

MITGLIED WERDEN

Möchten Sie unsere Arbeit unterstützen? Werden Sie Mitglied! Bitte senden Sie uns das ausgefüllte Formular an unsere Postadresse

Zwerchfellhernie bei Neugeborenen – CDH e.V.

Am Kohlwald 19, 66780 Siersburg

Die entsprechenden Formulare finden Sie selbstverständlich auch auf unserer Website unter www.cdh-verein.de.

Ich habe die Datenschutzerklärung unter <https://www.cdh-verein.de/datenschutz/> zur Kenntnis genommen und erkläre mich einverstanden. Ich ermächtige den Verein „Zwerchfellhernie bei Neugeborenen - CDH e.V.“ Mitgliedsbeiträge von meinem Konto mittels Lastschrift einzuziehen. Zugleich weise ich mein Kreditinstitut an, die vom Verein „Zwerchfellhernie bei Neugeborenen - CDH e.V.“ auf mein Konto gezogenen Lastschriften einzulösen.

Hinweis: Ich kann innerhalb von acht Wochen, beginnend mit dem Belastungsdatum, die Erstattung des belastenden Beitrages verlangen. Es gelten dabei die mit meinem Kreditinstitut vereinbarten Bedingungen.

Gläubiger-Identifikationsnummer des Vereins „Zwerchfellhernie bei Neugeborenen - CDH e.V.“:
DE66ZZZ00001966911

Kontoinhaber:

Kreditinstitut (Name + Sitz):

BIC (sofern IBAN nicht mit „DE“ beginnt):

IBAN:

Ort, Datum:

Unterschrift:

Hiermit beantrage Ich die Mitgliedschaft im Verein „Zwerchfellhernie bei Neugeborenen - CDH e.V.“

Vorname, Name:

Geburtsdatum:

Straße, Nr.:

PLZ, Wohnort:

Telefon:

Mail:

Mitgliedsbeitrag:

15€ (Einzelperson)

25€ (Ehepaare/eingetragene Lebensgemeinschaft)

Zusätzlich möchte ich jährlich den Beitrag von spenden.

Dies ist eine Broschüre des Vereins
Zwerchfellhernie bei Neugeborenen – CDH e.V.
AG Mannheim, VR 701581

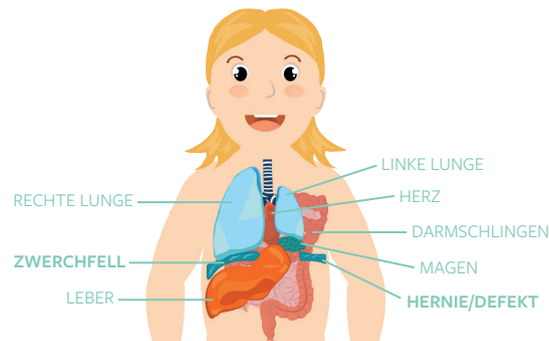
Am Kohlwald 19
66780 Siersburg
info@cdh-verein.de



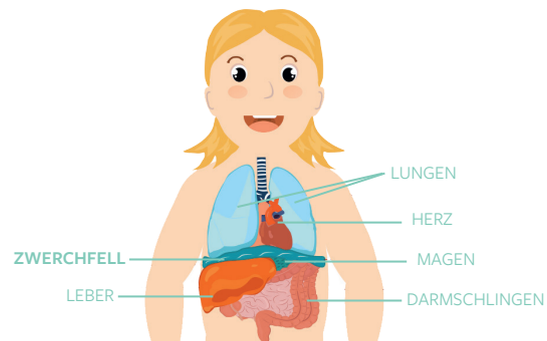
Zwerchfellhernie
bei Neugeborenen-CDH e.V.

www.cdh-verein.de





Zwerchfellhernie links



Normale Lage der Organe

Was ist eine angeborenen Zwerchfellhernie (Congenital Diaphragmatic Hernia - CDH)?

Durch eine Lücke im Zwerchfell, die während der Schwangerschaft entsteht, verlagern sich Organe des Bauchraums in den Brustkorb. Dadurch wird die Lunge in ihrer Entwicklung behindert. Kinder, die mit einer CDH zur Welt kommen, benötigen durch die stark beeinträchtigte Lunge ein sehr hohes Maß an intensivmedizinischer Betreuung. Daher ist es absolut empfehlenswert in einem dafür spezialisierten Zentrum zu entbinden.

Ausführliche Informationen rund um die CDH finden Sie auf unserer Website unter www.cdh-verein.de



ZWERCHFELLHERNIE BEI NEUGEBORENEN – CDH E.V.

Unser Verein ist ein gemeinnütziger Elternverein, der 2016 von betroffenen Eltern und Großeltern gegründet wurde. Aktuell besteht der Vorstand aus sieben Mitgliedern. Alle Vorstandsmitglieder verbindet die Erfahrung, dass ein Kind oder Enkelkind mit einer angeborenen Zwerchfellhernie zur Welt gekommen ist. Mittlerweile zählt unser Verein über 130 Mitglieder. Viele unserer Mitglieder haben Kinder, die bereits im Schulalter sind, andere sind erst vor ganz kurzer Zeit Eltern eines mit CDH geborenen Kindes geworden oder fiebern gerade auf die Geburt ihres Babys hin. Viele verschiedenen CDH-Erfahrungen verbinden sich in unserem Verein. Auch Sie zählen wahrscheinlich zum Kreis der Betroffenen. Gerne möchten wir Sie in vielfältiger Weise unterstützen und den Weg, der vor Ihnen liegt, gemeinsam mit Ihnen gehen. Werden Sie Mitglied im Verein, und unterstützen Sie uns mit einem moderaten Mitgliedsbeitrag, damit wir Sie und andere Betroffene durch unser vielseitiges Angebot unterstützen können!

Die Diagnose „CDH“ ist selten, doch bald schon werden Sie erkennen, dass es doch recht viele betroffene Familien gibt, die Ähnliches erlebt haben.

Eines unserer Hauptziele besteht darin, Betroffene miteinander in Kontakt zu bringen und Austausch zu initiieren. Dies geschieht vor allem bei den von uns organisierten Treffen in und außerhalb der Kliniken.

Was uns sonst noch wichtig ist...

Die Unterstützung betroffener Familien ist uns eine Herzensangelegenheit. Regelmäßige Elterntreffen, Informationsveranstaltungen, Workshops und Seminare und spezielle Veranstaltungen für Eltern von Sternenkindern. Wir möchten umfassend über die angeborene Zwerchfellhernie aufklären und Betroffenen Eltern helfen, an alle für sie wichtigen Informationen zu gelangen. Vieles erfahren Eltern auf unserer Website oder unseren Auftritten in den sozialen Medien. Um immer „up to date“ zu sein, pflegen wir die Zusammenarbeit mit nationalen sowie internationalen Netzwerken und Organisationen und den wichtigsten Dachverbänden. Wir sind Mitglied des Kindernetzwerks und der ACHSE e.V.

