

- 1 DKKP Petra Schmidhuber, Klinikum Wels-Grieskirchen
- 2 Elisabeth Jodlbauer-Riegler, CF Hilfe OÖ
- 3 OÄ Dr. Vera Bauer, Klinikum Wels-Grieskirchen
- 4 Dr. Inghwio aus der Schmitten, Psychotherapeut, Salzburg
- 5 Anna Jodlbauer, CF Hilfe OÖ

- 6 PT Daniel Paula, BSc, UniKlinikum Salzburg
- 7 HFK Waltraud Rathmayr, Klinikum Wels-Grieskirchen
- 8 Diätologin Martina Voglsam, LKH Steyr
- 9 Mag. (FH) Elisabeth Leeb, BA, Klinikum Wels-Grieskirchen
- 10 Dr. Claudia Muhr, Klinikum Wels Grieskirchen

Veranstaltungsort

Hotel Kremstalerhof
Welser Str. 60
4060 Leonding
info@kremstalerhof.at
www.kremstalerhof.at

Anreise

Öffentlich: Linz/Donau Hbf, Straßenbahn Linie 3 oder 4: Haltestelle Meixnerkreuzung, 4 Gehminuten zum Hotel
Auto: Welser Str. 60, 4060 Leonding/Linz
Kostenloser Hotelparkplatz vorhanden

Maximal 20 TeilnehmerInnen

Teilnahmegebühr für einen Tag, zweiter Tag gratis:

Mitglieder der CF Hilfe OÖ € 10,00, Nicht-Mitglieder € 30,00

Mittagessen wird organisiert, Zahlung vor Ort.

Anmeldung fix nach Überweisung der Teilnahmegebühr an Cystische Fibrose Hilfe OÖ, IBAN AT04 3408 0000 0192 0784, BIC RZOOAT2L080, Verwendung: CF-Schulung



TIPP: Sie können jederzeit Mitglied der CF Hilfe OÖ werden und den Mitgliederrabatt sofort in Anspruch nehmen. Alle Infos zum Beitritt auf www.cystischefibrose.info.

Die CF-Vereine CF Hilfe Wien NÖ N-Bgld, CF-Team Tirol und Vorarlberg und cf austria unterstützen ebenfalls die Teilnahme ihrer Mitglieder. Fragen Sie Ihren Verein.

Unsere Veranstaltungen richten sich an alle CF-Interessierten aus ganz Österreich und darüber hinaus.

Veranstalter/Anmeldung

Cystische Fibrose Hilfe OÖ
überregionale Selbsthilfeorganisation
Schießstattstraße 59
4048 Puchenau/Linz
T. +43 (0) 650 991 68 93
F. +43 (0) 732 222 658
office@cystischefibrose.info
www.cystischefibrose.info

Fotos: Fotolia.com/razyph (S.1), privat (S.2), Pari Pharma (S.4)

ZVR 335169694, DVR 096121

Einladung zur CF-Schulung

mein Kind hat CF – Was nun?



CF-ExpertInnen-Team

Samstag, 18. Mai & Samstag, 14. September 2019, Leonding

Für Eltern und Bezugspersonen von CF-Kindern von 0-6 Jahren



cystische fibrose
Mukoviszidose **HILFE OÖ**

Schulungsinhalte und Ablauf

Nutzen Sie die Möglichkeit, brennende Fragen schon vorab an das Vortragsteam zu schicken, an office@cystischefibrose.info. Es gibt keine dummen Fragen!

Uhrzeit	TAG 1 – 18. Mai 2019	Inhalte
09.00–10.30	Kennenlernen und Erwartungen <i>DKKP Petra Schmidhuber, Elisabeth Jodlbauer-Riegler</i>	
10.45–13.00	Medizinische Grundlagen Genetik, Krankheitssymptome, Therapie, Ausblick neue Therapien <i>OÄ Dr. Vera Bauer, Klinikum Wels-Grieskirchen</i>	
14.00–15.30	Gute Gewohnheit oder lästige Pflicht? Leben als Familie mit der Diagnose CF <i>Dr. Inghwio aus der Schmitten, Salzburg</i>	
15.45–17.00	Begegnung mit einer CF-Familie	
17.00–17.30	Offene Fragen <i>Schulungsteam</i>	

Uhrzeit	TAG 2 – 14. September 2019	Inhalte
09.00–09.30	Brennende Fragen <i>DKKP Petra Schmidhuber, Anna Jodlbauer</i>	
09.30–10.30	Inhalations- und Atemtherapie Theorie und Praxis <i>PT Daniel Paula, B.Sc, M.Sc, Salzburger Landeskliniken</i>	
10.45–11.45	Hygiene im Alltag – nichts zum Fürchten <i>HFK Waltraud Rathmayr, Klinikum Wels-Grieskirchen</i>	
12.45–13.45	Ernährung und Enzyme Theorie und Praxis <i>Diätologin Martina Voglsam, LKH Steyr</i>	
13.45–15.00	Sozialrechtliche Fragen <i>Maria Ehrenguber, BA, Klinikum Wels-Grieskirchen</i>	
15.15–17.15	Kinder stark machen Wie stärke ich mein Kind? Integration in Kindergarten und Schule <i>Mag. Martina Tischler, Klinikum Wels-Grieskirchen</i>	
17.15–17.45	Offene Fragen und Abschlussrunde <i>Schulungsteam</i>	

Programmänderungen vorbehalten!

CF-Schulung

Mein Kind hat CF – was nun?

Samstag, 18. Mai 2019 und Samstag, 14. September 2019

jeweils von 9.00 - 17.30 Uhr

Hotel Kremstalerhof, Leonding

Sie alle haben ein gesundes Kind erwartet – was jetzt?

Wie schaffe ich das, wie schaffen wir das? Viele Fragen und Ängste begleiten Sie seit der Diagnose Cystische Fibrose. Mit diesem 2-tägigen Schulungsprogramm möchten wir Ihnen als Eltern sehr junger CF-Kinder (0-6 Jahre) einen vertieften Einblick in die Krankheit geben. Was hat die Diagnose in Ihrem Leben verändert? Ihre Sorgen und Ängste finden Raum. Ohne Zeitdruck können Fragen gestellt werden. Neu erlerntes Wissen und das Kennenlernen von Bewältigungsstrategien können helfen, den Alltag wieder entspannter zu meistern.

Auch dem Erfahrungsaustausch mit den TeilnehmerInnen und CF-Betroffenen wird Raum gegeben. Dazu kommen noch Informationen zu Beihilfen & Co.

Um möglichst intensiv arbeiten zu können, ist die TeilnehmerInnenzahl auf zwanzig Personen beschränkt. Wünschenswert ist es, wenn beide Elternteile teilnehmen bzw. wenn dies nicht möglich ist, dass eine zweite Bezugsperson teilnimmt. Von Beginn an sollen Aufgaben verteilt und Bezugspersonen mit der Therapie vertraut gemacht werden.

Das Schulungsteam

