

# Antrag auf Mitgliedschaft im Verein Lichen Sclerosus

Hiermit stelle ich Antrag auf Mitgliedschaft im Verein Lichen Sclerosus als

## Mitglied

Als Mitglied habe ich Stimmberechtigung an der Mitgliederversammlung, werde periodisch mit Newsletters per Email bedient, erhalte Zugang zum geschützten Mitgliederbereich, habe Einsicht in die (geschlechterspezifischen) Foren, und kann, sofern ich dies wünsche, teilnehmen und aktiv mitwirken bei regionalen Austausch- resp. Selbsthilfegruppen und der Aufklärungsarbeit.

**Name:**

**Vorname:**

**Strasse/Nr.:**

**Land:**

**Bundesland/Kanton:**

**Postleitzahl:**

**Wohnort:**

**Geburtsdatum:**

**männlich**

**weiblich**

**E-Mail-Adresse:**

## Folgendes trifft auf mich zu:

Direktbetroffene / Direktbetroffener (mit ärztlicher Diagnose) seit.....

Direktbetroffene / Direktbetroffener (noch ohne ärztliche Diagnose)

Vater / Mutter eines betroffenen Jungen Mädchens geboren:.....

*Ich nehme davon Kenntnis, dass der Jahres-Mitgliederbeitrag derzeit für Mitglieder in der Schweiz CHF 40.00 / in Europa EUR 35.00 beträgt. Diesen Betrag bezahle ich nach Eingang der Aufnahmebestätigung / Rechnung auf das Vereinskonto ein. Nach Eingang des Betrags auf dem Vereinskonto erhalte ich meine persönlichen Login-Daten umgehend zugestellt.*

## **Gewünschter Benutzername für den geschützten Mitgliederbereich:**

*(mind. 6 Ziffern, z.B. bekan2016)*

*Meine Angaben werden vertraulich behandelt. Ich habe die Ausführung zum Thema Datenschutz gelesen (siehe unter „Mitglied werden“) und bin einverstanden damit.*

**Unterschrift / Datum / Ort:** \_\_\_\_\_

Die Beantwortung der nachfolgenden Frage ist freiwillig, Ihre Antwort wäre dem Vorstand allerdings sehr dienlich bezüglich der Weiterentwicklung der Vereinsaktivitäten zu Gunsten einer breitflächigen Aufklärung. Diese findet seit Herbst 2016 nun in verschiedenen Schweizer Medien statt und wir möchten die Aufklärungskampagne unbedingt auch auf Deutschland und Österreich ausweiten.

## **So bin ich auf den Verein Lichen Sclerosus aufmerksam geworden** (mehrere Antworten möglich):

Ich habe im Internet meine Symptome gegoogelt (z.B. Jucken, Brennen, Schmerzen)

Ich habe im Internet konkret nach Infos zur Krankheit „Lichen Sclerosus“ gesucht

Ich habe einen Artikel über die Krankheit und den Verein LS gelesen. Welche Zeitschrift?

Ich habe im Fernsehen eine Sendung über LS gesehen. Welcher Sender?

mein Arzt hat mir einen Vereins-Flyer gegeben

andere :

**Antrag bitte einsenden an:**

**Verein Lichen Sclerosus  
Bleicheweg 6, CH-5605 Dottikon**

**oder per Mail/Scan senden an:  
[office@lichensclerosus.ch](mailto:office@lichensclerosus.ch)**