



Cystische Fibrose Schweiz
Mucoviscidose Suisse
Fibrosi Cistica Svizzera
Cystic Fibrosis Switzerland



**«Bis zum Tag an dem
Cystische Fibrose
heilbar ist!»**

«Willkommen bei Cystische Fibrose Schweiz (CFS)...»



Als nationale Patientenorganisation setzen wir uns mit Leidenschaft und Engagement für die Verbesserung der Lebensbedingungen von Menschen mit Cystischer Fibrose (CF) ein. Unsere Mission ist es, Unterstützung zu bieten,

Bewusstsein zu schaffen und Forschung zu fördern, um eines Tages CF heilbar zu machen. Werden Sie Teil unserer gemeinsamen Vision für eine bessere Zukunft für Betroffene der Krankheit.

Ein betroffenes Kind erzählt, ehrlich und hoffnungsvoll:

Fühlen Sie die Herausforderungen, Träume und Durchhaltewillen, die den Alltag von Patienten mit CF prägen.



«Jeder Atemzug zählt»



Unsichtbare Herausforderung, unerschütterlicher Mut

Cystische Fibrose (CF), auch bekannt als Mukoviszidose, ist eine erbliche Krankheit, die zwar unsichtbar ist, aber das Leben der Betroffenen und ihrer Familien tiefgreifend prägt. In der Schweiz erblicken jährlich etwa 30 Babys mit CF das Licht der Welt, in einem ständigen Kampf um jeden Atemzug, mit einer erwarteten Lebensdauer von 50 Jahren.



Früherkennung rettet Leben

Dank des Neugeborenen Screenings und des einfachen, schmerzfreien Schweißtests wird CF in der Schweiz frühzeitig erkannt, was eine sofortige und zielgerichtete Behandlung ermöglicht. Trotz der Unheilbarkeit von CF gibt es Lichtblicke durch neue Therapien, die für viele Betroffene eine signifikante Verbesserung der Lebensqualität bedeuten.



Das Verborgene sichtbar machen

CF verursacht eine Fehlfunktion im Salz- und Wassertransport der Zellen, was zu zähflüssigem Schleim in der Lunge führt: Chronischer Husten, Atemnot, häufige Lungenentzündungen mit bleibenden Schäden sind die Folge. Die Krankheit erschwert zusätzlich die Nährstoffaufnahme, führt zu Bauchschmerzen und Durchfall.



Diese 4 Minuten zeigen, wie die kleine CF-betroffene Sharon mit seltener Genmutation und ohne wirksames Medikament ihren Alltag mit Familie meistert:



«Jede Spende zählt»



Cystische Fibrose Schweiz unterstützt durch die engagierte Zusammenarbeit von Fachleuten und CF- Sozialarbeitenden in spezialisierten CF-Zentren bietet Sozialberatung, finanzielle Direkthilfe und fördert Forschungsprojekte. Unterstützen auch Sie CF-betroffene Menschen, um jedem Atemzug Hoffnung zu geben und den Tag näher zu bringen, an dem Cystische Fibrose heilbar wird.

Ihre Spende kann Leben verändern.

Spenden statt Schenken - Machen Sie als Unternehmer mit!

Jedes Jahr ein nachhaltiges Weihnachtsgeschenk für Ihre Kunden oder Mitarbeitende zu finden, das Freude verbreitet, ist nicht immer einfach und zeitaufwändig. Warum nicht eine Spende verschenken? Setzen Sie zu Weihnachten ein Zeichen und spenden Sie für CF-krankte Menschen in der Schweiz.

Anstatt Geschenke an Kunden zu versenden, können Sie den Betrag, der für Ihre Weihnachtsgeschenke gedacht war, an CFS spenden.

Sammel- und Anlassspende

Feiern Sie das Leben und tun Sie dabei etwas Gutes. Durch eine Anlassspende bei Cystische Fibrose Schweiz haben Sie die einzigartige Möglichkeit, besondere Momente wie Geburtstage, Jubiläen oder sportliche Erfolge in kraftvolle Unterstützung umzuwandeln. Jede Spende hilft uns, Forschung zu finanzieren, Betroffene und ihre Familien zu unterstützen und die Hoffnung auf ein Leben ohne CF näher zu bringen. Lassen Sie uns zusammen handeln, nur gemeinsam können wir mehr erreichen.

Trauerspende

Im Gedenken geben, in die Zukunft investieren: Ein Vermächtnis des Mitgefühls. In Gedenken an einen geliebten Menschen eine Spende an Cystische Fibrose Schweiz zu richten, ist eine bedeutungsvolle Weise, das Andenken zu ehren und gleichzeitig Hoffnung für die Zukunft zu spenden. Solche Trauerspenden unterstützen lebenswichtige Forschung und Dienste, die das Leben von CF-Betroffenen und ihren Familien verbessern. Jede Gabe im Namen eines geliebten Menschen trägt dazu bei, ein Vermächtnis des Mitgefühls und der Unterstützung für die CF-Gemeinschaft zu schaffen.

Vermächtnis für die Zukunft

Hinterlassen Sie eine Spur der Hoffnung: Ihr Legat für die Zukunft von CF. Cystische Fibrose Schweiz in Ihrem Testament zu berücksichtigen bedeutet, über Ihr Leben hinaus Hoffnung und Unterstützung für Menschen mit CF und deren Familien zu schenken. Ihr Vermächtnis kann lebensverändernde Forschung und Programme finanzieren, die darauf abzielen, die Lebensqualität zu verbessern und den Weg zur Heilung von CF zu ebnen. Mit einem Legat setzen Sie ein starkes Zeichen der Solidarität und Hoffnung für zukünftige Generationen.

Spenden für Projekte

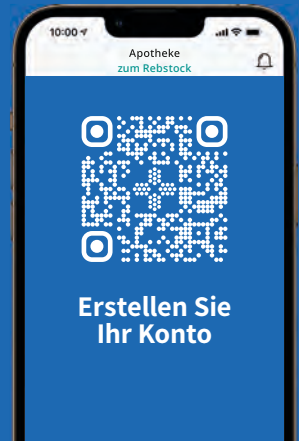
Gezielte Hilfe, wo sie zählt: Ihre zweckgebundene Spende macht den Unterschied. Investieren Sie gezielt in Bereiche, die Ihnen besonders am Herzen liegen: Sei es Forschung, finanzielle Unterstützung, Aktivitäten oder Gesundheitsförderung. Ihre Spende ermöglicht es uns, spezifische Projekte und Initiativen zu realisieren, die direkte Auswirkungen auf das Leben von Menschen mit CF und ihren Familien haben. Wählen Sie, wo Ihre Unterstützung den grössten Einfluss haben soll, und werden Sie Teil unserer Mission, positive und nachhaltige Veränderungen zu schaffen.

Die Apotheke zum Rebstock
ist nun Partner des Vereins
Cystische Fibrose Schweiz

und es geht besser.

abilis 
Meine
Gesundheitsplattform

 APOTHEKE
ZUM REBSTOCK



Freier atmen – besser leben.
Wir sind für Sie da!

Interdisziplinäre **CF-Sprechstunde**



 **INSELSPITAL**
UNIVERSITÄTSSPITAL BERN
HÔPITAL UNIVERSITAIRE DE BERNE

 **PNEUMOLOGIE
ALLERGOLOGIE &
KLINISCHE IMMUNOLOGIE**

Freiburgstrasse 18 | 3010 Bern | Tel.: +41 31 632 34 90 | www.pneumologie.insel.ch

Cystische Fibrose Schweiz (CFS)

Stauffacherstrasse 17a
3014 Bern

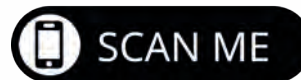
Tel.: +41 31 552 33 00

info@cystischefibroseschweiz.ch
www.cystischefibroseschweiz.ch



Spendenkonto: PC 30-7800-2
IBAN: CH10 0900 0000 3000 7800 2

Jetzt spenden:



«Wir sind da...
...bis zum Tag, an
dem Cystische Fibrose
heilbar ist!»



Hand in Hand: Unterstützung für den Alltag

Im Alltag stehen Betroffene und ihre Familien vor unzähligen Herausforderungen. Wir sind da, um eine stützende Hand zu reichen, wann immer sie benötigt wird! Von finanzieller Direkthilfe in Notlagen bis hin zu praktischer Beratung für alltägliche Fragen rund um Arbeit, Ausbildung und Therapie. Jede Unterstützung zählt, um den Betroffenen ein Stück Normalität und Sicherheit in ihrem Leben zurückzugeben.

Brücken bauen: Austausch und Aufklärung

Zusammenhalt macht stark. Durch das Fördern von Austausch und Begegnungen geben wir Betroffenen und Angehörigen ein Gesicht und eine Stimme. Gleichzeitig erhöhen wir das Bewusstsein in der Öffentlichkeit für diese seltene Krankheit. Unser Ziel ist es, ein Netzwerk des Verständnisses und der Unterstützung zu schaffen, das weit über die Grenzen der CF-Gemeinschaft hinausreicht.

Zukunft gestalten: Forschung und Medizin

Unser Blick richtet sich stets nach vorn, getrieben von der Hoffnung auf den Tag, an dem Cystische Fibrose heilbar wird. Die Förderung von Forschungsprojekten und die Vertiefung von Grundlagenwissen sind unsere Hauptanliegen. Jeder Fortschritt, jeder kleine Erfolg in der Forschung, ist ein Schritt näher zu diesem Ziel. Mit Ihrer Unterstützung können wir weiterhin innovative Wege beschreiten.