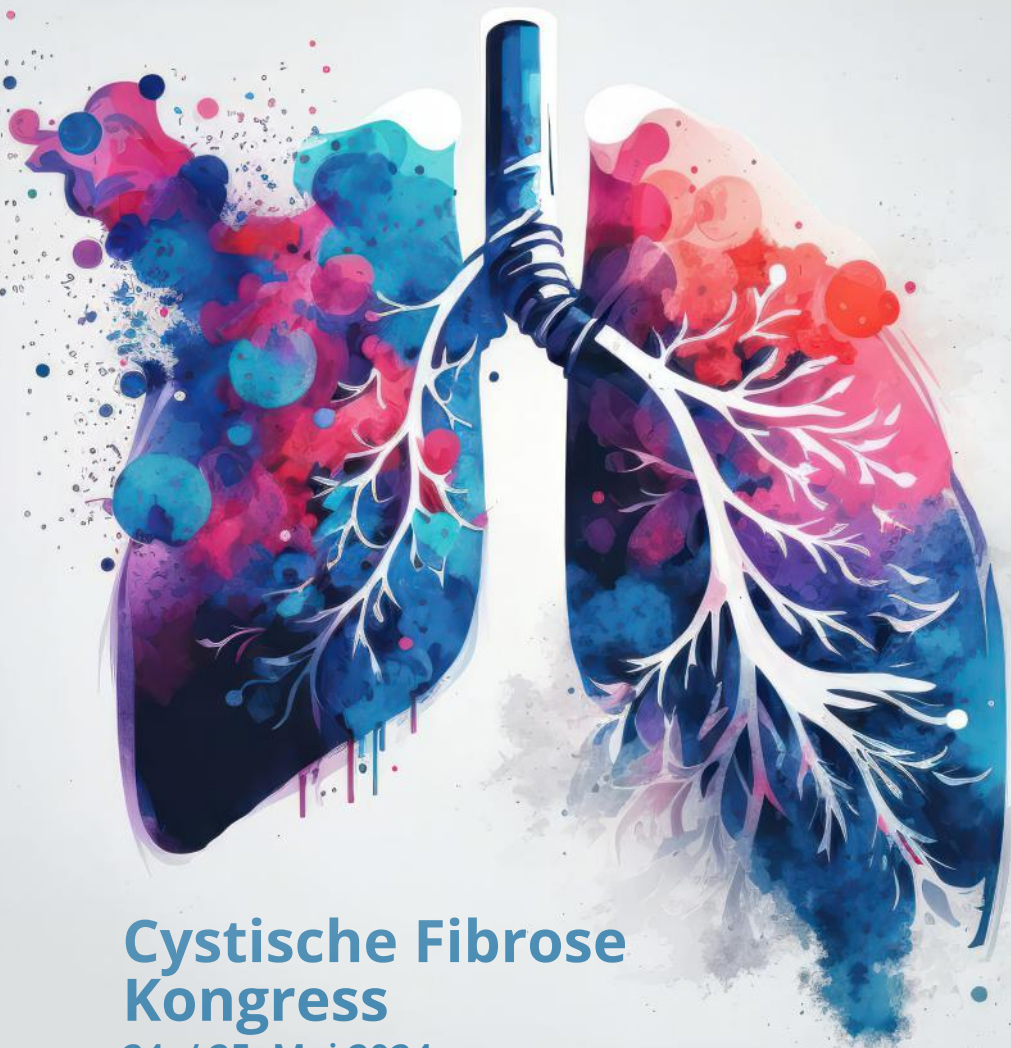


Programm



Cystische Fibrose Kongress

24. / 25. Mai 2024

Kursaal Bern

Hauptsponsor:



APOTHEKE ZUM REBSTOCK



Cystische Fibrose Schweiz
Mucoviscidose Suisse
Fibrosi Cistica Svizzera
Cystic Fibrosis Switzerland

Programm Freitag

24. Mai 2024

Ab 13.00 Uhr	Ankunft, Registrierung
14.00 – 14.10	Begrüssung durch den Vorstand von CFS
14.10 – 15.00	Therapieansätze zur Behandlung seltener CFTR-Genvarianten Dr. rer. nat. Sylvia Hafkemeyer, Forschungs- und Therapieförderung Mukoviszidose e. V. Deutschland
15.00 – 15.45	Die Revolution der CFTR-Modulatoren: Erfahrungen bei Erwachsenen und Kindern Dr. Sylvain Blanchon, Leiter der Abteilung für pädiatrische Pneumologie und Cystische Fibrose, Centre Hospitalier Universitaire Vaudois (CHUV), Lausanne
15.45 – 16.15	Pause
16.15 – 17.15	Der selbstbestimmte Patient: Darf ich, soll ich, muss ich - oder doch lieber nicht? Podiumsdiskussion Moderation: Sandra Büchi, Fernsehjournalistin und Gesundheitsredakteurin
17.15 – 17.30	Verabschiedung und Dank durch den Vorstand von CFS
Ab 17.45	Apéro
19.00 Uhr	Abendveranstaltung* Abendessen Verleihung des CF-Awards Live-Musik mit der Rock 'n' Roll Band «Honey and the Nuts»

*Die Abendveranstaltung ist nur in deutscher Sprache und auf 100 Teilnehmende beschränkt.

Referate und Podiumsdiskussion

24. Mai 2024

Referate



Therapieansätze zur Behandlung seltener CFTR-Genvarianten

Dr. rer. nat. Sylvia Hafkemeyer

*Forschungs- und Therapieförderung Mukoviszidose e.V.
Deutschland*



Die Revolution der CFTR-Modulatoren: Erfahrungen bei Erwachsenen und Kindern

Dr. Sylvain Blanchon

*Leiter der Abteilung für pädiatrische Pneumologie und Cystische Fibrose, Centre Hospitalier Universitaire Vaudois (CHUV),
Lausanne*

Podiumsdiskussion

Der selbstbestimmte Patient: Darf ich, soll ich, muss ich - oder doch lieber nicht?

Wie finden CF-Betroffene ihren persönlichen Weg trotz Vorgaben, Einschränkungen und Therapie? Wie begleite ich mein Kind auf dem Weg zum selbstbestimmten Patienten?

Es diskutieren:

- Christian Dobler, *CF-Betroffener*
- Andrea Mandler, *Mutter einer CF-betroffenen Tochter*
- Aurélie Artibani, *CF-Sozialarbeiterin CHUV*
- PD Dr. med. Carmen Casaulta, *Leitende Ärztin an der Universitätsklinik für Kinderheilkunde am Inselspital Bern*



Moderation:

Sandra Büchi

Fernsehjournalistin und Gesundheitsredakteurin

Programm Samstag

25. Mai 2024

Ab 08.30	Ankunft, Registrierung
09.00 – 09.10	Begrüssung durch den Vorstand von CFS
09.10 – 09.50	Herausforderungen für die CF-Behandlung in der Ära der CFTR-Modulatoren: Wie geht es weiter? PD Angela Koutsokera, Leitende Ärztin, Abteilung für Pneumologie und Cystische Fibrose, Centre Hospitalier Universitaire Vaudois (CHUV), Lausanne
09.50 – 10.00	Präsentation der Apotheke zum Rebstock
10.00 – 10.30	Pause
10.30 – 11.45	Generalversammlung Cystische Fibrose Schweiz Unterlagen zum Download www.cystischefibroseschweiz.ch/kongress
11.45 – 13.00	Mittagessen
13.00 – 13.30	Ernährungstherapie für CF-Betroffene im Wandel: Von allgemeinen zu massgeschneiderten Empfehlungen Susanne Schupp, Ernährungsberaterin, Luzerner Kantonsspital (LUKS) Claudia Vogt, Ernährungsberaterin, Universitätsspital Zürich (USZ)
13.30 – 14.00	Ausser Atem – CF und Sport Stefanie Schmid, M.Sc. Sportphysiotherapie, Universitätskinderhospital beider Basel (UKBB)
14.00 – 14.30	Hygieneempfehlungen im Alltag Martina Gfeller, Pflegeexpertin Kinder-Pneumologie /CF Nurse, Inselspital, Universitätsspital Kinderklinik Bern
14.30 – 15.00	Pause
15.00 – 16.00	Mentale Gesundheit: Das Leben neu denken Dr. Martin Inderbitzin, PhD Neurowissenschaften, renommierter Redner zum Thema Mindset und Resilienz (TEDx Talks)
16.00 – 16.15	Verabschiedung und Dank durch den Vorstand von CFS
16.15	Ende der Veranstaltung

Referate

25. Mai 2024



Herausforderungen für die CF-Behandlung in der Ära der CFTR-Modulatoren: Wie geht es weiter?

PD Angela Koutsokera

Leitende Ärztin, Abteilung für Pneumologie und Cystische Fibrose CHUV, Lausanne



Ernährung für CF-Betroffene im Wandel: Von allgemeinen zu massgeschneiderten Empfehlungen

Susanne Schupp

Ernährungsberaterin, Luzerner Kantonsspital (LUKS)



Claudia Vogt

Ernährungsberaterin, Universitätsspital Zürich (USZ)



Ausser Atem - CF und Sport

Stefanie Schmid

M.Sc. Sportphysiotherapie

Universitätskinderspital beider Basel (UKBB)



Hygieneempfehlung im Alltag

Martina Gfeller

Pflegeexpertin Kinder-Pneumologie/CF Nurse, Inselspital

Universitätsspital Kinderklinik Bern



Mentale Gesundheit: Das leben neu denken

Dr. Martin Inderbitzin

PhD Neurowissenschaften, renommierter Redner zum Thema Mindset und Resilienz (TEDx Talks)

Unsere Aussteller

Apotheke zum Rebstock

Wir sind eine Apotheke, die sich auf die therapeutische Begleitung von CF-Patienten in der ganzen Schweiz spezialisiert hat und einen Versandservice anbietet.

www.apothekezumrebstock.ch



PARI Swiss AG

Wir entwickeln innovative, qualitativ hochwertige und wissenschaftlich geprüfte Produkte zur Behandlung von Atemwegserkrankungen.

www.pari.com

Privatbank Von Graffenried AG

Die Privatbank Von Graffenried AG mit Sitz in Bern und Biel ist Ihre Ansprechpartnerin für die Bewirtschaftung Ihres Vermögens.

www.graffenried-bank.ch



Joshua Alexandro Luaces, Künstler

Der berner Künstler spendet 25% des Erlöses seiner Bilder an CFS.

Instagram: [@joshluaces.art](https://www.instagram.com/joshluaces.art)

Mirj's Perlenstücke

Selbstgestaltete Kreationen aus Perlen. Der Erlös wird an CFS gespendet.

Instagram: [@mirjs_perlenstuecke](https://www.instagram.com/mirjs_perlenstuecke)



Abendveranstaltung

Freitag, 24.05.2024, ab 19.00 Uhr

Verleihung des CF-Awards

Cystische Fibrose Schweiz ehrt jedes Jahr Personen, die sich in besonderem Masse für die Anliegen von Menschen mit CF eingesetzt oder durch grossen persönlichen Einsatz auf das Schicksal von Menschen mit CF aufmerksam gemacht haben.



Live Musik - Honey & the nuts

Ihre fetzige Rock 'n' Roll Musik aus den 50er Jahren lässt kein Tanzbein ruhig stehen.

www.honeyandthenuts.ch



Informationen

Schutzkonzept und Hygiene-Massnahmen

Aufgrund der Ansteckungsgefahr dürfen Betroffene von Burkholderia Cepacia oder MRSA leider nicht an der Veranstaltung teilnehmen.

- Es gilt grundsätzlich das Prinzip der Eigenverantwortung.
- Es werden keine separaten Veranstaltungen für Menschen mit Pseudomonas-negativer oder Pseudomonas-positiver Besiedelung durchgeführt.

Simultanübersetzung

Der Anlass wird in deutscher und französischer Sprache durchgeführt und simultan übersetzt.

Einverständniserklärung Bild- und Videoaufnahmen

Während der Veranstaltung erfolgen diverse Bild- und Tonaufnahmen. Durch Ihre Teilnahme an diesem Anlass geben Sie uns ausdrücklich Ihre Einwilligung zur Erstellung von Bild- und Videoaufnahmen. Diese Aufnahmen werden ausschliesslich für Kommunikationszwecke von CFS verwendet.

Ein herzliches Dankeschön an unsere Partner!

Hauptsponsor:



Unterstützer/Aussteller:



Cystische Fibrose Schweiz
Mucoviscidose Suisse
Fibrosi Cistica Svizzera
Cystic Fibrosis Switzerland

Organisation und Auskunft

Cystische Fibrose Schweiz (CFS)
Stauffacherstrasse 17A
Postfach
3014 Bern

info@cystischefibroseschweiz.ch
cystischefibroseschweiz.ch
Tel.: 031 552 33 00