



**MUKOVISZIDOSE** ev

*Helfen. Forschen. Heilen.*

**Benefiz-Golfturnier**

**zugunsten**

**Mukoviszidose**

**am 14. September 2008**

**Golf-Resort Bitburger Land**

Das Startgeld wird dem Mukoviszidose e.V. in voller Höhe  
gespendet. Weitere Informationen über Spielart und  
Startzeiten erhalten Sie bei Anmeldung beim Golf Resort  
Bitburger Land Tel. 06527 9272-0.



# MUKOVISZIDOSE<sup>ev</sup>

*Helfen. Forschen. Heilen.*

## **Benefizgolfturnier 14.09.2008 zugunsten Mukoviszidose**

Mukoviszidose ist die häufigste erbliche Stoffwechselerkrankung in unseren Breiten. In der Bundesrepublik erkranken etwa 6000 bis 8000 Kinder und junge Erwachsene daran. Statistisch gesehen, trägt etwa jeder 25. Bundesbürger das kranke Gen in sich, das die Krankheit verursacht. Dies sind 4 Millionen Bundesbürger. Doch nur wenn beide Eltern Erbträger sind und den Gendefekt weitergeben, wird das Kind an Mukoviszidose erkranken. Eines von 2000 Kindern kommt mit Mukoviszidose zur Welt.

Als Folge dieses Fehlers im "Bauplan" der Zellen werden alle körpereigenen Sekrete eingedickt produziert. Ein zäher Schleim verklebt so vor allem die Lunge und die Bauchspeicheldrüse. Schrittweise verlieren die Organe ihre Funktionstüchtigkeit. Am Ende fehlt den Betroffenen buchstäblich die Kraft zum Atmen.

Wichtige Krankheitszeichen sind quälender Husten, evtl. häufige Lungenentzündungen und Atemnot-Situationen, auffällige Vorwölbung des Brustkorbs, Nasenpolypen, Verdauungsstörungen mit Bauchschmerzen, Wachstumsstörungen, Untergewicht sowie übel riechendem Stuhl. Husten und Auswurf lassen an eine Infektionskrankheit denken.

Durch Krankengymnastik, Inhalationen und neue Medikamente haben sich die Chancen der Betroffenen in den letzten Jahren erheblich verbessert. Doch heilbar ist die Krankheit noch immer nicht. Die hoffnungsvollen Fortschritte der Forschung sind teuer. Unser Bundesverband fördert ausgewählte, viel versprechende Forschungsprojekte.

Die Chancen, trotz Mukoviszidose Schule, Beruf, Partnerschaft und Familie erleben zu können, steigen. Früher wurden Mukoviszidose-Kinder meist nicht älter als fünf - heute ist über ein Drittel der Betroffenen bereits im Erwachsenenalter. Dafür müssen sie konsequent arbeiten: Die tägliche Therapie mit Atemgymnastik, Inhalationen und Mobilitätstraining erfordert einen hohen Zeitaufwand. Wir setzen uns für die Betroffenen ein, indem wir z.B. gesundheitsfördernde Klimakuren, mobile Krankengymnastinnen und Hilfe zur Selbsthilfe fördern. Wir versuchen mit unserer Hilfe die Lebensqualität der Familien zu verbessern.

**Durch Ihre Teilnahme am diesjährigen Benefizgolfturnier zugunsten Mukoviszidose am 14.09.2008, können Sie dazu beitragen, dass die kleinen und großen Patienten der Region Bitburg-Trier-Saarburg-Daun auch weiterhin von einer mobilen Krankengymnastin betreut werden können. Da die Kosten einer mobilen Krankengymnastin nicht mehr von den Krankenkassen getragen werden, wird die Finanzierung dieser für Mukoviszidose Patienten lebenswichtigen Therapie durch die Selbsthilfegruppe Trier-Saarburg des Mukoviszidose e.V. durch Spenden gesichert.**

**Weitere Informationen über Spielart und Startzeit erhalten sie direkt bei Anmeldungen beim Golf-Resort Bitburger Land 06527 9272-0. Das Startgeld wird in voller Höhe dem Mukoviszidose e.V. gespendet.**

*Anette Irsfeld  
Drosselweg 31  
54293 Trier*

*Tel. :  
0651 9663773*

*Email:  
Anette.irsfeld@t-online.de*