Sie können uns helfen...

... die medizinische Versorgung der Patienten in Zusammenarbeit mit den Kliniken auf dem aktuellen Stand zu halten und weiter zu verbessern.

... die häusliche Betreuung der Patienten durch die mobile Krankengymnastik abzusichern und auszubauen.

Bank für Sozialwirtschaft * Spendenkonto **35 333 11**

... die notwendigen Klimakuren in den Wintermonaten für besonders schwer Betroffene zu sichern.

...Rehabilitationsmaßnahmen und die Arbeitsplatzbeschaffung zu unterstützen.

...wichtige Forschungsprojekte im Kampf gegen die bisher unheilbare Krankheit zu fördern.

Hoffnung

Leben ohne Krankheit ohne Schmerzen alles tun können was mir Spaß macht zu leben als wär' ich normal wie alle anderen nicht ins Krankenhaus müssen alles ertragen können Hoffnung auf ein Medikament das mir ein Leben ohne Einschränkungen ermöglicht Forschung das ist meine Hoffnung

> Svea Bergmann, 16 Jahre aus "Kraft zum Atmen", Lit Verlag, Münster

Herausaeber:

Mukoviszidose Landesverband Berlin-Brandenburg e.V. Kontakt- & Beratungsstelle Gotlindestraße 2-20 , Haus E, 10365 Berlin

Gotlindestraße 2-20 , Haus E, 10365 Berlir Telefon & Fax (030) 55 18 54 16 Muko.LV.Berlin.Brandenburg@t-online.de

www.muko-berlin-brandenburg.de

Mukoviszidose Landesverband Berlin-Brandenburg e.V.





Kevin, 13 Jahre und Patrick, 9 Jahre

MUKOVISZIDOSE

ist eine vererbbare
Stoffwechsel-Erkrankung.
Etwa jedes 2.500 Kind
ist von dieser Krankheit
betroffen. Bisher
ist Mukoviszidose
nicht heilbar.

^{*} Als gemeinnütziger Verein sind wir berechtigt Spendenbescheinigungen auszustellen. Bitte wenden Sie sich bei Bedarf an unsere Kontakt- und Beratungsstelle.

Der Mukoviszidose Landesverband Berlin-Brandenburg e.V. wurde im Jahre 1991 gegründet. Wir wirken im Interesse der über 500 Mukoviszidose-Kranken sowie deren Bezugsund Kontaktpersonen in den Bundesländern Berlin und Brandenburg. Wir sind Mitglied im Deutschen Paritätischen Wohlfahrtsverband und vom Finanzamt für Körperschaften I Berlin als gemeinnützig anerkannt.

Mukoviszidose ist eine genetische Fehlfunktion und verantwortlich für den langjährigen, körperlichen Verfall, der sich hauptsächlich auf die Lunge und die Verdauungsorgane bezieht. Die

Veränderung im Erbmaterial führt zu einer Funktionsstörung der schleimbildenden Drüsen. In den Bronchien kommt es zu Verstopfungen der Atemwege. Häufige Lungenentzündungen, die zu der Zerstörung des Lungen-



Andrea, 9 Jahre

Die große Hoffnung aller Betroffenen ist, dass diese Krankheit eines Tages durch eine genetische Therapie ursächlich behandelt werden kann. Bis dahin aber gilt es, den Patienten und ihren Familien das Leben mit der Mukoviszidose

Helfen Sie uns, einem jungen Menschen Lebensjahre zu schenken. Danke.

Kristin, 8 Jahre



Unser Ziel ist es, den Betroffenen das Leben mit der

Krankheit zu erleichtern, damit sie ein möglichst gleichberechtigtes Leben führen können. Um dieses Ziel zu erreichen, unterstützen wir sie gesundheitlich, psychosozial und arbeiten intensiv mit den Lokalgruppen in Berlin, Potsdam, Brandenburg, Cottbus, Frankfurt/Oder, Prignitz, und Uckermark sowie den Krankenhäusern und Mukoviszidose-Ambulanzen zusammen.

gewebes führen können, sind die Folge. Der schmerzhafte, chronische Husten ist ein Hauptsymptom der Erkrankung. Die Beschwerden im Magen-Darmtrakt äußern sich durch starke Bauchschmerzen und mangelnde Gewichtszunahme. Die Bauchspeicheldrüse wird durch die aufgestauten Verdauungssäfte auf Dauer zerstört.

Etwa jedes 2.500 Kind ist betroffen und nur 30% erleben Ihren 18. Geburtstag – denn bisher ist Mukoviszidose nicht heilbar. Nur durch eine intensive und für den Patienten sehr zeitaufwendige Therapie kann man die Symptome lindern und das Fortschreiten der Erkrankung verzögern.

Juliane, 11 Jahre



zu erleichtern und wenn möglich zu verlängern. Um die hierfür aufwendigen und teuren Spezialbehandlungen zu ermöglichen brauchen wir wirklich jede finanzielle Unterstützung. Bitte helfen

Sie mit Ihrer Spende, einem jungen Menschen lebenswerte Jahre zu geben.

Danke, im Namen aller Betroffenen.