



## Deutsche Patientenorganisation für Familiäre Hypercholesterinämie

**Wir möchten uns Ihnen gerne vorstellen:** Am 20. Februar 2011 wurde die erste deutsche Patientenorganisation für Menschen mit hohen Cholesterinwerten gegründet: „Cholesterin & Co: Patientenorganisation für Patienten mit Familiärer Hypercholesterinämie oder anderen schweren genetischen Fettstoffwechselstörungen“, kurz CholCo e.V..

Dies geschah unter der Schirmherrschaft der Deutschen Gesellschaft zur Bekämpfung von Fettstoffwechselstörungen und ihren Folgeerkrankungen DGFF (Lipid-Liga) e. V. und der Arbeitsgemeinschaft für Angeborene Stoffwechselstörungen in der Inneren Medizin (ASIM).

Seit 2011 ist die Patientenorganisation ein gemeinnütziger Verein mit der Bezeichnung CholCo e.V.

### Unsere Aufgaben und Ziele

Es ist uns ein großes Anliegen, auf die Familiäre Hypercholesterinämie oder unseren sogenannten Co's aufmerksam zu machen, präventiv viele Möglichkeiten aufzuzeigen und einen regen Austausch unter Betroffenen zu pflegen.

Wir möchten Betroffenen eine Vielzahl an Informationen zur Verfügung stellen, denn wir wissen aus eigener Erfahrung, wie schwer es ist, fundierte Informationen über FH zu erhalten. Zudem möchten wir erreichen, dass von FH Betroffene eine Möglichkeit zum Austausch untereinander erhalten.

CholCo e.V. will zudem im gesellschaftlichen Umfeld eine Sensibilisierung im Hinblick auf die Familiäre Hypercholesterinämie bewirken. Dies beinhaltet unter anderem

- die Ermöglichung eines Erfahrungsaustausches von Betroffenen,
- Sicherstellung einer optimalen medizinischen Versorgung der Betroffenen,
- Sicherstellung einer optimalen Prävention durch frühestmögliche Diagnostik,
- Öffentlichkeitsarbeit und Bekanntmachung des Krankheitsbildes,
- Herstellung von Informationsmaterialien, internationale
- Zusammenarbeit mit dem Ziel einer weitreichenden Vernetzung,
- Interessenvertretung gegenüber Kostenträgern, medizinischen Leistungserbringern und Entscheidungsträgern sowie
- die Zusammenarbeit mit deutschlandweiten FH Registern.

Damit ist die Patientenorganisation eine wertvolle Ergänzung zu den ärztlichen Tätigkeiten.

CholCo e.V.

Hoherodskopfstraße 30  
60435 Frankfurt  
Telefon 069- 95425945  
info@cholco.de  
www.cholco.de

Cholesterin und Co e.V.  
Patientenorganisation für Patienten  
mit Familiärer Hypercholesterinämie  
oder anderen schweren genetischen  
Fettstoffwechselstörungen



CholCo e.V. • Hoherodskopfstr.30 • 60435 Frankfurt

### **Kinderbroschüre zu Familiärer Hypercholesterinämie**

Da es bei Erbkrankheiten auch immer betroffene Kinder gibt, hat die Patientenorganisation CholCo e.V. eine Kinderbroschüre zum Thema Familiäre Hypercholesterinämie in den Sprachen Deutsch, Englisch und Arabisch herausgegeben.

Die Broschüre „Lena hat Familiäre Hypercholesterinämie“ steht Ihnen auf unserer Webseite auch zum Download zur Verfügung.

### **Informationen und Kontakt:**

CholCo e.V.

Hoherodskopfstraße. 30

60435 Frankfurt

Telefon: 069 / 95 42 59 45

E-Mail: [michaela.wolf@cholco.de](mailto:michaela.wolf@cholco.de) oder [info@cholco.de](mailto:info@cholco.de)

Internet: [www.cholco.de](http://www.cholco.de)

CholCo e.V.

Hoherodskopfstraße 30

60435 Frankfurt

Telefon 069- 95425945

[info@cholco.de](mailto:info@cholco.de)

[www.cholco.de](http://www.cholco.de)