

An die Hebammen, Ärzte,
Schwestern und Pfleger der
Gebärabteilungen

Juli 2006

Internetseite für Eltern mit einem mit Klumpfuß geborenen Kind

Sehr geehrte Damen und Herren,

seit Oktober 2001 finden Sie unsere Website www.klumpfüsse.de im Internet, eine Seite für und von betroffenen Eltern, deren Kind mit Klumpfuß auf die Welt gekommen ist. Sie ist gedacht für Betroffene, Betreuende, Angehörige, Freunde und alle Interessierten.

Eine große Anzahl der Eltern hat stundenlang im Internet recherchiert, gesucht und gelesen um die Fehlbildung ihrer Kinder besser verstehen zu können oder einfach nur Unterstützung gesucht. So fanden und finden immer noch viele besorgte Eltern oder Betroffene zu unserer Website.

Man kann sich einschalten und mitschreiben oder einfach nur lesen und sich informieren, ohne bemerkt zu werden.

Vielen von uns war dies eine große Hilfe, denn niemand versteht einen besser als Menschen, die das Gleiche erleben oder erlebt haben.

Die gesammelten Erfahrungen der letzten Jahre zeigte uns, dass die Aufklärung über die Deformität und ihre Behandlungsmöglichkeiten ein ganz wichtiger Punkt ist. Zum Glück ist dies vielen Geburtsstätten bekannt. Leider gibt es aber immer noch Eltern, welche nicht ausreichend informiert wurden.

Daher ist es unser Anliegen, Informationen rund um die Möglichkeiten der Behandlung von Klumpfüßen (z.B. die Ponsetimethode) zu verbreiten.

Der Inhalt setzt sich u.a. zusammen aus:

- Informationen rund um Behandlungsmethoden (z.B. Ponseti), Krankengymnastik, etc...
- Gesprächsforen (sowie Expertenforum)
- Linkliste
- Chat und vieles mehr

Im Namen der Mitwirkenden bedanken wir uns für die Weitergabe dieser Information an betroffene Eltern.

Mit freundlichen Grüßen

Ihr Team von www.klumpfüsse.de
Dr. Stephan Raimer & Iris Pott