

UNSER GRÖßTER WUNSCH IST ES,
NACH AMERIKA ZU FLIEGEN
UND NEW YORK ZU ERLEBEN.



NEW YORK 2020

WIR BRAUCHEN EURE UNTERSTÜTZUNG



rückenwind e.v.

IN BIELEFELD

New York 2020 - Rollis on Tour

Es gibt leider viele **Dinge im Leben, die man nicht beeinflussen kann**, dazu gehören auf jeden Fall auch die Erkrankungen der Jungs und Mädels, die sich fast jährlich zur Rehabilitation in der Weserberglandklinik in Höxter treffen.

Unter anderem zählt die **Muskeldystrophie Typ Duchenne** zu einer der Erkrankungen, die das Leben der Jungs und Mädels begleitet.

Die Duchenne-Muskeldystrophie **beginnt im Kleinkindalter** mit einer Schwäche der Becken- und Oberschenkelmuskulatur, schreitet rasch voran. Die Geh- und Stehfähigkeit ist meist im Kleinkindalter bereits nicht mehr möglich. Im Verlauf baut sich unter anderem auch die Atemhilfsmuskulatur ab, die eine Heimbeatmung unabdingbar macht.

Somit versteht sich das Motto: „Lebe den Moment“ von selbst.

Dieses Jahr ging es wieder in die Weserberglandklinik, immer mit dem traurigen und ungewissen Hintergedanken, ob man einen Verlust seiner Freunde verkraften muss. Natürlich ist es umso schöner all seine Freunde wiederzusehen, um viele unvergessliche Momente zu sammeln.

Obwohl die Therapie an erster Stelle steht, nutzen wir jede Möglichkeit um den Aufenthalt so schön wie nur möglich zu gestalten.

Bei dieser Erkrankung kann man **keine Besserung der Erkrankung** erwarten, dennoch ist das jährliche Ziel, das Fortschreiten durch die Reha zu verlangsamen.

In diesem Jahr hatte ich die Möglichkeit ein paar tiefgründigere Gespräche zu führen, wo sehr deutlich wurde, dass es einen großen **gemeinsamen Wunsch/Traum** gibt.

Eine Reise nach New York ist das Ziel.

Eine Gruppe aus insgesamt 14 Personen, 6 betroffene junge Männer, eine betroffene junge Frau sowie 7 Begleitpersonen wollen an dieser Reise teilnehmen.

Alex hat mir dieses Jahr sehr deutlich gezeigt wie groß seine Angst ist, dass sein Leben bald ein Ende hat, denn im vergangenen Jahr sind drei seiner Freunde bereits gestorben. Man weiß leider nie wo die Reise hinführt. Die Jungs und Mädels versuchen auch soweit es die Möglichkeiten ergeben, ein normales Leben zu leben, auch wenn dies häufig durch die Gesellschaft erschwert wird.



Name: Alexander Gluzinski
Alter: 25 Jahre
Geburtsort: Kasachstan
Diagnose: Muskeldystrophie Typ Duchenne

Träume / Wünsche:

Mein größter Wunsch ist es, bevor mein Leben ein Ende nimmt, einmal nach Amerika zu fliegen und New York zu erleben. Die Zeit die mir noch bleibt, so schön wie möglich zu gestalten mit Freunden (auch meine gleichgesinnten Freunde aus der Reha in Höxter) sowie meiner Familie zu verbringen.

Hobbys:

Freunde treffen, Musik hören, Fußball schauen, zocken

Das macht mich glücklich:

Ich habe Freunde und Familie die mich so lieben, wie ich bin. Mehr brauche ich nicht, um glücklich zu sein.

Das mag ich nicht:

Negative Äußerungen gegen bestimmte Dinge im Leben, die nicht nachvollziehbar sind. Menschen, die lieber über Probleme grübeln, die eigentlich keine sind, als sich nur über das zu freuen, was sie haben.

Das sind meine Stärken:

Konstruktive Gespräche führen. Leute mit meiner Lebenskraft bestärken und prägen. Gute Laune verbreiten.

Das habe ich mir vorgenommen:

Meinen 30-jährigen Geburtstag mit meinen engsten Freunden und auf jeden Fall mit meiner Familie zu verbringen.

Soll das wirklich alles sein? - Schulabschluss, Studium, Lehre, Arbeit usw. **Nein!** - Es gibt auch Träume und Wünsche, die jeder Mensch hat.

Aufgrund der Erkrankung ist eine solche Reise mit **Flug und Rollstuhl deutlich komplizierter** und leider auch mit höheren Kosten verbunden.

Deshalb brauchen wir Ihre Hilfe. Die Jungs und Mädels haben es sich wirklich verdient. Der tägliche Kampf ums Leben und vielen anderen Dingen ist kräftezehrend genug. Neue gemeinsame und vor allem schöne Eindrücke sollen ihr Leben füllen, mit einer unvergesslichen Reise nach New York!

Bitte Spenden Sie, um diesen Traum zu erfüllen!



Sabrina Raschke

E-Mail: sabrina.hellenkamp@freenet.de

Tel: 0172 6513243

Empfänger:

rückenwind e.V.

oder: Spendenkonto New York 2020

IBAN: DE61 4805 0161 0044 1957 82

BIC: SPBIDE33XXX

Wir haben einen gemeinsamen großen Traum:

New York 2020 – You'll never roll alone!



Alex, 25 Jahre



Alessa, 28 Jahre



Elyesa, 20 Jahre



Felix, 21 Jahre



Leon, 21 Jahre



Rayk, 20 Jahre



Simon, 21 Jahre



Name: Alessa Franziska Schubert
Alter: 28 Jahre
Geburtsort: Lüdenscheid (Sauerland)
Diagnose: Muskeldystrophie Typ 2i

Körperliche Merkmale:

Fortbewegung im E-Rollstuhl aufgrund einer Erbkrankheit / Muskelschwäche (Muskeldystrophie Typ 2i)

Hobbys:

Reisen, Freunde treffen, Hund, Spazieren gehen

Das macht mich glücklich:

Glückliche und zufriedene Menschen in meinem Umfeld

Das mag ich nicht:

Unzufriedene Menschen, Egoismus

Das sind meine Stärken:

Fürsorglichkeit

Das habe ich mir vorgenommen:

Eine Reise in die USA / Karibik



Name: Elyesa Dilbaz
Alter: 20 Jahre
Geburtsort: Recklinghausen
Diagnose: Muskeldystrophie
Typ 2i

Körperliche Merkmale:
Fortbewegung im E-Rollstuhl auf Grund einer Erbkrankheit / Muskelschwäche

Hobbys:
Freunde treffen und Videospiele spielen

Das macht mich glücklich:
Familie und Freunde

Das mag ich nicht:
Vorurteile anderen Menschen gegenüber

Das sind meine Stärken:
Sozial engagiert



Name: Felix Rosentreter
Alter: 21 Jahre
Geburtsort: Herford
Diagnose: Hereditäre Spastische Paraplegie

Träume / Wünsche:
Die Welt bereisen, Jeden Kontinent erkunden, Heilung meiner Krankheit, Mit Arminia den DFB-Pokal zusammen feiern

Beruf:
Verwaltungsfachangestellter

Hobbys:
Tischtennis spielen, Musik hören, Arminia Bielefeld, Unternehmungen mit Freunden, Konzerte und Festivals

Das macht mich glücklich:
Meine Familie und Freunde, das Leben, Musik, Das Lachen von meinen Freunden und meiner Familie

Das mag ich nicht:
Ungerechtigkeit, Trauer, Weinen

Das sind meine Stärken:
Offenheit, Hilfsbereitschaft, Mein Lachen

Das habe ich mir vorgenommen:
Das Leben genießen, Hart an meiner körperlichen Verbesserung arbeiten, für meine Familie und Freunde da sein, im Job weiterkommen



Name: Leon Schröder
Alter: 21 Jahre
Geburtsort: Höxter
Diagnose: Muskeldystrophie
Typ Duchenne

Sonstiges:
Seit dem 10. Lebensjahr vollständig auf den Rollstuhl angewiesen

Träume / Wünsche:
Die Welt bereisen, etwas von der Welt sehen, Heilung meiner Erkrankung, einen guten Job finden

Hobbys:
Videospiele, Playstation, Fußball, FC Schalke 04, Verwaltung der Organisation „MD Duchenne“, bald e.V.

Das macht mich glücklich:
Zeit mit Freunden und Familie verbringen, gutes Essen

Das mag ich nicht:
Borussia Dortmund

Das sind meine Stärken:
Technik (Computer etc.)

Das habe ich mir vorgenommen:
mein Abitur im Jahr 2020 erreichen



Name: Simon Thannheiser
Alter: 21 Jahre
Geburtsort: Warstein
Diagnose: Muskeldystrophie
Typ Duchenne

Sonstiges:
Seit dem 7. Lebensjahr auf einen Rollstuhl angewiesen

Träume / Wünsche:
Reise nach New York mit meinen Freunden, ein möglichst selbstständiges Leben führen, die Welt bereisen

Hobbys:
Fußball S04, Musik hören, mein Hund, Gesellschaftsspiele

Das macht mich glücklich:
Freunde treffen, Stadien-/Konzertbesuche, Ausflüge, mein Hund

Das mag ich nicht:
kaltes Wetter

Das sind meine Stärken:
Ehrgeiz, positive Einstellung

Das habe ich mir vorgenommen:
Mein Studium erfolgreich zu beenden, einen Job zu finden, einen Begleithund zu bekommen, viel von der Welt zu sehen



Name: Rayk Brätzkus
Alter: 20 Jahre
Geburtsort: Bielefeld
Diagnose: Muskeldystrophie
Typ Duchenne

Sonstiges:
Seit dem 7. Lebensjahr vollständig auf den Rollstuhl angewiesen

Träume / Wünsche:
Die Welt bereisen, etwas von der Welt sehen, einen Song komponieren und veröffentlichen, wieder gesund werden

Hobbys:

Musik, Liedertexte schreiben, Playstation spielen, Reisen

Das macht mich glücklich:

Wenn ich mich mit Freunden treffe und wir zusammen Quatschen und Musik hören

Das mag ich nicht:

Borussia Dortmund

Das habe ich mir vorgenommen:

Einmal nach New York zu fliegen, einen Text zu schreiben, aufzunehmen und zu veröffentlichen. Einen YouTube Kanal starten um auf meine Krankheit aufmerksam zu machen.

