



**Mukoviszidose Landesverband
Berlin-Brandenburg**

Digitaler Selbsthilfe-Tätigkeitsbericht

2025

Ein neues Jahr – 2025

Liebe Unterstützerinnen und Unterstützer,

folgend präsentieren wir Ihnen unseren Jahresbericht 2025 und damit einen umfassenden Einblick in die Aktivitäten und Projekte des Mukoviszidose Landesverbandes Berlin-Brandenburg e. V.

Dank der Zuwendung durch Spendeneinnahmen, Kooperationen, intensive Netzwerkarbeit und der ehrenamtlichen Unterstützung vieler Helferinnen und Helfer konnten wir erneut eine Vielzahl helfender Projekte realisieren und den Mukoviszidose-Betroffenen und ihren Angehörigen dadurch mehr Lebensqualität schenken. Dafür möchten wir uns an dieser Stelle herzlich bei Ihnen allen bedanken, denn ohne Ihre Hilfe wären diese Projekte und die Umsetzung der Ideen nicht möglich gewesen.

Im zurückliegenden Jahr haben wieder viele Betroffene und ihre Angehörigen an den vielfältigen Angeboten der Kontakt- und Beratungsstelle teilgenommen. Erwähnenswert sind hier u.a. die jährlichen „Klimafahrten“ für Betroffene und ihre Angehörigen oder die Ausflüge über das Projekt „Mukos auf Tour“. Beides sind Aktivitäten, die den Betroffenen und ihren Angehörigen eine wertvolle Auszeit von ihrem Therapie-Alltag schenken. Ergänzt werden sie durch weitere Maßnahmen, wie z.B. das Reitprojekt „Kleines Hufgetrappel“, welche die Gesundheit der Betroffenen durch Sport und Bewegung fördern.

Auf diese und weitere Maßnahmen und Projekte gehen wir in diesem Tätigkeitsbericht ein.

Der Landesverband bleibt weiterhin bestrebt, eine Selbsthilfe zu gestalten, die sich an den Bedürfnissen der Zielgruppe ausrichtet. Daher laden wir Sie herzlich ein, uns Ihre Wünsche, Anliegen und Fragen mitzuteilen. Nur durch Ihr Feedback können wir die passenden Angebote für die nächsten Jahre gestalten und zielgerichtet eine zukunftsfähige Selbsthilfe aufbauen. Wir freuen uns auf Ihre Impulse!

Enrico Große
Vorstandsvorsitzender

Inhaltsverzeichnis

Ein Jahr neues Jahr	2
Mukoviszidose Landesverband Berlin-Brandenburg – wer sind wir?	4
Unser Landesverband im Jahr 2025.....	4
Unsere Mitarbeiter*innen in der Kontakt– und Beratungsstelle	5
Unsere Netzwerke	6
Unsere Arbeit in Gremien und Interessensvertretungen.....	6
Unsere Schwerpunkte, Projekte und Selbsthilfeprojekte, sowie Gruppenaktivitäten.....	7
Klimafahrten	7
Boulder-Gruppe.....	7
Mobile Physiotherapie	8
Reitprojekt	9
Mukos auf Tour	10
Unsere Beratungsangebote	11
Psychosoziale und sozialrechtliche Beratung	11
Beratungsangebote	11
Unsere Öffentlichkeitsarbeit.....	12
Unsere Finanzen.....	13
Zuwendungen Land Berlin und Land Brandenburg.....	13
Selbsthilfeförderung der Krankenkassen	13
Zuwendungen von Stiftungen, Firmen und Privatpersonen	13
Spendenlauf „Muko-Freundschaftslauf“	14
Entwicklungen und Ausblick.....	15
Unser Dankeschön	15
Impressum	16

Mukoviszidose Landesverband Berlin-Brandenburg – wer sind wir?

Der Mukoviszidose Landesverband Berlin-Brandenburg e. V. ist eine Selbsthilfeorganisation und wurde am 24. November 1991 gegründet. Er wirkt im Interesse der Mukoviszidose Betroffenen und deren Angehörigen in den Bundesländern Berlin und Brandenburg.

Der Landesverband wird von einem ehrenamtlich arbeitenden, von der Mitgliederversammlung gewählten Vorstand geführt. Die Mitgliederversammlung wählt alle drei Jahre einen neuen Vorstand.

Zweck des Verbandes ist die Förderung einer vielseitigen Fürsorge für die Betroffenen mit dem Ziel, dass sie ein Höchstmaß an gesundheitlicher und psychosozialer Unterstützung erhalten, um ein möglichst gleichberechtigtes Leben in hoher Qualität führen zu können. Durch die hauptamtlichen Mitarbeitenden in der Kontakt- und Beratungsstelle und mit Unterstützung der Regionalgruppen in Berlin und Brandenburg, ist es dem Verband möglich, umfangreiche Unterstützungsangebote für Betroffene vorzuhalten. Der Landesverband arbeitet dabei eng mit den Mukoviszidose Ambulanzen und Kliniken in Berlin und Brandenburg zusammen.

Unser Landesverband im Jahr 2025

Unserem Landesverband gehörten 400 Mitglieder am 24. September 2025 an. Zum Landesverband gehören folgende Regionalgruppen mit seinen gewählten Regionalgruppensprecherinnen und -sprecher:

- | | |
|----------------------------------|------------------|
| • Berlin | Kerstin Schwarz |
| • Neuruppin / Ostprignitz | Uwe Wöller |
| • Uckermark / Barnim | Dorothee Brosche |
| • Potsdam / Mittelmarkt | Enrico Große |

Die Regionalgruppensprecherinnen und -sprecher halten regelmäßig Kontakt zur Kontakt- und Beratungsstelle und zum Vorstand. Es gab 2025 gemeinsame Treffen von Regionalgruppensprechern und Vorstandsmitgliedern. Der Vorstand und die Mitarbeitenden der Kontakt- und Beratungsstelle

bemühen sich um weitere Stärkung der Selbsthilfetätigkeit, um möglichst in allen Regionen zusätzliche Akteure zu finden und in die Regionalgruppenarbeit einzubinden.

Der Vorstand hat im Berichtszeitraum regelmäßig durchschnittlich einmal pro Quartal Vorstandssitzungen durchgeführt. Weiterhin gab es verschiedene Arbeitstreffen der Vorstandsmitglieder zu aktuellen Themen. Der Vorstand und die Mitarbeitenden der Kontakt- und Beratungsstelle halten engen Kontakt zu den Kliniken und behandelnden Ärzten von Mukoviszidose-Betroffenen. In Berlin gibt es drei Behandlungszentren (Christiane Herzog Zentrum in der Charité, Sana-Klinikum in Berlin-Lichtenberg, im Land Brandenburg vier (Klinikum Westbrandenburg - Standort Potsdam, Klinikum Westbrandenburg – Standort Brandenburg a. d. Havel, Immanuel Klinik Rüdersdorf und Karl-Thiem-Klinikum Cottbus).

Darüber hinaus wird besonderer Wert auf die Pflege der Kontakte zum Vorstand und der Geschäftsführung des Mukoviszidose e.V. Bundesverband gelegt.

Unsere Mitarbeitenden in der Kontakt- und Beratungsstelle

Die hauptamtlichen Mitarbeitenden der Kontakt- und Beratungsstelle (KuB) arbeiten entsprechend der verschiedenen Zuständigkeits- und Kompetenzbereiche eng mit dem Vorstand des Landesverbandes zusammen. Sie beraten und unterstützen Mukoviszidose-Betroffene und ihre Angehörigen, unabhängig von ihrer Mitgliedschaft in unserem Verein, bei Fragen, Anliegen und Problemen.

Weiterhin unterstützt das Team der KuB den ehrenamtlichen Vorstand bei der Umsetzung der Projekte und Vorhaben des Landesverbandes, insbesondere bei der Herausgabe der Verbandszeitschrift Flügelpost und bei der Durchführung von Projekten.

Seit dem 1. November 2024 arbeiten Marcel Moldenhauer und Annina Beck für den Verband. Marcel unterstützt den Verband bei seiner Projekt-, Vereins- und Öffentlichkeitsarbeit sowie bei der Veranstaltungskoordination und wird über das Land Berlin (LaGeSo) und das Land Brandenburg (LASV) gefördert. Annina Beck unterstützt den Verband als Sozialpädagogin und wird über das Land Berlin (LAGeSo) gefördert. Hajo Olszewski arbeitet in dem Bereich Fördermittel und Spendenmanagement sowie Sachbearbeitung und Verwaltung und wird auch über LaGeSo gefördert. Anika Kiefel arbeitet im Bereich Buchhaltung, Projekt- sowie in der Vereinsarbeit. Seitdem 01. Juli 2025 unterstützt Oliver Künnemann den Bereich Zuwendung in der Kontakt- und Beratungsstelle. Die Betreuung der PC-Technik erfolgte durch die externe ehrenamtliche Unterstützung von Enno Schramm.

Ohne die engagierte Mitwirkung aller Mitarbeitenden der Kontakt- und Beratungsstelle wäre eine

kontinuierliche Verbandsarbeit nicht leistbar. Allen Mitarbeitenden gebührt daher unser herzlichster Dank!

Unsere Netzwerke

Der Mukoviszidose Landesverband Berlin-Brandenburg e.V. ist ein selbstständiger Landesverband im **Mukoviszidose e.V.** (Bundesverband, mit Sitz in Bonn). Außerdem ist der Mukoviszidose **Landesverband Berlin-Brandenburg e.V.**, Mitglied im **PARITÄT Berlin** und im **Paritätischen Brandenburg**, der **Landesarbeitsgemeinschaft Selbsthilfe Brandenburg** (LAGSH) und der **Landesvereinigung Selbsthilfe Berlin e.V.**

Unsere Arbeit in Gremien und Interessensvertretungen

Die Gremienarbeit wurde wie folgt wahrgenommen:

Landesbehindertenbeirat (LBB) Brandenburg: Katrin Tebel

Arbeitsgemeinschaft Selbsthilfe (ARGE) Bundesverband: Kerstin Schwarz

Vertreterinnen und Vertreter des Landesverbandes nahmen an Regionalgruppensprecherinnen und -sprecher an Tagungen und Seminaren des Bundesverbandes teil.

Der Vorstand tauscht sich regelmäßig mit der neuen Schirmherrin Frau Julia Sahi aus, die seit Mai 2025 die Position von Frau Sylvia Lehmann Mdb übernommen hat. Besonders zu behindertenpolitischen Fragen, zur ambulanten Versorgung in Berlin und Brandenburg und zur Finanzierung.

Unsere Schwerpunkte, Projekte und Selbsthilfeprojekte, sowie Gruppenaktivitäten

Klimafahrten

Im Zeitraum von **April bis September 2025** konnten **17 Familien und 15 Erwachsene** ab 28 Jahren mit ihren Angehörigen über unser Projekt **Klimafahrt** auf die Ostseeinsel Rügen fahren und dort eine Woche in angemieteten Ferienwohnungen wohnen, sich erholen, Kraft tanken und körperlich aktiv sein. Zudem übernehmen wir die Kosten der Kurkarten und alle Teilnehmenden erhalten ein Genuss Paket (Lebensmittel und Getränke für den ersten Tag). Wir möchten uns an dieser Stelle bei allen Spendenden bedanken.

Finanzierung:

Die Fahrten wurden aus **zweckgebundenen und nicht zweckgebundenen Spenden**, sowie mit Hilfe der **Christa und Günther-Wendt- Stiftung** finanziert.

#IhreSpende

Kontakt:

anika.kiefel@muko-berlin-brandenburg.de

<https://muko-berlin->

[brandenburg.de/klimafahrten-an-die-ostsee/](https://muko-berlin-brandenburg.de/klimafahrten-an-die-ostsee/)



Boulder-Gruppe

Das Projekt wurde bis April 2024 durch die Selbsthilfe Projektförderung von der Techniker Krankenkasse finanziert. Die Gruppe wurde aber weiterhin durch Katrin Tebel bis März 2025 weiter betreut.

Wir sagen DANKE(!) an alle die an dem Projekt



teilgenommen haben und wir bedanken uns auch herzlichst bei Katrin Tebel, die das Projekt beantragt und betreut hat. Wir hoffen, dass wir das Projekt nochmal [#IhreSpende](#) ins Leben rufen können.

Finanzierung: Die Trainingsgruppe wird über die Projektförderung der **Techniker Krankenkasse** finanziert. Den Eigenanteil finanzieren wir durch Spenden.

Kontakt:

katrin.tebel@muko-berlin-brandenburg.de
<https://muko-berlin-brandenburg.de/boulder-trainingsgruppe/>

Mobile Physiotherapie

Der Landesverband bietet für Mukoviszidose-Betroffene in Berlin und in Teilen des Landes Brandenburg die **mobile Physiotherapie** im häuslichen Umfeld, am Arbeits- oder Ausbildungsort und Kita / Schulen an. Seit Juni 2023 bieten wir Physiotherapie auch in gemieteten Räumen in einer Physiotherapiepraxis an. Aktuell werden **62 Mukoviszidose-Betroffene** aus Berlin und Brandenburg durch **sechs Therapeuten** betreut. Leider können wir bei Weitem nicht alle Anfragen erfüllen, vor allem im Bereich Brandenburg und würden gerne mehr Betroffene mit mobiler Physiotherapie versorgen. Deswegen freuen wir uns seit dem 11. August 2025 Alessandro im physiotherapeutischen Team begrüßen zu dürfen.

Spenden, die uns für den Bereich Physiotherapie erreichen, werden für Behandlungsmaterialien, Sportgeräte oder andere Materialien, die für die selbstständige Physiotherapie im häuslichen Umfeld gebraucht werden, eingesetzt. So können wir Betroffene, die täglichen Bedarf an Sport und Physiotherapie haben, mit einem breiten Spektrum unterstützen.



Kontakt: physio@muko-berlin-brandenburg.de
<https://muko-berlin-brandenburg.de/mobile-physiotherapie/>

Auch unsere täglich eingesetzten Therapiematerialien müssen nach Verschleiß erneuert werden. Das beinhaltet z.B. Therapieliegen, Lagerungsmaterialien, Sportgeräte, therapeutische Hilfsgeräte. Auch Hygieneartikel wie Einmalhandschuhe, Desinfektionsmittel, MRSA-Schutz, FFP-2-Masken u.v.m. sind in unserem Bereich essenziell und müssen regelmäßig erneuert werden.

Hauptbestandteil der Physiotherapie ist und bleibt die häusliche Betreuung, für diese benötigen unsere Physiotherapeutinnen zuverlässige Dienstwagen. Anfang Mai 2025 verabschiedeten wir uns von

den alten Dienstfahrzeugen und hießen die neuen willkommen.



[#IhreSpende](#)

Kontakt:

enrico.grosse@muko-berlin-brandenburg.de

<https://muko-berlin-brandenburg.de/reitprojekt/>

Finanzierung:

Im Jahr 2025 haben wir das Projekt aus Spenden finanziert.

Reitprojekt

Auch im Jahr 2025 haben wir wieder das Reitprojekt „**Kleines Hufgetrappel**“ beim Pferdehof an der Ecke Amundsenstraße/ Verlängerte Amtsstraße in 14469 Potsdam angeboten.

Geleitet von Annina Beck, einer Reitlehrerin, können Mukoviszidose-Betroffene von klein bis groß und ohne Vorkenntnisse drei Ponys für ihre angeleiteten Übungen nutzen. Die Erfahrungen mit dem Tier sind für jeden Einzelnen der Projektteilnehmenden von unschätzbarem Wert in ihrer weiteren Entwicklung. Der Umgang mit Pferden ist persönlichkeitsfördernd, stärkt das Selbstbewusstsein, fördert die Eigenwahrnehmung und die Freude an Bewegung und schafft positive Momente und Erlebnisse, die das Lebensgefühl positiv beeinflussen.

Mukos auf Tour

Seit November 2022 bieten wir regelmäßige Ausflüge und Erlebnisse für Menschen mit Mukoviszidose sowie deren Familien und Freund*innen im Rahmen unseres Projekts **„Mukos auf Tour“** an. Betroffene und Angehörige haben die Möglichkeit, eine gemeinsame Auszeit zu genießen, dabei Spaß zu haben und dem Therapie-Alltag so für einen Moment zu entfliehen. Gleichzeitig bietet sich bei unseren regelmäßigen Ausflügen die wichtige Gelegenheit, sich zu vernetzen und miteinander in den Austausch zu kommen.

Im September 2025 konnten wir zum zweiten Mal in Folge ein komplettes Wochenende gemeinsam verbringen. „Mukos auf Tour“ führte uns auf die Ostseeinsel Zinnowitz, wo sich Raum und Zeit für diverse Team- und Einzelaktivitäten ergab. Unweit des Strandes konnte das gemütliche Miteinander für Jung und Alt genossen werden.

Außerdem hatten wir im Frühjahr noch ein sportliches Treffen im Jump House, wo wir öfters schon waren und jedes Mal so viel Spaß und Freude gemeinsam hatten.

Im Dezember werden wir inmitten der Vorweihnachtszeit zu einem besinnlichen Spaziergang durch das inszenierte Lichtermeer des Tierpark Berlins treffen. Wir freuen uns schon wieder auf eine stimmungsvolle Beleuchtung, auf die Eisbahn und auf ein wärmendes Getränk, um den Feiertagen entgegenzufiebern und einander noch einmal etwas Kraft für den Weihnachtstrubel zu tanken.

Finanzierung:

Im Jahr 2025 haben wir das Projekt über Spenden und mit Hilfe der **Christa und Günther-Wendt- Stiftung** finanziert.





[#IhreSpende](#)

marcel.moldenhauer@muko-berlin-brandenburg.de

<https://muko-berlin-brandenburg.de/gruppenevents>

Unsere Beratungsangebote

Psychosoziale und sozialrechtliche

Beratung

Dank der anteiligen Förderungen der Länder Berlin und Brandenburg können hauptamtliche Beratende in der Kontakt- und Beratungsstelle (KuB) beschäftigt werden.

Die sozialpädagogischen Mitarbeiter*innen der KuB beraten und unterstützen Mukoviszidose-Betroffene und ihre Angehörigen unabhängig von ihrer Mitgliedschaft in unserem Verein bei Fragen, Anliegen und Problemen. Beratungen finden in der Beratungsstelle, aufsuchend, per Telefon, E-Mail oder Online-Meeting statt.

Dabei handelt es sich um die psychosoziale und sozialrechtliche Beratung von Betroffenen, Eltern und weiteren Angehörigen. Im Bereich der psychosozialen Versorgung ging es z. B. um Themen der alltäglichen Krankheitsbewältigung, Depressionen oder Überlastungssituationen von Angehörigen, sowie Lebens- und Familienplanung (Kinderwunsch).

Des Weiteren erhalten Ratsuchende psychosoziale Unterstützung in herausfordernden Lebenssituationen, die im Kontext der Mukoviszidose stehen: Bei Konflikten und Problemen in der Partnerschaft, bei der Kindererziehung und beim Umgang in und mit Kindergärten und Schulen, sowie bei ausbildungsbezogenen und beruflichen Entscheidungen und Problemen.

Weiterhin erfolgen Beratungen zu sozialrechtlichen Angelegenheiten, Unterstützung bei der Antragstellung und in Widerspruchsverfahren (u.a. EU-Rente, GdB und Merkzeichen, Pflegegrad, Alg II). Im Bedarfsfall vermitteln die Beratenden weiterführend an Anwälte, Institutionen/ Einrichtungen und den Bundesverband.

Die häufigsten Beratungsthemen im sozialrechtlichen Bereich waren Fragen zum Schwerbehindertenausweis, zu Pflegegraden, zu Rentenfragen, zur Ausbildung, zu Beruf und Studium von Jugendlichen und Erwachsenen mit Mukoviszidose. Die Beratung und Begleitung ist eng an der lebensweltlichen Situation der Ratsuchenden ausgerichtet und bindet Kooperationspartner und andere Schnittstellen entsprechend mit ein.

Unsere Öffentlichkeitsarbeit

In diesem Jahr erschienen zwei Ausgaben der **Flügelpost**, welche an alle Mitglieder des Landesverbandes sowie an Förderer und Interessierte aus Berlin und Brandenburg versandt wurden. Das Redaktionsteam 2025 besteht aus mehreren Personen (Marcel Moldenhauer, Anika Kiefel, Julia Blankenstein, Katja Duda und Janina Korth).

informieren wir unsere Mitglieder über unsere aktuellen Projekte.

Zusätzlich **zu Facebook wird auch ein Instagram-Account** gepflegt. Es wurden regelmäßig Blog-Einträge geschrieben und der monatliche **Newsletter per E-Mail** an Mitglieder und Interessierte versendet.

Finanzierung:

Die Flügelpost wird Dank unsere Werbepartner /Sponsoren teilweise finanziert, sowie durch die Pauschalförderung der GKV.

Kontakt: **kontakt@muko-berlin-brandenburg.de**

<https://muko-berlin-brandenburg.de/service/fluegelpost/>

Auf der **Webseite** des Landesverbandes

Alle Termine und weiteren Infos können auf unserer Homepage unter <https://muko-berlin-brandenburg.de/service/termine/> eingesehen werden.

Unsere Finanzen

Zuwendungen Land Berlin und Land Brandenburg

Ohne die Zuwendungen durch die Länder Berlin und Brandenburg über das **LAGeSo** (Berlin) und **LASV** (Brandenburg), könnten wir unsere Mitarbeitenden nicht finanzieren. Die Zuwendungen durch das Land Berlin und das Land Brandenburg reichen jedoch nicht aus, um die Personalkosten abzudecken. Der Landesverband muss mit großem Aufwand einen hohen Eigenanteil leisten, um die Gesamtkosten decken zu können.

Selbsthilfeförderung der Krankenkassen

Für die Durchführung von Projekten des Verbandes und seiner regionalen Gruppen erhielten wir Zuwendungen im Rahmen der Selbsthilfeförderung gem. § 20 c SGB V.

Weitere Informationen über unsere Fördermittel sind auf unserer Homepage zu finden: <https://muko-berlin-brandenburg.de/landesverband/foerderungen-und-zuwendungen/>

Zuwendungen von Stiftungen, Firmen und Privatpersonen

Daneben erhielten wir auch in diesem Jahr großzügige Zuwendungen von unseren Förderern und Unterstützern.

Besonders erwähnenswert ist die finanzielle Unterstützung des Projektes Klimafahrten und Muko auf Tours durch die **Christa und Günther-Wendt-Stiftung**.

Viele Firmen und Privatpersonen haben zu unserem Muko-Freundschaftslauf für die Projekte gespendet.

Die **Spendendoseneinnahmen** durch die vielen größtenteils von Mitgliedern betreuten Spendendosen tragen jährlich einen wichtigen Beitrag zur Finanzierung bei. Im vergangenen Jahr waren das insgesamt 867,52 €.

Spendenlauf „Muko-Freundschaftslauf“

Im Jahr 2025 fand der 23. Muko-Freundschaftslauf wieder im Lustgarten Potsdam statt. Das Familienfest hatte ein besonderes Kinder- und Sport-Programm und ein schönes Programm. Die Einnahmen dieses Laufes betrug dank großer Anstrengungen **21.556,35 Euro**. Unser Dank gilt allen Läuferinnen und Läufern, den Sponsoren sowie unserer alten Schirmherrin des Vereins Sylvia Lehmann MdB und der neuen Schirmherrin Julia Sahi (MdL und gesundheitspolitische Sprecherin der SPD) und der Stadt Potsdam. Großen Dank gilt an alle Helferinnen und Helfern mit ihrer Arbeit und ihrem Engagement maßgeblich am Erfolg des Laufes beteiligt gewesen sind.

Unser Dank gilt unseren Großspendern:

- Pari GmbH
- MTU Maintenance Berlin-BB GmbH
- Ingenieurbüro Siebert
- Deutsche Kinderhilfe e.V.
- Berliner Morgenpost und Weiteren

Unseren Sponsoren:

- Medipolis
- MICE Service GmbH
- Vertex Pharmaceuticals (Germany) GmbH,
- Volkswagen



#IhreSpende

#Veranstaltung

www.muko-freundschaftslauf.org

Außerdem bedanken wir uns für alle großartigen Sachspenden für Präsenzlaf und Tombola

Tropical Island – Die Bodetal Therme im Sagenharz – Biosphäre Potsdam – Die Wühlmäuse (Kabarett Theater) – Filmpark Babelsberg Potsdam – Jump House Berlin – Kieser Potsdam – Madame Tussauds Berlin – MachMit Museum für Kinder – Naturkunde Museum – Stadt- und Schlösser-rundfahrt (Alter Fritz) – Spionage Museum – Welt Ballon (Check Point Charlie) – Curry Wolf - Edeka im Stern-Center - Kaufland – Hellweg – Zoo Palast – Herr Lindner – Edeka Klausner (Potsdam) – Edeka Marlene (Potsdam) – Alnatura Potsdam – Fritz Cola – Krombacher und Weitere.

Entwicklungen und Ausblick

Wir haben durch eine Konzeptumstellung innerhalb des Vereins eine neue Stelle für Projektkoordination und Veranstaltungsorganisation in Zusammenarbeit mit der Unterstützung des Paritätischen und mit der Förderung des Landesamts für Gesundheit und Soziales entworfen.

Für das Jahr 2025 verstärken wir unsere Gruppenaktivitäten, um den direkten Kontakt und Austausch zwischen den Betroffenen zu fördern.

Die Betreuung der Bouldergruppe durch Katrin Tebel endete im März 2025. Wir hoffen, dass wir ein ähnliches Projekt rund ums Klettern aufbauen können.

Auch im nächsten Jahr, werden wir wieder ein großartiges Wochenende auf Zinnowitz im September verbringen. Zudem haben wir auch weitere Treffen run um das Projekt Mukos auf Tour geplant.

Unser Wunsch und Plan ist es, mehr Betroffene anzusprechen und an den Austausch über Selbsthilfegruppen heranzuführen, aber auch neue Projekte ins Leben zu rufen.

Unser Dankeschön

Ein herzliches Dankeschön geht an unsere zahlreichen Förderer und Unterstützer, ohne die unsere vielfältigen Projekte nicht möglich wären.

Wir danken ganz besonders auch dem Paritätischen Wohlfahrtsverband Berlin den Ländern Berlin und Brandenburg, der Techniker Krankenkasse sowie der Landesarbeitsgemeinschaft Selbsthilfe Brandenburg (LAGSH), die uns politisch oder finanziell bei der Umsetzung unserer Ziele unterstützt haben. Wir danken der Landesvereinigung Selbsthilfe Berlin e.V. für Ihre Unterstützung und Beratung.

Der Vorstand dankt den Physiotherapeuten Anne Kaden, Gabriele Porsch, Luzie Bechinger, Alessandro Mastrobuono, Wiebke Thiele, sowie Frau Ullrich für die von ihnen geleistete, wertvolle Arbeit als mobile Physiotherapeuten, sowie auch in der Praxis.

Ohne die engagierte Mitwirkung aller Mitarbeitenden der Kontakt- und Beratungsstelle wäre eine kontinuierliche Verbandsarbeit nicht leistbar. Allen Mitarbeitenden gebührt daher unser herzlichster Dank!

Impressum

Mukoviszidose Landesverband Berlin-Brandenburg e.V.

Rykestr. 25

10405 Berlin

Telefon: 030 / 40 30 19 53

Fax: 030/ 20 88 64 29

E-Mail: kontakt@muko-berlin-brandenburg.de

Vorstandsvorsitzender: Enrico Große

enrico.grosse@muko-berlin-brandenburg.de

Webseite: www.muko-berlin-brandenburg.de

Instagram: www.instagram.com/mukoverband/

Facebook: www.facebook.com/muko.berlin.brandenburg/