

## Presseinformation

### Ich brauche dich: Jetzt registrieren

#### Kleiner Bremer benötigt eine Stammzellspende!

**Der anderthalbjährige Finn aus Bremerhaven leidet an einer Septischen Granulomatose. Er benötigt dringend eine Stammzellspende, um zu überleben. Da die weltweite Suche nach einem „genetischen Zwilling“ bislang erfolglos ist, setzen Finns Familie und deren Freund:innen alle Hebel in Bewegung, um zu helfen. Gemeinsam mit der DKMS organisieren sie eine Online-Registrierungsaktion. Wer helfen möchte, gesund und zwischen 17 und 55 Jahren alt ist, kann sich über [www.dkms.de/finn](http://www.dkms.de/finn) ein Registrierungsset nach Hause bestellen und so vielleicht zum Lebensretter oder zur Lebensretterin werden.**

„Wir sind im Schockmodus, aber wollen nichts unversucht lassen, um Finn zu helfen.“ So beschreibt Finns Mutter Michelle die Gefühlswelt in der sich die Familie aus Bremerhaven aktuell befindet. Ende Mai wurde bei ihrem Sohn Finn ein sehr seltener Immundefekt diagnostiziert, der nur circa einmal unter 100.000 Menschen auftritt. Bei der Septischen Granulomatose ist das Immunsystem nicht in der Lage Pilze und Erreger zu bekämpfen. Finn ist daher besonders gefährdet schwer zu erkranken und seine Eltern müssen sehr vorsichtig sein. Ein Alptraum für jedes Kleinkind und besonders für Finn, der sehr kontaktfreudig ist und es liebt, draußen in der Natur zu spielen.

Damit Finn wieder im Wasser planschen und im Dreck buddeln kann, muss sein „genetischer Zwilling“ gefunden werden. Ein Mensch – irgendwo auf der Welt – mit nahezu gleichen Gewebemerkmale, der zur Stammzellspende bereit ist. Doch wer nicht als potenzielle Stammzellspenderin oder potenzieller Stammzellspender registriert ist, kann auch nicht gefunden werden.

Um die Suche für Finn und andere Patient:innen zu unterstützen, rufen Finns Familie und deren Freund:innen gemeinsam mit der DKMS dazu auf, sich als potenzielle Stammzellspender:in zu registrieren.

Gemeinsam mit der DKMS haben die Initiator:innen für Finn eine Online-Aktion ins Leben rufen. „Wir sind froh, dass es jetzt einen Plan gibt und das wir über diesen Weg zur Registrierung aufrufen können. Neben Finn sind unzählige Patienten weltweit auf eine lebensrettende Stammzellspende angewiesen. Umso wichtiger ist es, dass jetzt viele Menschen mitmachen und wir in Bremerhaven

eine Welle der Hilfsbereitschaft auslösen. Dabei kann jeder mithelfen und sein eigenes Netzwerk nutzen“, erklärt Finns Papa Jan.

Wer gesund und zwischen 17 und 55 Jahre alt ist, kann Finn und anderen Patient:innen helfen und sich mit wenigen Klicks über [www.dkms.de/finn](http://www.dkms.de/finn) die Registrierungsunterlagen nach Hause bestellen. Die Registrierung geht einfach und schnell: Mithilfe von drei medizinischen Wattestäbchen und einer genauen Anleitung sowie einer Einwilligungserklärung 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 50 Euro entstehen.

#### **DKMS Spendenkonto**

**IBAN: DE88 7004 0060 8987 0007 35**

**Verwendungszweck: CTL008, Finn**

Hintergründe und Bildmaterialien zu diesem Aufruf finden Sie unter:

<https://mediacenter.dkms.de/patientenaktion/ich-brauche-dich-jetzt-registrieren/>