

Veranstaltungsort

Mercure-Hotel Potsdam

Lange Brücke

14467 Potsdam

Telefon (0331) 2722

.....

Diese Veranstaltung wird unterstützt
durch das Land Brandenburg
und die Techniker Krankenkasse.

.....

Einladung zur Jahresmitgliederversammlung 2011

Sehr geehrte Mitglieder des Landesverbandes,

der Vorstand des Mukoviszidose Landesverbandes Berlin-Brandenburg e.V.
lädt Sie ganz herzlich zur 20. Mitgliederversammlung ein.

Im Rahmen unserer Jahresveranstaltung
am 17. September 2011
im Hotel Mercure in Potsdam, wird die Mitgliederversammlung
von 12.15 Uhr bis ca. 13.00 Uhr stattfinden.

Folgende **Tagesordnung** wird vorgeschlagen:

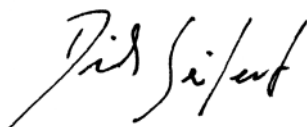
- TOP 1 Begrüßung
- TOP 2 Abstimmung über die Tagesordnung
- TOP 3 Geschäftsbericht des Vorstandes (einschließlich Finanzbericht)
- TOP 4 Bericht der Kassenprüfer
- TOP 5 Aussprache zu den Berichten (TOP 3 und 4)
- TOP 6 Beschlussfassung über die Entlastung des Vorstandes
- TOP 7 Verschiedenes / Anträge

In diesem Jahr feiert der Landesverband sein 20jähriges Bestehen. Kommen Sie
nach Potsdam und lassen Sie uns gemeinsam auf die vergangene Zeit zurück
blicken und über Zukünftiges nachdenken.

Der Vorstand freut sich darauf, viele **Mitglieder und Gäste** begrüßen zu dürfen.

Mit freundlichen Grüßen

Ihr



Vorsitzender

Tätigkeitsbericht

des Mukoviszidose Landesverbandes Berlin-Brandenburg e.V.
für den Zeitraum Oktober 2010 bis September 2011

(Vorabdruck Stand 31.07.2011. Ergänzende Informationen am
17.09.2011.)

Liebe Mitglieder des Mukoviszidose Landesverbandes Berlin-Brandenburg e.V.,

in Vorbereitung der Jahresmitgliederversammlung möchten wir
über die Ereignisse der vergangenen Monate berichten.

Im Berichtszeitraum ist es uns wieder gelungen, satzungsgemäß die Betreuung und Versorgung der Betroffenen zu gewährleisten. Als Landesorganisation des **Mukoviszidose e.V.** (Bundesverband) und als Mitglied des **Deutschen Paritätischen Wohlfahrtsverbandes (DPW)** und der **Landesarbeitsgemeinschaft Selbsthilfe Brandenburg (LAGSH)** haben wir einen wichtigen Beitrag zur Versorgung der Betroffenen in Berlin und Brandenburg geleistet. Dabei wurden wir wieder durch zahlreiche ehrenamtliche Helfer und Partner unterstützt.

Vorstandsarbeit

Der Vorstand hat im Berichtszeitraum fünf Vorstandssitzungen durchgeführt. Er hält engen Kontakt zu den Kliniken und behandelnden Ärzten von Mukoviszidosebetroffenen. Darüber hinaus wird großer Wert auf die Pflege intensiver Kontakte zum Bundesvorstand sowie zur Christiane Herzog Stiftung gelegt. Die Vorstandsmitglieder vertreten die Interessen des Landesverbandes und damit der Mukoviszidosebetroffenen in Berlin und Brandenburg in der Öffentlichkeit.

Verbandsarbeit

Zum Landesverband gehörten am 07. Juli 2011 283 Mitglieder und zehn Fördermitglieder. Auf der letzten Mitgliederversammlung am 9. Oktober 2010 in Eberswalde wählten die Mitglieder einen neuen Vorstand. Neben **Dirk Seifert** als Vorsitzender wurden **Jörg Zimmermann** als Stellvertretender Vorsitzender, **Andrea Siebert**, **Kerstin Schwarz** und **Dr. Albrecht Tacke** wiederholt in dieses Gremium gewählt. **Marita Lukas** und **Anke Zetlitzer** als Vorstand Finanzen wurden neu in den Vorstand gewählt.

Der Landesverband vertritt aktiv die Interessen der von Mukoviszidose Betroffenen im **Deutschen Paritätischen Wohlfahrtsverband** in Berlin und Brandenburg. Dirk Seifert arbeitet im Vorstand der **Landesarbeitsgemeinschaft Selbsthilfe**

Brandenburg e.V. und **Rainer Siebert** vertritt den Landesverband im **Landesbehindertenbeirat Brandenburg**. Weiterhin engagiert sich unser Landesverband in der **Arbeitsgemeinschaft Selbsthilfe (ArGe Selbsthilfe)** des Bundesverbandes und wird dort durch Dirk Seifert vertreten.

VertreterInnen des Landesverbandes nahmen regelmäßig an den Regionalgruppensprecher-Tagungen, die der Bundesverband veranstaltet, teil. Außerdem beteiligten sich Mitglieder und MitarbeiterInnen des Verbandes an der 13. Deutschen Mukoviszidose Tagung, die im November 2010 in Würzburg stattfand.

Im Berichtszeitraum konnte die Regionalgruppenarbeit intensiviert werden. Im vergangenen Jahr gründete sich die Regionalgruppe Nord-Brandenburg, mit mehreren Ansprechpartnern. Auf Grund der großen Bedeutung der Selbsthilfearbeit wurde die Regionalgruppenarbeit in diesem Jahr auch in den anderen Regionen Brandenburgs (Potsdam/Mittelmark, Frankfurt (Oder)/Eisenhüttenstadt, Uckermark/Barnim und Cottbus) intensiviert. Vielen Dank an die SprecherInnen der Regionalgruppen Marion Reschke, Anika Friedrich, Sybille Woitdt, Torsten Tappert und Helmut Jurgasch.

Information und Öffentlichkeitsarbeit

Die Homepage des Landesverbandes wurde auch im vergangenen Jahr durch den Stellvertretenden Vorsitzenden, **Jörg Zimmermann**, zuverlässig betreut und aktualisiert. Darüber hinaus erschienen im Berichtszeitraum drei Ausgaben der „Flügelpost“, welche in einer 1.000er Auflage an alle Mukoviszidosebetroffenen und Mitglieder des Landesverbandes, an Behandler und Interessierte aus Berlin und Brandenburg versandt wurde. Eine gezielte Pressearbeit führte im Jahr 2011 zu einer stärkeren Wahrnehmung unseres Landesverbandes in der Öffentlichkeit.

Krankengymnastik

Der Landesverband bietet für Mukoviszidosebetroffene in Berlin und Teilen des Landes Brandenburg „mobile Physiotherapie in der eigenen Wohnung“ an. Die mobile Krankengymnastik ist und bleibt unser wichtigstes Projekt! Im Jahr 2010 wurden insgesamt 3.836 Behandlungen durchgeführt.

Im Rahmen dieses Projektes werden derzeit 99 Patienten betreut. Die Situation bei der physiotherapeutischen Betreuung außerhalb des Berliner Ballungsgebietes bleibt aufgrund der großen Distanzen schwierig. Wir bemühen uns weiterhin

auch in Brandenburg, eine gute physiotherapeutische Versorgung zu gewährleisten.

Im Jahr 2011 wurden bis zum 30. Juni 2.625 Behandlungen im Rahmen des Projektes „Mobile Krankengymnastik“ durchgeführt. Ganz besonders dankt der Vorstand den meist langjährigen Unterstützern des Projektes wie zum Beispiel der **Deutschen Kinderhilfe e.V.**

Arbeit der Kontakt- und Beratungsstelle

Die Mitarbeiterinnen und Mitarbeiter der Kontakt- und Beratungsstelle unter Leitung von **Andreas Hermann** unterstützen auch weiterhin sowohl die Betroffenen und Mitglieder bei Fragen, Anliegen und Problemen, als auch den Vorstand bei der Umsetzung der Vorhaben des Verbandes. Ihre persönlichen Gespräche mit den Betroffenen und deren Angehörigen haben eine große soziale Bedeutung.

Nach vier Jahren beendete **Birte Gundermann** ihre Tätigkeit als Mitarbeiterin der Kontakt- und Beratungsstelle. Seit Jahresbeginn arbeitet nun **Monica Blau** für den Mukoviszidose Landesverband Berlin-Brandenburg e.V.. Zu ihren Hauptaufgaben zählt die psychosoziale Beratung und Hilfestellung bei sozialrechtlichen Fragen, außerdem ist sie für die Öffentlichkeits- und Netzwerkarbeit zuständig.

Patrick Bauer ist bereits seit Februar 2010 verantwortlich für die Vor- und Nachbereitung des Muko-Freundschaftslaufes und Spendenakquise.

Darüber hinaus kümmern sich die Mitarbeiterinnen **Gudrun Schledermann, Ruth Baum** und **Anika Kiefel** zuverlässig um die Abrechnung der mobilen Krankengymnastik, um Projektanträge und die Buchhaltung des Landesverbandes.

Der Vorstand dankt Herrn Hermann und seinen MitarbeiterInnen für die wertvolle und zuverlässige Zusammenarbeit.

Klimatherapiefahrten

Dank projektbezogener Spenden konnten wir dieses Hilfsangebot weiter ausbauen. Im Sommer 2011 fuhren drei erwachsene Patienten mit Begleitung und drei Familien mit mukoviszidosekranken Kindern an die Ostsee. In diesen jeweils 14 Tagen konnten sie sich erholen, Kraft tanken und körperlich aktiv sein. Der Dank gilt besonders der **Troll-Apotheke**, der **Ligas Tischlerarbeiten GmbH** und den vielen anderen Spendern, die diese Fahrten mit ihrer finanziellen Unterstützung möglich gemacht haben.

Sozialfonds

Im Berichtszeitraum konnten 1.424,50 Euro über den Sozialfonds an Bedürftige ausgezahlt werden. Nach intensiver Prüfung der eingegangenen Anträge durch den Vorstand wurden z. B. Teilnehmer der Klimatherapiefahrten finanziell unterstützt, Telefonkosten bei Krankenhausaufenthalten übernommen oder Anschaffungen für die erste eigene Wohnung teilweise finanziert. Der Sozialfonds leistet somit einen wichtigen Teil zur Verwirklichung eines selbständigen Lebens der Mukoviszidosepatienten.

Finanzen 1

(Geschäftsjahr 2010: vom 1. Januar bis 31. Dezember 2010)
Das mit dem Jahresabschluss 2010 beauftragte **Steuerbüro Arndt** hat im Mai 2011 dem Mukoviszidose Landesverband Berlin-Brandenburg e.V. mit der Abschlussbescheinigung für das Jahr 2010 bestätigt, dass die Führung der Geschäfte den gesetzlichen Vorschriften und der Satzung entsprochen hat. Damit wurde die ordnungsgemäße Durchführung des Vereinshaushaltes im Geschäftsjahr 2010 bestätigt. Die erzielte positive Bilanz in Höhe von ca. 1.000 € ist im Vergleich zu den Vorjahren geringer ausgefallen. Der vollständige Jahresabschlussbericht 2010 kann ab September 2011 durch alle Mitglieder des Landesverbandes in der Kontakt- und Beratungsstelle, Rykestraße 25, 10405 Berlin (um telefonische Anmeldung wird gebeten!), sowie während der Jahresveranstaltung am 17. September 2011 eingesehen werden.

Finanzen 2

(Berichtszeitraum vom 10. Oktober 2010 bis 17. September 2011)
Der Vorstand hat sich im Berichtszeitraum in allen Sitzungen mit der Sicherung der Einnahmen und der Verwendung der verfügbaren Mittel befasst. Damit war es möglich, notwendige Entscheidungen zeitnah zu treffen und eine sichere Haushaltsführung zu gewährleisten.

Um einen kontinuierlichen Spendenanteil zu gewährleisten bzw. zu erhöhen, ist der Verband in immer größerem Maße auf die Aktivitäten aller Mitglieder angewiesen. Das ist von besonderer Bedeutung, um auch für die Zukunft die Arbeit für die Betroffenen und deren Angehörige zu sichern, zumal die Spenden immer stärker das finanzielle Rückgrat des Verbandes bilden müssen. Leider ist in den letzten Jahren kein wirklicher Anstieg dieser Aktivitäten erkennbar.

Die Spenden und Einnahmen des jährlichen Muko-Freundschaftslaufes sind eine wichtige Säule der Finanzierung des

Landesverbandes. So wurde auch beim 9. Muko-Freundschafts-
lauf am 29. Mai 2011 im Potsdamer Lustgarten mit einem
Spendenerlös von rund 51.000,00 € ein ausgezeichnetes Ergeb-
nis erreicht. Diese Aktion zeigt, dass der Verband aus eigener
Kraft erfolgreich Spendengelder erwirtschaften kann. Besonders
erwähnenswert ist auch hier die großzügige und wiederholte
Unterstützung durch die **Pelikan-Apotheke** und die **Sparda
Bank** in Potsdam. Der Vorstand dankt allen anderen Spendern,
die leider an dieser Stelle nicht genannt werden können.

Die „Apothekenaktion“ in Berlin und Brandenburg wurde er-
folgreich fortgeführt. Momentan sind 59 Spendenbüchsen in
Apotheken sowie an anderen Stellen aufgestellt. Für die Be-
reitschaft, diese Aktion zu unterstützen, danken wir allen Be-
teiligten. Im Geschäftsjahr 2010 wurde durch diese Aktion eine
Spendensumme von 432,22 € erzielt und im laufenden Jahr
konnten bereits 417,71 € (Stand 20. Juli 2011) über dieses
Projekt eingeworben werden.

Im Geschäftsjahr 2010 wurden dem Landesverband, insgesamt
13.950,00 € an Bußgeldern zugewiesen. Diese, seit Jahren
höchste Zuwendungssumme, half uns, wichtige Projekte im
gewohnten und notwendigen Umfang fortzuführen. Im Jahr
2011 erhielten wir allerdings bisher leider noch keinerlei Buß-
geldzuwendung.

Besonders erfreulich sind die Spenden aufgrund besonderer
und persönlicher Anlässe. Stellvertretend möchten wir **Frau
Nisblè, Herrn Siebert** und **Familie Brendel** nennen. Hierfür
gilt ihnen unser ganz herzlicher Dank.

Hervorzuheben ist auch die Unterstützung durch die **Christiane
Herzog Stiftung**, die durch die weitergeführte Teilfinanzierung
einer Stelle in der Kontakt- und Beratungsstelle einen wichti-
gen Beitrag für die qualitativ gute Arbeit unseres Verbandes
geleistet hat.

Der Vorstand dankt allen weiteren privaten und institutionellen
Spendern, den Richtern, die Bußgelder zugewiesen haben, und
denen, die Spendenaktionen in der Öffentlichkeit unterstützt
haben. Der Vorstand ruft alle Mitglieder des Landesverbandes
auf, auch weiterhin durch verstärktes Engagement die Arbeit
des Landesverbandes zu unterstützen, um auch zukünftig
Kürzungen in wichtigen Projekten zu vermeiden und neue
Projekte entwickeln zu können. Der erfolgreiche Trend des Vor-
jahres in der Haushaltsführung konnte bisher fortgesetzt wer-
den. Der Vorstand wertet diese Entwicklung als Bestätigung für

den sehr überlegten und sparsamen Umgang mit den Finanzen
des Landesverbandes. Über die tagesaktuelle Situation wird zu-
sätzlich auf der Jahresmitgliederversammlung berichtet.

Besondere Aktivitäten

Am 8. und 9. Oktober 2010 fand die 19. Jahresveranstaltung
mit der Jahresmitgliederversammlung 2010 in Eberswalde
statt. Einen Schwerpunkt bildete die Beschäftigung mit psy-
chosozialen Themen im Zusammenhang mit Mukoviszidose.
Wir konnten ca. 100 Gäste begrüßen.

Am 1. Advent 2010 wurde zum 23. Mal der traditionelle **Weih-
nachtsbasar** der **Frauengruppe der Kleingartenkolonie
„Quartier Napoleon“** im Berliner Ortsteil Wedding durchge-
führt. Am 2. Advent konnten dadurch wieder neun Familien
bzw. Betroffene Geschenke entgegennehmen. Im Namen aller
Begünstigten übermittelt der Vorstand allen Helferinnen und
Helfern um **Helga Michel** den herzlichsten Dank!

Die traditionelle **Weihnachtsfeier** für mukoviszidosekranke
Kinder und ihre Familien fand im Café „Theodor Tucher“ statt.
Dank der Mühe von **Gerhard Lindner** und vieler anderer Hel-
fer konnte ca. 40 Kindern eine große Freude gemacht werden.

Unter der Schirmherrschaft von **Dagmar Ziegler, MdB**, und
Potsdams Oberbürgermeister **Jann Jakobs** und dank der Un-
terstützung von über 100 Helfern und zahlreicher „alter“ und
neuer Spender sowie durch die Teilnahme vieler Prominenter
wurde der **9. Muko-Freundschaftslauf** am 29. Mai 2011 wie
bereits erwähnt, sehr erfolgreich durchgeführt. Neben den
herausragenden Spendenergebnissen wurden hier im Rahmen
der Öffentlichkeitsarbeit wieder große Erfolge erzielt.

Die von unserem Landesverband organisierte **Wander-Foto-
ausstellung „Gesehen werden – Leben mit Mukoviszidose“**
wurde im Informations- und Besucherzentrum des Bundes-
presseamtes in Berlin und in der Stadtverwaltung Potsdam aus-
gestellt. Die sehr eindrucksvollen Fotos, des Berliner Fotografen
Jörg Metzner, werden wir weiterhin an verschiedenen Orten
präsentieren.

Der Vorstand des Mukoviszidose Landesverbandes Berlin-
Brandenburg e.V. dankt den Mitgliedern für das entgegenge-
brachte Vertrauen und die Unterstützung im Berichtszeitraum
und hofft auch für das nächste Jahr auf Ihre aktive Mitarbeit.

Dirk Seifert
Vorsitzender