

Liebe Eltern!

Vielleicht haben Sie noch nie von MPS gehört. Dennoch ist MPS eine Realität - eine seltene Stoffwechselerkrankung, die vor allem Kinder betrifft. Sie brauchen unsere Hilfe und auch Ihre Hilfe. Deshalb würden wir uns freuen, wenn Sie uns auf unserem Weg begleiten und mit dem Kauf unserer hochwertigen Weihnachtsbillets unterstützen. Vielen Dank dafür - Ihre Hilfe kommt an und macht einen Unterschied!

*MukoPolySaccharidosen (MPS) sind schrecklicher als ihr Name: selten, vererblich, fortschreitend, unheilbar, tödlich. Betroffene Kinder entwickeln meist schon in den ersten Lebensjahren schwere körperliche und/oder geistige Behinderungen. Die mittlere Lebenserwartung beträgt nur 15 Jahre. Der Umgang mit dieser Krankheit ist niemals leicht, Eltern stehen dem Schicksal hilflos gegenüber und kämpfen gegen die Zeit. Da braucht es viel an emotionaler Unterstützung, Information und Schulung. Denn auch ein Leben mit MPS kann und muss lebenswert sein. Deshalb hilft die MPS-Gesellschaft verzweifelten Eltern nach der Diagnose sich in einem Leben mit MPS zurecht zu finden. Wesentliche Eckpfeiler der Arbeit sind Information und Aufklärung, Beratung und Schulung, finanzielle Hilfe in Notsituationen, Organisation von Veranstaltungen wie Therapiewochen und die Unterstützung von Forschungsprojekten - damit MPS eines Tages heilbar wird.*

NAME des Kindes: \_\_\_\_\_ Klasse: \_\_\_\_\_

**1 Hündchen**  
(17x11,5)

**2 Adventkalender**  
(17 x 11,5 - Goldprägung)

**3 Christbaum**  
(11,5 x 17 - Silberprägung)

**4 Weihnachtsmann**    **5 Wolkentrio**  
(11,5 x 17 - Goldprägung)



**6 Geschenkset:**  
(Geschenkbbox, 2 Glitzerbillets, Stickerbogen)

**7 Kerzen**  
(17 x 11,5)

**8 Landschaft**  
(17 x 11,5 - Goldprägung)

**9 Kätzchen**  
(17 x 11,5)

**10 Krokodil**  
(11,5 x 17 - Buntprägung)

Ich bestätige, dass mein Kind obige Auswahl bestellen darf: \_\_\_\_\_

Unterschrift