

Oversigt over GSK Danmarks støtte til Sjældne Diagnoser 2008

Foreningens navn	<ul style="list-style-type: none">• Sjældne Diagnoser
Formål med samarbejdet	<ul style="list-style-type: none">• Sponsoring af Sjældnedagen 2008
Start på samarbejdet med GSK	<ul style="list-style-type: none">• 2008
Oversigt over projekter i 2008	<ul style="list-style-type: none">• Sponsoring af Sjældnedagen 2008 (10.000 DKK)
Andel af den samlede indtægt, som i følge foreningen finansieres af GSK	<ul style="list-style-type: none">• < 1 %
Web adresse	<ul style="list-style-type: none">• www.29februar.dk



Direktør Corporate Affairs
Anne-Marie Levy
GlaxoSmithkline
Nykær 68
2605 Brøndby

København den 9. januar 2008

Angående sponsering af Sjældne-dagen

Mange tak for tilsagn om sponsorat til Sjældne-dagen 29. februar 2008 på kr. 10.000-. Jeres bidrag gør det muligt for os at gennemføre en række aktiviteter i denne forbindelse, jf. vores ansøgning.

Da I nu er sponsor for Sjældne-dagen, kommer GlaxoSmithkline's navn til at fremgå af vores kampagne-site på nettet (www.29februar.dk - går i luften sidste uge af januar 2008) ligesom jeres logo vil fremgå af programmet for dagen.

Det vil passe os godt, hvis I sætter pengene ind på 7040-0117878 eller sender en check til: Sjældne Diagnoser, Frederiksholms kanal 2, 3, 1220 København K. Sjældne Diagnosers CVR-nummer er 20514892.

Vi håber naturligvis, at I også vil være interesserede i at deltage i vores konference og Sjældne-march d. 29. februar 2008.

Konferencen "Et sjældent godt liv" er for fagpersoner, patienter, pårørende og andre interesserede. Den foregår i Ingeniørernes Hus, Kalvebod Brygge 31-33, København V fra klokken 9.30 til 15.30. Vi vedlægger invitation til konferencen. Tilmelding skal ske til Center for små Handicap på 33 91 40 20.

Klokken 15.30 er der optakt til sjældne-march, inspireret af Eccos Walkathon. Ruten er omkring to kilometer, og vi slutter på Rådhuspladsen.

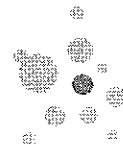
Her vil der være forskellige aktiviteter. Endvidere vil Sjældne Diagnosers protektor Kronprinsesse Mary overrække den nyindstiftede Sjældne-pris til en organisation, institution eller person, der har gjort noget særligt for sjældne-området.

I kan tilmelde Jer Sjældne-marchen hos Sjældne Diagnoser på telefon 3314 0010 eller mail mi@sjaldnediagnoser.dk.

Alle, der deltager i marchen, får mulighed for at gå penge hjem til en af vores medlemsforeninger. Derfor skal du oplyse, hvilken medlemsforening, du ønsker at støtte, når du tilmelder dig. Du kan også vælge at støtte paraplyorganisationen Sjældne Diagnoser.

På Sjældne Diagnosers vegne


Lene Jensen, Direktør



Til sponsorer i forbindelse med Sjældne-dagen d. 29. februar 2008

Frederiksholms Kanal 2,3
DK-1220 København K
telefon 3314 0010
mail@sjældnediagnoser.dk
www.sjældnediagnoser.dk

Direktør Corporate Affairs
Anne-Marie Levy
GlaxoSmithkline
Nykær 68
2605 Brøndby

Marts 2008

Kære Sponsor,

GlaxoSmithkline har støttet Sjældne Diagnoser og Sjældne-dagen d. 29. februar – tak for det!

Dagen blev en stor succes. Vi holdt en konference, hvor der oprindeligt var plads til 140 deltagere – vi blev i alt 192! Vi gik i en march, hvor vi havde regnet med omkring 100 personer – vi blev næsten 1.000! Og på rådhuspladsen, hvor Sjældne Diagnosers protektor, Kronprinsesse Mary, overrakte Sjældne-prisen, var vi endnu flere.

Sjældne-prisen gik til 2 modtagere: For det første arkitekten bag store dele af sjældne-området i Danmark og Europa, Terkel Andersen, der er formand for Danmarks Bløderforening og for Eurordis, sjældne patienters europæiske organisationen. For det andet til aktivisten over dem alle, Karin Persson, der er formand for Neurofibromatosis Recklinghausen Danmark.

Vi har haft stort gennemslag i medierne med vore aktiviteter. Både de "kulørte blade" og en række dagblade samt fagtidsskrifter har bragt historier om sjældne patienter og om problematikker knyttet til at have en sjælden sygdom.

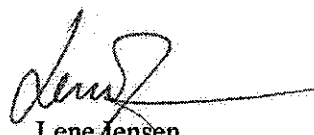
Vi laver en rapport over aktiviteterne, som kan rekvireres i vores sekretariat fra omkring 1. maj 2008.

Vi kunne ikke have lavet så mange og så store aktiviteter uden støtte fra vore velvillige sponsorer. Endnu engang mange tak for det. Vi vedlægger den film, som vi med støtte fra Egmont Fonden fik lavet i anledning af Sjældne-dagen, og som blev vist på TV2 d. 26. februar. Vi håber, I får fornøjelse af den – og kan I bruge flere eksemplarer, kan de rekvireres i vores sekretariat mod et mindre ekspeditionsgebyr.

Vi ser frem til, at vi også i fremtiden kan hjælpe hinanden med at sætte sjældne-problematikker på dagsordenen.

Mange hilsner

Torben Grønnebæk,
formand


Lene Jensen,
Direktør