

Wir in der Christiane Herzog Stiftung arbeiten rein ehrenamtlich; so können wir garantieren, dass alle Spenden ohne Abzug von Verwaltungskosten unmittelbar den Betroffenen zugutekommen.

Wenn auch Sie 1:1 helfen wollen, dann unterstützen Sie unsere Arbeit für junge Menschen mit Mukoviszidose.

Mehr Informationen unter www.christianeherzogstiftung.de.

Spendenkonten:

Deutsche Bank 24 Karlsruhe
Konto 11 55 555
BLZ 660 700 24

Stadtsparkasse München
Konto 91 91
BLZ 701 500 00

Christiane Herzog Stiftung

Geißstraße 4
70173 Stuttgart
Fon 0711 246346
Fax 0711 242631



www.christianeherzogstiftung.de



Engagiert
für junge Menschen
mit Mukoviszidose!

**CHRISTIANE
HERZOG
STIFTUNG**





Die Christiane Herzog Stiftung hat sich zum Ziel gesetzt, die jungen Menschen mit Mukoviszidose bei ihrem Kampf um die Kraft zum Atmen bestmöglich zu unterstützen. Dabei fühlt sich die Stiftung dem Auftrag ihrer Namensgeberin verpflichtet: „Mit Taten helfen!“

- Wir fördern die Forschung – zum Beispiel mit dem Christiane Herzog Forschungspreis, der höchstdotierten Auszeichnung für medizinische Nachwuchswissenschaftler in Deutschland.
- Wir verbessern die Behandlungsmöglichkeiten – zum Beispiel, indem wir Arzt- und Therapeutenstellen in den Mukoviszidose-Spezialambulanzen und das Nationale CF-Register kofinanzieren.
- Wir unterstützen die Behandler – zum Beispiel, indem wir Fortbildungsveranstaltungen ermöglichen oder medizinische Geräte zur Verfügung stellen.
- Wir helfen den Betroffenen und ihren Familien – zum Beispiel mit den Klimatherapiekuren oder Hilfen in sozialen Notlagen.

Ein Schwerpunkt unserer Förderaktivitäten liegt im Aufbau von altersübergreifenden, interdisziplinären Behandlungszentren. Dank der verbesserten Therapie ist Mukoviszidose längst keine reine Kinderkrankheit mehr. Die Zahl der jungen Erwachsenen mit Mukoviszidose steigt. Für sie bedarf es adäquater Behandlungsmöglichkeiten. Das schließt auch die Vorbereitung auf die letzte Therapie-Chance – die Lungentransplantation – ein.

Mukoviszidose – etwa 200 Mal wird diese Diagnose jährlich gestellt. Für die betroffenen Kinder und ihre Familien bedeutet das: täglich Medikamente, lebenslang Krankengymnastik, regelmäßige Arztbesuche, häufige Klinikaufenthalte. Rund 8.000 junge Menschen leben in Deutschland mit dieser erblichen Stoffwechselerkrankung – der häufigsten unter den sogenannten seltenen Krankheiten.

Mukoviszidose – auch Cystische Fibrose (CF) genannt – ist eine hochkomplexe Krankheit, die alle lebenswichtigen Organe betreffen kann, vor allem aber die Lunge. Entsprechend anspruchsvoll und fordernd ist die Behandlung – für die Betroffenen ebenso wie für die Behandler. Therapie bei Mukoviszidose heißt leider immer noch nicht: Chance auf Heilung. Trotz großer Bemühungen in der Forschung ist die Krankheit immer noch unheilbar. Immerhin aber ist es dank großer medizinischer Fortschritte in den letzten Jahren gelungen, das Leben mit Mukoviszidose zu erleichtern und zu verlängern.

