

Verein Lichen Sclerosus

Sitz in der Schweiz;
länderübergreifend aktiv in ganz Europa

Preisträger Rotkreuzpreis 2019

Schweizerisches Rotes Kreuz
Kanton Aargau



www.verein-lichensclerosus.de

- Experteninformationen und Erfahrungsberichte
- Umfassender, geschützter Mitgliederbereich
- Regelmäßige Newsletter
- Workshops zu unterschiedlichen Themen
- Jährliche Tagung mit Fachreferaten
- Vernetzung; auf Wunsch anonym
- Austauschgruppen in Aachen, Berlin, Braunschweig, Frankfurt, Freiburg, Hamburg, Hannover, Köln, Magdeburg, München, Nürnberg, Pforzheim, Stuttgart, Thüringen, Wuppertal, Zweibrücken; weitere im Aufbau
- Hotline und Beratung bei der Arztwahl

Wir leisten Aufklärungsarbeit in den Medien, in der Öffentlichkeit und in medizinischen Fachkreisen zu Gunsten der Früherkennung und der 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@verein-lichensclerosus.de
Verein Lichen Sclerosus, Bleichweg 6,
CH-5605 Dottikon



Verein Lichen Sclerosus

Lichen Sclerosus (LS) ist eine chronisch verlaufende, nicht ansteckende entzündliche Hauterkrankung des äußeren Genitalbereichs. Zu den typischen Symptomen gehören Brennen, Jucken, weiße Flecken, Einreißen beim Geschlechtsverkehr und Schmerzen, ähnlich einer Blasenentzündung. LS ist weit verbreitet, stark tabuisiert und teilweise auch in Ärztekreisen kaum bekannt. Viele Betroffene leiden über Jahre. Eine frühe Diagnose ist sehr wichtig, denn mit der richtigen Behandlung ist ein fast normales Leben möglich. LS ist nicht heilbar, aber normalerweise gut behandelbar.

Seit Gründung des Vereins im Jahr 2013 haben bereits mehr als 4000 Betroffene zu uns gefunden, und täglich werden es mehr.

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!



www.verein-lichensclerosus.de