

Was ist Mukoviszidose?

In Deutschland sind über 8.000 Kinder, Jugendliche und Erwachsene von der unheilbaren Erbkrankheit Mukoviszidose betroffen. Durch eine Störung des Salz- und Wassertransports in die Körperzellen werden bei den Betroffenen Organe wie die Lunge oder die Bauchspeicheldrüse irreparabel geschädigt. Etwa jeden zweiten Tag wird in Deutschland ein Kind mit der lebensbedrohlichen Erbkrankheit Mukoviszidose geboren.

Über den Mukoviszidose e.V.

Der Mukoviszidose e.V. ist ein gemeinnütziger Verein und setzt sich seit über 50 Jahren für die Belange von Menschen mit Mukoviszidose und ihren Angehörigen ein. Er leistet mit vielfältigen Angeboten Hilfe zur Selbsthilfe, bietet Unterstützung in Notsituationen und ist ein kompetenter Ansprechpartner für Betroffene und ihre Familien. Mit seiner Forschungsförderung leistet der Verein einen wichtigen Beitrag, um die Krankheit eines Tages heilen zu können.

Mukoviszidose e.V.

Martina Heinz

Referentin Unternehmenskooperationen und Sponsoring

In den Dauen 6 | 53117 Bonn

Tel.: 0228 98 78 0-26 | Fax: 0228 98 78 0-77

MHeinz@muko.info | www.muko.info

Ihre Spende hilft! Herzlichen Dank.

IBAN: DE 59 3702 0500 0007 0888 00

