



◀ Martin, 39



▲ Theresa, 28



Jenny, 27 ▶

KinderAugenKrebsStiftung (KAKS)
Adenauerallee 134 | 53113 Bonn
Telefon 02 28 68 84 60 | Fax 02 28 68 84 644
info@kinderaugenkrebsstiftung.de
kinderaugenkrebsstiftung.de

Wir suchen immer wieder neue Mutmacher/innen! Wenn Du das Gefühl hast, dass es passt, dann melde Dich doch bei uns!

Erfahre mehr über die Mutmacher und ihre persönlichen Geschichten unter:

kinderaugenkrebsstiftung.de



**NUR MUT –
WERDE
MUTMACHER.**

Eine Initiative der
KinderAugenKrebsStiftung.



KinderAugenKrebsStiftung

WAS IST EIN/E MUTMACHER/IN?

Wir Mutmacher sind ein Teil der KinderAugenkrebsStiftung (KAKS).

Wir sind eine bunte Truppe unterschiedlichen Alters, Lebensstands und Herkunft. Was uns aber vereint ist, dass wir alle den Mut haben über uns und unsere Erkrankung zu sprechen. Denn das haben wir tatsächlich gemeinsam: Wir alle hatten Retinoblastom. Unsere Lebenswege sind sehr unterschiedlich, wir haben verschiedene Berufe, Begabungen und Charaktere.

Jeder Einzelne von uns hat ganz unterschiedliche Erfahrungen gemacht und durch die Mutmacher eine Möglichkeit dieses Wissen an akut betroffene Familien weiterzugeben.

Als Einheit tauschen wir uns aus, geben uns Rückhalt und haben vor allem ganz viel Spaß zusammen.



Hans, 36



▲ Rebecca, 33



◀ Stefan, 32



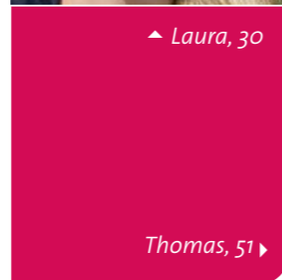
▲ Laura, 30



▲ Elli, 23



◀ Benedikt 23



Thomas, 51 ▶



DAS GIBST DU:

Du bist selbst erkrankt an Retinoblastom oder kennst vielleicht jemanden aus deinem Umfeld und möchtest nun anderen Betroffenen helfen? Ihnen Mut machen?

Besonders Eltern haben oft viele offene Fragen, machen sich Sorgen um die Zukunft ihres Kindes, möchten praktische Tipps, oder einfach mal sehen, wie ein Erwachsener nach einer RB Erkrankung lebt. Dafür stehen wir gerne zur Verfügung.

Aber auch viele Kinder finden es faszinierend jemanden zu treffen, der auch ein „Zauberauge“ hat – manchmal entsteht dadurch schon nach wenigen Augenblicken eine ganz besondere Beziehung. Eine besondere Gelegenheit uns Mutmacher näher kennenzulernen, ist sicherlich der Besuch des zweijährlichen RB-Treffens.

Als Mutmacher/in teilst du deine persönlichen Erfahrungen und bist Ansprechpartner für einige dieser Fragen.

DAS BEKOMMST DU:

Mutmacher/in zu sein bei der KAKS ist eine tolle Möglichkeit, neue Freundschaften und Netzwerke zu knüpfen und sich weiterzubilden. Auch wir tauschen uns untereinander aus und erzählen uns unsere ganz individuellen Geschichten.

Neben den regelmäßigen Retinoblastom-Treffen, an denen Kinder und Eltern dabei sind, finden außerdem regelmäßig Mutmachertreffen statt. So haben wir zum Beispiel an einem Mutmachertreffen im Sauerland in Zusammenarbeit mit den Coaches der SYNCOM nicht nur Vieles über uns, sondern auch über unsere Grenzen und über Gesprächsführung gelernt.

Gemeinsam haben wir uns beraten, was wir für die KAKS tun können, um den Auftrag der KAKS weiter voranzubringen.