

Benefizkonzert mit den
Diatonisch'n
ruckknöpf'



ATEM SCHENKEN
BENEFIZKONZERT für die
Mukoviszidose-Hilfe München



Sonntag
17.01.2016
19:00 Uhr im
Rathaussaal

EINTRITT frei, SPENDEN erbeten.

www.cfi-aktiv.de



ATEM SCHENKEN

BENEFIZKONZERT für die
Mukoviszidose-Hilfe München



Gesamtleitung: Karl Kiermaier

Die Künstler

De Diatonisch`n Druckknöpf`

Im Jahr 2002 haben sich unter der Leitung des Eitensheimer Musiklehrers Karl Kiermaier einige Harmonikaspieler für das Musizieren in der Gruppe entschieden. Die gemeinsame Begeisterung für den Klang der Steirischen Harmonika ließ die Formation, die seit 2004 als die **"Diatonisch`n Druckknöpf`"** auftritt, auf eine stattliche Zahl von bis zu 17 Musikanten wachsen.

Das musikalische Repertoire der Gruppe, die sich aus Ziachspielern aus dem südlichen Franken und dem nördlichen Oberbayern zusammensetzt, konzentriert sich auf Volks- und Unterhaltungsmusik aus dem oberbayrischen, alpenländischen und fränkischen Raum.

Abhängig vom jeweiligen Veranstaltungscharakter kann der Klangkörper auch durch zusätzliche Instrumentenarten (z.B. Konzertgitarre, Harfe, Kontrabass, Bariton) ergänzt werden.

Durch die musikalische Gestaltung zahlreicher Events - sei es zünftiger oder konzertanter Art - sind die "Diatonisch`n Druckknöpf`" zu einem Begriff in der regionalen Musikszene geworden.

Benefizprojekt

Die Erkrankung



MUKOVISZIDOSE (Cystische Fibrose, CF) ist die am häufigsten vererbte Stoffwechselerkrankung in Europa. In Deutschland leiden rund 8.000 Kinder und junge Erwachsene an dieser schweren, bis heute unheilbaren Krankheit.

Durch eine Störung des Salz- und Wassertransports in den Körperzellen kommt es zur Bildung von zähflüssigem Schleim, der lebenswichtige Organe wie Lunge, Bauchspeicheldrüse, Darm und Leber verstopft. Dadurch sind die Betroffenen ganz besonders anfällig für viele Krankheiten. Am Ende fehlt den Betroffenen buchstäblich die Kraft zum Atmen.

Diagnose Mukoviszidose – Schicksale, die betroffen machen

Wird ein Kind mit Mukoviszidose (= Cystische Fibrose = CF) geboren oder diagnostiziert, gerät die ganze Familie in eine überaus belastende Ausnahmesituation.

Nichts ist mehr wie es war:

Im Raum steht die ständige Belastung, die der Kampf gegen die quälenden Symptome bedeutet, aber auch die Erleichterung wieder einen Tag gewonnen zu haben.

Jeden Tag aufs Neue muss ein Mukoviszidose-Patient mit unglaublicher Disziplin und immensem Therapieaufwand buchstäblich um die „Luft zum Atmen“ kämpfen. Stundenlange Inhalationen, verbunden mit Physio- und Sporttherapie um die Atemwege vom zähen Schleim zu befreien, bestimmen den Therapiealltag. Hinzu kommt die ständige Einnahme von Medikamenten, die das zähe Sekret lösen, die Bronchien erweitern, Entzündungen hemmen und die Funktion der Bauchspeicheldrüse erhalten sollen.

Trotzdem sind immer wieder lange Krankenhausaufenthalte, Operationen, häufige intravenöse Antibiotikagaben und Rehabilitationsmaßnahmen notwendig, um die Lebensqualität der Betroffenen zu steigern und ihr Leben insgesamt zu verlängern.

Der Verein



Zusammen mit der Christiane Herzog Stiftung kämpft cf-initiative-aktiv e.V. für die betroffenen Kinder und Erwachsenen, die an den Münchener CF-Therapiezentren behandelt werden. Die Selbsthilfeorganisation ist eine Notgemeinschaft, in der sich Eltern, Betroffene, Freunde und die CF-Ambulanz-Teams zusammengeschlossen haben um zu helfen, damit ihre Schützling hoffnungsvoll in die Zukunft blicken können. Alle für cf-initiative-aktiv Tätigen arbeiten ausschließlich ehrenamtlich.

cf-initiative-aktiv e.V. München hilft bei ...

organisiert ...

sorgt für ...

- Optimale Ausstattung der Mukoviszidose-Ambulanzen, z.B. Patientenzimmer, med. Geräte
- Sozialfonds für Familien, die durch die Krankheit in Not geraten sind
- Finanzielle Unterstützung für Klimatherapiekuren in der feucht-kalten Winterzeit
- Fortbildungen und Seminare sowohl für Eltern, Patienten und Ambulanzteams
- Anfinanzierung von notwendigen Personalstellen bis zur Übernahme durch öffentlich-rechtliche Institutionen
- Förderung von Forschungsprojekten
- Vertretung der Interessen der CF-Betroffenen in der Öffentlichkeit
- Hilfe in sozialrechtlichen Angelegenheiten
- Mobile Physiotherapie
- Öffentlichkeitsarbeit, u.v.m.



Kontakt

cf-initiative-aktiv e.V. – Hilfe bei Mukoviszidose

Internet: www.cfi-aktiv.de

Henriette Staudter, Vorsitzende

Münchener Str. 29

85290 Geisenfeld

Telefon: 0171 - 82 75 524

Telefax: 08452 - 707 39

E-Mail: info@cfi-aktiv.de

Internet : www.cfi-aktiv.de

Spendenkonten

Sparkasse Pfaffenhofen

IBAN: DE 49 7215 1650 0009 1531 98

BIC: BYLADEM 1 PAF

Hallertauer Volksbank

IBAN: DE25 7219 1600 0002 5750 00

BIC: GENODEF 1 PFI