

9. August 2026

Liebe alle,

Ich wende mich an alle, die von Lungenfibrose (PF) betroffen sind – sei es als Patient, als pflegende Angehörige oder als jemand, der nach einer Lungentransplantation nicht mehr an PF leidet. Unsere Stimmen müssen gehört werden; sie verdienen es, Gehör zu finden.

Was unsichtbar bleibt, wird sich kaum ändern. Unser Ziel ist es, die Versorgungssituation bei Lungenfibrose sichtbar zu machen, um uns für Verbesserungen einsetzen zu können. Dafür benötigen wir Ihre Hilfe.

Die European Pulmonary Fibrosis Federation führt derzeit die wohl umfangreichste Umfrage zur Versorgungssituation bei Lungenfibrose in Europa durch: den sogenannten „Access Index“.

Wir möchten Rückmeldungen aus 31 Ländern sammeln – mit jeweils 30 bis 50 Teilnehmern pro Land. Dies ergibt eine beeindruckende Gesamtzahl von

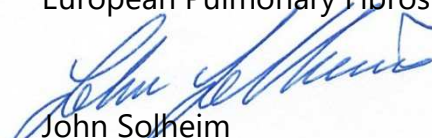
900 bis 1.500 äußerst wichtigen Stimmen. Die Ergebnisse werden in einem Bericht zusammengefasst, der sowohl auf nationaler als auch auf europäischer Ebene genutzt werden kann, um die Versorgung von PF-Patienten und ihren Angehörigen zu verbessern.

Um die Teilnahme so einfach wie möglich zu gestalten, haben wir die Umfrage bereits in verschiedene Sprachen übersetzen lassen; so ist sie leichter verständlich und einfacher auszufüllen.

Bitte helfen Sie uns, Ihnen zu helfen, indem Sie an der Umfrage zum PF Access Index teilnehmen.

Herzliche Grüße

European Pulmonary Fibrosis Federation AISBL



John Solheim
Präsident

S u r v e y l i n k :
e u . s p r w . a i / s t t - j c i G s