

Die „unlangweiligste“ Botschafterin der Welt

Schriftstellerin und Drehbuchautorin Sabrina J. Kirschner wird Botschafterin für die Gesellschaft für MPS e.V.

Die Gesellschaft für Mukopolysaccharidosen e.V. ist überglücklich, mit Sabrina J. Kirschner die vermutlich „unlangweiligste Botschafterin der Welt“ gewonnen zu haben.

Die erfolgreiche Kinder- und Jugendbuchautorin ist vielen bekannt für ihre bei Carlsen erschienene Bestseller-Reihe „Die unlangweiligste Schule der Welt“ oder das neue Fantasy-Abenteuer „Storyworld“, das im Loewe Verlag erschienen ist.

Auf der Frankfurter Buchmesse konnte die Autorin persönlich ihre Botschafter-Urkunde in Empfang nehmen.



Der kleinen Feier hoch über den Dächern Frankfurts, im schönen Raum Bellevue im Torhaus der Messe, wohnten neben drei MPS-Betroffenen und ihren Angehörigen auch Vertreter der Verlage Carlsen und Loewe bei. Im Anschluss konnte sich die Autorin das erste Mal direkt mit Patient*innen und ihren Familien austauschen. Selbstverständlich durfte auch ein Fototermin mit ihrer MPS-Botschafterkollegin Mütze nicht fehlen (www.mps-ev.de/muetzeaufreisen).

Mit Sabrina J. Kirschner haben wir eine Botschafterin mit ganz viel Herz gefunden, die sich ernsthaft für das Thema MPS/ML/Mannosidose und das Schicksal unserer großen und kleinen Patient*innen interessiert.

Wir freuen uns sehr auf die gemeinsame Zusammenarbeit mit ihr!

Ein herzliches Dankeschön geht an Andrea Menke und Stefan Stark für ihr unglaubliches Engagement, sowie an die Verlage Carlsen und Loewe, die uns bei der Veranstaltung maßgeblich mit unterstützt haben.

Sabrina J. Kirschner ist Schriftstellerin und Drehbuchautorin und lebt mit ihrer Familie und ihrem Pferd Destaco im Fünfseenland. 2023 kommt der erste Film ihrer erfolgreichen Buchreihe „Die unlangweiligste Schule der Welt“ (Carlsen) in die Kinos. Das Drehbuch dazu schrieb sie selbst. Ihr neuestes Buch „Storyworld“ (Loewe) ist im Sommer erschienen und verzaubert bereits tausende junge (und ältere) Leser*innen.

Die Gesellschaft für MPS e.V.

Die Gesellschaft für MPS e.V. ist eine bundesweit tätige Patienten- und Selbsthilfeorganisation. Seit 1986 ist es unser Ziel Betroffene von MPS, aber auch von ML und Mannoosidosen, zu beraten und zu unterstützen, die Erkrankungen unter Medizinern und in der allgemeinen Öffentlichkeit bekannter zu machen und die Erforschung dieser seltenen Erkrankungen voranzutreiben.

Hinter den Begriffen MPS, ML und Mannoosidose verbergen sich sogenannte lysosomale Speichererkrankungen.

MPS steht für Mukopolysaccharidosen, ML für Mukolipidose. Alle 3 Erkrankungen sind fortschreitend, lebensverkürzend und bis heute noch immer unheilbar. Viele Patienten erreichen das Erwachsenenalter nicht. (www.mps-ev.de)

