

## 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. Willi-Graf-Straße 15, 66123 Saarbrücken). Die entsprechenden Formulare finden Sie selbstverständlich auch auf unserer Website unter [www.cdh-verein.de](http://www.cdh-verein.de).

## Hiermit beantrage Ich / beantragen Wir 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 Betrag von  spenden.

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 Betrages 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: \_\_\_\_\_

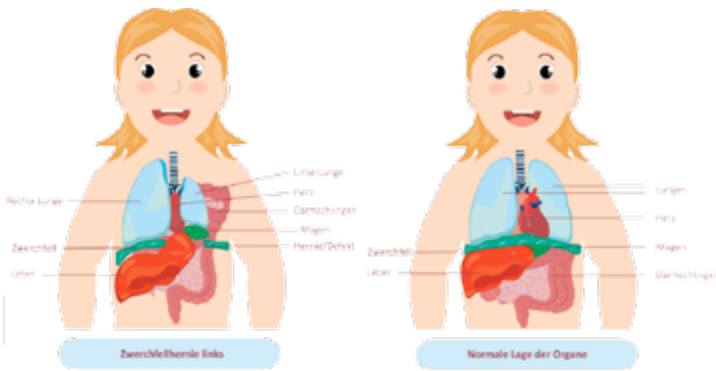


Dies ist eine Broschüre des Vereins  
Zwerchfellhernie bei Neugeborenen - CDH e.V.  
AG Mannheim, VR 701581

Willi-Graf-Straße 15  
66123 Saarbrücken  
[info@cdh-verein.de](mailto:info@cdh-verein.de)

WIR SIND DA.  
WIR HÖREN ZU.  
WIR HELFEN.

[www.cdh-verein.de](http://www.cdh-verein.de)



## Wer sind wir?

Auch wir haben irgendwann einmal die Nachricht erhalten, dass unser Kind (oder Enkelkind) mit einer angeborenen Zwerchfellhernie zur Welt kommen wird. Nun möchten wir anderen Familien, die ebenfalls mit der Diagnose „Zwerchfellhernie“ konfrontiert wurden, zur Seite stehen und ihnen helfen!

## Was ist eine angeborene 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 hohes Maß an intensivmedizinischer Betreuung und müssen vor der Zwerchfellrekonstruktion zunächst stabilisiert werden. Während der OP werden die Organe zurückverlagert. Das Zwerchfell wird operativ geschlossen. Dies gibt der Lunge die Chance, sich zu erholen. Verlauf und Ausgang der Therapie sind von vielen Faktoren abhängig. Die Geburt und Versorgung des Babys in einem spezialisierten Zentrum ist daher absolut empfehlenswert.

Ausführliche Informationen zum Krankheitsbild und dessen Folgen finden Sie auf unserer Website unter [www.cdh-verein.de](http://www.cdh-verein.de).



## Wofür wir stehen?

Die Diagnose „CDH“ macht zunächst einsam. Denn niemand im Umfeld weiß wirklich, was das ist. Doch es gibt viele Familien, die das Gleiche erleben mussten. Wir als Verein stellen vor allem den Kontakt unter den Betroffenen her und schaffen Situationen des Austauschs.



## Was ist uns noch wichtig?

- Aufklärung über die angeborene Zwerchfellhernie sowie prä- und postnatale Behandlungsmöglichkeiten
- Unterstützung betroffener Familien
- Vertretung der Interessen betroffener Familien
- Schaffung und Pflege von Netzwerken



## Wie setzen wir unsere Ziele um?

- Bereitstellung umfangreicher Informationsmaterialien
- regelmäßige Elterntreffen: z. B. „Herrchencafés“
- Elterninformationsveranstaltungen, Workshops und Seminare
- spezielle Veranstaltungen für Eltern von Sternenkinder
- Zusammenarbeit mit nationalen und internationalen Netzwerken und Organisationen