Til inspiration

**Fortælling om cystisk fibrose og din/jeres indsamling**

Jeg/vi har lavet en indsamling til Cystisk Fibrose Foreningen. Jeg/vi håber, at du vil støtte min/vores indsamling, så vi sammen kan hjælpe til et længere og bedre liv for alle ramt af cystisk fibrose.

Jeg/vi har valgt at støtte Cystisk Fibrose Foreningen fordi [indsæt din/jeres personlige grund til at vælge Foreningen eller undlad sætningen].

Cystisk fibrose er den hyppigste, alvorlige arvelige sygdom i Danmark, som 1-2 børn fødes med hver måned. Ca. 600 børn, unge og voksne herhjemme lever i dag med den svære kroniske og uhelbredelige sygdom herhjemme. 1/3 af dem er børn.

For både den syge selv og de pårørende byder livet med cystisk fibrose på en hverdag med sygdom og bekymring helt tæt på. Det er med hyppige hospitalsbesøg og 1-3 timers nødvendig daglig behandling for at holde sygdommen og dens livsfarlige komplikationer nede.

Cirka 150.000 danskere er raske bærere af cystisk fibrose-genet, men det er de færreste, som ved det, før de selv får et barn med sygdommen.

Når du støtter min/vores indsamling, bakker du op om Cystisk Fibrose Foreningens indsats for alle børn, unge og voksne med cystisk fibrose i livet. Du bakker derfor op om støtte og rådgivning til den sygdomsramte og de pårørende i svære tider. Du udbreder viden om sygdommen og forståelse for de livsvilkår, den giver. Og du støtter op om forskning, der giver håb om en fremtid uden sygdom.

**Tusind tak for din hjælp – sammen gør vi en forskel!**