

Bitte senden Sie Ihre ausgefüllte Einzugsgenehmigung  
in einem frankierten Umschlag an:

**BUNDESVEREIN CDG-SYNDROM E.V.**  
**LEHMBÜNTE 2A**

**31515 WUNSTORF**

**Hier hilft Ihre Spende:**

Familien mit CDG-Kindern im Rollstuhl benötigen oft ein großes, spezielles Auto für den Transport oder auch dringende Umbauten im Haus.

Wir fördern die Erforschung des CDG-Syndroms und stehen im engen Kontakt mit den führenden CDG-Forschern.

**Mit Ihrer Spende helfen Sie dem Bundesverein CDG-Syndrom e.V. weiterhin vielfältige Hilfe anzubieten.**

**Bitte unterstützen Sie unseren Verein, damit mehr behinderte Kinder die Chance auf eine bestmögliche Förderung und Entwicklung bekommen!**

**Helfen Sie mit Ihrer Spende!**

Sie können auch per Überweisung spenden. Bitte zahlen Sie Ihre Spende in diesem Fall auf folgendes Spendenkonto ein:

**Sparkasse Elmshorn**  
**BLZ 221 500 00**  
**Spendenkonto: 611 46 60**

Weitere Informationen unter: [www.glycokids.de](http://www.glycokids.de)



**Jedes Kind ist einzigartig  
und bewundernswert!**



CONGENITAL DISORDERS OF GLYCOSYLATION  
CDG - SYNDROM

 Bitte hier abtrennen

**■ Ja, ich möchte helfen!**

*Damit der Bundesverein CDG-Syndrom e.V. mit meiner Spende rechnen kann, erteile ich diese Einzugsermächtigung, die ich jederzeit widerrufen kann.*

Kontoinhaber:

Straße / Hausnr:

PLZ / Ort:

Konto-Nr.:

Geldinstitut:

BLZ:

Datum/Unterschrift:

**Zahlungsweise**

- monatlich
- 1/4 jährlich
- 1/2 jährlich
- jährlich
- einmalig

**Förderbetrag**

- 20
- 40
- 50
- sonstiger Betrag

## WAS SIND CDG?

CDG bedeutet übersetzt: erblich bedingte Erkrankungen der Glykosylierung und zählt zu **genetisch-bedingten Stoffwechseldefekten**.

Erst vor 25 Jahren wurde bei den ersten Patienten CDG diagnostiziert. Es gibt verschiedene CDG-Typen, die unterschiedliche Symptome und Krankheitsverläufe aufweisen. **Der Defekt ist lebensbedrohlich und oft sterben die Kinder früh.**

Ein Kind wird mit CDG geboren, wenn **beide elterlichen Gene einen Fehler aufweisen und an das Kind weitergeben**. Ist in einer Familie bereits ein CDG-Kind geboren worden, so liegt die Wahrscheinlichkeit für ein weiteres, erkranktes Kind in der Regel bei 25%.

## DER BUNDESVEREIN CDG-SYNDROM E.V.

SELBSTHILFEORGANISATION FÜR „CONGENITAL DISORDERS OF GLYCOSYLATION“-BETROFFENE

## DER VEREIN

Die satzungsgemäßen Zwecke des Bundesvereins CDG-Syndrom e.V. sind als besonders förderungswürdig und gemeinnützig anerkannt.

## AUFGABEN UND ZIELE

Wir informieren und beraten Betroffene telefonisch, per E-Mail oder im Chat bei den ersten Schritten in ein Leben mit einem schwer kranken Kind, das mit einer unheilbaren und oft lebensbedrohlichen Krankheit zur Welt gekommen ist.

Wir versenden Informationsmaterial über das CDG-Syndrom und setzen uns für die Verbesserung der Lebensqualität der Familien ein.

