

Pressemitteilung

Milla braucht dich

5-jähriges Mädchen braucht eine Stammzellspende, um wieder gesund zu werden

Berlin/ Rechtsupweg 27.05.2022 – Die 5-jährige Milla leidet an einer aplastischen Anämie, einer Erkrankung des blutbildenden Systems. Der quirlige Sonnenschein braucht, um wieder gesund zu werden, eine Stammzellspende. Jetzt suchen die Familie und der Freundeskreis ihren genetischen Zwilling und organisieren gemeinsam mit der DKMS eine Online-Registrierungsaktion. Wer helfen möchte, gesund und zwischen 17 und 55 Jahren alt ist, kann sich über www.dkms.de/milla ein Registrierungsset nach Hause bestellen und so vielleicht zum Lebensretter oder zur Lebensretterin werden.

Milla ist ein großer Fan von Elsa, der Eiskönigin. Wie viele kleine Mädchen liebt sie es, sich zu schminken und Prinzessinnenkleider zu tragen. Doch all das ist gerade nicht möglich, denn Milla muss sehr viel Zeit im Krankenhaus verbringen.

„Unsere Tochter hatte sehr oft blaue Flecken an den Schienbeinen. Am Anfang dachten wir uns nichts dabei, denn sie spielt beim SV Engerhufe in der G-Jugend Fußball. Außerdem ist Milla temperamentvoll und da können blaue Flecken schon beim Spielen entstehen“, sagt Jessica Harms, Mama von Milla. Doch nach einiger Zeit suchte die Familie den Kinderarzt auf. Viele Untersuchungen später steht endlich nach 12 Wochen die Diagnose fest. Milla leidet an aplastischer Anämie. Bei dieser Erkrankung bildet das blutbildende System zu wenig rote Blutkörperchen. Dadurch fühlt sich Milla oft schlapp und müde. Eine Heilung ist nur durch eine Stammzellspende möglich. Der genetische Zwilling von Milla muss also gefunden werden. „Nehmen und Geben - daraus besteht das Leben. Und wir wissen, was Leben bedeutet. Millas Opa lebt nur dank eines Spenderherzens. Wir sind schon lange bei der DKMS als Stammzellspender registriert. Wir haben nie damit gerechnet, dass wir einmal in dieser Situation sind und nach dem perfekten Spender für unsere Tochter suchen. Im Krankenhaus haben wir viele Kinder kennengelernt. Auch andere brauchen unsere Hilfe. Deshalb registriert euch bitte. Helfen ist wirklich einfach“, appelliert Millas Papa Stefan Withof.

Unterstützung bekommt die Familie nicht nur von der Familie und dem Freundeskreis, sondern auch von dem Elternverein für krebskranke Kinder und ihre Familien in Ostfriesland. Johann Gronewold erklärt: „Viele Familien werden mit der Diagnose Krebs überrascht. Viele Fragen ergeben sich im Laufe der Therapie. Wir halten zusammen, denn zusammen geht es besser. Aus diesem Grund unterstützen wir den Aufruf für Milla und hoffen, dass bald der passende Lebensretter gefunden wird“.

Viele Untersuchungen, Schmerzen und Therapien wird Milla noch erdulden müssen, bis sie wieder ganz gesund ist. Doch dann kann sie wieder mit ihren Freund:innen toben, Fußball spielen und in die Kita gehen. Millas größter Wunsch ist es, die Eiskönigin einmal live zu sehen. „Bitte registriert euch. Nutzt eure Netzwerke und teilt diesen Aufruf. Wir danken euch von Herzen“, ruft Millas Familie auf.

Wer gesund und zwischen 17 und 55 Jahre alt ist, kann Milla und anderen Patient:innen helfen und sich mit wenigen Klicks über www.dkms.de/milla die Registrierungsunterlagen nach Hause bestellen. Die Registrierung geht einfach und schnell: Mithilfe von drei medizinischen Wattestäbchen und einer genauen Anleitung sowie einer Einverständniserklärung kann jede:r nach Erhalt des Sets selbst einen Wangenschleimhautabstrich vornehmen und anschließend per Post zurücksenden, damit die Gewebemerkmale im Labor bestimmt werden können. Spender:innen, die sich bereits in der Vergangenheit registrieren ließen, müssen nicht erneut teilnehmen. Einmal aufgenommene Daten stehen auch weiterhin weltweit für Patient:innen zur Verfügung.

Besonders wichtig ist es, dass die Wattestäbchen nach dem erfolgten Wangenschleimhautabstrich zeitnah zurückgesendet werden. Erst wenn die Gewebemerkmale im Labor bestimmt wurden, stehen Spender:innen für den weltweiten Suchlauf zur Verfügung.

Auch Geldspenden helfen Leben retten, da der DKMS für die Neuaufnahme jeder Spenderin oder jeden Spenders Kosten in Höhe von 35 Euro entstehen.

DKMS Spendenkonto

IBAN: DE35 7004 0060 8987 0003 31

Verwendungszweck: MLH 001

Über die DKMS

Die DKMS ist eine internationale gemeinnützige Organisation, die sich dem Kampf gegen Blutkrebs verschrieben hat. Sie wurde 1991 in Deutschland von Dr. Peter Harf gegründet und verfolgt seitdem mit heute mehr als 1.000 Mitarbeiter:innen weltweit das Ziel, möglichst vielen Menschen eine zweite Lebenschance zu geben. Dies ist ihr bis heute mit über 11 Millionen registrierten Lebenspendern durch die Vermittlung von Stammzellspenden mehr als 100.000 Mal gelungen. Damit ist sie weltweit führend in der Versorgung von Patientinnen und Patienten mit Stammzelltransplantaten. Neben Deutschland ist die Organisation in den USA, Polen, UK, Chile und Afrika aktiv. In Indien hat sie gemeinsam mit dem Bangalore Medical Services Trust das Joint Venture DKMS-BMST gegründet.

Darüber hinaus engagiert sich die DKMS im Bereich Medizin und Wissenschaft mit ihrer eigenen Forschungseinheit, um die Überlebens- und Heilungschancen von Patient:innen immer weiter zu verbessern. In ihrem Hochleistungslabor, dem DKMS Life Science Lab, setzt sie weltweit Maßstäbe bei der Typisierung potenzieller Stammzellspender:innen.

Hintergründe, Bildmaterialien und viele weitere Geschichten für Ihre Berichterstattung finden Sie in unserem DKMS Media Center unter mediacenter.dkms.de.

Weitere Einblicke in die Arbeit der DKMS und den Kampf gegen Blutkrebs gibt es auf unserem Corporate Blog dkms-insights.de.

DKMS gemeinnützige GmbH
Stefanie Doss
Tel. 030 8322797 10
doss@dkms.de

Halten Sie sich auf dem Laufenden – folgen Sie uns hier:



dkms.de
dkms-insights.de
mediacenter.dkms.de