



## **Mukoviszidose Informationen aus Berlin und Brandenburg**



➤ **Infoblatt 01 / 07 Ausgabe Nr. 39 vom 12.03.2007** ◀  
[www.muko-berlin-brandenburg.de](http://www.muko-berlin-brandenburg.de)

### **In dieser Ausgabe u.a.:**

- ✓ Kabarett Veranstaltung
- ✓ Weihnachtsfeier für Kinder
- ✓ Aufruf zur Kandidatur – Wahl 2007
- ✓ Jahresveranstaltung des BV in Bremen
- ✓ Elternseminar
- ✓ Bericht zum Inlineskaten
- ✓ Vorstellung Hr. Walter als Beisitzer des Mukoviszidose e.V.
- ✓ Klimatherapiefahrten für Kinder und Erwachsene
- ✓ Motorradtour im Sommer
- ✓ Vorstellung des DKD

Liebe Leserin, lieber Leser,

in diesem Infoblatt erfahren Sie Näheres über die letzten, vielfältigen Aktivitäten in unserer Region. Besonders möchte ich dabei auf die Weihnachtskranzaktion der Familie Fritzsche sowie eine von Herrn Lindner organisierte Kinderweihnachtsfeier im ARD-Hauptstadtstudio und die erfolgreiche Kabarett-Veranstaltung der „Cat-stairs“ in der Kulturbrauerei hinweisen. Den Organisatoren und Akteuren gilt unser besonderer Dank!

Schon bald folgen die nächsten wichtigen Ereignisse, wie die **Jahresmitgliederversammlung** des Bundesverbandes in Bremen und natürlich der **5. Muko-Freundschaftslauf** in Potsdam. Zwei Termine die Sie sich unbedingt vormerken sollten!

In Bremen wird am 13. Mai ein neuer Bundesvorstand gewählt. Nach der Fusion der beiden Bundesverbände kommt dieser Wahl eine besondere Bedeutung zu, da der Bundesvorstand aus Gründen der Effektivität verkleinert werden soll. An alle Mitglieder gilt daher unser Aufruf: „Nutzen Sie Ihr Stimmrecht!“. In diesem Infoblatt stellt sich Hans Joachim Walter vor, der dem Landesverband Berlin-Brandenburg schon sehr lange partnerschaftlich verbunden ist.

Am 10. Juni ist es wieder so weit, dann findet in Potsdam der Muko-Freundschaftslauf statt. Dieser ist in den vergangenen Jahren zur bedeutendsten Benefizveranstaltung des Landesverbandes geworden. Bitte unterstützen auch Sie den Freundschaftslauf. Machen Sie mit, kommen Sie hin und vor allem: Erzählen Sie es unbedingt weiter!

Einen guten Start in den beginnenden Frühling wünscht Ihnen

Ihr Dirk Seifert  
Vorsitzender

### „Cat-stairs“ – das Kabarett

Am 3. Februar 2007 konnte die zweite Kabarettveranstaltung mit den „Cat-stairs“ stattfinden. Nachdem die Veranstaltung im Herbst vergangenen Jahres leider ausfiel, wurde die Benefizveranstaltung, Dank der guten Zusammenarbeit mit der Kulturbrauerei, ein sehr lustiger und erlebnisreicher Abend. Wie schon vor zwei Jahren begeisterten die Darsteller mit kritischen und humorvollen Texten und Liedern erneut das Publikum. So manch bekannter Politiker wurde rhetorisch „am Schopfe gepackt“ und mancher Missstand in Deutschland „zu Markte getragen“.

Die rund 80 Gäste des Abends dankten dem Ensemble mit langem Applaus. Wir danken den „Cat-stairs“, die wiederholt auf ihre Gage für einen guten Zweck verzichteten. Die an diesem Abend eingenommene Summe von 550 Euro wird für das Forschungsprojekt „Neugeborenenenscreening“ unseres Bundesverbandes gespendet.

Andreas Hermann



---

### Weihnachtsfeier für Kinder

Am 16. Dezember 2006 kam der Weihnachtsmann ins Restaurant des ARD Hauptstadtstudios, um dort mit kleinen Patienten, ihren Geschwistern und Eltern zu feiern.

Es gab Kuchen und Buffet, Plüschtiere und Eis sowie einen Zauberer mit Assistentin! Sogar ein DJ machte eigens für die Weihnachtsfeier Musik!

Sind die Familien zu Beginn mit unklaren Erwartungen gekommen, so gingen sie alle mit vollen Mägen und vollen Taschen. Ja der Weihnachtsmann kann schon unterhaltsam sein und steckte mit seiner Fröhlichkeit an!

Zu verdanken haben wir die schöne Weihnachtsfeier, die für mukoviszidosekranke Kinder in dieser Art in Berlin zum ersten Mal stattfand, Gerhard Lindner, seinem großen Engagement und seinen vielen hilfsbereiten Freunden.



Birte Gundermann

# Veranstaltungen

## **JMV des Mukoviszidose LV Berlin-Brandenburg e.V.**

Hiermit weist der Vorstand des Mukoviszidose LV Berlin-Brandenburg e.V. darauf hin, dass die diesjährige Jahresmitgliederversammlung am 06. Oktober 2007 im Waldsolarheim Eberswalde stattfinden wird.

Auf dieser Jahresversammlung wird ein neuer Vorstand und neue Kassenprüfer gewählt. Ab sofort können Vorschläge zur Kandidatur für den neu zu wählenden Vorstand und die Kassenprüfer bis zum 25. August 2007 an die Kontakt- und Beratungsstelle gesandt werden (§12 Satzung des Mukoviszidose LV Berlin-Brandenburg e.V.).

Die Wahlvorschläge müssen laut §12 folgende Punkte beinhalten: Name, Vorname, Geburtsdatum, Angaben für welche Funktion kandidiert wird, Anschrift des Kandidaten, seine Berufs- und Amtsbezeichnung und eine schriftliche Erklärung der /des Vorgeschlagenen, dass sie / er bereit ist, zu kandidieren und eine Wahl anzunehmen. Dem jeweiligen Vorschlag sollte eine Begründung und ein Lichtbild der Kandidatin / des Kandidaten beigefügt sein.

Die Wahlvorschlagsliste wird den Mitgliedern vor der Wahl mit der Einladung zur Mitgliederversammlung zur Kenntnis gegeben.

---

## **Mukoviszidose Tagung in Bremen**

Vom 12.05. bis 13.05.2007 findet die Jahresveranstaltung des Mukoviszidose e.V. in Bremen statt.

Die Tagung ist für Mukoviszidose Patienten und deren Angehörige ausgerichtet, die sich in Workshops und Vorträgen über neueste Entwicklungen aus medizinischem, sozialrechtlichem und psychosozialen Bereich der Mukoviszidose informieren und ihre Erfahrungen austauschen können.

Im Rahmen der Jahrestagung findet auch die Jahresmitgliederversammlung mit der Wahl des neuen Vorstands des Mukoviszidose e.V. statt.

Unser Landesverband organisiert für Interessierte Fahrgemeinschaften, so dass die Fahrkosten niedrig gehalten werden können. Und der Fahrspaß ist bei einer gemeinsamen Tour doch erheblich größer als wenn man alleine fährt ... oder? In der Seemannspension in Bremen haben wir Unterkünfte für 10 Personen reserviert.

Interessierte melden sich bitte unter: 030 / 55 18 54 16/18 oder per e-mail: [kontakt@muko-berlin-brandenburg.de](mailto:kontakt@muko-berlin-brandenburg.de)

Personen, die eine finanzielle Unterstützung zur Teilnahme an der Jahresmitgliederversammlung benötigen, können diese ebenfalls über die Kontakt- und Beratungsstelle beantragen.

Die Kontakt- und Beratungsstelle

---

An dieser Stelle bedanken wir uns recht herzlich bei Helmut van Heese, dem Vorsitzenden des Bezirksverbandes Spandau der Kleingärtner e.V..

Anlässlich seines Geburtstages bat er um Spenden für Mukoviszidose Patienten und übergab am 21.01.07 unserem Landesverband eine Spende in Höhe von 1020,00 Euro.





### Blubbern mit dem Gartenschlauch

#### Elternseminar in Berlin/Schwanenwerder: Physiotherapeutin Christine Berlin gibt praxisnahe Hilfestellungen

„Elternanleitung ist bei erkrankten Kindern in diesem Alter unheimlich wichtig.“ Das betonte Physiotherapeutin Christine Berlin beim Neudiagnose-Seminar für Eltern in Berlin/Schwanenwerder während des Workshops „Physiotherapie bei Mukoviszidose“. 25 Eltern von Kindern im Alter von zweieinhalb bis vier Jahren gab Berlin einen Überblick über die Vielfalt der physiotherapeutischen Behandlungen und verdeutlichte die Wichtigkeit dieser Arbeit. „Wie die richtige Ernährung und die medikamentöse Behandlung ist die Physiotherapie eine Basistherapie“, so Berlin, die den Workshop als Vertreterin des Mukoviszidose Landesverbandes Berlin-Brandenburg e.V. leitete. Sie erläuterte die Atemtherapie und Inhalation, die dem Sekrettransport, der Thoraxmobilisation und der Verbesserung der allgemeinen Kondition dienen sollen. Thema war auch die autogene Drainage, eine Atemtechnik für lungenkranke Patienten mit viel Bronchialsekret, bei der das Sekret ohne „Gewalt“ und fremde Hilfe abgeatmet und schließlich abgehustet werden kann.



Gerade bei Kleinkindern sei das Therapieengagement der Eltern wichtig, „denn die Kinder können nicht allein inhalieren und ihre Übungen machen“. Berlin: „Die Eltern müssen der Schub sein, da der Physiotherapeut nur einmal in der Woche da ist.“ Ganz praxisnah erläuterte die Dozentin Übungen wie Rutsche und Brücke und demonstrierte an einem Workshop-Teilnehmer Dehnungsübungen für den Brustkorb. Rege nutzten die Eltern die Möglichkeit, Hilfsmittel auszuprobieren – etwa Pustespielzeug (Röhrchen, „Kügelchenpusten“, Seifenblasen) für die Kleinkinderbehandlung. „Oder etwa einfach einen Gartenschlauch ins Wasserglas halten und die Kinder blubbern lassen“, dies ist für Berlin ein weiteres alternatives Hilfsmittel der autogenen Drainage.

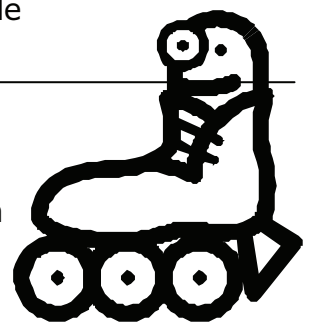
Das Fazit der Workshop-Leiterin lautete: „Es hat sehr viel Spaß gemacht – besonders, weil die Eltern großes Interesse gezeigt und super mitgemacht haben.“

Ilka Wienecke

Der ausführliche Artikel ist nachzulesen auf: [www.muko-berlin-brandenburg.de](http://www.muko-berlin-brandenburg.de)

### Zum Skaten mit dem Abschleppseil

Strahlender Sonnenschein, gute Laune und ordentlich Marschverpflegung im Gepäck, so sind wir in die Fläming-Skateregion südlich von Brandenburg gereist. Leider waren wir nur 5 Leute, aber das sollte uns nicht abschrecken. Nachdem wir es schon einmal verschieben mussten, wollten wir endlich die Inlineskates rollen lassen.



Und wir haben sage und schreibe über 12 km auf unseren Rollen zurückgelegt. Trotzdem Marcel zum ersten mal auf den Rollen stand, ist er über sich hinausgewachsen. Und wenn's so gar nicht mehr gehen wollte, dann hatte er tüchtig Unterstützung von Daniel, Rebekka, Sabine und einem Abschleppseil. Der eine oder andere hat sich über unser munteres Treiben köstlich amüsiert. Aber diese sportliche Höchstleistung wurde an diesem Tag von Tobias überboten. Die ganzen 12 km ist er ohne Hilfe (Abschleppseil) über die Piste gerollt. Und das, obwohl er erst vor 4 Monaten eine neue Lunge bekommen hat. Es war einfach toll mit anzusehen, wie gut er die letzten Monate überstanden hat.

Alles an diesem Nachmittag war rund und schön und schreit förmlich nach Wiederholung.

Marcel, Daniel, Rebekka, Tobias und Sabine

## MUKO-FREUNDSCHAFTSLAUF

Am 10. Juni 2007 ist es so weit,  
der 5. Muko – Freundschaftslauf  
findet im Potsdamer Lustgarten statt.



Fest: 11 bis 17 Uhr  
Lauf: 12 bis 16 Uhr  
im Potsdamer Lustgarten  
(Lange Brücke)  
hinter dem Mercure Hotel

Hiermit rufen wir alle Mitglieder und Freunde unseres Landesverbandes auf, sich am diesjährigen Freundschaftslauf zu beteiligen.

Nehmen Sie an einer außergewöhnlichen **Laufveranstaltung** und einem bunten **Familienfest** (Bühnenprogramm, Kinderfest, prominente Gäste, Kaffee, Kuchen, Wasser und Grillwurst) teil.

Der Lauf wird auch in diesem Jahr 4 Stunden lang sein. Sie können zu jeder Zeit (innerhalb dieser 4 Stunden) anfangen, Runden zu laufen, Pausen machen und später weiterlaufen, später anfangen oder ganze vier Stunden durchlaufen.

Vielleicht knacken Sie ja sogar den Rundenrekord des Freundschaftslaufes. Dieser wurde im vergangenen Jahr von H.C. Schneider aufgestellt und beträgt 115 Runden.



**Laufen Sie mit – jede Runde – jeder Kilometer hilft!**

# MUKO-FREUNDSCHAFTSLAUF

Bitte unterstützen Sie uns !

Unser Landesverband ist in seiner Arbeit für die Mukoviszidosekranken mehr denn je auf Spenden angewiesen.

Darum stellt der 5. Muko-Freundschaftslauf am **10. Juni** im Potsdamer Lustgarten eine wichtige Veranstaltung zur Spendeneinwerbung in diesem Jahr dar.

Nur mit vielen Helfern wird es uns gelingen, wieder einen erfolgreichen Lauf zu organisieren und durchzuführen.

## **WIR BENÖTIGEN DRINGEND IHRE HILFE:**



als Helfer am 10. Juni 2007 in der Zeit von 08.30 - 17.30 Uhr  
(auch kürzere Zeiten möglich)



als Helfer für die Vorbereitungsarbeiten des Laufes



als Kuchenbäcker, backen Sie für den Kuchenverkauf einen Kuchen und bringen Sie diesen am 10. Juni mit nach Potsdam.  
Auch herzhaftes Leckereien sind willkommen!

**Wer helfen kann und möchte, meldet sich bitte per Mail oder per Telefon so schnell wie möglich bei uns!**

**E-MAIL: [kontakt@muko-berlin.brandenburg.de](mailto:kontakt@muko-berlin.brandenburg.de)**

**TEL./FAX: 030/55 18 54 16 oder -18**



**Laufen Sie mit – jede Runde – jeder Kilometer hilft!**

**L  
A  
U  
F  
E  
N  
S  
I  
E  
-  
H  
E  
L  
F  
E  
N  
S  
I  
E  
!**

### Kandidatur als Beisitzer zur Vorstandswahl 2007 des Mukoviszidose e.V.

Ich bin 56 Jahre alt, habe eine Tochter mit Mukoviszidose und engagiere mich seit 27 Jahren für Betroffene und deren Familien auf sozialem und medizinischem Gebiet. In der folgenden Periode möchte ich das Erreichte in der Bundespolitik, bei Krankenkassen und Ärztekammern weiter ausbauen. Um die Versorgung der Betroffenen in kleinen sowie großen Ambulanzen zu sichern, werde ich mich im Bundesgesundheitsausschuss und Bundeskanzleramt einsetzen.



- Politische Lobbyarbeit mit den Bundestagsabgeordneten GKV – WSG und der Pflegeversicherung
- Stärkung der regionalen Selbsthilfegruppen
- Flächendeckende Versorgung mit Mukoviszidose Ambulanzen
- Zertifizierung aller Ambulanzen und Rehakliniken durch die Ärztekammern
- Ansprechpartner Arbeitskreis Recht und Rehabilitation

Hiermit erkläre ich, dass ich im Falle der Wahl bereit bin, das Amt als Beisitzer im Vorstand des Mukoviszidose e.V. zu übernehmen.

Hans Joachim Walter aus Neubrandenburg

---

### Die Unterstützung des Projektes „Mobile KG“ geht weiter!

Auf dem diesjährigen Neujahrsempfang der Deutschen Kinderhilfe Direkt am 1. Februar 2007 erfuhr Herr Hermann von Herrn Ehrmann, dem Bundesgeschäftsführer des DKD, dass die Unterstützung des Projektes „Mobile Krankengymnastik“ auch in diesem Jahr fortgeführt wird. Dafür möchten wir uns auch an dieser Stelle bedanken.



Unter den Gästen des Abends war auch Profiboxer Nikolai Valuev.

Die Kontakt- und Beratungsstelle

---

### Zuzahlung zur mobilen Physiotherapie

Mit Eintreten der letzten Gesundheitsreform muss jeder chronisch Erkrankte 1% seines Jahresbruttoeinkommens als Eigenanteil / Zuzahlung zu medizinischen Leistungen und Medikamenten leisten. Dies gilt auch für die Leistungen der mobilen Physiotherapie, die vom Mukoviszidose Landesverband Berlin-Brandenburg e.V. organisiert und mitfinanziert wird. Leider kommt es immer wieder vor, dass Patienten ihren Eigenanteil nicht zahlen. Das Projekt trägt sich zum größten Teil aus Spenden und die entstehenden Rückstände aus den Forderungen an die Patienten/Familien gefährden das Projekt. Um die „mobile Physiotherapie“ aufrecht erhalten zu können, bitten wir alle Patienten, Ihren Eigenanteil an uns zu zahlen.

**Tipp:** Der Bundesverband Mukoviszidose e.V. bietet für Patienten, die Grundsicherung für Arbeitsuchende („ALG II“) erhalten, eine finanzielle Unterstützung für die Zahlung des gesetzlichen Eigenanteiles aus seinem Sozialfond an.

Die Kontakt- und Beratungsstelle



## Klimatherapiefahrten 2007 des Landesverbandes

Der LV Berlin-Brandenburg wird im Juni / Juli 2007 Dank der Unterstützung durch zweckbestimmte Spenden je eine einwöchige Klimatherapiefahrt an die Ostsee für Kinder und Erwachsene durchführen.

### 1. Fahrt der Erwachsenenengruppe:

Wann: 30.06. – 06.07.2007

Wo: Neuendorf Heide (18317 Saal) am Saaler Bodden, dort in drei gut eingerichteten Ferienwohnungen, Entfernung zur Ostsee und zur Insel Darß ca. 10 km

Wer kann teilnehmen: erwachsene Mukoviszidosepatienten ab dem 18. Lebensjahr

finanzieller Eigenanteil: 50,00 Euro pro Teilnehmer

Begleitung: die Fahrt wird von einem Gruppenleiter und einer Physiotherapeutin begleitet

Besonderes: während der Woche werden Seminare zu unterschiedlichen Themen angeboten, die Teilnahme wird vorausgesetzt

### 2. Fahrt der Kindergruppe:

Wann: 07.07. – 13.07.2007

Wo: Neuendorf Heide (18317 Saal) am Saaler Bodden, dort in zwei gut eingerichteten Ferienwohnungen, Entfernung zur Ostsee und zur Insel Darß ca. 10 km

Wer kann teilnehmen: Kinder im Alter von 10 – 14 Jahren, die ohne Elternbegleitung reisen können

finanzieller Eigenanteil: 50,00 Euro pro Teilnehmer

Begleitung: die Fahrt wird von einem Arzt, einem Gruppenbetreuer und einer Physiotherapeutin begleitet

Die Bewerbungen senden Sie bitte schriftlich mit ärztlicher Befürwortung bis zum 20.04.2007 an die Kontakt- und Beratungsstelle unseres Landesverbandes.

Anträge auf Übernahme von Eigenanteilen durch den LV in sozialen Härtefällen sollten mit kurzer Begründung und Einkommensnachweis gesondert zum gleichen Termin eingereicht werden. Die Vergabe der Plätze erfolgt nach gesundheitlichen und sozialen Kriterien durch den Vorstand des Landesverbandes. Die Teilnehmer erhalten eine schriftliche Antwort bis zum 18.05.2007.

---

## Cf-ler auf heißen Öfen / 2007

Meine Freunde und ich bieten wieder motorradbegeisterten Cf-lern die Möglichkeit, mit uns eine Tagestour zu unternehmen. Der genaue Termin (**voraussichtlich zwischen dem 02. und 16. Juni 2007**) wird nach Zahl der Anmeldungen (ggf. Warteliste) und Wetterlage festgelegt. **Wichtiger Hinweis:** Wir trennen nicht Pseudomonas positiv / negativ!

### **Bedingungen:**

- Alter ab 10 Jahren
- Schriftlicher Ausschluss jeglicher haftungsrechtlicher Ansprüche (im Unfall oder Schadensfall)
- Zusätzliche schriftliche Zustimmung der Erziehungsberechtigten bei Minderjährigen
- Wetterfeste Kleidung, Handschuhe, lange Hosen, feste Schuhe





## Danke an die Spender

### Wir danken allen Spendern, die uns im Zeitraum vom 28.11.06 bis zum 20.02.07 unterstützt haben!

#### **Für Projekte des Mukoviszidose LV Berlin-Brandenburg e.V. spendeten:**

H. Reinkraut, H. Frücht, J. Hamann, G. Krell, M. Rengel, Med Serv GmbH, A. Moser – H & M, J. Iparraguirre, E. Janssen, H. Nisblé, M. Schwabe, I. Günther – Stöbitzer Apotheke, H. Knecht – Dr. Jahnkes Apotheke, Fam. Reinhold / Donat / Siepmann, H. Gerner, Emil Reimann GmbH, dancefactory-berlin, J. Tessen, A. Prochnow  
H. Gasper, D. Jurgasch, M. Scharge, B. Schmidt, Dr. U. Timm – Phönix Apotheke, H. Moncorps, H. Wiechert, A. Pohl, Deutsche Kinderhilfe Direkt e.V., Jutta Schaa, E. Bröttler, E.M. Henning, P. Kliemann, H. Michel, H. Weber, Fam. Schergun  
D. Scholz, I. Ballarin, C. Hermann, H. Jahn, E. Kunze, M. Michel, H. Völker, I. Wilke, G. Wohltat, Dr. G. Fötsch – Gingko Apotheke, Kleingartenkolonie "Quartier Napoleon", I. Wenzel - Tulpen Apotheke, R. Dröschler  
Berliner helfen e.V., K.-D. Repke - Troll Apotheke, Fam. Fritzsche, A. Zimpel, R. Knuth - Orion Apotheke, K. Gillert, N. Baraniuk, Aposan Dr. Kuenzer GmbH, N. Dahnke - Distel - Das Berliner Kabarett-Theater, Sonnenberg - Werbegemeinschaft Bhf. Lichtenberg/Buchhandlung, Ärzte und Schwestern KH Lindenhof, Dr. Feitscher, Dr. H. Generlich, Dr. H. Helfmeier, L. Mahrla

**Unser Dank gilt auch unserem langjährigen Unterstützer Herrn Siebert.** Es spendeten anlässlich seines Geburtstages: H. Bentin, Dr. E.& E. Heene, W. Liewald, Dr. M. Schulz, P. Seliger, D. Wagner, D. Reichert - Brandschutz Serv GmbH, Ing.-Büro G. Klett, Verband der freien Berufe, Ing. Büro Siebert, Ingenieurbüro für Arbeitssicherheit M. Kägebein, C. Diegmann, Hanack / Stutz, Fam. Klaassen

Durch den **Verkauf von Adventskränzen in Basdorf** wurden Spenden in Höhe von 200 Euro für den LV gesammelt. Wie bedanken uns herzlich bei der Initiatorin **Sabine Fritzsche** und Ihren zahlreichen großen und besonders kleinen Helfern.

Du hast nur Freude um dich verbreitet,  
so viel noch hattest du vor in diesem Leben,  
bist immer deinen Weg gegangen.

Abschied nehmen wir von einem guten Menschen,  
am 24.12.2006 ist Jan Gebel von uns gegangen.

Den Angehörigen und Freunden gilt unser tiefes  
Mitgefühl.

Jörg Zimmermann im Namen von Jans vielen Freunden



### Kurzportrait Deutsche Kinderhilfe Direkt

Die Deutsche Kinderhilfe Direkt ist eine politisch unabhängige, humanitäre und bundesweit tätige Hilfsorganisation mit Hauptsitz in Berlin. Ihre Aufgabe ist es, kranken und benachteiligten Kindern in Deutschland schnell und unbürokratisch zu helfen sowie deren Belange in den Fokus der Öffentlichkeit zu rücken.

Ein großer Teil der Spenden und Förderbeiträge wird an bereits bestehende Einrichtungen, Selbsthilfegruppen oder engagierte Personen weitergeleitet, um diese zu motivieren, sich weiterhin für Kinder einzusetzen. Eigene Hilfsprojekte plant die Deutsche Kinderhilfe Direkt nur, wenn sie noch nicht durch andere Organisationen durchgeführt werden. Dieses Konzept spart Geld, das wiederum den Kindern zugute kommt.

Schirmherren wie Christina Rau, Prof. Dr. Roman Herzog, Berlins Regierender Bürgermeister Klaus Wowereit, Bundesfinanzminister Peer Steinbrück, Ministerpräsident Christian Wulff und die Journalistin / Autorin Eva Herman unterstützen unsere Projekte.



Darüber hinaus werden wir von einem medizinischen Sachverständigenrat mit führenden Pädiatern aus Deutschland fachlich begleitet. Zu unserem Freundeskreis gehören zahlreiche Prominente wie Franz Beckenbauer, Gerhard Dellling und Axel Schulz. Sie alle unterstützen uns bei unserem Ziel, kranken und benachteiligten Kindern direkt und unmittelbar in ihrer konkreten Bedarfssituation zu helfen.

Schwerpunkt der Arbeit sind mehrere Programme, die die Deutsche Kinderhilfe Direkt langfristig fördert: Mit dem Programm „Spielplatz Krankenhaus“ setzen wir uns z.B. für mehr Kinderfreundlichkeit in deutschen Kliniken ein. Mit „Karuna - Hilfe für Straßenkinder“ helfen wir gemeinsam mit dem KARUNA e.V. Kindern und Jugendlichen, die aus dem gesamten Bundesgebiet nach Berlin kommen und ihren Lebensmittelpunkt auf der Straße haben. Oder mit unserem Programm „KidSwing“ bauen wir bundesweit Golfzentren für kranke und behinderte Kinder auf.

Seit Jahren unterstützen wir zudem den **Mukoviszidose Landesverband Berlin-Brandenburg e.V.** bei der Finanzierung einer jährlichen Ferienfreizeit, bei der mobilen Krankengymnastik und auch bei der Ausrichtung des traditionellen Freundschaftslaufes in Potsdam. Ebenfalls arbeiten wir mit den pneumologischen Abteilungen des Klinikums Buch und der Charité Berlin im Bereich Mukoviszidose zusammen.

Aus dem Nothilfefonds stellen wir Sofortmittel bereit, mit denen erkrankten und verletzten Kindern schnellstmöglich geholfen werden kann. Außerdem erfüllen wir Herzenswünsche schwer kranker Kinder. So konnten wir einem kleinen an **Mukoviszidose** erkrankten Jungen den Besuch eines Drehtags seiner Lieblingsserie „Unser Charly“ ermöglichen.

Die Deutsche Kinderhilfe ist Mitglied im Deutschen Spendenrat. 25.000 Förderer sowie Spender und Sponsoren insbesondere aus Industrie und Wirtschaft unterstützen mittlerweile die Arbeit der Deutschen Kinderhilfe Direkt.



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

## KURZINFORMATIONEN



Die Kosten für die Vervielfältigung und den Versand dieses Infoblattes wurden im Rahmen der Selbsthilfeförderung von der AOK Berlin übernommen.

### Das Infoheft als e-mail

Wer möchte in Zukunft das Infoblatt per e-mail erhalten? Bei Wunsch rufen Sie bitte in der Kontakt- & Beratungsstelle an.

Die **Regionalgruppe Potsdam** hat einen **Multimedia PC** mit Pentium 3 Prozessor (64 MB, Windows 98) abzugeben. Bei Interesse melden Sie sich bitte bei der KuB.

### Termine:

- 28. März 2007 drittes Freundschaftslauf - Vorbereitungstreffen
- 21. April 2007 Seminar für ehrenamtliche Helfer
- 12. – 13. Mai 2007 Jahrestagung des Mukoviszidose e.V. in Bremen
- 10. Juni 2007 5. Muko-Freundschaftslauf



### Tipp

Wer als Mukoviszidose Patient oder Familie mit einem mukoviszidosekranken Kind Grundsicherung für Arbeitsuchende (ALG II) erhält, kann bei seinem zuständigem Amt (Jobcenter) einen „Mehrbedarf für kostenaufwändige Ernährung“ gemäß § 21 SGB II Abs. 5 beantragen.

### Herausgeber:

Mukoviszidose Landesverband Berlin-Brandenburg e.V.

Kontakt und Beratungsstelle (KuB)

Gotlindestr. 2-20, Haus E, 10365 Berlin

Fon / Fax: (030) 55 18 54 16 und Fon (030) 55 18 54 18

E-Mail: [kontakt@muko-berlin-brandenburg.de](mailto:kontakt@muko-berlin-brandenburg.de)

**Homepage: [www.muko-berlin-brandenburg.de](http://www.muko-berlin-brandenburg.de)**

Bank für Sozialwirtschaft Berlin

Spendenkonto - Nr. 35 333 11 BLZ 100 205 00

**- Jeder Spender erhält eine Spendenbescheinigung -**

Redaktion: Dirk Seifert, Andreas Hermann

Layout: Birte Gundermann