

### Die ASBH-Stiftung braucht Freunde.

Fördern auch Sie die Arbeit der ASBH-Stiftung durch Ihren Beitritt zum Freundeskreis.

### Hintergrund

Der Freundeskreis der ASBH-Stiftung begleitet und unterstützt die Arbeit der Stiftung zum Wohl der Menschen mit der Behinderung Spina bifida und / oder Hydrozephalus. Im Freundeskreis finden sich Menschen zusammen, denen es ein Anliegen ist, die Situation der Menschen mit dieser Beeinträchtigung zu verbessern.

### Organisation

Der Freundeskreis ist keine zusätzliche Institution, vielmehr soll er Bindeglied zwischen den Menschen mit Beeinträchtigung und der Stiftung sein.

Eine Vereinsmitgliedschaft oder eine andere Verpflichtung ist damit nicht verbunden. Helfen Sie uns, dann können wir Ihre Hilfe an die betroffenen Menschen weitergeben.

**Werden Sie Mitglied in unserem Freundeskreis!**



### ASBH-Stiftung

Grafenhof 5

44137 Dortmund

Tel.: 0231-86105012 vormittags

Fax: 0231-86105050

E-Mail: [info@asbh-stiftung.de](mailto:info@asbh-stiftung.de)

**Sparkasse Dortmund**

**BLZ 440 501 99**

**Konto Nummer 101 101 100**

Die Gemeinnützigkeit ist beim Finanzamt Dortmund-West anerkannt, Steuernummer 314/5702/7099

Nähere Informationen erhalten Sie auf unserer Homepage [www.asbh-stiftung.de](http://www.asbh-stiftung.de).

**ARQUE** ARBEITSGEMEINSCHAFT für  
**QUERSCHNITTGELÄHMTE**  
mit Spina bifida/Rhein-Main-Nahe e.V.



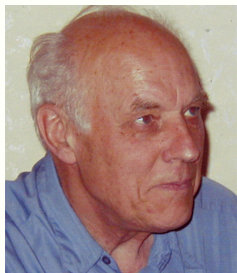
## Lexikon

## Spina bifida & Hydrozephalus von A bis Z



Ein Schlüssel zum besseren Verständnis

## Der Autor



Dr. med. August Ermert betreute als Kinder- und Jugendarzt länger als 25 Jahre Säuglinge, Kinder, Jugendliche und Erwachsene mit Spina und Hydrozephalus und ihre Familien gemeinsam mit der von ihm gegründeten Elternselbsthilfevereinigung ArQue.

Seine Kenntnisse vermittelte er in einer Vielzahl von Vorträgen, Seminaren und Veröffentlichungen. Bis heute engagiert er sich, die Lebensumstände der Kinder, Jugendlichen und Erwachsenen sowie deren Familien zu verbessern.

In dem jetzt vorgelegten Lexikon sind die Erfahrungen seiner Tätigkeit zusammen gefasst.

## Das Lexikon

Das Lexikon soll eine Art „Schlüssel“ sein, der ein komplexes Krankheitsbildes für alle durchschaubar macht, die vor die Aufgabe gestellt sind, mit Spina bifida und Hydrozephalus zu leben.

**Auf etwa 600 Seiten werden mehr als 10.000 miteinander verknüpfte medizinische Begriffe übersetzt und durch Übersichten, Tabellen, Verordnungshinweise und mehrfarbigen Abbildungen ergänzt. Sich hieraus ergebende Zusammenhänge werden beschrieben und durch ein umfangreiches Literaturverzeichnis ergänzt.**

Die meisten Stichworte des Lexikons wurden aus Arztbriefen herausgesucht, die den Eltern übergeben wurden, die aber die Texte nicht verstehen konnten und dennoch lebenswichtige Entscheidungen treffen und Therapien ableiten mussten. Das Lexikon wurde deshalb vor allem für Eltern und Betroffene geschrieben, trägt aber zur Information für alle bei, die mit den betroffenen Menschen umgehen: Ärzte, Therapeuten, Lehrer, Sozialarbeiter usw.

Der elementare Aufbau des Lexikons erlaubt die Anpassung an die unterschiedlichen Ausprägungen des Krankheitsbildes. Die Notwendigkeit einer individuellen Beratung bleibt hiervon unberührt.

## Die ASBH-Stiftung

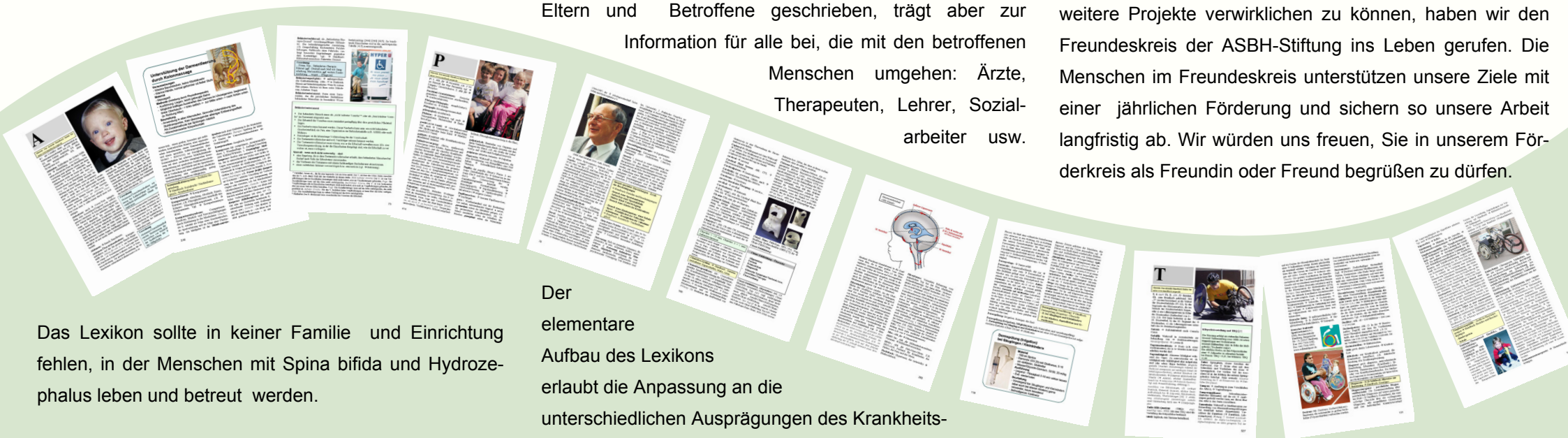
Die ASBH Stiftung dankt dem Autor Dr. Ermert dafür, das Lexikon im Verlag der ASBH Stiftung veröffentlichen zu dürfen. Dank, Anerkennung und Hochachtung dürfen wir dem Autor und allen, die am Entstehen des Lexikons beteiligt waren, im Namen vieler aussprechen, die mit uns die Leistung dieses Lexikons zu würdigen wissen.



Für die Stiftung  
Klaus Seidenstücker

**„Dem Leben die Hand reichen – für eine bessere Zukunft der Menschen mit Spina bifida und / oder Hydrozephalus.“** Das ist das Motto der ASBH-Stiftung.

In den letzten 10 Jahren seit Bestehen der Stiftung konnten schon zahlreiche Projekte durch die finanzielle Unterstützung der Stiftung auf den Weg gebracht werden. Um weitere Projekte verwirklichen zu können, haben wir den Freundeskreis der ASBH-Stiftung ins Leben gerufen. Die Menschen im Freundeskreis unterstützen unsere Ziele mit einer jährlichen Förderung und sichern so unsere Arbeit langfristig ab. Wir würden uns freuen, Sie in unserem Förderkreis als Freundin oder Freund begrüßen zu dürfen.



Das Lexikon sollte in keiner Familie und Einrichtung fehlen, in der Menschen mit Spina bifida und Hydrozephalus leben und betreut werden.