

Indlagte børn kæmper for hospitalsklovnene

Indlagte børn på 14 af landets hospitaler tegner klovne til støtte for Danske Hospitalsklovne. Børnene kæmper for fortsat at kunne få lov at møde de livsglade klovne under deres hospitalsindlæggelser.

H.C. Andersen Børnehospital i Odense slår dørene op for en noget atypisk udstilling. Her præsenteres resultatet af den landsdækkende tegnekonkurrence, der har været i gang på alle landets største hospitaler, hvor over 200 indlagte børn har tegnet klovne på livet løs for at støtte Danske Hospitalsklovne. Sebastian Klein og Chapper, kendt fra DRs-børneprogrammer, åbner udstillingen med underholdning, **mandag den 16. juni 2014, kl. 10.**

Ideen med tegnekonkurrencen har været at få de indlagte børn til at tegne deres bud på en klovn. Vinderklovnen vil blive trykt på en T-shirt, designet af børnetøjsdesigneren IdaT og sat i produktion. Overskuddet fra salget vil gå ubeskåret til Danske Hospitalsklovne. Hospitalsklovnene lever i dag udelukkende af donationer og fondsstøtte, og deres overlevelse er derfor konstant truet, hvis donationerne svigter.



Vindertegningen: Frida Busk 6 år

Støtteplakat med 12 tegninger



Initiativet til tegnekonkurrencen kommer fra PND foreningen, en lille frivillig patientforening, hvis medlemmer er familier med børn, der har en medfødt genetisk stofskiftesygdom.

"Alle foreningens børn er ofte indlagt på landets sygehuse, og det lyser virkelig op i en grå hverdag som indlagt barn, at møde de livsglade klovne. Tanken om at skulle undvære dem var ikke til at bære – vi følte, at vi måtte gøre noget", fortæller Annika Dybdal, formand for PND foreningen.

Projektet er hele vejen blevet mødt med stor opbakning og sympati, som har understøttet vigtigheden. Sebastian Klein og Chapper var heller ikke i tvivl, da de gik ind i projektet som ambassadører, fordi – KOMIK skal tages alvorligt.

Fakta/yderligere information:

Protein Nedbrydnings Defekt Foreningen (PND) blev grundlagt i 2010 og er en lille frivillig patientforening, som bindes sammen af familier, der har børn med sjældne genetiske stofskiftesygdomme. Foreningen har 20 medlemsfamilier. For yderligere information, kontakt venligst formand: Annika Dybdal, tlf.: 28127725, mail: pndforeningen@gmail.com. Læs mere om foreningen på www.pnd-foreningen.dk