



Verein Lichen Sclerosus

Lichen Sclerosus (LS) ist eine chronisch verlaufende, nicht ansteckende entzündliche Hauterkrankung des äusseren Genitalbereichs. LS ist weit verbreitet, kaum bekannt, stark tabuisiert. Eine frühe Diagnose ist sehr wichtig, mit der richtigen Behandlung ist ein fast normales Leben möglich. LS ist nicht heilbar, aber behandelbar.

Unser Verein, geschaffen von Betroffenen für Betroffene, macht Mut, ohne etwas zu beschönigen. Mit gebündelter Erfahrung und umfangreichem Fachwissen, mit Sorgsamkeit und absoluter Diskretion informieren und beraten wir alle Frauen, Männer und Eltern betroffener Kinder, die sich an uns wenden.

Willkommen!

"Hoffnung ist wie ein Pfad. Am Anfang existiert er noch nicht; er entsteht erst, wenn viele Menschen den gleichen Weg gehen."

Lu Xin

www.lichensclerosus.ch
www.juckenundbrennen.eu

Verein Lichen Sclerosus

Sitz in der Schweiz;
länderübergreifend aktiv in ganz Europa
www.lichensclerosus.ch

Wir bieten:

- Experteninformationen und Erfahrungsberichte
- Qualitätsgesicherte Austauschforen
- Umfassender, geschützter Mitgliederbereich
- Regelmässige Newsletter
- Workshops zu unterschiedlichen Themen
- Jährliche Tagung mit Fachreferaten und aktuellen Informationen
- Vernetzung; auf Wunsch anonym
- Austauschgruppen in der Schweiz, in Deutschland, Österreich und Luxemburg
- Hotline

Wir leisten Aufklärungsarbeit:

- in der Öffentlichkeit
 - in der Presse
 - in medizinischen Fachkreisen
- zu Gunsten der Früherkennung und richtigen Behandlung von LS-Betroffenen gemäss den europäischen Behandlungsleitlinien



"Jule und die Muscheln"
Ein Kinder- und Aufklärungsbuch
über Lichen Sclerosus; erhältlich im
Buchhandel oder im vereinsinternen Shop

Wir freuen uns über Ihren Kontakt:
office@lichensclerosus.ch

Verein Lichen Sclerosus, Bleicheweg 6,
CH-5605 Dottikon