

致各位爱护我们的朋友：

诚邀参与「第一届香港罕有儿童选举」颁奖礼

感谢 大家一直支持香港黏多醣症暨罕有遗传病互助小组(HKMPS)。适逢每年二月的最后一天为「国际罕有病日」，我们将于 2011 年 2 月 27 日举办、并由《蓝蓝的天》儿童杂志协办「第一届香港罕有儿童选举」颁奖礼，以表扬这些具备非凡才能、或对社会及身边的人带来正面能量、积极价值观的「罕有儿童」。

我们诚意邀请您出席是次颁奖礼，希望藉着这个平台，嘉许较同龄孩子有突出能力、或者即使先天不足，但仍能克服障碍，发挥长处的儿童。我们希望大众明白，每个孩子都拥有自己的才能，即使患病，他们仍然是独特的。只要得到家长和社会的支持，加上自身的努力，每位孩子也可以为社会出一分力，成为我们「罕有」的瑰宝。

届时得奖儿童会以个别的技能和特质作出表演，而「罕有大使」「万宁妹妹」王允祈和患有庞贝氏症的赖氏兄弟亦会与我们分享人生经验和感受，鼓励众人发掘和欣赏自己及他人的「罕有」长处和技能，为社会建立正面的价值观。

活动详情：

日期：2011 年 2 月 27 日(星期日) (翌日为国际罕有病日)

地点：大埔超级城 C 区 1 楼中庭

时间：下午 2 时 30 分至下午 3 时 30 分

我们希望能够得到 阁下的支持，祈盼 阁下早日回复以便作出合适安排。如有任何查询欢迎致电 8108 6202 与章小姐联络。敬祝

台安



程马瑗莉

香港黏多醣症暨罕有遗传病互助小组主席 谨启

二零一一年二月十日

