

## SIE KÖNNEN HELFEN!

Die Care-for-Rare Foundation ist auf Ihre Hilfe angewiesen! Treten Sie einem wachsenden Kreis von Unterstützern bei, die erfahren haben, dass derjenige, der schenkt, selbst in reichem Maße beschenkt wird.

Das Kuratorium, den Stiftungsrat und den wissenschaftlichen Beirat besetzen namhafte Persönlichkeiten des öffentlichen Lebens, darunter zwei Nobelpreisträger der Medizin.

Jedes Kind hat ein Recht auf eine gute ärztliche Betreuung; kein Kind sollte an seiner Krankheit sterben müssen, nur weil die finanziellen Mittel zu deren Erforschung und Therapie fehlen! Mit einer **Spende** an die Care-for-Rare Foundation helfen Sie Kindern mit seltenen Erkrankungen. Sie können uns auch mit einer Zu- oder Treuhandstiftung oder einer Testamentsspende unterstützen. Gerne sprechen wir mit Ihnen persönlich über Ihre Ideen!



Schenken Sie kranken Kindern eine Zukunft!



Care-for-Rare  
Foundation  
Stiftung für Kinder mit seltenen Erkrankungen

### Kontakt:

E-Mail: [info@care-for-rare.org](mailto:info@care-for-rare.org)

[www.care-for-rare.org](http://www.care-for-rare.org)

Telefon: +49 (0) 89 4400-57982

Telefax: +49 (0) 89 4400-57702

### Administrationsbüro:

Care-for-Rare Foundation

Dr. von Haunersches Kinderspital

Lindwurmstraße 4

D-80337 München

### Vorstand:

Prof. Dr. Dr. med. Christoph Klein

Prof. Dr. jur. Andreas Staudacher

### Aufsichtsbehörde:

Regierungspräsidium Tübingen

### Spendenkonto:

Care-for-Rare Foundation

IBAN: DE93 6305 0000 0000 0035 33

SWIFT-BIC: SOLADES1ULM

Die Care-for-Rare Foundation ist eine rechtsfähige Stiftung bürgerlichen Rechts. Spenden sind steuerlich absetzbar. Ab einer Höhe von 200 Euro erhalten Sie von uns automatisch eine Zuwendungsbescheinigung für das Finanzamt. Auf Anfrage stellen wir Ihnen gerne auch für niedrigere Beträge eine Bescheinigung aus.

ausgezeichnet als:

WissenschaftsStiftung  
Jahres des  
2016

# Care-for-Rare Foundation

Stiftung für Kinder mit seltenen Erkrankungen



erkennen  
verstehen  
heilen



## UNSERE MISSION



Kinder mit seltenen Erkrankungen sind die „Waisen der Medizin“. Oft dauert es Jahre, bis sie eine korrekte Diagnose erhalten; viele Krankheiten sind noch unerforscht und können bislang nicht oder nur unzureichend behandelt werden. Über 7.000 seltene Erkrankungen sind derzeit bekannt, allein in Deutschland sterben über 2.000 Kinder jährlich an ihren Folgen. Ihr Schicksal steht weder im Fokus der pharmazeutischen Industrie noch der allgemeinen biomedizinischen Forschung.

Die Care-for-Rare Foundation setzt ein Zeichen der Hoffnung und nimmt sich der Waisen der Medizin an – unabhängig ihrer Herkunft und der finanziellen Möglichkeiten ihrer Eltern. Sie folgt der Vision, dass kein Kind mehr an seiner seltenen Erkrankung sterben muss!

## UNSERE STRATEGIE

Gemäß ihres Leitmotivs „erkennen – verstehen – heilen“ engagiert sich die Care-for-Rare Foundation in verschiedenen Bereichen, um Kindern mit seltenen Erkrankungen Hoffnung auf Heilung zu geben. Ausgangspunkt der Aktivitäten ist das Care-for-Rare Center am Dr. von Haunerschen Kinderspital der LMU in München. Eine Zusammenarbeit über die Ländergrenzen hinweg ist dabei essentiell, da in den einzelnen Ländern oft nur sehr wenige Menschen von der gleichen Krankheit betroffen sind.

Care-for-Rare verbindet Experten aus aller Welt zu einem interdisziplinären Netzwerk. Ärzte und Wissenschaftler arbeiten eng zusammen, um das globale Wissen zu seltenen Erkrankungen stetig zu erweitern. Nur gemeinsam können Mechanismen der Krankheitsentstehung erhellt und neue Therapien entwickelt werden. Dieses Wissen hilft nicht nur den Waisen der Medizin, sondern birgt oft auch Hinweise für die Behandlung häufiger Krankheiten.



## UNSERE FÖRDERLINIEN



Im Rahmen der **Care-for-Rare Academy** werden Ärztinnen und Ärzte im Hinblick auf die spezifischen Anforderungen von betroffenen Familien geschult. Die Stiftung fördert zudem die Ausbildung von Ärzten und Wissenschaftlern auf dem Gebiet der seltenen Erkrankungen.



Die **Care-for-Rare Alliance** vereint Ärzte und Wissenschaftler weltweit. Im Rahmen eines globalen Netzwerkes arbeiten Expertenzentren Hand in Hand, um Krankheitsursachen zu erforschen und neue Therapiestrategien zu entwickeln.



Mit dem **Care-for-Rare Awareness** Programm tritt die Stiftung dafür ein, dass die Sorgen und Nöte der Waisen der Medizin einer breiten Öffentlichkeit bekannt werden. Darüber hinaus soll auch die medizinische Fachwelt zunehmend für das Thema sensibilisiert werden.



Die **Care-for-Rare Awards** zeichnen exzellente Forschungsprojekte aus. Die kompetitiven Wissenschaftspreise motivieren jüngere Wissenschaftlerinnen und Wissenschaftler, sich verstärkt der Erforschung seltener Erkrankungen zu widmen.



**Care-for-Rare Aid** hilft direkt. Die Stiftung ermöglicht einzelnen kleinen Patienten eine Behandlung, wenn die Sozialsysteme die Kosten nicht decken. Auch wenn nicht allen betroffenen Kindern geholfen werden kann, ist die Unterstützung bedürftiger Familien dringend nötig – und oft lebensrettend.