



© 14 juni 2021, 12:15 (CEST)



Laat je stem horen op Wereld Sikkelcel Dag

Doe mee aan het Clubhouse event en deel de nieuwe nijntje GIF!

Op 19 juni 2021 is het Wereld Sikkelcel Dag. Jaarlijks worden er wereldwijd 300.000 kinderen geboren met [sikkelcelziekte](#): een erfelijke bloedziekte waarbij rode bloedcellen sikkelvormig zijn in plaats van rond. Zonder behandeling wordt 75% van deze kinderen niet ouder dan vijf jaar. Als ambassadeur van [het Sikkelcelfonds](#) zet nijntje zich in om meer aandacht voor sikkelcelziekte te creëren. Help je ook mee? Rondom Wereld Sikkelcel Dag worden er diverse activiteiten georganiseerd.

Deel de nieuwe nijntje social media stickers

Vandaag (maandag 14 juni) zijn er nieuwe digitale stickers en GIFs verschenen. Hierin schommelt onder andere nina op een sikkelvormige maan, boven het logo van het Sikkelcelfonds. Je kunt de stickers en GIFs op Facebook, Instagram Stories en Twitter delen en zo meehelpen om sikkelcelziekte bekender te maken. Zoek op 'nijntje' of 'sikkelcel' tussen de GIFs om ze te vinden.

Laat je stem horen op Clubhouse

Het Sikkelfonds organiseert op vrijdag 18 juni van 16:00-17:00 uur een event over de onbekendheid van sikkelfondsziekte op het platform Clubhouse. Met o.a. de experts Bart Biemond (internist-hematoloog) en Amade M'Charek (antropoloog) en presentator Jörgen Raymann. Nog geen Clubhouse-member? Stuur een email naar info@hetsikkelfonds.nl voor een uitnodiging. Volg de sociale media van het Sikkelfonds voor de laatste informatie over het online evenement.

Het Erasmus MC kleurt rood

Op vrijdag 18 juni en zaterdag 19 juni wordt het Erasmus MC in Rotterdam rood verlicht. Dit om de noodzaak om de pijn bij mensen met sikkelfondsziekte te verlichten onder de aandacht te brengen én om het licht te schijnen op deze onbekende erfelijke bloedziekte.

Uitreiking Soroya Becher Jonge Onderzoeker Beurs

Op zaterdag 19 juni wordt de eerste winnaar van de jaarlijkse Soroya Becher Jonge Onderzoeker Beurs bekend gemaakt. Deze beurs is vernoemd naar Soroya Becher, oprichtster van de patiëntenvereniging OSCAR Nederland en een vroege voorvechtster van meer aandacht voor sikkelfondsziekte. Via deze beurs biedt het Sikkelfonds ondersteuning aan jonge wetenschappers om zich te specialiseren op het gebied van sikkelfondsziekte. De uitreiking is live te volgen van 15:00-16:30 uur via de social media kanalen van het Sikkelfonds.

Speciale producten voor het Sikkelfonds

Eerder verschenen voor het Sikkelfonds [speciale knuffels van nijntje en nina met de maan en het boekje *nijntje en nina, beste vriendjes*](#). De opbrengsten van deze producten gaan naar onderzoek naar genezing van sikkelfondsziekte. Onlangs is er ook een samenwerking opgezet met THIS IS HOLLAND. Met een exclusief [knuffelticket](#) krijg je toegang tot de 5D Flight Experience bij THIS IS HOLLAND én geef je een nijntje-knuffel aan iemand die dat verdient, bijvoorbeeld een kind met sikkelfondsziekte. Per ticket wordt € 10,- gedoneerd aan het Sikkelfonds.

Links



Home - Sikkelfonds.nl



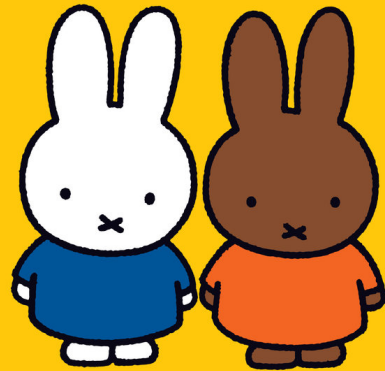
nijntje

Afbeeldingen

sikkelcelziekte
te pijnlijk om
niet te kennen



nijntje en nina



beste vriendjes



het  **Sikkelcelfonds**
GEEFT BLOED NIEUW LEVEN

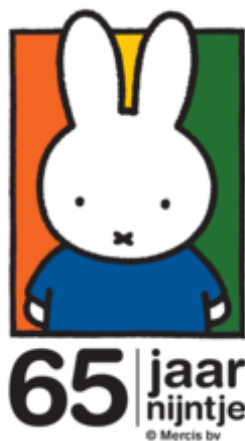


OVER NIJNTJE

Over Mercis en Mercis Publishing

De auteursrechten en filosofie van Dick Bruna worden wereldwijd bewaakt door Mercis. Mercis Publishing geeft sinds 1995 de boeken van Dick Bruna uit. De basis van het werk van Dick Bruna is ook de basis van het werk van Mercis: respect voor de wereld van het kind. Het doel is om ruimte te geven aan de unieke kijk op het leven van ieder kind.

 pr.co



nijntje

