

10.07.23

**VERANSTALTUNG MIT DEM ALPHAZIRKEL IM DR. VON HAUNERSCHEN
KINDERSPITAL: "Durch personalisierte Medizin Krankheiten heilen."**

Sehr geehrte Damen und Herren,
liebe Freunde der Care-for-Rare Foundation,

im Namen aller Mitarbeiterinnen und Mitarbeiter der Kinderklinik und unserer Care-for-Rare Foundation für Kinder mit seltenen Erkrankungen danke ich Ihnen sehr herzlich für Ihr Interesse an unserer Mission. Ich hoffe, dass Ihnen unsere Informationsveranstaltung und ein „Blick hinter die Kulissen“ einer forschungsaktiven Kinderklinik gefallen haben.

Ich persönlich kann Ihnen sagen, dass ich große Freude an den Gesprächen mit Ihnen hatte und dass auch bereits einige interessante Projektideen aus diesen Begegnungen entstanden sind.

Eine Kinderklinik kann auch in Deutschland nur gedeihen, wenn es uns gelingt, die Fenster und die Türen zu öffnen. Kranke Kinder und Jugendliche, insbesondere unsere Patientinnen und Patienten mit schweren, chronischen, komplexen Erkrankungen sind auf eine Welle der Solidarisierung angewiesen. Aber auch wir Ärztinnen und Ärzte sowie Wissenschaftlerinnen und Wissenschaftler sind gefragt, wenn es darum geht, neue kreative Wege zu beschreiten, nicht nur in der Entwicklung einer zielgenauen und nebenwirkungsarmen Präzisionsmedizin, sondern auch im Blick auf neue Allianzen und auch auf mögliche Ausgründungen.

Care-for-Rare verfolgt derzeit einige konkrete Projekte, die ich Ihnen in aller Kürze gerne vorstellen möchte:

1. Globale Allianz für seltene Knochenmarkerkrankungen. In diesem visionären Projekt gehen wir ganz neue Wege der Diagnostik mit jenen Kindern aus aller Welt, bei denen konventionelle Verfahren zu kurz greifen. Wir entwickeln „multi-omics“-basierte Analyseverfahren, auch mit Mitteln der Künstlichen Intelligenz.
2. Escherich Fellowship für pädiatrische Infektiologie und Immunologie. Theodor Escherich ist der berühmteste Alumnus des Haunerschen Kinderspitals. Er hat 1886 die Coli-Bakterien identifiziert, die wiederum Grundlage der biotechnologischen Revolution wurden. Wir wollen ihm zu Ehren ab Herbst 2023 ein neues Ausbildungsprogramm für forschende Ärztinnen und Ärzte etablieren, damit auch in den nächsten 100 Jahren das Haunersche seinem guten Ruf in der pädiatrischen Infektiologie und Immunologie gerecht werden kann – wir wollen „early career“ Wissenschaftlerinnen und Wissenschaftlern Zeit zum Denken schenken.

3. Child Life Specialist Programm. Mit diesem deutschlandweit einzigartigen Programm wollen wir zeigen, dass Exzellenz in der Wissenschaft und ganzheitliche Sorge für kranke Kinder zwei Seiten derselben Medaille sind. Das Child Life Specialist Programm hilft kranken Kindern, indem wir die Strukturen der Klinik an die Bedürfnisse kranker Kinder anpassen, und nicht umgekehrt. Damit leisten wir einen wichtigen Beitrag für die Umsetzung der in der UN-Kinderrechtskonvention festgeschriebenen Prinzipien.

Vielleicht finden sich in Ihrem Freundes-, Verwandten- und/oder Kollegenkreis Persönlichkeiten, die sich für die wichtige Mission der Kindermedizin in München, Bayern und weit darüber hinaus interessieren. In diesem Fall möchte ich Sie gerne ermutigen, für die gute Sache einzutreten. Ideelle und/oder finanzielle Hilfe ist auf viele Weise denkbar, als „business angel“ für die gute Sache oder Spende statt Geschenke anlässlich von Jubiläen und Feiern. Der Kreativität sind keine Grenzen gesetzt – helfen Sie uns bitte, die wichtige Welle der Solidarisierung zu initiieren.

Gerne stehe ich Ihnen und Ihren Freunden sowie Kolleginnen und Kollegen auch beratend zur Seite. Bleiben Sie bitte an der Seite der Schwächsten der Schwachen. Gleichzeitig helfen Sie damit auch, dass die Medizin insgesamt besser und menschlicher werden kann.

Ich wünsche Ihnen und Ihren Familien einen erholsamen Sommer,
herzliche Grüße

Ihr



Christoph Klein

Vorstand der Care-for-Rare Foundation
Direktor der Kinderklinik und Kinderpoliklinik am
Dr. von Haunerschen Kinderspital, LMU Klinikum
Telefon: +49 (0)89 4400 -57700
Telefax: +49 (0)89 4400 -57702
E-Mail: christoph.klein@med.uni-muenchen.de

Über die Care-for-Rare Foundation:

Die Care-for-Rare Foundation ist Deutschlands erste gemeinnützige Stiftung, die sich Kindern mit seltenen Erkrankungen annimmt. Gemäß ihrem Motto „From Discovery to Cure“ widmet sie sich der Erforschung und Behandlung seltener Erkrankungen bei Kindern. In ihren fünf Förderlinien Alliance, Academy, Award, Awareness und Aid unterstützt Care-for-Rare ein globales Netzwerk, um Kindern ohne Ansehen ihrer Herkunft Zugang zu Wissenschaft und bester Medizin zu gewähren. Die Care-for-Rare Foundation baut Brücken zwischen Menschen, Kulturen und Wissenschaften – um dadurch Kindern mit seltenen Erkrankungen zu helfen. Weitere Informationen erhalten Sie unter www.care-for-rare.org oder per E-Mail: info@care-for-rare.org.