

**26.-27. April 2008  
Potsdam**

Jahrestagung  
Mukoviszidose Bundesverband

**08. Juni 2008  
Potsdam**

6. Muko-Freundschaftslauf

**10.-11. Oktober 2008  
Eberswalde**

Jahrestagung  
Mukoviszidose Landesverband



# MUKOVISZIDOSE

Landesverband Berlin - Brandenburg e.V.  
Infoblatt 01/08 Ausgabe Nr. 42

## Vorwort



Liebe Leserin, lieber Leser,

mit diesem Infoblatt möchten wir Ihnen einen Blick auf unser zukünftiges Layout präsentieren. Wir planen das Infoblatt zukünftig wieder im A4-Format herauszugeben. Wir würden uns natürlich sehr über

Ihre Rückmeldungen freuen und nehmen gern Anregungen und Hinweise entgegen.

Neben dem Infoblatt überarbeiten wir momentan auch unsere Homepage. Ein Blick auf die Freundschaftslaufseite verrät bereits, wie diese in Zukunft aussehen wird.

In den kommenden Wochen gibt es mehrere wichtige Termine in unserer Region, auf die ich Sie hinweisen möchte. Ein besonderes Ereignis, zu dem ich Sie recht herzlich einlade, ist die Jahrestagung unseres Bundesverbandes in Potsdam. Diese findet am letzten Aprilwochenende im Mercure Hotel in Potsdam statt. Nur wenige Wochen später, ebenfalls in Potsdam, findet der sechste Muko-Freundschaftslaufes statt. Und im Oktober lädt der Landesverband zur Jahrestagung nach Eberswalde ein. Auch hierzu sind Sie herzlich Willkommen.

Ihr Dirk Seifert  
Vorsitzender

## Themen

### Seite 2

**Berichte Regio-Tagung und  
ARGE - Selbsthilfe**

### Seite 3

**Bericht Arbeitskreis  
Physiotherapie, Fußballturnier**

### Seite 4 - 5

**Ausschreibung  
Klimatherapiefahrten**

### Seite 6 - 7

**Freundschaftslauf 2008**

### Seite 8

**Aufruf Motorradfahrt**

### Seite 9

**Soziale Unterstützung des  
Bundesverbandes**

### Seite 10

**Geburtstage**

### Seite 11

**Abschied, Spender**

### Seite 12

**Impressum, Termine und  
Kurzinformationen**

## Regiotagung im Februar 2008

Andreas Hermann

---

In der Zeit vom 29.02. bis zum 2.03. fand in Bonn die erste Regio - Tagung in diesem Jahr statt. Dirk Seifert und Andreas Hermann vertraten unseren Landesverband. Auf der Tagung wurde zu wichtigen Themen wie „Ehrenamt und / oder Selbsthilfe?“, „Rechte und Pflichten in klinischen Studien“ oder über „Neuerungen in der Selbsthilfeförderung“ diskutiert. Die Vertreter der Geschäftsstelle des Bundesverbandes berichteten über den Stand des Baus „Haus Schutzengel“, den Stand der Sozialoffensive, über das Grußkartenmarketing und informierten über den Vorbereitungsstand der Jahrestagung des

Mukoviszidose e.V. in Potsdam. Außerdem wurde über den „Fond selbstbestimmtes Leben“ berichtet. Jeder Patient kann über diesen Sozialfond finanzielle Unterstützung beantragen, um Anschaffungen zu tätigen, die ein selbstbestimmteres Leben fördern. Genauere Informationen dazu, erhalten Sie über den Mukoviszidose e.V.. Auf Seite 9 in diesem Heft, werden zwei dieser Sozialfonds vorgestellt.

Wer weitere Informationen zu den genannten Themen der Regio-Tagung haben möchte, kann sich gern in unserer Kontakt- und Beratungsstelle melden.

## Selbsthilfearbeit im Bundesverband

Dirk Seifert

---

### **Bericht von der Regio-Tagung und dem ARGE-Selbsthilfetreffen in Bonn**

Ich muss sagen, dass ich immer wieder sehr gerne zu den „Motivationstreffen“ des Bundesverbandes fahre. Die regelmäßigen Regio-Treffen sind ein wichtiger Baustein im Gefüge der Muko-Selbsthilfearbeit in Deutschland. Hier treffen sich die wichtigsten Aktiven, die Regio-Sprecher, die allorts wertvolle Hilfe leisten, Verbandarbeit bestreiten und sich für die Angelegenheiten der Betroffenen in den einzelnen Regionen engagieren.

Der Landesverband beteiligt sich seit vielen Jahren aktiv an diesen Zusammenkünften. Hier haben die Regio-Sprecher die Gelegenheit sich fortzubilden und auszutauschen. Es tut außerdem sehr gut zu hören, dass viele Probleme sich ähneln. Natürlich ergeben sich

durch die Gespräche und den gegenseitigen Austausch wichtige Lösungsansätze, so dass die Sprecher gut informiert und gestärkt wieder an ihre Arbeit vor Ort gehen können.

Seit letztem Jahr bin ich Mitglied der ARGE-Selbsthilfe des Bundesverbandes und versuche auf dieser Ebene die Interessen des Landesverbandes zu vertreten. Diese Arbeitsgemeinschaft ist ein demokratisch gewähltes Gremium aller Regios, welches sich um die Belange der Selbsthilfe kümmert und den Bundesvorstand berät. Die sieben gewählten Regiosprecher vertreten insgesamt über 60 Regios und arbeiten eng mit dem Arbeitskreis muko 16plus zusammen.

## Arbeitskreis Physiotherapie Berlin

Rebekka Dröschler

---

Am 24.5.08. trifft sich wieder unser gemeinsamer Arbeitskreis zum Informationsaustausch. Dieses Mal steht der ganze Samstag unter dem großen Thema **„Entspannungsverfahren bei Mukoviszidose“** wie z.B. PMR oder Autogenes Training. Stress und Anspannung, sei es durch die Bewältigung von Arbeit und Therapie oder durch die immer häufiger werdenden Reizhustatacken am Tage sowie in der Nacht, führen zu Verspannungen der Muskulatur insbesondere der Atemhilfsmuskulatur. Aber nicht nur die offensichtlichen Verspannungen stellen ein Problem für unsere Patienten dar, sondern auch die Infekthäufigkeit nimmt zu, wenn der Körper ständig unter „Strom“ steht.

Dies kann durch einfache Entspannungsverfahren gemindert werden. Wir hoffen auf rege Anteilnahme der Therapeuten, die in Berlin und Umgebung mit

Mukoviszidosepatienten arbeiten. Auf diesem Wege möchte ich die Gelegenheit nutzen, mich im Namen aller Arbeitskreisteilnehmer bei Frau Heike Richter, Physiotherapeutin im Benjamin Franklin Krankenhaus in Berlin – Steglitz, für ihre regelmäßige Informationsweiterleitung und Organisation des Arbeitskreises zu bedanken.

Für weitere Informationen zum nächsten Fortbildungstreffen stehe ich Ihnen unter der Telefonnummer: 0 15 77/1 74 65 87 gern zur Verfügung.

## Sommercup in Eichwalde

Anke Zetlitzer

---

Vom 11.07-13.07. findet zugunsten der Christiane Herzog Stiftung wieder die gemeinnützige Sport- und Musikveranstaltung SOMMERCUP in Eichwalde statt. Im Rahmen dieser Veranstaltung werden auch Fußballturniere durchgeführt.

Auf jeweils zwei Kleinfeldern spielen parallel 2 Teams (à 6 Spieler) gegeneinander. Nach der Gruppenphase spielen dann die jeweils ersten zwei im K.O.-System gegeneinander. Es gibt je einmal 12 Minuten Spielzeit. Es wird nach den FLB Kleinfeldregeln gespielt (Rückpass

ist hier verboten). Die Abseitsregel ist aufgehoben. Der Schiedsrichter wird vom Veranstalter gestellt. Fußballschuhe und Schienbeinschoner sind von großem Vorteil.

Welche Papas wären interessiert, eine Mannschaft aufzustellen und an dem Fußball- Männer-Turnier teilzunehmen?

Bei Interesse bitte bis 30.04. in der Kontakt- und Beratungsstelle melden. Später, wenn sich genügend Spieler gefunden haben, sollte die Organisation durch die Mannschaft selbst erfolgen.

Fußball-Männer-Turnier

**Ort:**

Eichenpark-Stadion  
Käthe-Kollwitz-Str.  
15732 Eichwalde

**Datum:**

13.07.2008

**Zeit:**

09.00 Uhr  
Treffen der Spieler  
10.00 Uhr  
Turnierbeginn  
18.00 Uhr  
Siegerehrung

## Bewerbungsaufruf für die Klimafahrten an die Ostsee mit Therapiecharakter

Der Mukoviszidose Landesverband Berlin Brandenburg e.V. wird im Juni und Juli dieses Jahres wieder eine Ferien-Klimakur-Erholungswoche für junge Patienten (10-15 Jahre) und eine Ferien-Klimakur-Erholungswoche für junge Erwachsene (ab 16 Jahre) durchführen.

Ab sofort können Sie sich für diese Fahrten bewerben. Wir möchten Sie als Eltern bitten, zu prüfen, ob Ihr Kind an dieser Fahrt teilnehmen möchte und auch Sie Interesse an der Teilnahme Ihres Kindes haben.

In diesem Jahr können nur Patienten mit positiven Pseudomonasbefund, mit Ausnahme der Patienten mit multiresistenten Pseudomonasbakterien oder anderen multiresistenten Keimen, sowie der Patienten mit B. Cepacia und MRSA, an der Fahrt teilnehmen. Die notwendige ärztliche Bestätigung darf bei Beginn der Fahrt nicht älter als 6 Wochen sein. Bei nicht vorliegen der ärztlichen Bestätigung können Sie oder Ihr Kind nicht an der Fahrt teilnehmen.



**Bewerbungsschluss ist der 09.05.2008!**

**Wir werden bis zum 16.05. entscheiden, wer an diesen Fahrten teilnimmt.**

## Teilnahmebedingungen

### Kinderfahrt

Sechs mukoviszidosebetroffene Kinder (mit Pseudomonasinfektion) im Alter von 10 bis 15 Jahre verbringen eine therapeutische Ferienwoche in Kühlungsborn an der Ostsee in zwei Ferienwohnungen.

#### **Ziele:**

Atemtherapie (Klima)  
intensive tägliche Physiotherapie  
Ernährungsberatung  
Fortbildung zu medizinischen Aspekten  
gemeinsame Freizeit und Erholung  
Sorgen und Probleme vergessen

#### **Zeit:**

05.07. – 12.07.2008

#### **Abfahrt/Ankunft:**

05. Juli, 9.30 Uhr/12. Juli, 16.00 Uhr  
Treff am Berliner Ostbahnhof

#### **Reiseziel:**

Ferienwohnungen am Rosenhof  
18225 Ostseebad Kühlungsborn,  
Poststr. 18

#### **Reiseart:**

Fahrt mit einem Kleinbus  
und einem PKW

#### **Begleitung:**

- eine medizinische Fachkraft
- eine Physiotherapeutin des Mukoviszidose LV
- ein Betreuer

#### **Kosten:**

trägt der Mukoviszidose Landesverband Berlin Brandenburg e.V. in Zusammenarbeit mit der Deutschen Kinderhilfe e. V.

Eigenanteil der Patienten 5€ pro Tag  
sind 30 € gesamt

### Erwachsenenfahrt

Neun mukoviszidosekranke Erwachsene (mit Pseudomonasinfektion) im Alter ab 16 Jahren, verbringen eine therapeutische Ferienwoche Woche in Neuendorf Heide an der Ostsee in drei Ferienwohnungen.

#### **Ziele:**

Atemtherapie (Klima)  
intensive tägliche Physiotherapie  
Ernährungsberatung  
Fortbildung zu medizinischen Aspekten  
gemeinsame Freizeit und Erholung  
Sorgen und Probleme vergessen

#### **Zeit:**

21.06. – 27.06.2008

#### **Abfahrt/Ankunft:**

21. Juni, 9.30 Uhr/27. Juni, 16.00 Uhr  
Treff am Berliner Ostbahnhof

#### **Reiseziel:**

Ferienwohnungen Alte Schule  
Wiesenweg 9, Neuendorf Heide  
18317 Saal am Saaler Bodden

#### **Reiseart:**

Fahrt mit einem Kleinbus  
und einem PKW

#### **Begleitung:**

- eine Physiotherapeutin des Mukoviszidose LV

#### **Kosten:**

trägt der Mukoviszidose Landesverband Berlin Brandenburg e.V.

Eigenanteil der Patienten 5€ pro Tag  
sind 30 € gesamt

# Freundschaftslauf 2008



**Fest**  
11.00 bis 17.00 Uhr

**Lauf**  
12.00 bis 16.00 Uhr

Potsdamer  
Lustgarten  
(Lange Brücke)  
hinter dem  
Mercure Hotel

## Der Weg ist das Ziel

08.06.

**Am 08. Juni 2008 ist es wieder so weit, der 6. Muko - Freundschaftslauf findet im Potsdamer Lustgarten statt.**

Der Lauf wird auch in diesem Jahr an diesem Tag ganz außergewöhnlich sein. Sie können zu jeder Zeit (innerhalb dieser 4 Stunden) mit Pausen machen, später anfangen oder vier Stunden durchlaufen. Nehmen Sie auch in



Unser Landesverband ist in seiner Arbeit für die Mukoviszidosekranken mehr denn je auf Spenden angewiesen. Darum stellt der 6. Muko - Freundschaftslauf am 08. Juni im Potsdamer Lustgarten eine wichtige Veranstaltung zur Spenden-erwerbung in diesem Jahr dar. Nur mit vielen Helfern wird es uns gelingen, wieder einen erfolgreichen Lauf zu organisieren und durchzuführen.



**Wir brauchen dringend Ihre Hilfe!**

**Als Helfer!**  
am 08. Juni 2008  
in der Zeit von  
8.30 Uhr - 17.30 Uhr

**Als Kuchenbäcker!**  
Backen Sie für den Kuchenverkauf einen Kuchen und bringen diesen am 08. Juni mit nach Potsdam. Auch herzhaft Leckereien sind willkommen!

Interessierte melden sich bitte in der Kontakt- und Beratungsstelle!  
**Tel. (030) 55 18 54 -16 oder-18**

**DIESES JAHR NEU!**

Eine Online Anmeldung mit Nennung des Läufers, seines Sponsors und seiner Startnummer

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

## CF-Ier auf heißen Öfen 2008

Sebastian Fritsche

---

Bock auf bärtige Rocker und tätowierte Muskelmänner, laute Bikes und Saufgelage? SORRY, nicht bei uns! Also nur Mut und zur Tour melden. Ich lass mich überraschen, hoffe auf große Resonanz und freue mich wieder auf die treuen Selbstfahrer. Ein bestimmtes Tourziel steht noch nicht fest. Vorschläge für interessante Tagestouren sind mir wie immer willkommen.

Meine Freunde und ich bieten wieder motorradbegeisterten Cf-lern die Möglichkeit, mit uns eine Tagestour zu unternehmen.

Alle Motorradfahrer verfügen über eine langjährige Praxis.

### **Achtung:**

Die Motorräder haben keinen Beiwagen.

### **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



Motorradhelme werden von uns zur Verfügung gestellt. Wer einen eigenen Helm mitbringt, bitte bei der Anmeldung angeben. Vor Fahrtantritt findet eine kurze Sicherheitseinweisung zum Verhalten während der Fahrt statt.

### **Bei Interesse Anmeldung mit Angabe von Telefonnummer, Adresse und ggf. E-Mail bei:**

Sebastian Fritsche, Tel.: 030 / 304 33 56 (AB) oder per E-Mail an: s-fritsche@web.de

### **Kosten:**

Jeder Teilnehmer zahlt sein Essen und seine Getränke selbst.

Der genaue Termin (**voraussichtlich zwischen dem 31. Mai und 14. Juni 2008 - Samstag**) wird nach Zahl der Anmeldungen und Wetterlage festgelegt. Wir behalten uns ausdrücklich vor, angemeldete Mitfahrer/innen abzulehnen.

### **Treffpunkt:**

Parkplatz vor dem Olympiastadion (wenn nichts anderes gesagt wird)

### **Wichtiger Hinweis:**

Wir trennen nicht Pseudomonas positiv / negativ! Bitte auf die gängigen Vorsichtsmaßnahmen achten; evtl. den Arzt befragen!

Es grüßt der Initiator der Motorrad-Gruppe: Sebastian Fritsche, 47 Jahre, CF

## Sozialfonds

Juliane Skiba

---

### **Unterstützungs – Fonds des Bundesverbandes Mukoviszidose e. V.**

Der Mukoviszidose e. V bietet Betroffenen in verschiedenen Bereichen Unterstützung. So wurden z. B. Fonds eingerichtet, die mit Hilfe von Spendengeldern aufrecht-erhalten werden und von Betroffenen in Anspruch genommen werden können.

Zwei der Fonds möchten wir Ihnen nachfolgend vorstellen.

#### **„Gesundheitskosten Soforthilfe“**

Der Mukoviszidose e. V. unterstützt Mukoviszidosebetroffene, die ein Einkommen auf Sozialhilfe- oder Grundsicherungsniveau haben mit einem Kostenzuschuss von 50,00 Euro jährlich für die Arzneimittelzuzahlungen. Wer diese Hilfe in Anspruch nehmen möchte, sendet bitte ein kurzes formloses Schreiben mit Angabe der Konto-Verbindung und einer Kopie des aktuellen Sozialhilfe- oder Grundsicherungsbescheides an die Geschäftsstelle des Bundesverbandes Mukoviszidose e. V. Für eventuelle Nachfragen bitte Ihre Telefonnummer mit angeben. Der Unterstützungsbetrag wird nach Prüfung kurzfristig überwiesen.

Im Rahmen der zur Verfügung stehenden Mittel kann jeder Betroffene unterstützt werden, der die oben genannten Voraussetzungen erfüllt; unabhängig von einer Mitgliedschaft im Mukoviszidose e.V. Zur Vergabe dieser individuellen Unterstützung bestehen klare Regeln. Ein Rechtsanspruch auf Leistungen aus dem Fond besteht nicht.

#### **"Selbstbestimmtes Leben"**

Aus diesem Fond werden Maßnahmen unterstützt, die das selbstbestimmte, eigenverantwortliche Leben von Mukoviszidose-

betroffenen fördern. Der Fond stellt eine Ergänzung zum Sozialfond dar. Zielrichtung dieses Fonds ist nicht nur die Unterstützung zur Bewältigung einer Notlage oder ein Zuschuss zu zwingend notwendigen Anschaffungen. Die besondere Aktivität von Mukoviszidose Betroffenen, selbstbestimmte Ziele zu verwirklichen, soll ganz allgemeinen unterstützt werden. Der Zuschuss ist auf 250,00 € pro Person und Jahr beschränkt.

Wenn Sie einen Antrag an diesen Fond stellen möchten, schreiben Sie dem Mukoviszidose e. V. für welchen Zweck Sie eine Unterstützung benötigen. Bitte legen Sie dem Schreiben einen Einkommensnachweis in Kopie bei (Gehaltsbescheinigung, Rentenbescheid oder ähnliches). Da es sich um eine Unterstützung aus Spendengeldern handelt, ist der Mukoviszidose e. V. verpflichtet, die Einkommenssituation zu prüfen.

Aktivitäten, die unterstützt werden können, sind zum Beispiel:

- Eine Betroffene hat lange Zeit für die Verwirklichung einer Flugreise gespart. Die zusätzlichen Kosten für die Sauerstoffversorgung sprengen aber das Reisebudget.
- Ein Betroffener ist neben seiner EU-Rente weiter stundenweise berufstätig. Damit er zu seinem Arbeitsplatz kommt, ist er auf ein Auto angewiesen. Sein Auto benötigt nun dringend neue Reifen, die er aber von Rente und geringfügigem Verdienst nicht selbst bezahlen kann.
- und viele weitere...

Kontakt:

Mukoviszidose e.V.

In den Dauen 6, 53117 Bonn

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

Telefon: 02 28 / 98 780 0





Wir nehmen Abschied von

**Ronny Sip**

**Anna - Juliane Iffländer**

**Alwin Große**

**Ingo Scheuschner**

Ihren Angehörigen und Freunden  
gilt unser tiefes Mitgefühl.

## Spender

**Wir danken allen Spendern die  
in der Zeit vom 26.11.07 - 14.03.08  
gespendet haben**

**Für Projekte des LV haben gespendet:**

A. Beier, E. Bröttler, G. Esposito, W.-M. Flegel, Fam. Fritzsche, H. Gasper, D. Grunzke, E.-M. Henning, Fam. Hüniger, J. Iparraguirre, D. Jurgasch, P. Kliemann, U. Lochner, M. Michel, H. Michel, H. Moncorps, H. Nisblé, A. Pohl, M. Rengel, P. Reschke, S. Reschke, Fam. Schergun, B. Schmidt, D. Scholz, R. Schöttler, A. Schulz, R. Siebert, A. Siepman, J. Skiba, K. Stenzel, H. Völker, H. Weber, J. Weinberger, E. Weinberger, H.-J. & M. Wendt, C. Wins, G. Wohltat, M. Zucker,

Aretz & Wintzer Gbr, Berliner helfen e.V., Coca-Cola AG, Deutsche Kinderhilfe e.V., Förderverein Grundschule, Frauengruppe Spandau, Heide Apotheke, Helmut Gerner Souvenirs, Hirsch Apotheke, Lindenapotheke, Märkische Apotheke, Phönix-Apotheke, Restaurant Tucher, Roche Pharma AG, Rosen Apotheke, Sandvoss Pumpen-Center GmbH, Troll Apotheke, Unilever Deutschland GmbH (Langnese)

**In Zusammenhang mit dem Trauerfall der Familie Pieth wurden 505,00 Euro gespendet.  
Wir sprechen allen unser Mitgefühl aus.**

**Wir danken:**

U. Beyreiß, R. Curian, G. Dannovitz, W. Haase, H. Hensel, P. Jaroczewski, E. Kluge, J. Lazarus, H.-J. Nagurski, G. Noack, Raasch, H. Weyer, LV Gartenfreunde

**Für den Geburtstag von Frau Antje Freiheit sind bisher 210,00 Euro gespendet worden.  
Wir danken:**

J. Schurig, S. Ziemer

**26.-27. April 2008, Potsdam**  
Jahrestagung Mukoviszidose e. V.

**14. Mai 2008, Cottbus**  
Treffen Lokalgruppe Cottbus

**21. Mai 2008, Potsdam**  
4. Vorbereitungstreffen zum  
6. Muko-Freundschaftslauf

**23.-24. Mai 2008, Magdeburg**  
Infoveranstaltung "Soziale Rechte"  
muko 16 plus

**08. Juni 2008, Potsdam**  
6. Muko-Freundschaftslauf

**26.-28. September 2008, Marktbreit**  
Regio-Tagung & Treff Muko 16 plus

**10.-11. Oktober 2008, Eberswalde**  
Jahrestagung Mukoviszidose LV  
Berlin-Brandenburg e. V.

## Herausgeber:

Mukoviszidose Landesverband  
Berlin - Brandenburg e.V.  
Kontakt und Beratungsstelle (KuB)  
Gottlindestrasse 2 -20, Haus E, 10365 Berlin  
Fon / Fax: (030) 55 18 54 16

Web: **www.muko-berlin-brandenburg.de**

Mail: [muko-info@gmx.de](mailto:muko-info@gmx.de)

Bank für Sozialwirtschaft Berlin  
Spendenkonto - Nr. 35 333 11 BLZ 100 205 00  
- Jeder Spender erhält eine Spendenbescheinigung -

Schriftleitung: Dirk Seifert  
Redaktion: Andreas Hermann, Anke Zetlitzer  
Layout: Marcel Mankowski, Anke Zetlitzer, Juliane Skiba

# Info

## Homepage unseres Landesverbandes

Wie auch das Infoblatt, wird auch unsere Homepage gerade einer Neuerungskur unterzogen! Zur Zeit kann man einen ersten Eindruck von der zukünftigen Gestalt unserer Webseite über den Link zum Freundschaftslauf erhalten. Denn zunächst ist es erst einmal die Freundschaftslaufseite, welche schon umfassend erneuert ist. So ist es nun auch möglich, sich

für den Freundschaftslauf online anzumelden. Die gesamte Homepage wird nach und nach erneuert und spätestens im Sommer fertig sein.

Besuchen Sie unseren Internetauftritt unter:  
**www.muko-berlin-brandenburg.de**

## Jahrestagung Mukoviszidose e. V.

**Vom 25. bis 27. April findet die Jahrestagung des Mukoviszidose e. V. in Potsdam statt.**

Neben vielen informativen Vorträgen und Workshops, bietet dieses Wochenende die Gelegenheit, andere Betroffene zu treffen, Erfahrungen auszutauschen und Neuigkeiten zu erfahren. Es gibt ein Treffen für Erwachsene mit CF (AK muko 16plus) und auch die Mitgliederversammlung des Bundesverbandes findet auf der Jahrestagung statt.

Ein weiterer Höhepunkt der Tagung ist die Verleihung der Adolf-Windorfer-Medaille an Dr.

Klaus Magdorf. Zur Anmeldung und für weitere Informationen zur Jahrestagung, wenden Sie sich bitte direkt an den Mukoviszidose e. V. Sie können auch die Homepage des Mukoviszidose e. V. besuchen. Dort gibt es das Programm und die Möglichkeit, sich online anzumelden. Zur Anmeldung und für weitere Informationen, wenden Sie sich bitte an den Bundesverband, oder schauen Sie auf die Homepage. Kontakt: Mukoviszidose e. V.

In den Dauen 6, 53117 Bonn

Tel.: 0228/98780-0

[info@muko.info](mailto:info@muko.info)

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