

Möchten auch Sie den Verein unterstützen?

Dazu gibt es viele Möglichkeiten:

- Eine Spende auf unser Spendenkonto
- Werden Sie Mitglied in unserem Verein
- Eine Spendensammlung oder -veranstaltung

Kommen Sie auf uns zu. Wir freuen uns über Ihre Unterstützung.

Viele haben den Verein und dadurch die Entwicklung und Förderung von Nic schon unterstützt. Wir bedanken uns bei allen bisherigen und künftigen Mitgliedern und Unterstützern!

Impressionen von Nic



Hilfe für Nic e.V. - Unterstützen auch Sie uns!

Die Finanzierung unserer Ziele ist durch Mitgliedsbeiträge alleine leider nicht möglich!

Unterstützen Sie uns daher mit Ihrer Spende. Diese ist steuerlich absetzbar und auch schon mit kleinen Beträgen nehmen Sie Anteil an der Förderung und Entwicklung von Nic.

Weiterhin sind alle, die einen Beitrag leisten wollen, gerne auch als Mitglied unseres Fördervereins willkommen. Ihre Beitrittserklärung finden Sie auf unserer Internetseite oder Sie fordern diese einfach bei uns an.

Der Entwicklungsstand sowie alle geplanten und ausgeführten Fördermaßnahmen werden ständig im Internet aktualisiert und können auf unserer Webseite eingesehen werden.

Spendenkonto

Hilfe für Nic e.V.
Konto: 137 9101
BLZ: 600 501 01
Institut: BW Bank

Hilfe für Nic e.V.

Mitläufiger Förderverein
Güglingstraße 85
73529 Schwäbisch Gmünd

info@hilfe-fuer-nic.de
www.hilfe-fuer-nic.de



Werde Fan unseres Vereins:
www.facebook.com/HilfeFuerNic



Hilfe für Nic e.V.



Helfen auch Sie uns, damit wir anderen Helfen können!

Hallo, das bin ich



Mein Name ist Nic und geboren bin ich am 17.12.2007. Wohnen tue ich bei meinen Eltern in Schwäbisch Gmünd.

Nach meiner Geburt wurde bei mir das Cornelia de Lange Syndrom (CdLS) diagnostiziert.

Sechs Wochen zu früh und mit nur 1.490 gr. Gewicht bei einer Größe von 40 cm kam ich zur Welt.

Da ich sehr schwach war und vieles in meinem Körper noch nicht ordentlich funktionierte, musste ich mich gleich einigen Operationen unterziehen.

Diese habe ich alle recht gut überstanden.

Viele Eingriffe, Anwendungen und Behandlungen folgten in den vergangenen Jahren, die für meine Gesundheit und Entwicklung notwendig waren.

Da nicht alle dieser Behandlungen und Therapien durch die Krankenversicherungen gedeckt werden, sind meine Eltern und ich auf zusätzliche Hilfe angewiesen.

Damit mir diese zuteil werden kann, haben meine Freunde für mich den mildtätigen Förderverein »Hilfe für Nic e.V.« gegründet.



Das macht der Verein

Im Mittelpunkt des Vereins steht Nic, der am Cornelia de Lange Syndrom erkrankt ist. Seine individuelle und persönliche Förderung ist die Hauptaufgabe unseres Vereins!

Ziel des Fördervereines ist es dieser noch sehr jungen und unerforschten Krankheit mit bestmöglichen Mitteln entgegenzuwirken und alle für Nic wichtigen Fördermaßnahmen zu seinem Wohle und im Rahmen seiner Möglichkeiten voll auszuschöpfen.



Im Jahr 2011 konnte zum ersten Mal eine Delfintherapie für Nic auf Curacao finanziert und ermöglicht werden.

Aber nicht nur solch besondere und außergewöhnliche Therapien sind Ziele der Fördermaßnahmen.

Die Unterstützung im Alltag und bei örtlichen oder auch überregionalen Angeboten stehen im Fokus der Maßnahmen, die der Verein ermöglichen will.

Da nur begrenzt Fördermittel oder Unterstützung durch die Kassen für die Betroffenen und deren Familien zur Verfügung stehen, sind weitere Quellen und Mittel unabdingbar für die Ermöglichung der beschriebenen Vereinszwecke.

Helfen auch Sie mit einer Spende oder werden Sie Mitglied in unserem Verein. Jede Form der Unterstützung unseren Vereins ermöglichen es, dass wir damit Nic und seinen Eltern helfen, sinnvolle und erfolgversprechende Förderungen zu ermöglichen!

Weitere Informationen

Das Cornelia de Lange Syndrom oder auch Bachmann de Lange Syndrom ist seit 1933 bekannt und das dafür verantwortliche mutierte NIBL-GEN wurde erst 2004 entdeckt.

Das Krankheitsbild ist breit gefächert mit sehr unterschiedlicher Ausprägung. In Deutschland sind bisher kaum oder nur sehr wenige Fälle bekannt. Somit ist die Frühförderung auch noch nicht erforscht und dementsprechend schwierig.

Weitere Informationen finden sich auf der Internetseite des Arbeitskreis Cornelia de Lange - Syndrom e.V. (www.corneliadelange.de) oder auf unserer Internetseite.

Die Ziele des Vereins

Für unseren Verein stehen die folgenden Aufgaben im absoluten Fokus:

- Alle für Nic wichtigen Fördermaßnahmen zu seinem Wohle und im Rahmen seiner Möglichkeiten voll auszuschöpfen
- Dieser noch sehr jungen und unerforschten Krankheit mit bestmöglichen Mitteln für Nic entgegenzuwirken
- Nic später eventuell ein möglichst selbstständiges und unabhängiges Leben zu ermöglichen

Bei Hilfe für Nic e.V. geht es recht persönlich und einfach zu. Bürokratie Anonymität oder übermäßige Verwaltung sind bei unserem Verein unbekannt!

Haben Sie also eine Frage betreffend der Vereinsarbeit, zu unseren Aktionen? Dann melden Sie sich einfach direkt bei uns.