

## **Sängerin Ann Doka veröffentlicht Song zugunsten von Mukoviszidose am „Tag der Seltenen Erkrankungen“**

**Frankfurt, 26. Januar 2016**

**NASH\*DASH Records**  
Inh. Antje Hennecke  
Steinstr. 20  
61279 Grävenwiesbach

Telefon +49 (0) 69 – 17554833  
Mobil +49 (0)177 – 1952757

info@nashdash.de  
www.NashDash.de

*Die Frankfurter Sängerin und Songwriterin Ann Doka („Beste Countrysängerin 2014“) veröffentlicht am 29. Februar 2016 im Rahmen des Internationalen „Rare Disease Day 2016“ (Tag der Seltenen Erkrankungen) ihren neuen Spendensong „Little Miss Sunshine“ zugunsten von Mukoviszidose.*

Den Song „Little Miss Sunshine“ schrieb Ann Doka im letzten Jahr als Geburtstagsgeschenk für ihre an Mukoviszidose erkrankte Freundin, die dann wenige Monate später im Alter von nur 30 Jahren an den Folgen der Krankheit verstarb. Im Dezember wurde der Song beim Deutschen Rock- & Pop-Preis 2015 in gleich zwei Kategorien zum Gewinnersong gekürt („Bester Song des Jahres – englischsprachig“ und „Beste Single des Jahres“).

Mit der nun anstehenden Veröffentlichung zum „Rare Disease Day 2016“ (Tag der Seltenen Erkrankungen) möchte die Künstlerin den Fokus auf die Krankheit lenken und Spendengelder für Betroffene sammeln. Zum Song erscheint ein Musikvideo, in welchem ihre Freundin noch die Hauptrolle spielte. Das Video gibt Einblick in den Alltag einer Mukoviszidose-Erkrankten, die trotz Allem nie ihr Lächeln verloren hat.

Mukoviszidose ( = zystische Fibrose, cystic fibrosis, CF ) ist eine nicht heilbare Stoffwechselerkrankung, an der in Deutschland etwa 8.000 Betroffene leiden. Jedes Jahr kommen rund 200 Kinder mit Mukoviszidose auf die Welt. Damit zählt Mukoviszidose zu den verbreiteteren Formen der „Seltenen Erkrankungen“. Im Durchschnitt erreichen die Betroffenen heute ein Lebensalter von über 40 Jahren.

Der Song „Little Miss Sunshine“ erscheint am 29. Februar 2016 unter dem Label NASH\*DASH Records und ist ab dann auf allen Online-Musikportalen wie iTunes und Amazon als Download verfügbar. Die Erlöse des Songs werden dem Kampf gegen Mukoviszidose gespendet. So hat die Firma Vertex Pharmaceuticals GmbH Österreich bereits zugesagt, eine Spende in Höhe von 2.000 € zu tätigen.

**NICHT-ÖFFENTLICHER PRESSELINK MIT WEITEREN INFOS UNTER:**

<http://www.AnnDoka.com/LittleMissSunshine>

# PRESSEMITTEILUNG



## Kontakt:

Antje Hennecke

NASH\*DASH Records

Telefon +49 (0)69 - 17554833

[presse@AnnDoka.com](mailto:presse@AnnDoka.com)

[www.AnnDoka.com](http://www.AnnDoka.com)

## NASH\*DASH Records

Inh. Antje Hennecke  
Steinstr. 20  
61279 Grävenwiesbach

Telefon +49 (0) 69 – 17554833  
Mobil +49 (0)177 – 1952757

[info@nashdash.de](mailto:info@nashdash.de)  
[www.NashDash.de](http://www.NashDash.de)

**Mukoviszidose** (= zystische Fibrose, cystic fibrosis, CF) ist eine nicht heilbare Stoffwechselerkrankung, an der in Deutschland etwa 8.000 Betroffene leiden. Jedes Jahr kommen rund 200 Kinder mit Mukoviszidose auf die Welt. Damit zählt Mukoviszidose zu den verbreiteteren Formen der „Seltene[n] Erkrankungen“.

Infolge eines Gendefektes wird in vielen Organen des Körpers ein sehr zäher Schleim produziert, der verschiedene Organe beeinträchtigt (u.A. Lunge, Leber, Darm). Die Krankheit ist bis heute nicht heilbar, aber inzwischen gut behandelbar. Mukoviszidose-Patienten müssen ihr ganzes Leben lang Medikamente einnehmen, z.B. Enzyme der Bauchspeicheldrüse (Pankreasenzympräparate), schleimverflüssigende Wirkstoffe (Mukolytika) und Antibiotika. Sie müssen regelmäßig inhalieren und täglich spezielle Atemtherapien und krankengymnastische Übungen durchführen, um den zähen Schleim in den Atemwegen zu lockern und zu entfernen. Oft hilft letztlich nur eine Lungentransplantation, um die Lebenserwartung der Betroffenen zu verlängern. Diese ist aber mit hohen Risiken verbunden. Im Durchschnitt erreichen die Betroffenen heute ein Lebensalter von über 40 Jahren.

Infos unter [www.muko.info](http://www.muko.info)

Der **Tag der Seltene[n] Erkrankungen - Rare Disease Day** findet seit 2008 jeder Jahr statt - in diesem Jahr am 29. Februar 2016. An diesem Tag schaffen Betroffene und ihre Selbsthilfvereine, Angehörige, Partner und Dachverbände weltweit gemeinsam Öffentlichkeit für die „Seltene[n]“ und ihre Belange. Weltweit schließen sich der Bewegung rund um den Rare Disease Day jedes Jahr mehr Menschen an.

Infos unter [www.eurordis.org](http://www.eurordis.org)

**Ann Doka** ist eine deutsche NewCountry-Pop-Sängerin, die mehrfach mit dem Deutschen Rock- & Pop-Preis ausgezeichnet wurde (u.A. als „Beste Countrysängerin 2012 & 2014“). Die Sängerin und Songwriterin spielte bereits als Support für Sänger & Schauspieler Tom Beck sowie für Jupiter Jones. Als einzige deutsche Künstlerin wurde sie 2015 zum „C2c Country to Country“ in London's O2-Arena eingeladen und spielte dort neben Hauptacts wie den Dixie Chicks, Martina McBride, Zac Brown Band, The Band Perry, Dierks Bentley, Chris Young, Brad Paisley & Rascal Flatts. Ihre aktuelle EP „Could've been mine“ schrieb und produzierte Ann Doka in Nashville, TN (USA).

Infos unter [www.AnnDoka.com](http://www.AnnDoka.com)