

Wenden Sie sich mit Ihren individuellen Bedürfnissen und Fragen gerne an mich:

Valerie Volk

Telefon: 07150/ 39 20 47

E-Mail: valerie.volk@mukobw.de

- Jahrgang 1988, selbst Muko-Patientin
- Mutter einer gesunden Tochter *2021
- Erzieherin
- Psychologische Beraterin
- Angestellte des Mukoviszidose e.V., Landesverband Baden-Württemberg



Wir können nicht alle Probleme lösen,

aber wir können Sie kostenfrei und unverbindlich unterstützen und haben ein großes Netzwerk an Fachleuten sowie anderen betroffenen Patienten und Familien.

Wir bieten Hilfe an:

Sie entscheiden, welche Möglichkeiten für Sie in Frage kommen:

- Aufnahme in unseren E-Mail Verteiler, um News zu aktuellen Gesprächsthemen und Veranstaltungen etc. zu erhalten und unverbindlich informiert zu bleiben
- Wichtige & aktuelle Informationen auch jederzeit auf unserer Homepage: www.mukobw.de



-  Folgen Sie uns auf Instagram: @mukobw

- Werden Sie Teil unserer WhatsApp Gruppe für junge Familien mit Kindern von 0 - 6 Jahren



HILFE UND UNTERSTÜTZUNG HAT VIELE GESICHTER

- Wohin mit all den Ängsten und Sorgen um mein Kind?
- Ich muss für mein Kind entscheiden - aber wie entscheide ich richtig?
- Wo finde ich spezielle Physiotherapie-Angebote?
- Kann mein Kind in die KiTa oder Kindergarten und was muß ich alles beachten?
- So viele Infos - aber auch so viele offene Fragen!

WIE GEHT ES WEITER?

Egal, was Sie beschäftigt, wir begleiten Sie auf Ihrem Weg!



MUKOVISZIDOSE e.V.
Landesverband Baden-Württemberg

Der Mukoviszidose e.V. Landesverband Baden-Württemberg

- ... ist ein Verein bestehend aus CF-Betroffenen und deren Angehörigen sowie Therapeuten und Behandlern.
- ... **ist für CF-Familien wie Sie da:** Kostenfrei und dann, wenn Sie Unterstützung benötigen
- ... verfolgt das Ziel, CF-Familien durch ein **großes Netzwerk** aus Fachkräften und Betroffenen bestmöglichst zu unterstützen, um damit die Situation für die Patienten zu verbessern.
- ... kann Dank vielen Spendengeldern Angebote für Familien wie Sie schaffen, die Sie **unverbindlich, kostenlos und jederzeit** ohne Verpflichtungen nutzen können.

Unsere Angebote, die Sie nicht nur nach der Neudiagnose nutzen können:

Mobile Physiotherapie

Spezialisierte Physiotherapeuten kommen gern direkt zu Ihnen nach Hause. Lästige oder lange Wege entfallen, die Therapie des Kindes und die Schulung für Sie als Eltern kann in vertrautem Umfeld stattfinden.

Unsere erfahrenen Therapeuten sind mit den Fragen nach der Diagnose vertraut und übernehmen auch viel Klärungsarbeit.

Psychologische Betreuung

Krisen können und müssen nicht immer alleine bewältigt werden! Wenn Sie die Hilfe eines Psychologen wünschen, stehen Ihnen geschulte Psychologen zur Verfügung, die Ihnen auch zeitnah einen Termin anbieten können – sowohl in Präsenz als auch online. Natürlich ist dieses Angebot vertraulich, diskret und ohne Kosten für Sie, egal wieviele Termine Sie benötigen.

Die Geschäftsstelle des Mukoviszidose e.V. Landesverband Baden-Württemberg

Hier läuft alles Organisatorische zusammen.

Nehmen Sie bei Fragen Kontakt mit Britt Kühnel auf:

Telefon: 07031/463626

E-Mail: info@mukobw.de

Adresse: Hasenweg 1 · 71063 Sindelfingen



**Wichtige & aktuelle
Informationen
auch jederzeit auf
unserer Homepage:
www.mukobw.de**

Unterstützungsfond bei finanziellen Engpässen

Die finanzielle Unterstützung steht allen CF-Familien in finanziellen Notlagen zu. Da der Verwendungszweck sehr individuell ist, beraten wir Sie hierbei gerne. All Ihre Angaben werden vertraulich bearbeitet.

Ziel ist eine schnelle Hilfe innerhalb einer Woche von Antragstellung bis Auszahlung.

Austausch mit anderen Betroffenen

Bei uns finden Sie den Kontakt zu anderen Betroffenen, wenn Sie dies wünschen. Ganz egal ob Sie jemanden in Ihrer Nähe oder mit ähnlicher Situation suchen.

Außerdem bieten wir immer wieder Aktionen und Angebote wie

- Vorträge
 - Treffen
 - Kochkurse etc.
- an. Lassen Sie sich hierfür in unseren E-Mail Verteiler aufnehmen!