

## ANTRAG AUF ÜBERNAHME EINER MEDIZINISCHEN PATENSCHAFT FÜR PATIENTEN MIT CEREBRALPARESE

Einfach diesen Abschnitt abtrennen, ausfüllen (Zutreffendes bitte ankreuzen) und uns zusenden. Auf Wunsch erhalten Sie gerne persönliche Informationen über Ihre Patenschaft.

**Patengemeinschaft für hungernde Kinder e.V.**

Ligusterweg 21c, 22609 Hamburg

### >> JA, ICH MÖCHTE EINE PATENSCHAFT ÜBERNEHMEN

für ein Kind mit Cerebralparese (monatl. 30,- Euro)

Die Patenschaft ist zunächst automatisch auf ein Jahr begrenzt, kann aber auf Wunsch verlängert werden. Ich kann die Patenschaft jederzeit ohne Angabe von Gründen schriftlich kündigen.

### >> JA, ICH MÖCHTE DIE OPERATIVEN TÄTIGKEITEN UNTERSTÜTZEN

mit einer einmaligen Spende in Höhe von

\_\_\_\_\_ Euro

für das Orthopädie- und Rehabilitationszentrum in Mylaudy

Vor- und Zuname

Straße, Hausnr.

Plz, Ort

Telefon (freiwillige Angabe)

E-Mail

Jeder Beitrag gilt als Spende und ist steuerlich abzugsfähig. Die Spendenbescheinigung wird Ihnen unaufgefordert zum Anfang des Folgejahres zugeschickt.

## DIE PATENGEMEINSCHAFT

Die Patengemeinschaft für hungernde Kinder e. V. unterstützt seit über 40 Jahren durch gezielte Einzelhilfe bedürftige Kinder und Familien in Südindien. In 20 Heimen und Einrichtungen werden ca. 1000 Kinder betreut. Sie erhalten eine Schulbildung, ein sicheres Dach über dem Kopf, regelmäßige Mahlzeiten und somit die Chance, ein kindgerechtes Leben zu führen. Die Patenschaft kann nach Ablauf des gesetzlich vorgeschriebenen Schulbesuchs erweitert werden und die Jugendlichen werden während der Ausbildung oder des Studium weiter unterstützt. So begleiten die Paten die Kinder bis in das Berufsleben und sehr oft entsteht eine enge, familiäre Bindung.

Im Rahmen der Familienhilfe unterstützen wir ca. 300 Familien, oft alleinerziehende Frauen, damit die Kinder in den Familien bleiben und trotzdem regelmäßig zur Schule gehen können.

Unser Büro in Indien kümmert sich laufend um alle Belange der Heime und Familien vor Ort. Wir fördern ganz bewusst den persönlichen Kontakt zwischen Paten und Unterstützern, arbeiten mit sehr niedrigen Verwaltungskosten und erhalten seit vielen Jahren das DZI Spendensiegel. Darüber hinaus unterhalten wir verschiedene andere Projekte z. B. Spenden von Milchkühen und Ziegen für die Adivasi, die Nähwerkstatt ArcheNoa, ein Treffpunkt für Frauen und Mädchen aus der Region zur Aus- und Weiterbildung und vieles mehr.

Detaillierte Informationen zu unserer Arbeit und unseren Projekten finden Sie im Internet unter

>> [www.patengemeinschaft.de](http://www.patengemeinschaft.de)

**Patengemeinschaft für hungernde Kinder e.V.**

Ulrike Lorenzen

Ligusterweg 21c, 22609 Hamburg

info@patengemeinschaft.de



### BANKVERBINDUNG:

Deutsche Kreditbank AG, Schwerin

Stichwort „CP-Patenschaft“

BIC: BYLADEM1001 / IBAN: DE66 1203 0000 1001 1888 10



PATENGEMEINSCHAFT FÜR HUNGERNDE KINDER E.V.

## >> PATENSCHAFTEN FÜR KINDER MIT CEREBRALPARESE



GEZIELTE UNTERSTÜTZUNG UND FÖRDERUNG VON KINDERN MIT BEHINDERUNGEN

## »» WAS IST CEREBRALPARESE?

Bei Kindern mit Cerebralparese (CP) erleidet das Gehirn während der Schwangerschaft, unter der Geburt oder in den ersten Lebenswochen eine Schädigung, die dazu führt, dass die motorische und teilweise auch geistige Entwicklung dieser Kinder beeinträchtigt ist. Das Ausmaß der Beeinträchtigung kann sehr unterschiedlich sein, so sind einige Kinder mit wenig Hilfe gehfähig und können eine Regelschule besuchen, andere sind dauerhaft pflegebedürftig. Wichtig ist daher die individuelle Förderung, Aufklärung und Anleitung der Familien.

Weltweit leiden Schätzungen zufolge 10 Millionen Kinder an Cerebralparese (CP), viele auch in Indien. Kinder mit CP sind auf unterschiedliche medizinisch-therapeutische Hilfe, orthopädische Hilfsmittel und teilweise Operationen angewiesen um ihren Lebensalltag zu bewerkstelligen oder die Pflege zu erleichtern. Diese Hilfsangebote bleiben Menschen aus wohlhabenden Gesellschaften und einem Zugang zu sozialen Gesundheitssystemen vorbehalten. Kinder mit CP aus ärmeren Familien verlassen häufig kaum die eigenen vier Wände und haben keinen Zugang zum öffentlichen Leben. Das Entwicklungspotential ihrer Kinder, dass sie z.B. Laufen lernen oder eine Schule besuchen könnten, ist den Familien häufig nicht bewusst.



### DIE BEHANDLUNG VON KINDERN MIT CEREBRALPARESE AM CORC – CHILDREN ORTHOPEDIC AND REHABILITATION CENTER IN SÜDINDIEN

Um die Lebensqualität der Kinder mit CP aus bedürftigen Familien zu verbessern, wurde in Mylaudy im Bundesstaat Tamil Nadu in Südindien das CORC Rehabilitations- und Therapiezentrum aufgebaut. Hier erhalten die Kinder mit Cerebralparese eine umfangreiche und ganzheitliche Förderung. Das Team besteht aus indischen Therapeuten, einem Orthopädietechniker und Sozialarbeitern. Jährlich wird die Arbeit unterstützt durch einen mehrwöchigen Einsatz von spezialisierten europäischen Ärzten und Physiotherapeuten.

Es wird eine multimodale Therapie mit spezieller Physiotherapie auf neurophysiologischer Basis (NDT), Wassertherapie und Ergotherapie durchgeführt. Außerdem werden die Eltern im Umgang mit ihrem behinderten Kind individuell angeleitet. Die speziell benötigten Hilfsmittel (z.B. Gehhilfen oder Schienen) werden von dem indischen Orthopädietechniker selber hergestellt oder aus gespendeten Materialien angepasst.

Sollten Operationen, zum Beispiel zum Erhalt der Gehfähigkeit, notwendig sein, werden diese in Kooperation mit einer nahegelegenen Klinik von europäischen Ärzten durchgeführt. Hierbei wird parallel auf die Ausbildung der anwesenden indischen Ärzte Wert gelegt. Die Nachbehandlung erfolgt dann im Rehabilitationszentrum.

Nach erfolgter Therapie werden die Patienten von den indischen Sozialarbeitern zuhause besucht und der Therapieerfolg sowie die Anwendung der Hilfsmittel kontrolliert.



### WERDEN SIE PATE FÜR EIN KIND MIT CEREBRALPARESE

Mit einem Betrag von **30 Euro im Monat** können Sie einem Kind mit Cerebralparese die nötige ganzheitliche, individuell angepasste Therapie ermöglichen. Die Patenschaft ist zunächst automatisch auf ein Jahr begrenzt, kann aber auf Wunsch verlängert werden. Am Ende des Patenjahres erhalten sie einen Bericht über die Therapien und Entwicklung inklusive Fotos Ihres Patenkindes.

**Sie tragen mit einer CP Patenschaft dazu bei, dass die behinderten Kinder ärmerer Familien eine deutlich verbesserte Lebensqualität haben, vielleicht sogar eines Tages selbstständig für Ihren Lebensunterhalt aufkommen können und helfen der Familie, die Herausforderung, mit einem behinderten Kind zu leben, anzunehmen.** Möchten sie zusätzlich oder ausschließlich die durchzuführenden Operationen mit einer individuellen Einzelspende unterstützen, ist auch dies möglich. Ihre Beiträge kommen ausschließlich den Kindern zu Gute, da unsere Verwaltungskosten außergewöhnlich niedrig sind.

### Herzlichen Dank für Ihre Unterstützung!

Bei Rückfragen wenden Sie sich gerne mit dem Betreff „medizinische Patenschaft“ unter [info@patengemeinschaft.de](mailto:info@patengemeinschaft.de) an uns.

Ihre Dres. Jürgen Zippel, Nicola Ebert, Katja v.d. Busche, Physiotherapeuten Ragna Marks und Isabelle Durand im Namen aller Kollegen des CORC



# »» WAS IST CEREBRALPARESE?

Bei Kindern mit Cerebralparese (CP) erleidet das Gehirn während der Schwangerschaft, unter der Geburt oder in den ersten Lebenswochen eine Schädigung, die dazu führt, dass die motorische und teilweise auch geistige Entwicklung dieser Kinder beeinträchtigt ist. Das Ausmaß der Beeinträchtigung kann sehr unterschiedlich sein, so sind einige Kinder mit wenig Hilfe gehfähig und können eine Regelschule besuchen, andere sind dauerhaft pflegebedürftig. Wichtig ist daher die individuelle Förderung, Aufklärung und Anleitung der Familien.

Weltweit leiden Schätzungen zufolge 10 Millionen Kinder an Cerebralparese (CP), viele auch in Indien. Kinder mit CP sind auf unterschiedliche medizinisch-therapeutische Hilfe, orthopädische Hilfsmittel und teilweise Operationen angewiesen um ihren Lebensalltag zu bewerkstelligen oder die Pflege zu erleichtern. Diese Hilfsangebote bleiben Menschen aus wohlhabenden Gesellschaften und einem Zugang zu sozialen Gesundheitssystemen vorbehalten. Kinder mit CP aus ärmeren Familien verlassen häufig kaum die eigenen vier Wände und haben keinen Zugang zum öffentlichen Leben. Das Entwicklungspotential ihrer Kinder, dass sie z.B. Laufen lernen oder eine Schule besuchen könnten, ist den Familien häufig nicht bewusst.



## DIE BEHANDLUNG VON KINDERN MIT CEREBRALPARESE AM CORC – CHILDREN ORTHOPEDIC AND REHABILITATION CENTER IN SÜDINDIEN

Um die Lebensqualität der Kinder mit CP aus bedürftigen Familien zu verbessern, wurde in Mylaudy im Bundesstaat Tamil Nadu in Südindien das CORC Rehabilitations- und Therapiezentrum aufgebaut. Hier erhalten die Kinder mit Cerebralparese eine umfangreiche und ganzheitliche Förderung. Das Team besteht aus indischen Therapeuten, einem Orthopädietechniker und Sozialarbeitern. Jährlich wird die Arbeit unterstützt durch einen mehrwöchigen Einsatz von spezialisierten europäischen Ärzten und Physiotherapeuten.

Es wird eine multimodale Therapie mit spezieller Physiotherapie auf neurophysiologischer Basis (NDT), Wassertherapie und Ergotherapie durchgeführt. Außerdem werden die Eltern im Umgang mit ihrem behinderten Kind individuell angeleitet. Die speziell benötigten Hilfsmittel (z.B. Gehhilfen oder Schienen) werden von dem indischen Orthopädietechniker selber hergestellt oder aus gespendeten Materialien angepasst.

Sollten Operationen, zum Beispiel zum Erhalt der Gehfähigkeit, notwendig sein, werden diese in Kooperation mit einer nahegelegenen Klinik von europäischen Ärzten durchgeführt. Hierbei wird parallel auf die Ausbildung der anwesenden indischen Ärzte Wert gelegt. Die Nachbehandlung erfolgt dann im Rehabilitationszentrum.

Nach erfolgter Therapie werden die Patienten von den indischen Sozialarbeitern zuhause besucht und der Therapieerfolg sowie die Anwendung der Hilfsmittel kontrolliert.



## WERDEN SIE PATE FÜR EIN KIND MIT CEREBRALPARESE

Mit einem Betrag von **30 Euro im Monat** können Sie einem Kind mit Cerebralparese die nötige ganzheitliche, individuell angepasste Therapie ermöglichen. Die Patenschaft ist zunächst automatisch auf ein Jahr begrenzt, kann aber auf Wunsch verlängert werden. Am Ende des Patenjahres erhalten sie einen Bericht über die Therapien und Entwicklung inklusive Fotos Ihres Patenkindes.

**Sie tragen mit einer CP Patenschaft dazu bei, dass die behinderten Kinder ärmerer Familien eine deutlich verbesserte Lebensqualität haben, vielleicht sogar eines Tages selbstständig für Ihren Lebensunterhalt aufkommen können und helfen der Familie, die Herausforderung, mit einem behinderten Kind zu leben, anzunehmen.** Möchten sie zusätzlich oder ausschließlich die durchzuführenden Operationen mit einer individuellen Einzelspende unterstützen, ist auch dies möglich. Ihre Beiträge kommen ausschließlich den Kindern zu Gute, da unsere Verwaltungskosten außergewöhnlich niedrig sind.

### Herzlichen Dank für Ihre Unterstützung!

Bei Rückfragen wenden Sie sich gerne mit dem Betreff „medizinische Patenschaft“ unter [info@patengemeinschaft.de](mailto:info@patengemeinschaft.de) an uns.

Ihre Dres. Jürgen Zippel, Nicola Ebert, Katja v.d. Busche, Physiotherapeuten Ragna Marks und Isabelle Durand im Namen aller Kollegen des CORC

