

Was heißt „Kohki“?

„Kohki“ bedeutet ausgeschrieben „Kontaktgruppe herzkranker Kinder“. Und genau das ist auch das Grundanliegen von Kohki – Kontakt aufzunehmen und herzustellen.

Mit diesem Namen begann die Geschichte von Kohki vor drei Jahrzehnten.

Warum ein kleiner Igel?

Der kleine Igel begleitet den Verein fast von Anfang an. Alles begann mit einer Situation, die wir alle kennen: Ein kleiner Patient war mit seiner Mutter unterwegs zur Herzkontrolle. Auf dem Weg tauschte er sich mit ihr darüber aus, was heute mit ihm passieren würde. „Die piksen mich bestimmt wieder.“ Und dann ergänzte er spontan: „Weißt Du was, ich will jetzt gerne ein Igel sein. Dann können die mich nicht piksen, weil sie gar nicht an mich rankommen. Ich igele mich einfach ein und pikse alle zurück.“

So war die Idee des Kohki-Igels geboren. Der kleine Patient von damals ist der heute erwachsene Sohn der Vereinsgründerin Sigrid Schröder.



www.kohki.de

Informationen

Herzkranke Kinder Kohki e.V.
Sigrid Schröder (1. Vorsitzende)

Geschäftsstelle
Westring 241, 55120 Mainz

Registergericht: Amtsgericht Mainz
Registernummer: VR 41154

Kontakt
Mobil: 0163-782 12 06
info@kohki.de | www.kohki.de

 HerzkrankeKinderKohki  herzkrankekinderkohki

Wir sind Mitglied einer starken Gemeinschaft



Spendenkonto
Mainzer Volksbank
BIC: MVBMD55
IBAN: DE87 5519 0000 0729 3620 12

Paypal: kohki-herz@web.de
PayPal-QR-Code:



Gestaltung: Polygraph Design, Berlin



© privat

Herzkranke Kinder Kohki e.V.

Wir sind jederzeit persönlich für Euch da!



Herzkranke Kinder
Kohki e.V.

Wie ist Kohki entstanden?

Der jüngste Sohn von Sigrid Schröder (1. Vorsitzende) kam 1989 mit einem Herzfehler zur Welt. Damals gab es keinerlei Möglichkeit, jenseits des Krankenhauses an hilfreiche Informationen zu gelangen oder andere betroffene Eltern zu kontaktieren. Sigrid kannte keine andere betroffene Familie und fühlte sich hilflos und alleingelassen in dieser extremen Situation.

Sie fasste den folgenreichen Entschluss, ihrer Hilflosigkeit ein Ende zu bereiten und selbst eine Kontaktgruppe für betroffene Eltern zu gründen. Nach einem halben Jahr zählte die Gruppe schon drei Mitglieder und der Anfang war gemacht. Aus der Idee, Betroffene zu vernetzen, ist der Verein entstanden, der mittlerweile deutschlandweit tätig ist. Aktuell sind 250 Familien bei uns Mitglied. Seit damals hat sich einiges geändert.

Das Wichtigste? Heute lassen wir die betroffenen Familien nicht mehr alleine!

Es gibt zahlreiche Möglichkeiten, uns zu erreichen:

- über die Geschäftsstelle und die Regionalgruppen
- telefonisch
- über unsere Webseite
- auf Social Media (Facebook, Instagram, Youtube)



© privat



© privat



© privat

Was zeichnet Kohki aus?

- Wir treten überregional auf.
- Wir nutzen soziale Medien und eine weitreichende Vernetzung, um Euch zu erreichen.
- Wir beraten und helfen Euch aber auch gern persönlich – gegen die Anonymität im Netz.
- Wir hören Euch zu, denn wir wissen, was es heißt, mit der Diagnose „herzkrank“ zu leben. Ruft gerne an unter: 0163–782 12 06.
- Wir vermitteln Informationen, die Ihr in dieser Situation braucht und helfen Euch, den Klinikaufenthalt und den Alltag besser zu meistern.
- Wir arbeiten eng mit dem Bundesverband Herzkranker Kinder e.V. und anderen Organisationen zusammen und nutzen unsere Kontakte zu Eurem Vorteil.
- Wir gewinnen stetig neue Mitglieder. So bleiben wir als Verein am Puls der Zeit – auch durch Eure wertvollen Impulse.



© privat

Was bieten wir?

- Begleitung von werdenden Eltern, die vorab die Diagnose „angeborener Herzfehler“ für ihr Kind erhalten haben, Vermittlung von Beratung
- Begleitung der Eltern und Vermittlung einer Beratung für Eltern vor, während und nach einer OP ihres Kindes
- Bereitstellung von Informationen rund um die Themen „Herzfehler“ und „Herzkind“
- Tipps zu Finanzierungen, Fördermöglichkeiten, Schwerbehinderung, Pflegestufen, Nachteilsausgleich und familienorientierter Rehabilitation (FOR)
- Kontaktherstellung zwischen betroffenen Familien, Treffen zum Erfahrungsaustausch (Familienwochenenden, Sommerfeste, Neujahrsbrunch etc.)
- Informationsabende, Fachvorträge, Seminare
- Elterncoachings, Unterstützung für verwaiste Eltern, Geschwisterkinder-Seminare und Mutterausflüge
- Sport- und Bewegungsangebote für herzkranken Kinder
- Lobbyarbeit



© privat

Hilfe für Herzchen

Wir sind deutschlandweit persönlich für Euch da.



Herzkranke Kinder
Kohki e.V.

