

aufatmen

NEWSLETTER 4/2017 – November – Cystische Fibrose Hilfe Oberösterreich

CF-Infoabend – Keksaktion 2017

Mittwoch, 22. November 2017, Pfarrzentrum Puchenu

Wir laden nochmals ganz herzlich zum CF-Infoabend am Mittwoch ein. Wenn Sie vorab noch Kekse bringen bzw. beim Verpacken mithelfen können, würden wir uns freuen.

Die Themen neue Medikamente/Studien und Inhalation werden ein Schwerpunkt des CF-Abends sein. Wir präsentieren die neue Homepage und die CF-StarterBOX und berichten Spannendes von der 20. Deutschen Muko-Tagung in Würzburg.

Der Abend bietet ein abwechslungsreiches Programm. [Weiterlesen](#)

Nachlese

12. OÖ CF TAG 2017, 14. Oktober 2017

Eine unvergessliche spannende Tagung erlebten wir im Oktober in Linz. Das neue Quartier hat sich als angenehm und praktisch bewährt. Für nächstes Jahr haben wir bereits wieder im Kremstalerhof reserviert. Thematisch widmeten sich die Betroffenen einerseits dem Mikrobiom der Lunge und andererseits den aktuellen Antibiotikatherapien. Gefolgt von der Atemtherapie mit dem Digeridoo und dem „Tier in mir“ – die Pubertät. Gespräche und Diskussionen ergänzten die umfangreiche fachliche Fortbildung.

Interdisziplinäre Tagung und Fachgruppentreffen

13. – 14. Oktober 2017

CF-Teammitglieder aus allen Bundesländern trafen sich zum Thema „Übergänge“. Wie können diese gestaltet werden, vom CF-Team unterstützt und Probleme frühzeitig erkannt werden – eine tägliche Herausforderung im Alltag einer CF-Ambulanz.

12. Fortbildungstag Pulmologie, 14. Oktober 2017

Mikrobiom, Immun-Onkologie und Arbeitsmedizin boten PulmologInnen aus ganz OÖ einen interessanten Fortbildungsvormittag. Fortbildung auf höchstem Niveau.

DANKE an alle Sponsoren aus der Pharmaindustrie – ohne sie wäre diese Tagung nicht möglich.



Prof. Dr. Burkhard Tümmler, Hannover, faszinierte mit neuesten Erkenntnissen zum Mikrobiom in unseren Lungen.



Nachlese

20. Deutsche Mukoviszidose Tagung

16. – 18. November 2017, Würzburg

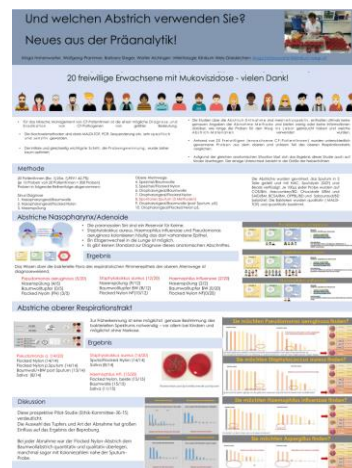
Freunde, das Leben ist lebenswert! Mit dieser Arie von Franz Lehar endete die diesjährige Mukoviszidose Tagung in Würzburg. Mehr als 50



Elisabeth Jodlbauer-Riegler mit Prof. Tümmeler im Gespräch. Posterpräsentation in Würzburg.

BehandlerInnen aus Österreichs CF-Ambulanzen haben an der Fortbildung teilgenommen. Spannende neue Grundlagenforschung traf auf bewährte Reha-programme, neue Erkenntnisse aus der Mikrobiologie fordern nun bewährte Antibiotikaregime heraus und Apps zur Therapieadhärenz und Transition zeigen die Chancen der neuen Medien in der Betreuung von CF-Betroffenen. Die Tagung war für uns als Betroffene und Ehrenamtliche in der CF-Selbsthilfe wieder ein Motivationsschub in der Arbeit für CF. Wir

hoffen, dass auch Sie gestärkt von unseren Veranstaltungen nach Hause gehen und Kraft und Mut für den Alltag schöpfen.



Abstrich Studie aus dem Klinikum Wels-Grieskirchen, Dr. Kinga Rigler-Hohewarter. Danke an die 20 oö CF-PatientInnen, die sich für die vielen Abstriche zur Verfügung gestellt haben.

Therapiezuschuss noch bis zum 30. November 2017 einreichen!

Belege müssen mitgeschickt werden – Meeresaufenthalt, Rezept/Medikamentengebühren, Selbstbehalte bei WahlärztInnen, Fitnessstudio uvm. Vor der Einreichung bei uns, muss, wenn möglich (z.B. Wahlarzt, Wahlphysiotherapie u.a.) bei der jeweiligen Versicherung um Erstattung angesucht werden. Beleg bitte ebenfalls beilegen. [Weiterlesen](#)

DANKE...

...an all unsere Spenderinnen und Spender. Aufgrund der geänderten gesetzlichen Lage müssen wir Ihre Spende dem Finanzamt melden, wenn Sie diese absetzen möchten. Dafür brauchen wir Vor- und Nachnamen und Geburtsdatum bei Verwendungszweck angegeben. [Weiterlesen](#)

Ein besonderes Danke an Familie Dorfer für die Spende der Kranzablöse. Eine große Geste in einer Zeit, die für jede und jeden besonders schwer ist.

Danke an alle, die auch 2017 durch ihren Mitgliedsbeitrag die Projekte der CF Hilfe OÖ unterstützen.

Hoffnung
Wer hofft
ist jung
wer könnte atmen
ohne Hoffnung
dass auch in Zukunft
Rosen sich öffnen

Rose Ausländer

Ihr CF Hilfe OÖ – Team



Termine

Nächstes Jahr startet eine neue **Weiterbildung zur CF-Pflegefachkraft**. [Weiterlesen](#)

CF – Informationsabend

Freitag, 9. Februar 2018, 20.00h, Pfarrzentrum Puchenua

aufatmen

Unterstützen Sie unsere Arbeit mit Ihrer Spende!

Ihre Spende an die CF Hilfe OÖ ist absetzbar! Registrierungsnummer SO 2142

ACHTUNG – Änderung bei der Absetzbarkeit von Spenden ab 2017: Die CF Hilfe OÖ muss ab 1.1.2017 Ihre Spende an das Finanzamt melden. Dazu brauchen wir Ihren Namen und Ihr Geburtsdatum. Wenn Sie Ihre Spende absetzen möchten, dann muss auf der Überweisung Ihr Name und Geburtsdatum ersichtlich sein.

Helfen Sie uns sparen

Bitte vergessen Sie nicht, uns Ihre neue Anschrift und/oder Mailadresse mitzuteilen.

Sie helfen uns damit Geld für Porto, Kopien und Papier zu sparen. DANKE!

Neue Kontaktdaten bitte an office@cystischefibrose.info mailen oder an CF Hilfe OÖ, Gartenstadtstr. 4, 4048 Puchenua, schicken.

Impressum

Medieninhaber und Herausgeber: Cystische Fibrose Hilfe Oberösterreich, Gartenstadtstr. 4, 4048 Puchenua, Tel 0650/991 68 93, Fax 0732/226 558, office@cystischefibrose.info, www.cystischefibrose.info, ZVR 335169694, DVR 0961213

Bankverbindung: CF Hilfe OÖ, Raiffeisenbank Ennstal, Bst. Ternberg, IBAN: AT04 3408 0000 0192 0784, BIC: RZOOAT2L080

Blattlinie: Dieser Newsletter dient der Information über die Stoffwechselerkrankung Cystische Fibrose und über die Tätigkeiten des Selbsthilfevereines CF Hilfe OÖ.

Offenlegung gem. § 25 Mediengesetz:

Vorstand: Elisabeth Jodlbauer-Riegler, Anna Jodlbauer, Mag. Barbara Hein-Sunzenauer, Brigitte Mayr, Mag. (FH) Sandra Riegler, Mag. Alexandra Rittberger, Margarete Scheiblmair, Ruth Dorfer und Barbara Kimeswenger

Vereinszweck: Die CF Hilfe Oberösterreich versteht sich als Gemeinschaft aller CF-Betroffenen in Oberösterreich bzw. Österreich und aller Mitgliedern des Vereins und all jener, die mit und für CF-Betroffene arbeiten und sich für ihre Anliegen und Bedürfnisse einsetzen.

Möchten Sie keine Informationen mehr von uns erhalten, schicken Sie ein Abmeldungsmail an office@cystischefibrose.info