



Jahresbericht

2010

mpd-netzwerk.de

e. V.



Selbsthilfeforum für Betroffene von
chronischen myeloproliferativen Erkrankungen

Inhalt

Die Mitglieder	4
Mitgliederversammlung 2010	4
Ehrenmitglieder	4
„Wir brauchen nicht viel, vielmehr brauchen wir uns“ - ehrenamtliches Engagement	5
Der Vorstand	5
Vorstandssitzungen 2009	6
Die Website	6
Das Internetforum	7
Yahoo-Group „mpd-netzwerk“	7
Statistik der TeilnehmerInnen – mpd-netzwerk (Forum bzw. Yahoo-Group)	7
Yahoo-Group „MPD und Schwangerschaft“	8
Regionaltreffen und überregionale Treffen 2009	9
Regionaltreffen	10
Veranstaltungen 2010	10
Kooperationen und Mitgliedschaften	11
Deutsche Leukämie- & Lymphom-Hilfe e. V. (DLH)	11
Allianz Chronischer Seltener Erkrankungen (ACHSE e. V.)	12
CMPE e. V.	12
Förderer und Unterstützer	12
Öffentlichkeitsarbeit	13
Meilensteine 2010/2011	13
Organisationsberatung	13
Website und Forum	14
Patientenbroschüre zur PMF	14
Gründung eines wissenschaftlichen Beirates	14
Ausblick 2012	15
Termine	15

Das mpd-netzwerk e. V.

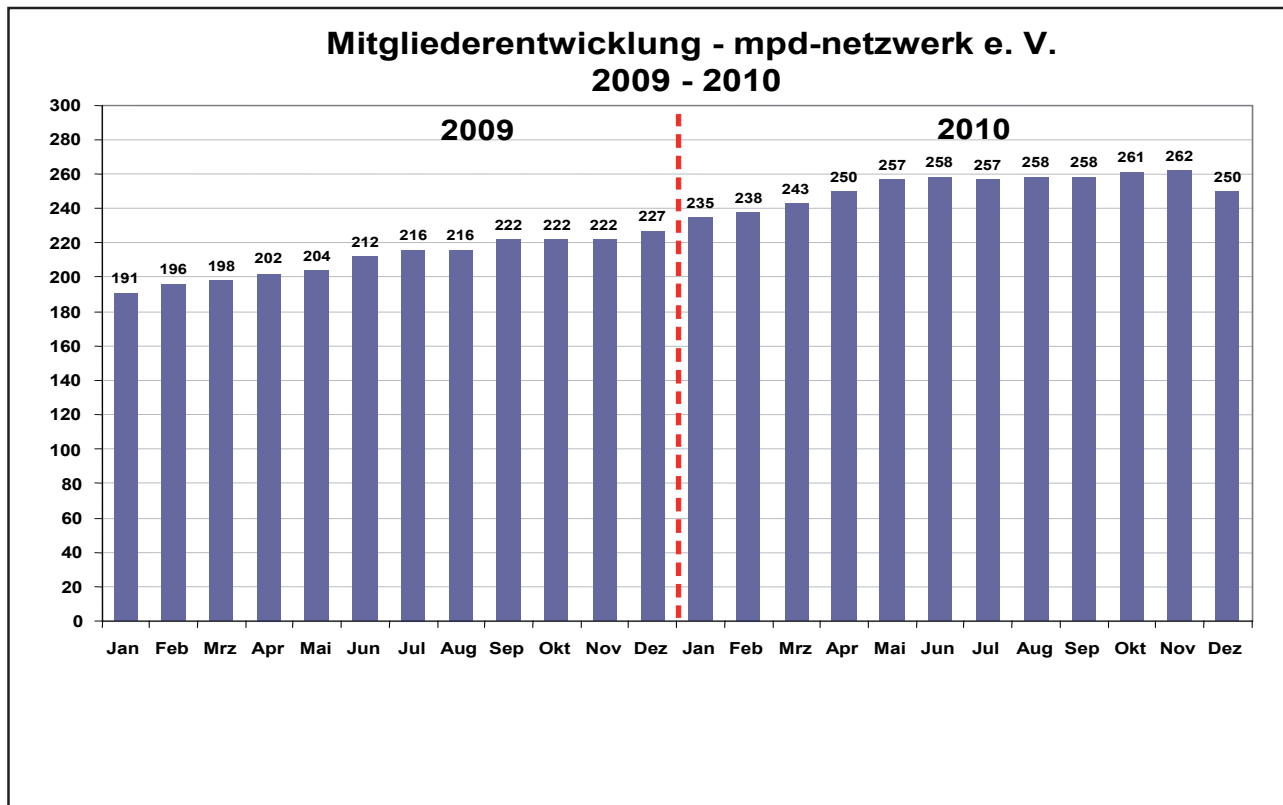
MPD-Erkrankungen sind seltene Erkrankungen. Dazu gehören die Essentielle Thrombozythämie (ET), die Polyzythämia vera (PV) und die Primäre Myelofibrose bzw. Osteomyelofibrose (PMF/OMF). Die Abkürzung MPD kommt aus dem Englischen und steht für **M**yeloproliferati-**v**e **D**isorders.

Betroffenen Unterstützung im Umgang mit der Diagnose und dem Leben mit der MPD-Erkrankung zu bieten, ist die zentrale Aufgabe des „mpd-netzwerk e. V.“. Der als gemeinnützig anerkannte Verein

- stellt über www.mpd-netzwerk.de Informationen über die MPD-Erkrankungen zur Verfügung
- ist Kontaktstelle für Betroffene und Angehörige und möchte deren Vernetzung weiter ausbauen
- ermöglicht den Austausch über das eigene Internetforum sowie über verschiedene Regionaltreffen und eine bundesweite Jahrestagung
- möchte den Bekanntheitsgrad der MPD-Erkrankungen bei Ärzten, medizinischen Fachpersonal und in der breiten Öffentlichkeit erhöhen
- möchte Forschungsprojekte über die MPD-Erkrankungen und ihre Behandlungsmöglichkeiten unterstützen und fördern.

Der Verein wurde am 06. Oktober 2005 gegründet und ist aus dem gleichnamigen Internetforum (Yahoo-Group) hervorgegangen. Dieses Selbsthilfe-Forum besteht seit dem 11. September 2002 und ist ein Zusammenschluss von Menschen - Patienten sowie Angehörigen - die von chronischen myeloproliferativen Erkrankungen betroffen sind. Das Forum dient dem Erfahrungs- und Informationsaustausch von Betroffenen und Angehörigen über Diagnostik, Therapiemöglichkeiten, Symptome etc. Der als gemeinnützig anerkannte Verein „mpd-netzwerk e. V.“ ist Träger des Forums. Die Satzung ist auf der Website www.mpd-netzwerk.de unter der Rubrik „Verein und Spenden“ abrufbar.

Die Mitglieder



Stand zum 31.12.2010: 250 Mitglieder
Stand zum 31.12.2009: 227 Mitglieder

Mitgliederversammlung 2010

Die in der 5. Mitgliederjahreshauptversammlung (MJHV) des Vereins am 28. Mai 2010 anwesenden Mitglieder hatten eine umfangreiche Tagesordnung zu bewältigen.

Die MJHV war insbesondere gekennzeichnet durch die Vorstandswahlen. Jürgen Bieker, Marlies Hommelsen und Rainer Kuhlmann wurden in ihren Funktionen bestätigt. Die langjährige Beisitzerin Corina Maertins wurde zur stellvertretenden Vorsitzenden gewählt. Yvonne Mesch, Carina Oelerich-Sprung, und Sabine Tengeler stellten sich nicht mehr zur Wahl. Zur neuen KassiererIn wurde Uschi Weber gewählt. Der Vorstand wurde damit von 7 auf 5 Mitglieder verkleinert.

Im Rahmen der MJHV wurden weitere wichtige Beschlüsse gefasst:

- Änderung der §§ 1 – 17 Satzung des mpd-netzwerk e. V.
- Geschäftsordnung für den Vorstand des mpd-netzwerk e. V.
- Verabschiedung von Leitlinien des mpd-netzwerk e. V. für die Zusammenarbeit mit Zuwendungsgebern und Wirtschaftsunternehmen im Gesundheitswesen, insbesondere mit Unternehmen der pharmazeutischen Industrie

Ehrenmitglieder

Prof. Hermann Heimpel, Ulm
Carina Oelerich-Sprung, Lüneburg

„Wir brauchen nicht viel, vielmehr brauchen wir uns“ - ehrenamtliches Engagement

Es steht außer Frage – ohne die ehrenamtliche Arbeit vieler Mitglieder könnte das Forum und die Vereinsarbeit des mpd-netzwerk e. V. nicht in der derzeitigen Qualität aufrechterhalten werden.

Folgende Aufgaben wurden im vergangenen Jahr ehrenamtlich wahrgenommen:

Dateien (Yahoo)

- Betreuung der Ordner Infos zu den MPDs
- Betreuung der Ordner PMF/OMF und PV
- Betreuung der Datenbanken, u. a. zum Thema „Juckreiz“

Leitung der Regionaltreffen

Moderationen, Tutorien usw.

- Co-Moderation und Co-Moderation Technik
- Betreuung der Foto-Ordner
- Betreuung der Mitgliederdatenbank bei Yahoo
- Moderation der Subgroup MPD + Schwangerschaft
- Tutorien ET, PMF/OMF und PV
- Tutorien Schwerbehinderung und Rehabilitation
- Betreuung der Linkliste, MPD + Kinder, Mailarchiv
- Sichtung des GBA-Newsletters
- Betreuung der Ordner Regionaltreffen
- Auswertung der DLH-Informationen und der DLH-Artikelsammlung

Website

- Webmaster
- Update der PMF-FAQs
- Erfahrungsberichte ET, PMF/OMF und KMT
- Grundsätzliche Durchsicht der Website

Weitere

- Korrektor
- Organisationsteam Jahrestreffen

Der Vorstand

bis zum 28.05.2010

Vorsitzender:	Jürgen Bieker, Drolshagen
Stellvertr. Vorsitzende:	Carina Oelerich-Sprung, Lüneburg
Kassenführerin:	Yvonne Mesch, Dresden
Beisitzer/innen:	Corina Maertins, Bremen
	Rainer Kuhlmann, Oldenburg
	Marlies Hommelsen, Hennef
	Sabine Tengeler, Hamburg

seit dem 28.05.2010

Vorsitzender:	Jürgen Bieker, Drolshagen
Stellvertr. Vorsitzende:	Corina Maertins, Bremen
Kassenführerin:	Uschi Weber, Lilienthal
Beisitzer/innen:	Marlies Hommelsen, Hennef Rainer Kuhlmann, Oldenburg

Vorstandssitzungen 2009

26.02.2010	Fulda
24.04.2010	Bremen
08.10.2010	Fulda
20.11.2010	Dorsten
außerdem monatlich	Telefonkonferenz (über Talkyoo)

Die Website

Die Website des Vereins (www.mpd-netzwerk.de) beantwortet Betroffenen und der interessierten Öffentlichkeit häufig gestellte Fragen zu den MPD-Erkrankungen und informiert über den Verein und das Internet-Selbsthilfe-Forum bei Yahoo.

In ihrer ersten Version ging die Site bereits im Februar 2004 online – noch vor Gründung des Vereins.



mpd-netzwerk.de
e.V.

Häufige Fragen

Erfahrungsberichte

Forum für Betroffene
[Direkt zum Forum](#)

Weiterführende Links

Zum Nachschlagen

Verein und Spenden
[Beitrittsformular](#)

Impressum

Willkommen im mpd-netzwerk e.V. !

Das mpd-netzwerk e.V. ist eine Internet-Selbsthilfegruppe für Betroffene (PatientInnen und Angehörige) von chronischen myeloproliferativen Erkrankungen (MPD). Es ist als gemeinnütziger Verein beim Amtsgericht Lüneburg eingetragen.

- Essentielle Thrombozythämie
- Polycythämia vera
- Primäre Myelofibrose/
Osteomyelofibrose

mpd-netzwerk.de
e.V. Selbsthilfeforum für Betroffene von chronischen myeloproliferativen Erkrankungen

Diese Website soll verständliche Informationen zu diesen seltenen Erkrankungen geben. Sie kann nach der Diagnosestellung durch den Arzt eine erste Orientierung bieten, ersetzt allerdings keinesfalls den ärztlichen Rat oder gar eine angemessene Behandlung.

Verlinkung zu den [Diagnose- und Behandlungsleitlinien](#) der [DGHO](#) (Deutsche Gesellschaft für Hämatologie und Onkologie)

Das mpd-netzwerk e.V. ist Mitglied der [Deutschen Leukämie- & Lymphom-Hilfe e. V.](#)

und der [Allianz Chronisch Seltener Erkrankungen e. V.](#)

DLH
Allianz Chronischer Seltener Erkrankungen

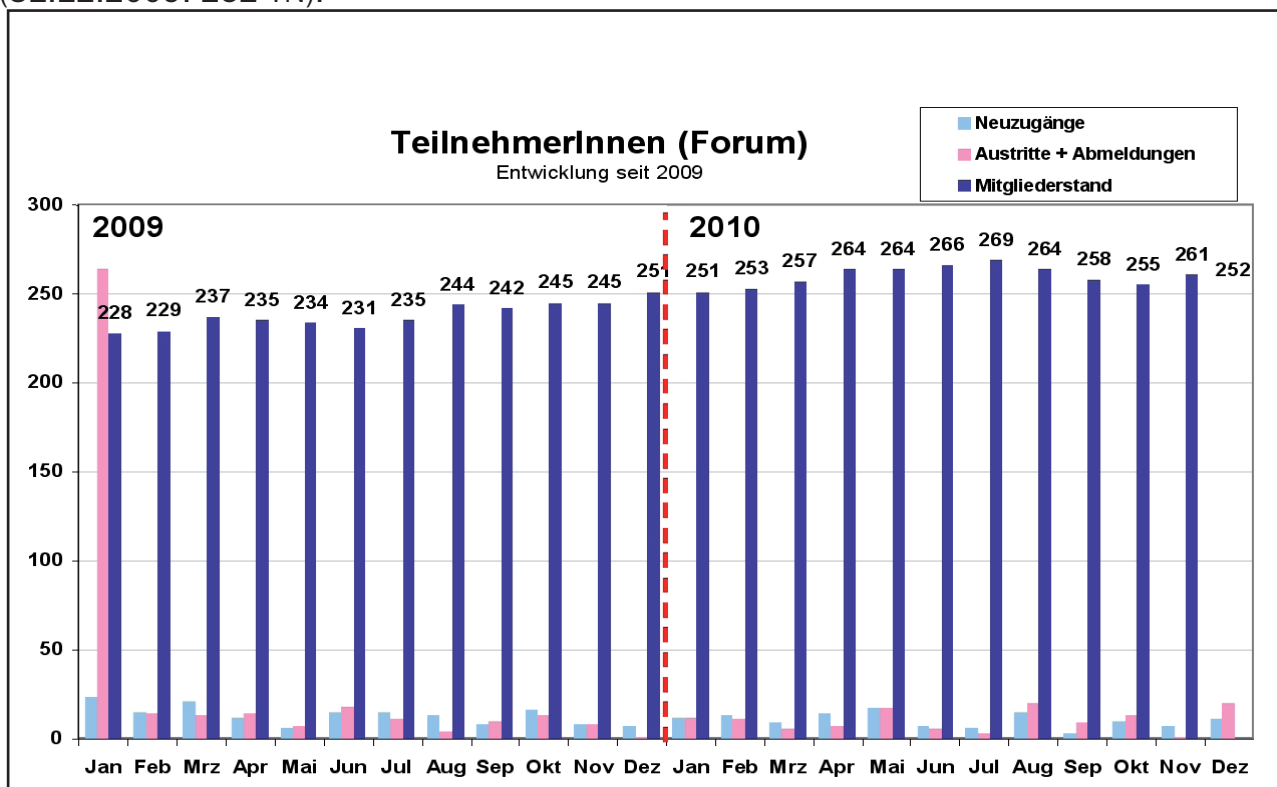
achse
Allianz Chronischer Seltener Erkrankungen

Das Internetforum

Yahoo-Group „mpd-netzwerk“

Die Yahoo-Group „mpd-netzwerk“ haben 2010 wieder einige neue Betroffene als Anlaufstelle genutzt. Über das Jahr konnte das Forum jedoch nur einen Zuwachs von 1 Teilnehmer/innen verzeichnen (2009: 23).

Der **Anmeldestand** zum 31. Dezember 2010 lag damit bei 252 Teilnehmer/innen (31.12.2009: 252 TN).



* Im Januar 2009 war die Zahl der Abmeldungen ungewöhnlich hoch, weil – gemäß Beschluss der MJHV 2008 die Vereinsmitgliedschaft nach einer 3-monatigen Kennenlernphase zur Bedingung für die langfristige Forumsteilnahme wurde.

Statistik der TeilnehmerInnen – mpd-netzwerk (Forum bzw. Yahoo-Group)

Stand: 31.12.2009

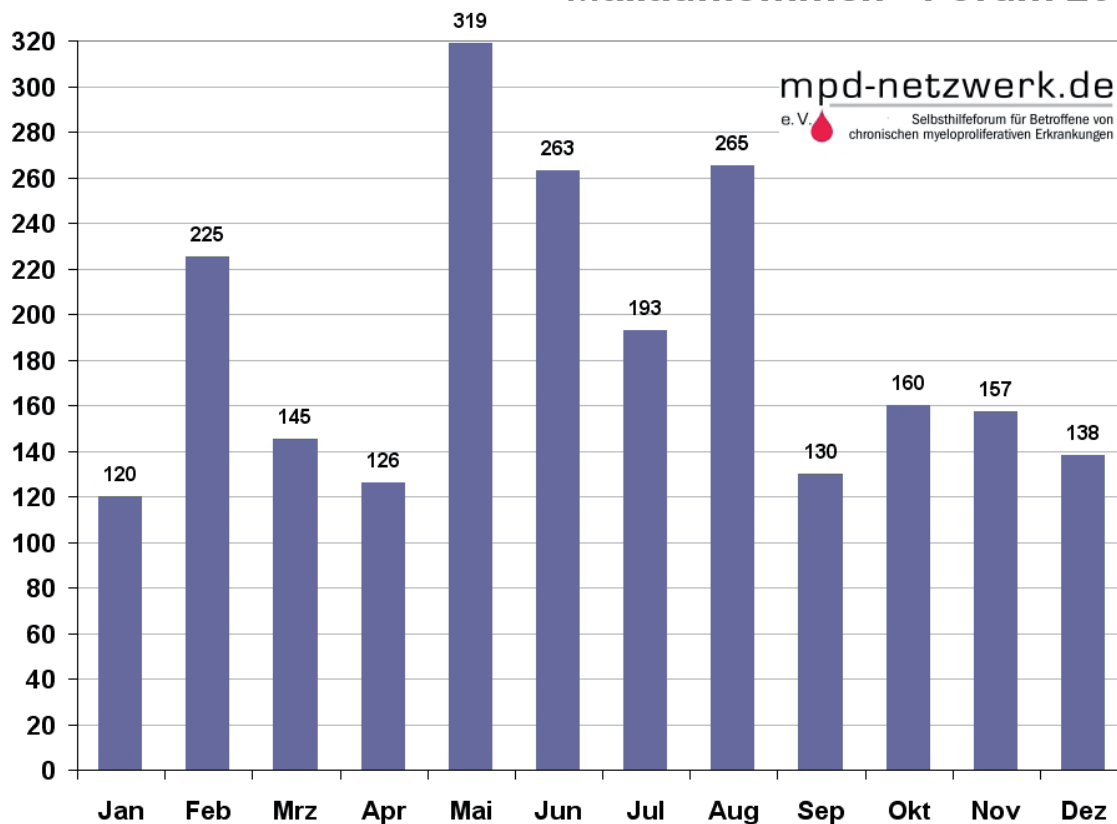
TeilnehmerInnen

mit	ET	ET/PV	PV	OMF/MF	unklar	KMT	Summe
männlich	26	37	2	21	0	3	89
weiblich	80	48	6	26	5	5	170
insgesamt	106	85	8	47	5	8	259
davon Angehörige							
männlich	3	4	0	0	0	1	8
weiblich	3	3	0	3	1	0	10
insgesamt	6	7	0	3	1	1	18

Hinweis: Die Abweichung der Summe von der Mitgliederzahl bei Yahoo ist durch Doppelmitgliedschaften von Betroffenen und Angehörigen bedingt (die für die Erkrankungsstatistik NICHT doppelt gezählt wurden).

Das **Mailaufkommen** in der Gruppe lag 2010 bei insgesamt 2.241 (Vorjahr: 2.197 Mails), d. h. im Durchschnitt wurden über das Netzwerk monatlich ca. 186 Mails versendet.

Mailaufkommen - Forum 2010



Yahoo-Group „MPD und Schwangerschaft“

Das „Sub-Forum“ zum Thema MPD und Schwangerschaft (Yahoo Group „MPD-Schwangerschaft“) wurde im September 2003 ins Leben gerufen, um MPD-erkrankten Frauen mit Kinderwunsch einen (intimeren) Rahmen zum Austausch rund um das Thema „MPD und Schwangerschaft“ zu bieten.

Der Anmeldestand zum 31. Dezember 2010 lag bei 14 Frauen. Im Rahmen der Gruppe wurden 2010 zwei Kinder geboren.

Regionaltreffen und überregionale Treffen 2009

mpd-netzwerk.de
e. V. Selbsthilfeforum für Betroffene von
chronischen myeloproliferativen Erkrankungen

Übersicht der Regionaltreffen



Ausgabe 2010
letzte Änderung: 01.01.2010

Lambert winkeltreue Kegelabbildung
Ellipsoid WGS84, Datum WGS84

© Bundesamt für Kartographie und Geodäsie, Frankfurt am Main (2010)
Vervielfältigung, Verbreitung und öffentliche Zugänglichmachung,
auch auszugsweise, ist ausdrücklich gestattet



Maßstab

0 10 20 40 60 80 100 Kilometer

1 : 2 500 000

— Nationalstaat
— Kreis
— Regierungsbezirk
— BUNDESLAND

Regionaltreffen

			Teilnehmer
09. Januar	Regionaltreffen Schwaben	Kirchheim	7
23. Januar	Regionaltreffen Rheinland	Bad Hennef	6
06. Februar	Regionaltreffen Franken	Nürnberg	10
10. April	Regionaltreffen Rheinland	Helferskirchen	5
15. Mai	Regionaltreffen Franken	Bad Windsheim	15
10. Juli	Regionaltreffen Rheinland	Drolshagen	7
04. September	Nordlichtertreffen	Hamburg	14
11. September	Regionaltreffen Hessen	Flörsheim	8
16. Oktober	Regionaltreffen Franken	Nürnberg	10
11. November	Regionaltreffen Hessen	Flörsheim	7
ca. 1/2 monatlich	Regionalstammtisch	Bremen	3 – 5
ca. 1/2 monatlich	Regionalstammtisch	Bochum	4 - 7

Überregionale Treffen

			Teilnehmer
27. Februar	Patientenstammtisch Schweiz	Olten	11
04. September	Patientenstammtisch Schweiz	Olten	9

Veranstaltungen 2010

26. Februar	Rare Disease Day Symposium 2010 Hannover Vertretung durch Dieter Wenzel
12. März	ACHSE e. V. Möglichkeiten der Kooperation zwischen Pharma-Unternehmen und Patienten bei der Entwicklung von Medikamenten gegen seltene Krankheiten Berlin Vertretung durch Corina Maertins
20. – 21. März	15. Mitgliederjahreshauptversammlung der DLH (Deutsche Leukämie- & Lymphom-Hilfe), Königswinter Vertretung durch Jürgen Bieker
28. Mai	5. Mitgliederjahreshauptversammlung des mpd-netzwerk e. V., Königswinter
29. – 30. Mai	8. Bundesweites Jahrestreffen des mpd-netzwerk e. V., Königswinter
06. Juli	Arbeitsveranstaltung der BAG SELBSTHILFE Gesundheitsselbsthilfe 2.0 - Interessen, Themen, Konzepte, Umsetzung - Bonn Vertretung durch Marlies Hommelsen

07. Oktober Selbsthilfetag des BKK Bundesverbandes
Selbsthilfe im Wandel – Herausforderungen annehmen
Düsseldorf
Vertretung durch Marlies Hommelsen
12. – 13. November 3. Hämatologisches Symposium (Shire)
Schwerpunkt: Management von Nebenwirkungen der
Behandlung von myeloproliferativen Neoplasien (MPN)
Lüneburg
Vertretung durch Carina Oelerich-Sprung und Dieter Wenzel
04. November Tag der Krebs-Selbsthilfe, Bonn
Deutsche Krebshilfe e. V.
Vertretung durch Marlies Hommelsen (Vorstand)

Kooperationen und Mitgliedschaften

Deutsche Leukämie- & Lymphom-Hilfe e. V. (DLH)

Die DLH ist der Bundesverband der Selbsthilfeorganisationen zur Unterstützung von Erwachsenen mit Leukämien und Lymphomen. Sie steht unter der Schirmherrschaft der Deutschen Krebshilfe.

Ein Arbeitsschwerpunkt liegt bei der Förderung lokaler und regionaler Selbsthilfeinitiativen für Leukämie- und Lymphombetroffene. Die DLH versteht sich in diesem Zusammenhang auch als Ansprechpartner für Menschen mit MPD-Erkrankungen. Die DLH-Geschäftsstelle in Bonn vermittelt Anfragen an örtliche Selbsthilfeinitiativen und stellt den Kontakt zu gleichartig Betroffenen her.

Weitere Informationen hält die DLH unter www.leukaemie-hilfe.de bereit.

Der mpd-netzwerk e. V. ist seit seiner Gründung Mitglied in der DLH. Zuvor war Carina Oelerich-Sprung (Initiatorin des mpd-netzwerk) bereits seit 02.02.2003 als Hilfsperson in der DLH aktiv.

Wie aus der untenstehenden Übersicht hervorgeht, sind die Anfragen bei der DLH zu den MPD`s im abgelaufenen Jahr leicht zurückgegangen.

	PV	PMF	ET	MPD	Insgesamt
2004	39	33	24		96
2005	16	34	26		76
2006	25	48	14		87
2007	13	27	20		60
2008	41	29	36	5	111
2009	48	52	20	13	133
2010	30	55	22	5	112

Allianz Chronischer Seltener Erkrankungen (ACHSE e. V.)

In der ACHSE e. V. haben sich Vereine zusammengeschlossen, die eine Seltene Erkrankung vertreten und die für die Betroffenen bundesweit aktiv sind. Zurzeit sind etwa 90 Selbsthilfeorganisationen in der ACHSE als Mitglied organisiert.

Die ACHSE sieht ihre Hauptaufgabe darin, Menschen mit Seltenen Erkrankungen in der Öffentlichkeit Gehör zu verschaffen und ihre Interessen gegenüber Politik und Gesundheitswesen im bundesweit und auf europäischer Ebene wirksam zu vertreten.

Weitere Informationen sind unter www.achse-online.de nachzulesen.

Das mpd-netzwerk e. V. wurde am 05.04.2009 in die Allianz Chronischer Seltener Erkrankungen aufgenommen.

CMPE e. V.

Ziele der Gesellschaft zur Erforschung und Therapie chronisch myeloproliferativer Erkrankungen e. V. sind die Erstellung von Informationen für Ärzte (Herausgabe von Therapieempfehlungen) und von Patienten durch Herausgabe der Informationsschrift „Campanile“. Ein weiteres wichtiges Ziel der Arbeit ist die Förderung von Forschungsprojekten. Hier liegt der Schwerpunkt auf Langzeitanalysen und klinischen Studien. Ein weiteres wichtiges Ziel ist der Aufbau eines nationalen Registers sowie die Durchführung von Konferenzen.

Da die Ziele des CMPE e. V. im Wesentlichen mit den Zielen des mpd-netzwerk e. V. übereinstimmen, haben wir uns im Jahr 2010 entschlossen, die Arbeit des CMPE e. V. zu unterstützen und Mitglied zu werden.

Förderer und Unterstützer

Wir bedanken uns an dieser Stelle sehr herzlich bei unseren Förderern für die finanzielle und ideelle Unterstützung, die sie uns im vergangenen Jahr haben angedeihen lassen:

- bei der **Deutschen Leukämie- & Lymphom-Hilfe e. V. (DLH)** für die Mittel aus der Basisförderung der DLH für unsere Selbsthilfearbeit
- beim **BKK Bundesverband GbR** für die Förderung des Projektes „Lernort Selbsthilfe“
- bei der **GKV-Gemeinschaftsförderung Selbsthilfe auf Bundesebene¹** für die pauschale Förderung unserer Selbsthilfearbeit

Wir danken ebenfalls ganz herzlich unseren Fördermitgliedern und Spendern für die Wertschätzung unserer Arbeit durch ihre Unterstützung.

¹ Der GKV-Gemeinschaftsförderung Selbsthilfe – Bund gehören an:
Verband der Ersatzkassen (vdek), Berlin IKK e. V., Berlin
AOK-Bundesverband GbR, Bonn, Knappschaft, Bochum
BKK Bundesverband GbR, Essen, Spitzenverband der landwirtschaftlichen Sozialversicherung, Kassel

Öffentlichkeitsarbeit

Neben den Informationen auf unserer Website stellen wir inzwischen zur Verfügung:

- Patientenbroschüre PV
- Patientenbroschüre PMF
- Flyer mpd-netzwerk e. V.

Die Schriften sind auf Anforderung oder anlässlich unserer Regionaltreffen und überregionalen Treffen sowie am Infostand anlässlich unseres Jahrestreffens erhältlich.

Außerdem hat die DLH unsere Broschüren in ihr Schriftenverzeichnis aufgenommen

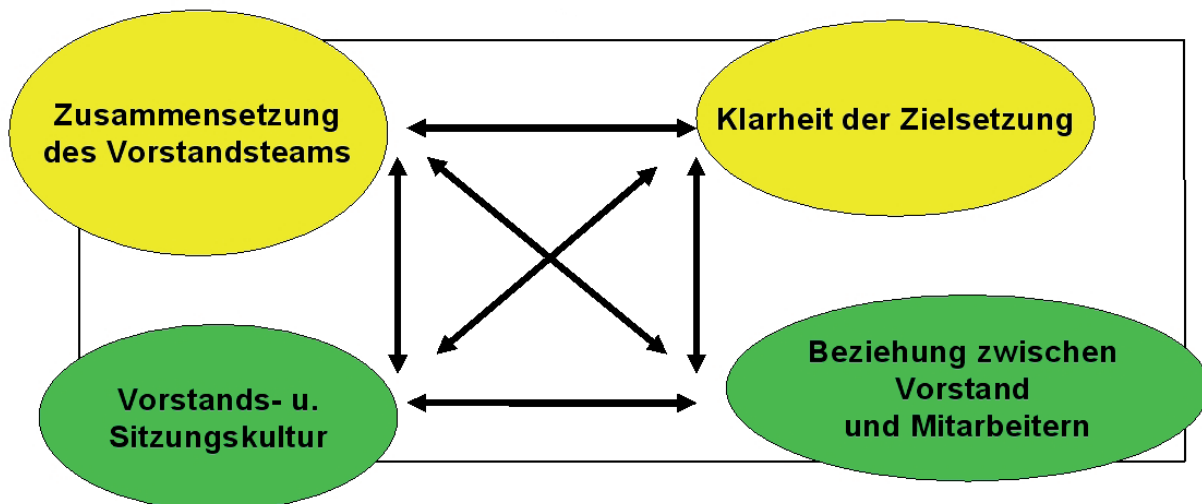
Meilensteine 2010/2011

Organisationsberatung

Im letzten Jahr ist der Vorstand sowie die MitarbeiterInnen im Rahmen ganztätiger Klausurtagungen am 27.02.2010 und 09.10.2010 mit dem Ziel beraten worden, die Netzwerkarbeit in der Strukturierungsphase des mpd-netzwerk e. V. zu optimieren.

Zunächst galt es, die Vorstandsarbeit an die qualitativen und strategischen Anforderungen einer wachsenden Selbsthilfeorganisation auszurichten.

Das Qualitätsrechteck der ehrenamtlichen Vorstandsarbeit



Gleichzeitig wurden Wege erarbeitet, um die Lösung der wichtigsten Probleme voranzutreiben:

- Stabile Finanzierung des mpd-netzwerk e. V.
- Umzug von Website und Forum auf eine neue Plattform
- Ehrenamtsmanagement
- Stärkung und Aufbau von Regionalgruppen
- Einrichtung einer Telefonhotline

Website und Forum

Inzwischen hat eine Projektgruppe unter Leitung von Rainer Kuhlmann ein Anforderungsprofil für Website und Forum erstellt. Die Projektgruppe und der Vorstand stehen in Kontakt mit einem Anbieter der in der Lage ist, unsere umfangreichen Anforderungen in mehreren Schritten zu realisieren und uns beim finalen „Umzug“ zu unterstützen.

Bereits die letzte Mitgliederjahreshauptversammlung hat die Satzung um eine Klausel zum Datenschutz ergänzt. Der Vorstand und sonstige Personen, die Vereinsdaten nutzen könnten sind auf den Datenschutz verpflichtet. Im Zuge der Arbeiten an Website und Forum werden wir auch die restlichen Vorgaben des Datenschutzes erfüllen.

Dabei wird insbesondere das bisherige Anmeldeprozedere einer kritischen Betrachtung unterzogen werden. Gleichzeitig ist die angekündigte nachträgliche Einwilligung der Mitglieder in die Erhebung, Nutzung und die Verarbeitung der Mitgliederdaten umzusetzen.

Nach dem Start im Jahre 2008 ist die letzte Info-Mail Nr. 4 am 23. Februar 2010 erschienen. Die Info-Mail wird im neuen Forum aufgehen. Die Mitglieder werden von einem erheblichen Zeitvorsprung bei der Weitergabe von Informationen profitieren.

Patientenbroschüre zur PMF

Zum Jahresbeginn 2011 haben wir eine Patientenbroschüre zur PMF (Autorenteam: Carina Oelerich-Sprung und Dieter Wenzel unter fachlicher Beratung von Herrn Prof. Dr. Martin Griebhammer) herausgebracht. Für die Gestaltung war wie immer Rainer Kuhlmann verantwortlich.



Gründung eines wissenschaftlichen Beirates

Noch in den Kinderschuhen stecken die Überlegungen, einen eigenen ehrenamtlichen wissenschaftlichen Beirat zu gründen. Dieser sollte dem Vorstand und weiteren noch zu benennenden Mitgliedern aus dem mpd-netzwerk e. V. beratend zur Seite stehen.

Ausblick 2012

Angesichts der umfangreichen Arbeiten werden uns die Themen „Website und Forum „ sowie „Organisationsberatung“ auch in 2012 begleiten.

Im Rahmen der Organisationsberatung wird neben der Umsetzung eines Qualifizierungsprogramms für die ehrenamtlichen Mitarbeiter auch ein Konzept erarbeitet werden, um weitere Anreize für die Übernahme eines Ehrenamtes bieten zu können.

Es versteht sich von selbst, dass wir die Landkarte nicht kurzfristig mit weiteren Regionaltreffen und überregionalen Treffen füllen können. Die Suche nach Ansprechpartnern für regionale und überregionale Treffen und die Unterstützung durch den Vorstand ist eine Daueraufgabe.

Die Organisation des mpd-netzwerk e. V. muss unabhängig von Personen laufen wie ein Uhrwerk: Die Vorstandsarbeit und –organisation, die Zusammenarbeit mit den haupt- und ehrenamtlichen MitarbeiterInnen und die Information der Mitglieder wird weiter verbessert werden. In den letzten Wochen wurde bereits mit dem Bau einer virtuellen Geschäftsstelle begonnen von der nach vollständiger Einrichtung der „Büros“ eine erhebliche Steigerung der Arbeitseffizienz erwartet wird.

Termine

Unsere Mitgliederversammlung und das Jahrestreffen finden im nächsten Jahr im Augustinerkloster zu Erfurt statt. Bitte notieren:

27.04.2012 – 29.04.2012.

Die Termine der Regionaltreffen werden in der Yahoo-Group eingestellt und im Forum veröffentlicht.

Impressum

Herausgeber: mpd-netzwerk e. V.
Zechlinstraße 25
21335 Lüneburg
info@mpd-netzwerk.de

Verantwortlich für den Inhalt:
Vorstand: Jürgen Bieker
Marlies Hommelsen, Rainer Kuhlmann, Corina Maertins,
Yvonne Mesch, Carina Oelerich-Sprung, Sabine Tengeler

Design und Gestaltung: Rainer Kuhlmann