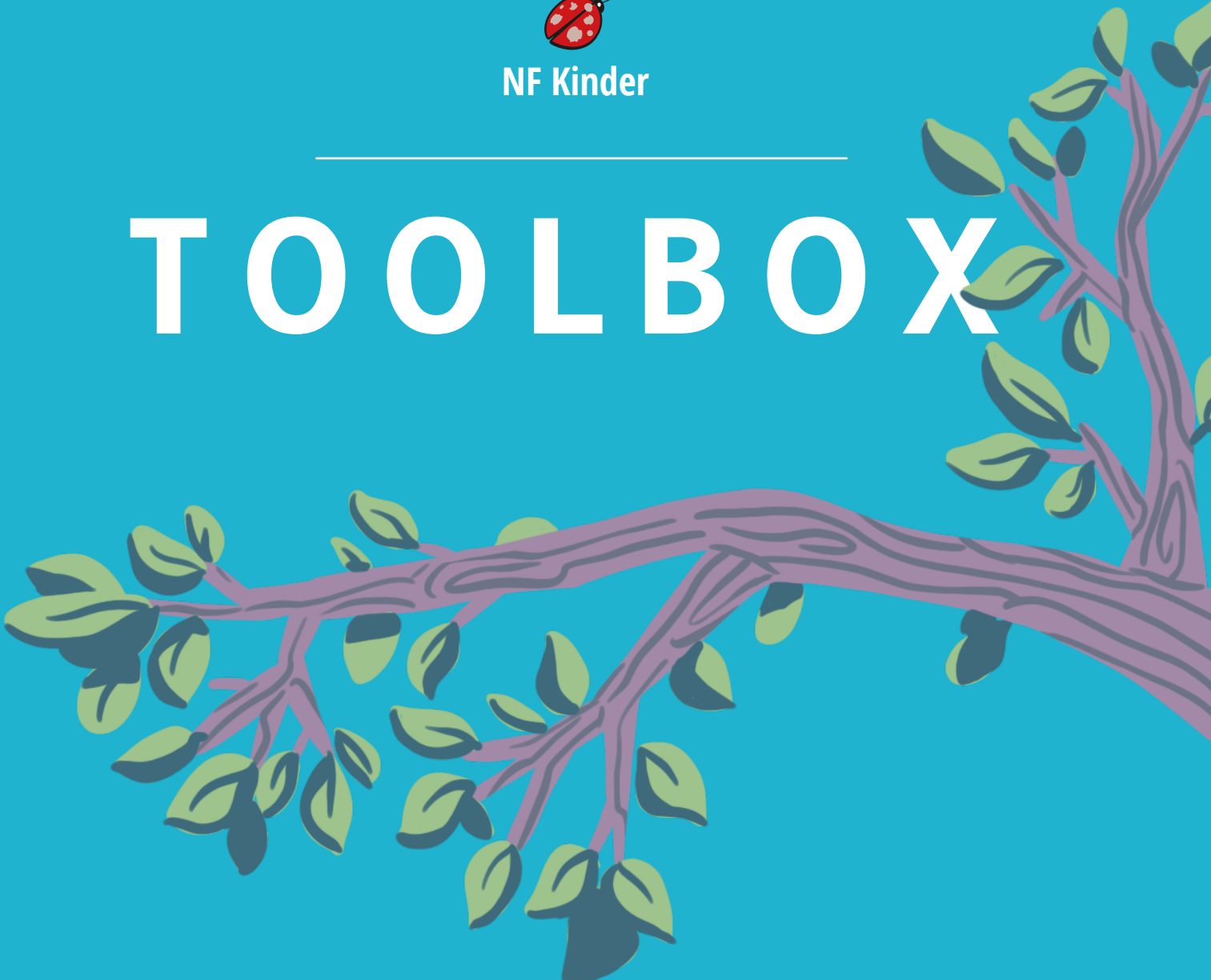




NF Kinder

---

# TOOLBOX



## WAS DU TUN KANNST, UM NEUROFIBROMATOSE ZU BESIEGEN?

**Spenden ist wichtig und die grundlegende Voraussetzung dafür, dass wir uns für eine Verbesserung der medizinischen Versorgung von NF-PatientInnen einsetzen können. Aber es ist nicht das einzige, das du tun kannst, um uns und unser Ziel - Neurofibromatose zu besiegen - zu unterstützen. Hier findest du einige Anregungen:**



**BEWUSSTSEIN  
SCHAFFEN**

## FB-LIKES & SHARES

Ein Klick kann schon viel bewirken. Gib unserer FB-Seite ein Like und teile unsere Beiträge – das hilft dabei, Neurofibromatose bekannter zu machen. Denn je mehr Menschen darüber Bescheid wissen, desto mehr Unterstützung wird unsere Arbeit bekommen und desto eher werden wir erfolgreich sein!



## KOMMUNIZIEREN

**Sprich über Neurofibromatose. Nur so kann die Erkrankung ihr Schattendasein überwinden – mehr Bewusstsein führt schließlich auch zu mehr Aufmerksamkeit, Spenden und Forschung. Jeden Tag kommt im deutschsprachigen Raum ein Kind mit NF zur Welt. Wir finden, das ist Grund genug, um NF ins Rampenlicht zu rücken!**

**Erzähle Familie und Freunden davon und motiviere sie zu spenden und/oder anders aktiv zu werden. Hier ist ein Vorschlag, wie du NF in weniger als einer Minute erklären kannst:**

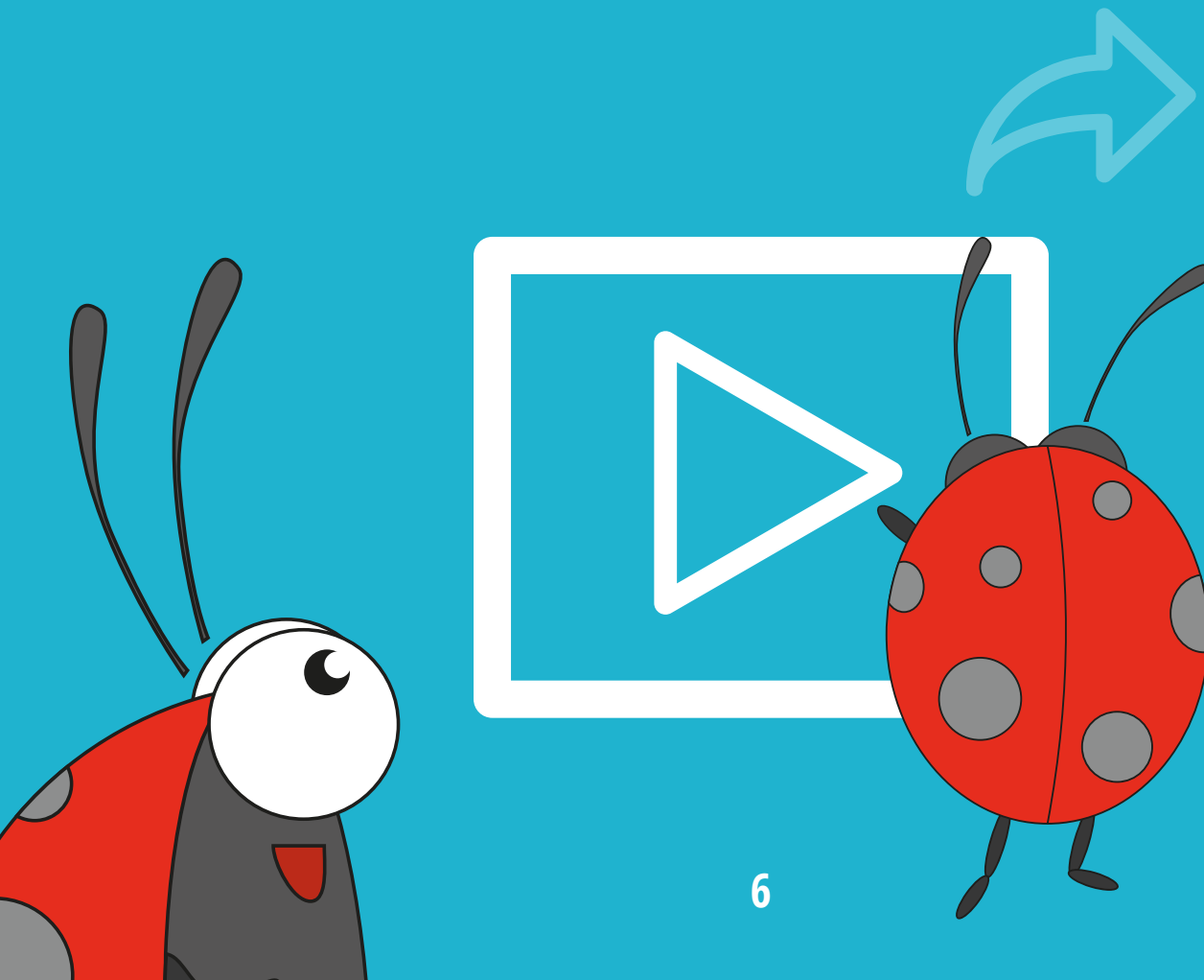
**Neurofibromatose (kurz NF) kann schon im frühen Kindheitsalter Tumorbildung an den Nerven im Körper verursachen und es kann zur Erblindung, Ertaubung, Lernschwierigkeiten, Verhaltensauffälligkeiten, chronischem Schmerz bis hin zu Krebs kommen. Über 2 Mio. Menschen weltweit sind davon betroffen, doch es gibt kaum Forschung und keine Medikamente dagegen. Der Verein NF Kinder will das ändern, indem er sich für eine bessere medizinische Versorgung und die Intensivierung der Forschung einsetzt.**



## TEILT UNSER VIDEO

Ein schneller und einfacher Weg, andere über das NF Kinder-Expertisezentrum zu informieren, ist ihnen unser Video zur NF-Spezialambulanz zu zeigen. Teile es auf Facebook, Twitter und anderen Social Media-Kanälen, verschicke es via E-Mail oder zeige es anderen auf deinem mobilen Gerät! Hier kannst du es finden:

<https://www.youtube.com/watch?v=aSkQ3KAK5V4>



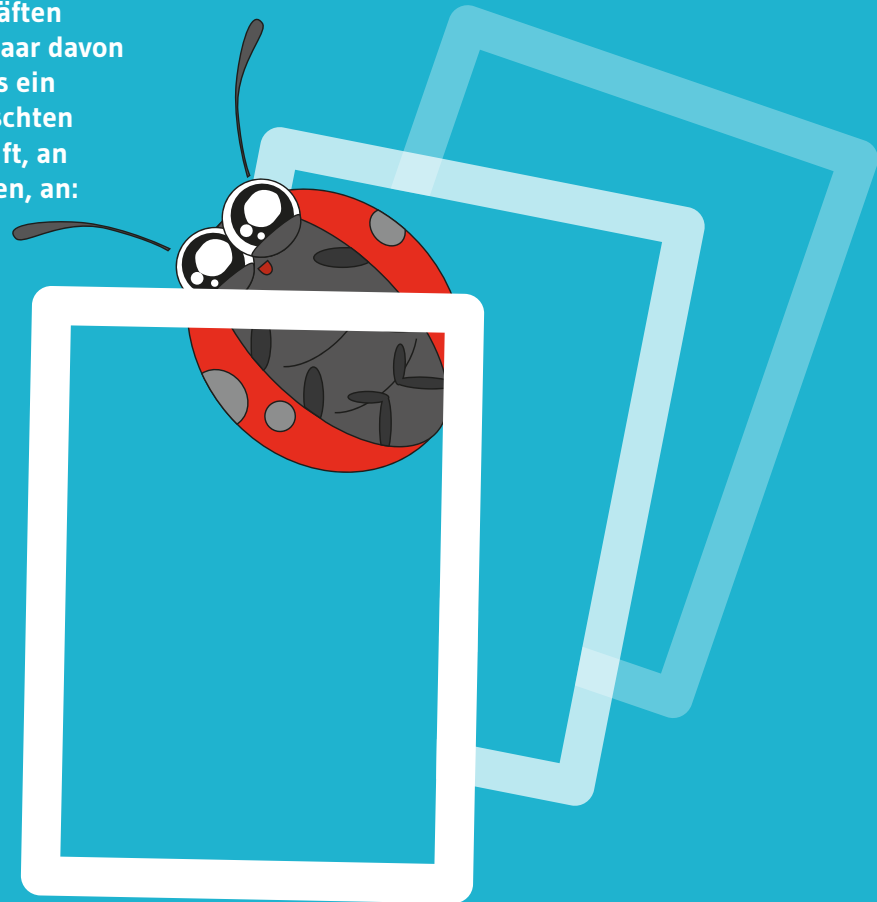
## BUTTONS TRAGEN

Trage unsere Buttons zur Schau. An der Jacke, an der Tasche oder an der Mütze: manchmal reicht schon ein kurzer Blick, um die Neugierde zu wecken und einen weiteren Menschen über NF aufzuklären. Bestellen kannst du sie unter: [kontakt@nfkinder.at](mailto:kontakt@nfkinder.at)



## INFOMATERIAL VERTEILEN

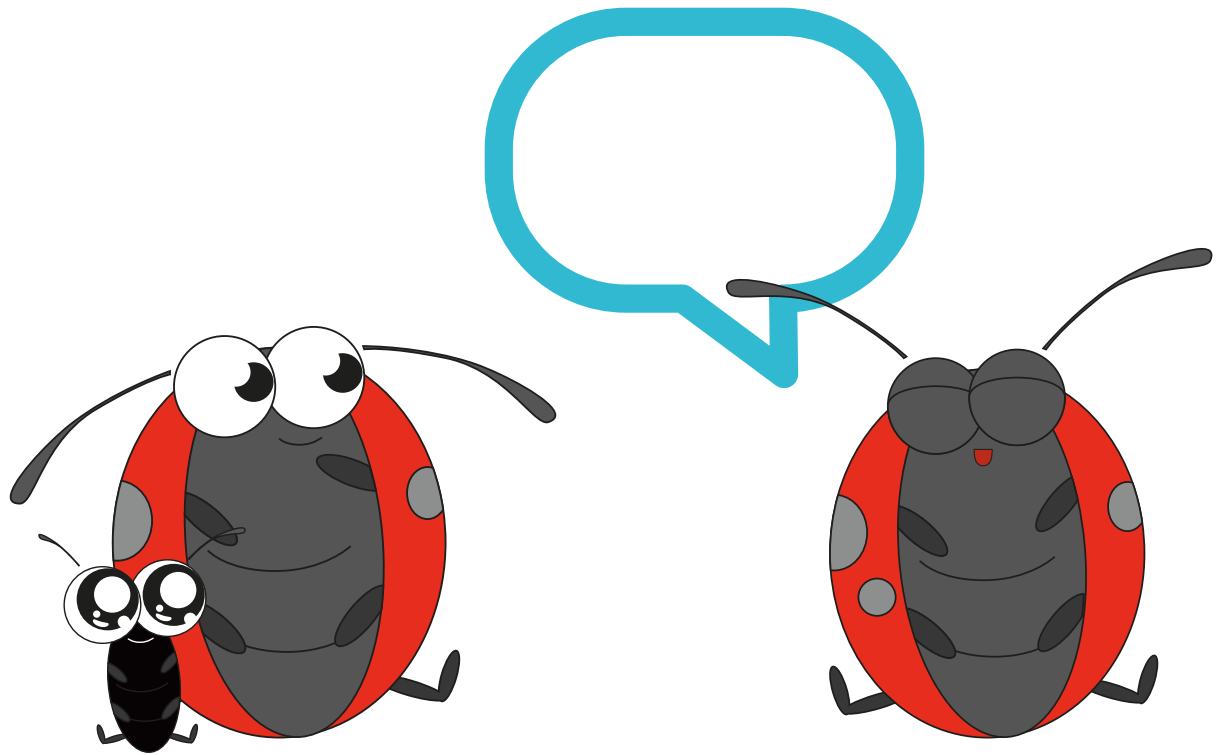
Verteile unsere Infofolder. Frag bei deinem Hausarzt, in den Schulen und Kindergärten in deiner Nähe oder auch einfach in Geschäften und Apotheken, ob du ein paar davon auflegen darfst. Schreib uns ein kurzes Mail mit der gewünschten Anzahl und der Postanschrift, an die wir sie verschicken sollen, an: [kontakt@nfkinder.at](mailto:kontakt@nfkinder.at)





## INFOABEND VERANSTALTEN

Organisiere einen Infoabend für interessierte Bekannte in deinem Umfeld!  
Wir kommen gerne mit Infomaterial vorbei und beantworten alle Fragen rund um Neurofibromatose und wie man unseren Kampf dagegen unterstützen kann.



**SPENDEN  
SAMMELN**

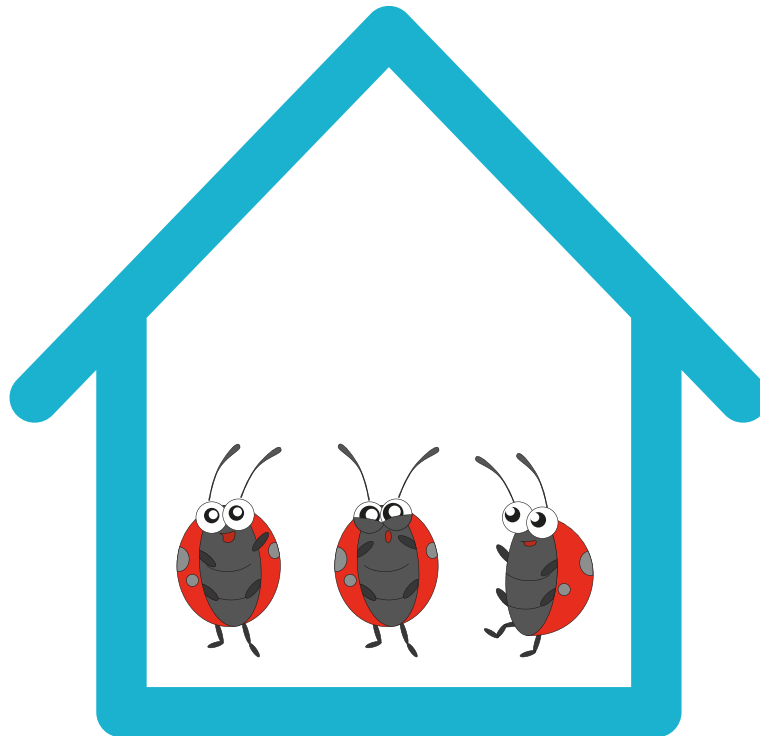
## CHARITY-EVENTS VERANSTALTEN

Veranstalte ein Event zugunsten von NF Kinder! Ganz egal ob Benefiz-Konzert, Kunstauktion, Punschstand oder Sportveranstaltung – das alles sind großartige Gelegenheiten um unsere Anliegen zu kommunizieren und Spenden zu sammeln. Natürlich können wir dich dabei auch unterstützen, erzähl uns von deiner Idee und wir setzen sie gemeinsam um!



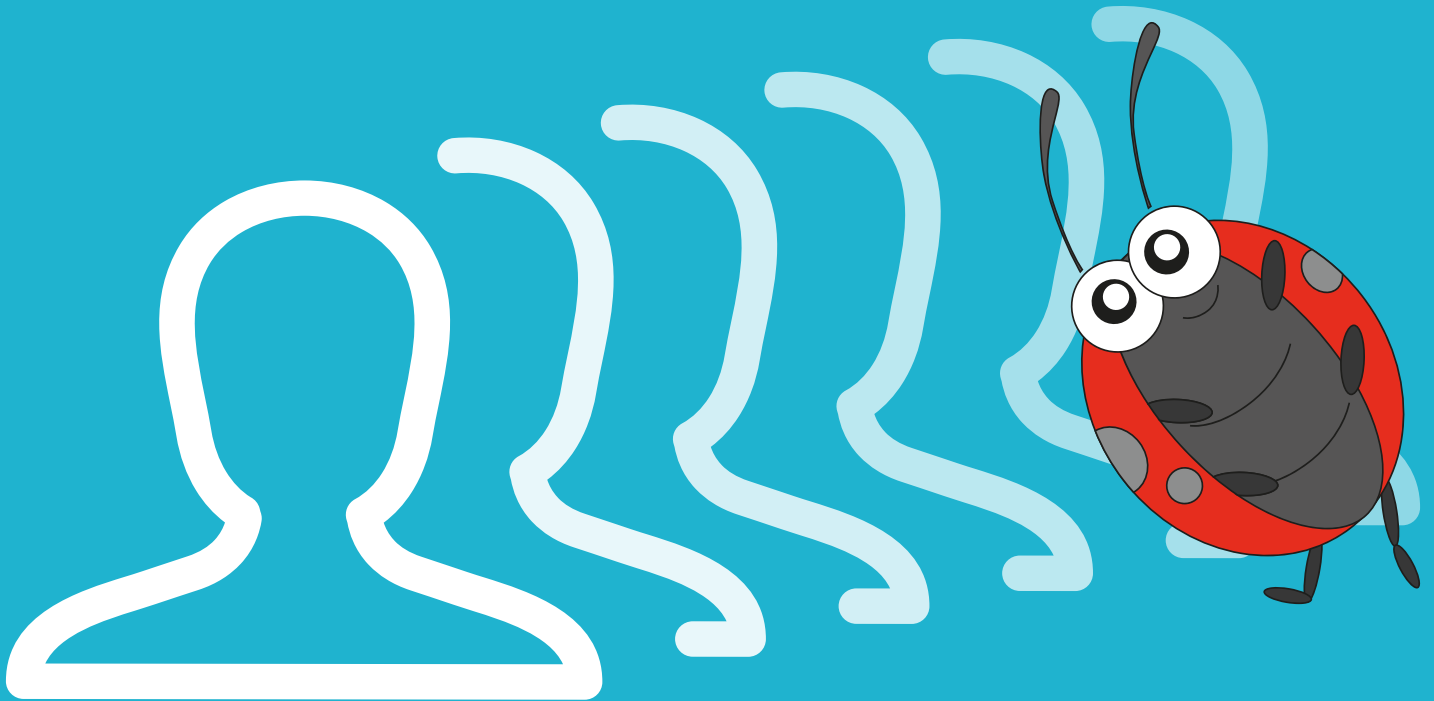
## SAMMLUNGEN IM PRIVATEN UMFELD

Bitte dein Umfeld, für den guten Zweck zu spenden! Du kannst z.B. deine Freunde auffordern, anstatt Geschenke zur Geburtstagsparty zu kaufen, einfach eine Spende in die Sammelbox zu werfen. Das geht auch bei Hochzeiten, Pensionierungsfeiern usw. Natürlich kannst du auch einen Flohmarkt veranstalten, oder an deinem Arbeitsplatz oder in den Schulen und Kindergärten deiner Kinder zu einer Spendensammlung aufrufen. Wenn jeder ein bisschen gibt, kommt bestimmt eine ordentliche Unterstützung zusammen!



**KONTAKTE  
UND UMFELD  
NUTZEN**

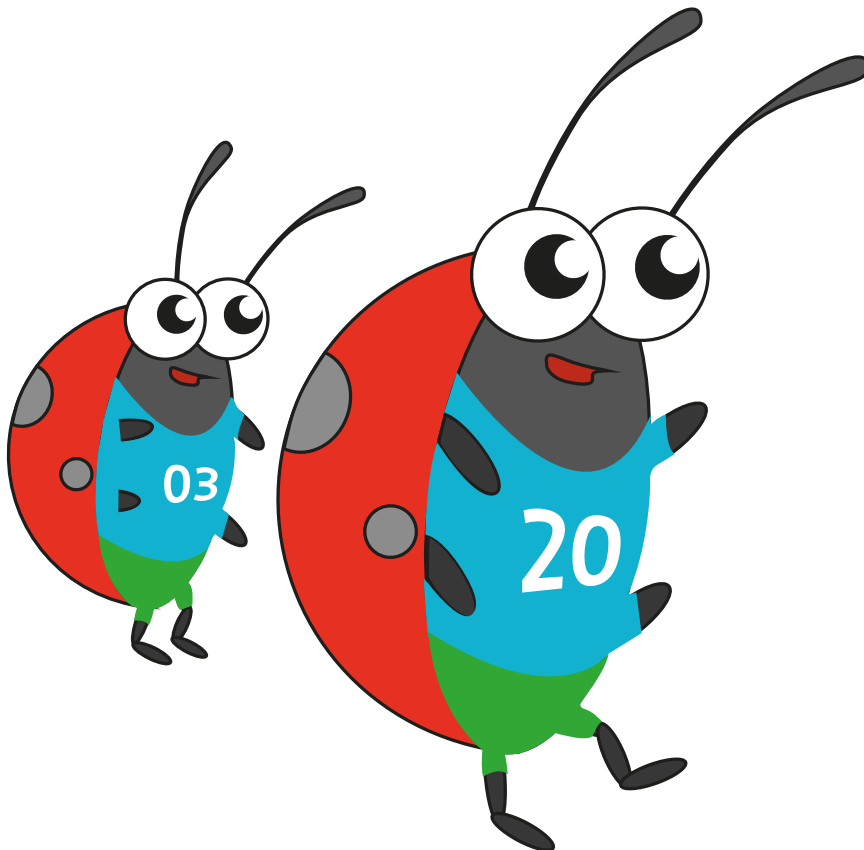
Aktiviere und nutze die Kontakte, die du bereits hast! Jeder kennt Menschen aus seinem Umfeld, die zur Erreichung unseres Zieles – Neurofibromatose zu besiegen – beitragen können. Vielleicht kennst du Journalisten, die einen Beitrag über NF in ihrem Medium bringen können? Führungskräfte aus Unternehmen, die sich für eine soziale Sache einsetzen wollen? Künstler, Sportler oder Promis, die ihr Können einem guten Zweck widmen wollen? Persönliche Kontakte können viele Türen öffnen – wir freuen uns, wenn du sie mit uns teilst!



**D A B E I   S E I N**

## EINEN NF WALK STARTEN

Beweg etwas, indem du dich und andere bewegst!  
Mach ganz einfach deinen eigenen NF Walk! So geht's:  
Freunde und Familie zu einem gemeinsamen Spaziergang  
einladen, dabei die NF Farben Grün und Blau tragen, Fotos  
von deinem Walk machen, mit #NFwalk auf Social Media  
teilen und zum Spenden aufrufen. Viel Spaß dabei!





## BETROFFENE, MELDET EUCH BEI UNS

Es gibt in Österreich 4000 Menschen mit Neurofibromatose, aber kein PatientInnenregister. Wir verstehen uns als PatientInnenorganisation und Vertreter der Anliegen von Menschen mit NF. Obwohl immer mehr den Weg zu uns finden, gibt es noch viele, die wir noch nicht kennengelernt haben. Melde dich unverbindlich bei uns, gemeinsam können wir mehr erreichen!

