressum
AGB

Follow



Spendenkonto
Kinder mit seltenen Krankheiten –
Gemeinnütziger Förderverein

Raiffeisen Bank Uster
Swift-Code: XXXXXXXXXXXXX
Konto: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX
IBAN: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

Der Förderverein hat gemeinnützigen
Charakter und verfolgt weder
kommerzielle noch Selbsthilfzwecke
und erstrebt keinen Gewinn.