

Deutsche Mukoviszidose Tagung: Mukoviszidose neu denken? Kompetenz, Therapie und Essentials

Vom 26. bis 28. November 2026 dreht sich in Bielefeld alles um das Thema Mukoviszidose. Der Bundesverband Mukoviszidose e.V. veranstaltet dann die Deutsche Mukoviszidose Tagung, die größte Fachtagung zur seltenen Stoffwechselerkrankung, zum ersten Mal in der Bielefelder Stadthalle. Fachkräfte aus dem Bereich der Mukoviszidose-Versorgung können sich unter www.muko.info/dmt ab sofort für die Tagung anmelden.

Weiterbildung für das interdisziplinäre CF-Team

Die DMT bietet ein breites Fort- und Weiterbildungsangebot für das interdisziplinäre Team der Mukoviszidose-Ambulanzen und für weitere an der Betreuung von Menschen mit Mukoviszidose beteiligte Fachkräfte. Das diesjährige Motto lautet: „Mukoviszidose neu denken? Kompetenz, Therapie und Essentials“.

Die Fortschritte in der Mukoviszidose-Forschung, die Entwicklung hocheffektiver CFTR-Modulatoren sowie die zunehmende Spezialisierung interdisziplinärer Versorgungsteams haben das Leben vieler Menschen mit Mukoviszidose nachhaltig positiv verändert. Gleichzeitig profitieren nicht alle MmM von den positiven Entwicklungen.

CF-Versorgung im Wandel

„Die Behandler-Teams stehen heute vor neuen Fragen: Wie definieren wir Versorgungskompetenz in einer Ära, in der Therapieoptionen immer komplexer werden? Welche Basistherapie bleibt unverzichtbar, auch wenn sich das therapeutische Spektrum erweitert? Und wie gelingt es uns, Innovationen und Neues aus der Forschung verantwortungsvoll, gerecht und nachhaltig in die Versorgung zu integrieren? Welche Therapiemöglichkeiten sind für Patienten, für die CFTR-Modulatoren nicht zur Verfügung stehen, in der Entwicklung?“, beschreiben die Tagungsleiterinnen Dr. Stefanie Dillenhöfer (Bochum) und Dr. Ute Graepler-Mainka (Tübingen) die heute dominierenden Fragestellungen in der Mukoviszidose-Versorgung, die auf der Deutschen Mukoviszidose Tagung diskutiert werden.

Blick ins Programm

Inhalte der Plenarveranstaltungen auf der Deutschen Mukoviszidose Tagung sind unter anderem:

P1 Same but different – CF-Zentren mit besonderer Kompetenz

- Schwerpunkt Sport bei Mukoviszidose – die „Sportambulanz“ Würzburg
- Die CF-Leber im Zeitalter der Modulatorentherapie
- Chronisches Darmversagen
- Verfahren zur Beurteilung der CFTR-Funktion bei unklarer Diagnose

P2 CF-Therapie neu gedacht – Bewährtes stärken, Neues nutzen

- Vom zähen Schleim zur gezielten Therapie: Mucus-Rheologie bei CF
- CFTR-Modulatoren langfristig betrachtet
- Therapie der Mucus-Plugs – was kommt noch?

Das komplette Programm der 29. DMT, alle Informationen sowie den Link zur Anmeldung finden Sie unter: www.muko.info/dmt

Adresse:
Stadthalle Bielefeld
Willy-Brandt-Platz 1
33602 Bielefeld

Über Mukoviszidose

In Deutschland sind mehr als 8.000 Kinder, Jugendliche und Erwachsene von der unheilbaren Erbkrankheit Mukoviszidose betroffen. Durch eine Störung des Salz- und Wasserhaushalts im Körper bildet sich bei Mukoviszidose-Betroffenen ein zähflüssiges Sekret, das Organe wie die Lunge und die Bauchspeicheldrüse irreparabel schädigt. Jedes Jahr werden in Deutschland etwa 150 bis 200 Kinder mit der seltenen Krankheit geboren.

Über den Bundesverband Mukoviszidose e.V.

Der Bundesverband Mukoviszidose e.V. vernetzt die Patienten, ihre Angehörigen, Ärzte, Therapeuten und Forscher. Er bündelt unterschiedliche Erfahrungen, Kompetenzen sowie Perspektiven mit dem Ziel, jedem Betroffenen ein möglichst selbstbestimmtes Leben mit Mukoviszidose zu ermöglichen. Um die vielfältigen Aufgaben und Ziele zu erreichen, ist die gemeinnützige Patientenorganisation auf die Unterstützung engagierter Spender und Förderer angewiesen.

www.muko.info