

Lungenfibrose Forum Austria – Wir informieren und unterstützen

Informationen über

- Sauerstoffversorgung, Ansprechpartner und Geräte
- Gesundheitsförderung und Rehabilitation bei ILDs
- Klinische Forschungen und die Möglichkeit der Teilnahme

Unterstützung

- Bei der Vermittlung von speziellen, derzeit kostenlosen IPF-Pflegediensten gemeinsam mit Ärzten und Healthcare Organisationen
- Bei Fragen an den Arzt
- Durch die IPF Patientenbroschüre, die in allen Fibrosezentren in Österreich aufliegt

Zögern Sie nicht, bei Fragen mit uns Kontakt aufzunehmen

Telefon

+43 699 11506412

E-Mail

office@lungenfibroseforum.at

Website

www.lungenfibroseforum.at

So werden Sie Mitglied

- Schicken Sie uns eine E-Mail mit Ihrem Namen, ihrer Adresse und Telefonnummer. E-Mail-Registrierung unter office@lungenfibroseforum.at
- Oder Sie rufen uns an. Telefonische Anmeldung unter +43 699 11506412

Registrierte Mitglieder nützen alle Angebote kostenlos.



**Lungenfibrose
Forum Austria**

Das Lungenfibrose Forum Austria ist ein gemeinnütziger Verein und nicht auf Gewinn ausgerichtet (ZVR-Zahl: 979365302).
Vereinsitz: A-3052 Innermanzing, Dänekeplatz 5
Kontakt: Ing. Günther Wanke, Tel.: +43 699 11506412
E-Mail: office@lungenfibroseforum.at
Bankverbindung: Raiffeisenbank Wienerwald
IBAN: AT39 3266 7000 0200 0842, BIC: RLNWATWWPRB
Sponsoren: Roche Austria und Boehringer Ingelheim



**Lungenfibrose
Forum Austria**

Gestaltung: Alexander Ach Schnh, Foto: Andreas Siegel/photocasa.com



Information & Hilfe bei Lungenfibrose

www.lungenfibroseforum.at



**Lungenfibrose
Forum Austria**

Lungenfibrosen

und interstitielle Lungenerkrankungen (ILDs)

Bei interstitiellen Lungenerkrankungen handelt es sich um Erkrankungen, die das Lungengewebe betreffen und häufig mit einer Fibrose – also einer Vernarbung – einhergehen. Dazu gehören auch die idiopathischen interstitiellen Pneumonien (IIP), eine Gruppe von seltenen Krankheitsformen unbekannter Ursache. Diese sind durch ein unterschiedliches Ausmaß von entzündlichen Prozessen und Vernarbungen in der Lunge gekennzeichnet. Die häufigste Form der idiopathischen interstitiellen Pneumonien ist die idiopathische Lungenfibrose (IPF).

Interstitielle Lungenerkrankungen unterscheiden sich hinsichtlich der Symptome, der Befunde, des Krankheitsverlaufs und der Behandlungsmöglichkeiten. Bei einigen Krankheiten dominiert eine entzündliche Komponente („Autoimmunerkrankungen“). Bei anderen Erkrankungen sind Umweltschadstoffe wesentlich beteiligt.

Gemeinsam ist den meisten dieser Krankheiten, dass sie unbehandelt zu einer irreversiblen Lungenfibrose führen.

Es ist von wesentlichem therapeutischem Interesse, die Erkrankungen frühzeitig zu erkennen und in ihren Verlauf einzugreifen, um die Lebensqualität und die Prognose zu verbessern.

Frühe Diagnose, beste Therapie

Typische Beschwerden & Symptome:

- Andauernder trockener Husten
- Kurzatmigkeit
- Luftnot in Ruhe und unter Belastung
- Müdigkeit & ungewollter Gewichtsverlust

Wichtig für frühe Diagnose ist:

Sollten Sie Anzeichen für eine Lungenfibrose an sich selbst oder Angehörigen wahrnehmen, lassen Sie diese unbedingt ärztlich abklären. Es gibt in Österreich 22 Fibrosezentren, einige davon mit speziellen ILD Ambulanzen. Ihr Arzt kann Sie überweisen.

Passende und rechtzeitige Therapie ist wesentlich. Welche Therapie für Sie die richtige ist, entscheidet Ihr Arzt gemeinsam mit Ihnen. Nicht immer ist dabei eine medikamentöse Therapie möglich und sinnvoll. Für die idiopathische Lungenfibrose (IPF) aber gibt es mittlerweile zugelassene Medikamente, die den Verlauf der Erkrankung günstig beeinflussen.

Unsere gemeinsame Vision ist, für eine Verbesserung der Lebensqualität von FibrosepatientInnen zu kämpfen, während nach Lösungen für eine bessere langfristige Behandlung und letztlich Heilung geforscht wird.

Interessensvertretung für Menschen mit Lungenfibrose

Als Interessensvertretung möchten wir die Vernetzung Betroffener ermöglichen, den Austausch fördern sowie Angehörigen Sicherheit und Zuversicht in der Begleitung und im Umgang mit dieser Krankheit geben.

Wie wir informieren

- Über unsere Website & soziale Medien
- Über Telefon, E-Mail, Newsletter
- Im Austausch mit anderen Betroffenen

Wie wir Sie unterstützen

- Vorträge und Informationen von Ärztinnen & Ärzten
- Publikation von neuesten Erkenntnissen der medizinischen und pharmazeutischen ILD-Forschung
- Vermittlung an Kompetenzzentren
- Gespräche & Austausch: persönlich und über digitale Medien wie E-Mail und Foren
- Verbindung mit Patientenorganisationen und IPF-Nurse-Diensten

Die Ziele des Lungenfibrose Forums

- Gemeinsam mehr bewegen für betroffene PatientInnen durch Medizin und Forschung
- Eine Verbesserung der Lebensqualität von Betroffenen und die Vermittlung von Menschen mit unterschiedlicher Profession, die sich in Österreich um sie bemühen

