

Online-Talkabend am 09.04.2021 um 19 Uhr

Talk von Herzen

Leistungssport mit Herzfehler?
Geht das überhaupt?

Ja, das geht. Mit **Katharina Bauer (TSV Bayer 04 Leverkusen)** begrüßen wir eine Betroffene bzw. bekannte Herzpatientin zu einem kurzweiligen Talkabend. Die Stabhochspringerin geht seit 2018 mit einem Defibrillator auf Höhenjagd und nimmt aktuell Kurs auf Olympia 2021 in Tokio. Wir nehmen Katharina im Rahmen einer Talkrunde ins sportlich-medizinische Kreuzfeuer und stellen dabei auch unseren Verein **JEMAH e.V.** kurz vor. Und natürlich gibt es zum Abschluss die Möglichkeit, Katharina ein paar Fragen zu stellen



Katharina Bauer
TSV Bayer 04 Leverkusen
12.06.1990

Erfolge:
DE Hallenmeisterin 2018
DE Vize-Hallenmeisterin
2015 und 2019
Team-Europameisterin
2014

Bestleistungen:

Halle: 4,60m
Freiluft: 4,65m

www.katharina-bauer.de
Instagram: [katha.bauer](https://www.instagram.com/katha.bauer)

© Danny Schott / Quelle
www.katharina-bauer.de

Wer sind wir – was wollen wir

Wir wollen leben.
Eigenständig, sicher und mittendrin.

Daher kämpfen wir für die Wahrnehmung von Jugendlichen und Erwachsenen mit angeborenem Herzfehler in der Öffentlichkeit und den Ausbau der medizinischen und rehabilitativen Versorgung.

Dazu gehört auch die weitere Verstetigung und Umsetzung der Qualifizierung zum EMAH-Arzt. Mit dem Eintritt ins Erwachsenenalter müssen sich viele EMAH von ihrem Kinderkardiologen verabschieden – oftmals nach jahrelanger Behandlung. Trotz der Weiterbildung von Kinderärzten zum EMAH-Arzt können die Praxen und Kliniken unsere Behandlung nicht immer oder nur zum Teil abrechnen. Denn in Deutschland darf ein Kinderarzt grundsätzlich keine Erwachsenen behandeln.

Nur wenige Kardiologen, die Erwachsene behandeln, kennen sich mit angeborenen Herzfehlern und den Langzeitfolgen aus. Das Wissen und die Erfahrung fehlen, dabei sind wir eine wachsende Patientengruppe. Aktuell leben in Deutschland ca. 300.000 Erwachsene und bis zu 200.000 Kinder mit einem angeborenem Herzfehler. Wir benötigen dringend mehr Ärzte, die Jugendliche und Erwachsene mit angeborenem Herzfehler verstehen und behandeln können. JEMAH e.V. fordert eine adäquate und bundeseinheitliche kardiologische Versorgung.

Wir sind dein Ansprechpartner, wenn es um Fragen rund um das Leben mit angeborenem Herzfehler geht. Für Betroffene, Angehörige und die Öffentlichkeit.

09.04.2021; um 19 Uhr

Online-Format mit WebEx – die
Einwahldaten senden wir Euch nach
Anmeldung am Tag unserer Veranstaltung

Verbindliche Anmeldung an
oliver.kayser@jemah.de (bis 05.04.2020)

#wirsindJEMAH