

## Bitte beachten Sie die Empfehlungen!

Mit der Zusage zur Teilnahme bzw. mit der Anmeldung zu Veranstaltungen des Mukoviszidose e.V. (Seminare, Tagungen, Gruppentreffen, Gremienarbeit) willigt jeder Teilnehmer ein, sich an die Hygieneempfehlungen im Sinne einer Richtlinie zu halten. Die Empfehlungen gelten grundsätzlich für alle Teilnehmer, also auch für diejenigen, die selbst nicht an Mukoviszidose erkrankt sind!

### Leider...

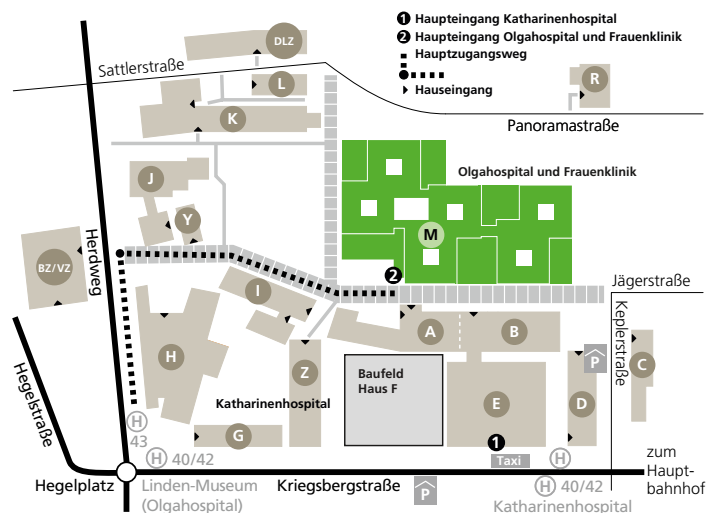
...dürfen Patienten mit akuten (Virus-) Infektionen, Burkholderia cepacia, Mycobacterium abscessus und MRSA nicht an den Veranstaltungen teilnehmen, denn für diese Keime kann eine besonders krankheitsverstärkende Wirkung durch Ansteckung nicht ausgeschlossen werden.

...können auch Hygienerichtlinien für Patienten, die frei von Pseudomonas-Bakterien sind, keine absolute Sicherheit bieten. Daher wägen Sie Ihre Teilnahme bitte selbst ab bzw. stimmen Sie sich mit Ihrem Arzt ab.

Um die Veranstaltung planen zu können, bitten wir um frühzeitige Anmeldung unter [s.hensger@klinikum-stuttgart.de](mailto:s.hensger@klinikum-stuttgart.de) oder [h.glaser@klinikum-stuttgart.de](mailto:h.glaser@klinikum-stuttgart.de)



**Klinikum Stuttgart**  
Katharinenhospital  
Krankenhaus Bad Cannstatt  
**Olgahospital**



### Veranstaltungsort

Klinikum Stuttgart – Olgahospital  
Olgaraum 1

### Kontakt

Ambulanz für Mukoviszidose (CF)  
und seltene Erkrankungen  
Olgahospital  
Kriegsbergstraße 62  
70174 Stuttgart

Telefon 0711 278-72641 oder -72642  
Telefax 0711 278-72649

### Ambulanzzeiten

Mo 8:30 bis 11:30 Uhr  
Di bis Fr 8:30 bis 11:30 Uhr und 13:30 bis 15:30 Uhr

[www.klinikum-stuttgart.de](http://www.klinikum-stuttgart.de)

 Klinikum Stuttgart

## Patiententag Mukoviszidose CF-Zentrum Stuttgart

Samstag, 25.11.2017,  
Olgahospital, Olgaraum 1



**STU**TGART



Olgahospital

CF-Zentrum Stuttgart

AS\_OH\_10\_17

Liebe CF-Betroffene, liebe Eltern,  
liebe Kolleginnen und Kollegen,  
liebe Teammitglieder,

wir freuen uns, Sie und Euch Ende November zum  
CF-Patiententag ins Olgahospital einzuladen!

In kaum einem anderen medizinischen Gebiet  
ändert sich aktuell medizinisch so schnell so viel wie  
bei der Mukoviszidose. Neue Therapiemöglichkeiten  
bieten neue Chancen und Hoffnungen, haben aber  
auch ihre Grenzen – wir informieren Sie über medi-  
zinisch Neues, Therapieoptionen, unser Studien-  
zentrum und neue Ansätze in der Zukunft.

Der Verlauf der Erkrankung und damit die Lebens-  
qualität der Betroffenen ist durch optimalen Ein-  
satz konsequenter Therapie ein ganz anderer als  
in früheren Jahren. Das Deutsche Mukoviszidose-  
register bildet diese Entwicklung ab, sodass ein  
Blick in die gar nicht so trockenen Daten lohnt.

Dennoch bleibt die Diagnose Mukoviszidose eine  
Belastung für Betroffene und Familien. Wir  
beschäftigen uns an diesem Tag mit Hilfen im  
Alltag und auch mit Widerständen und Proble-  
men, zustehende Leistungen zu erhalten. Am  
Ende des Vormittages greifen wir das Thema CF  
und Beruf auf und die spannende Frage „Sicher-  
heit oder Selbstverwirklichung?“. Und dies aus  
ärztlicher und psychotherapeutischer Sicht.

Der Tag soll aber v. a. auch Einblicke in unser Haus  
und unser Zentrum für Patienten aller Altersgrup-  
pen bieten und dem Austausch untereinander und  
mit unserem Team dienen. Wir bitten Sie und Euch  
dringend, die aufgeführten Hygieneempfehlungen  
zu berücksichtigen, damit niemand mit einem  
schlechten Gefühl kommt oder geht.

Wir freuen uns auf Ihr Kommen.

Dr. Anne Wesner  
Dr. Justyna Winiarska-Kiefer  
Dr. Axel Kempa

## Programm

- 9:00 Uhr**     **Ankunft und Kaffee**
- 9:30 Uhr**     **Aktuelles aus der CF-Ambulanz**  
**Anne Wesner**  
**Justyna Winiarska-Kiefer**
- Grußworte**  
**Thomas Becher**  
Mukoviszidose e. V., Landesver-  
band Baden-Württemberg
- Frank Uhlemann**  
Ärztlicher Direktor Pädiatrie 3
- 10:00 Uhr**     **Neues von der Deutschen**  
**Mukoviszidose-Tagung**  
**Würzburg 2017**  
N.N.
- 10:45 Uhr**     **Aktuelles zur Situation der CF**  
**in Deutschland: Das Patienten-**  
**register des Muko e. V.**  
Manuel Burkhardt, Projektleiter  
CF-Register
- 11:15 Uhr**     **Pause, Getränke und Imbiss,**  
**Erfahrungsaustausch**
- 12:00 Uhr**     **Vorstellung des Patienten-**  
**beirates Olgahospital Stuttgart**  
Katja Bauer, Maud Foldenauer,  
Andreas Schober, Brigitte Stähle
- 12:15 Uhr**     **Der sozialrechtliche**  
**Hindernislauf aus der Sicht**  
**einer betroffenen Familie**  
Eveline Reimann, Mutter
- 12:35 Uhr**     **CF-Nachteilsausgleich:**  
**Sozialrechtliche Aspekte für**  
**Schule und Studium**  
Holger Thomaka, Lehrer, Vater

- 13:00 Uhr**     **CF und Beruf**  
Annette Katscher-Peitz,  
Dr. Axel Kempa
- 13:45 Uhr**     **Zusammenfassung und**  
**Verabschiedung**  
Dr. Axel Kempa

## Referenten und Mitwirkende

- **Katja Bauer, Maud Foldenauer, Andreas Schober, Brigitte Stähle**  
Mukoviszidose e. V., Regionalgruppe  
Stuttgart
- **Thomas Becher**  
Mukoviszidose e. V., Landesverband  
Baden-Württemberg
- **Manuel Burkhardt**  
Projektleiter CF-Register, Mukoviszidose-  
institut, Bonn
- **Annette Katscher-Peitz**  
CF-Zentrum Stuttgart, Pädiatrie 3,  
Olgahospital, Klinikum Stuttgart
- **Dr. Axel Kempa**  
CF-Zentrum Stuttgart, Allgemeine Innere  
Medizin, Pneumologie, Katharinenhospital,  
Klinikum Stuttgart
- **Eveline Reimann**  
Mutter
- **Holger Thomaka**  
Mukoviszidose e. V., Regionalgruppe  
Ruhrgebiet
- **Dr. Frank Uhlemann**  
Ärztlicher Direktor Pädiatrie 3, Olgahospital,  
Klinikum Stuttgart
- **Dr. Anne Wesner**  
CF-Zentrum Stuttgart, Pädiatrie 3,  
Olgahospital, Klinikum Stuttgart
- **Dr. Justyna Winiarska-Kiefer**  
CF-Zentrum Stuttgart, Allgemeine Innere  
Medizin, Pneumologie, Katharinenhospital,  
Klinikum Stuttgart