



Cystische Fibrose

Neue Informationsbroschüre erhältlich

In der Schweiz wird jedes 2000. Neugeborene mit cystischer Fibrose (CF; Synonym: Mukoviszidose) – einer unheilbaren Stoffwechselerkrankung – geboren. Die Lungenliga Schweiz und die Schweizerische Gesellschaft für Cystische Fibrose haben kürzlich eine neue Broschüre herausgegeben, die Eltern und Betroffene über diese Krankheit informiert.

Die cystische Fibrose ist die häufigste angeborene Stoffwechselerkrankung der weissen Bevölkerung. Zwar gelang bereits 1989 die Identifizierung des Mukoviszidose-Gens, eine Korrektur des Gendefekts ist jedoch bis heute nicht gelungen. Die in diesem Zusammenhang geleisteten intensiven Forschungstätigkeiten haben allerdings neue Therapiemöglichkeiten eröffnet, durch die sich

die Prognose dieser Krankheit drastisch verbessert hat.

Zu den Leitsymptomen der Erkrankung gehört eine vermehrte Bildung von zähem Schleim in verschiedenen Organen, vor allem in den Lungen und in der Bauchspeicheldrüse. Dadurch wird ihre Funktionsfähigkeit erheblich eingeschränkt. Besonders leiden die Betroffenen unter den Lungenproblemen, die zu rezidivierenden Infektionen und zunehmender Ateminsuffizienz führen können. Unter anderem trägt auch ein früher Therapiebeginn dazu bei, dass Lebenserwartung und Lebensqualität der Betroffenen deutlich verbessert werden konnten.

Eine neu überarbeitete, farbig illustrierte Broschüre, herausgegeben von der Lungenliga Schweiz und der Schweizerischen Gesellschaft für Cystische Fibrose, erklärt Symptome, Diagnose und Thera-



pie dieser Stoffwechselerkrankung auf leicht verständliche Weise. Darüber hinaus gibt sie Antworten auf Fragen wie: Weshalb können gesunde Eltern ein CF-krankes Kind haben? Welche Folgen hat CF für die Betroffenen? Können CF-Kranke Sport treiben?

Die Broschüre: «Cystische Fibrose. Symptome, Diagnose, Behandlung» kann kostenlos in Deutsch, Französisch und Italienisch über www.publikationen.lungenliga.ch oder www.cfch.ch oder per E-Mail bei info@lung.ch beziehungsweise info@cfch.ch bestellt werden.

Informationen:

- Lungenliga Schweiz, Ursula Luder
Tel. 031-378 20 50
- Schweiz. Gesellschaft für Cystische Fibrose
Thomas Zurkinden, Tel. 031-313 88 45