



Verein Lichen Sclerosus

& Netzwerk Vulvodynie / Lichen Planus

www.lichensclerosus.ch

www.verein-lichensclerosus.de

www.lichensclerosus.at

www.vulvodynie.ch

www.juckenundbrennen.eu

Wir bieten:

- Informationsplattform
- Expertenreferate
- YouTube-Kanal und Erklärvideos
- Newsletter, Broschüren, Bücher
- Erfahrungsberichte
- Persönliche Beratung
- Mitgliedschaft (auch anonym möglich)
- Umfassender, geschützter Mitgliederbereich
- Austauschgruppen regional und online
- Jahrestagung mit aktuellen Fachreferaten
- Kontaktplattform für Betroffene
- Qualitätsgesicherte Austauschforen
- Ärzte- und Therapeutenliste



Wir leisten wichtige Aufklärungsarbeit:

- in der Öffentlichkeit
- in den Medien
- in medizinischen und therapeutischen Fachkreisen

Aufklärungsbücher:

Jule und die Muscheln
Mara und ihr Geheimnis
LS - das Wichtigste in Kürze



Verein Lichen Sclerosus

& Netzwerk Vulvodynie / Lichen Planus

Lichen Sclerosus (LS) ist eine chronisch verlaufende, nicht ansteckende entzündliche Hauterkrankung. Sie tritt häufig im äusseren Genitalbereich auf, typische Symptome sind Brennen, Jucken, weisse Flecken, Einreissen beim Geschlechtsverkehr und Schmerzen ähnlich einer Blasenentzündung.

LS ist weit verbreitet, doch selbst in medizinischen und therapeutischen Fachkreisen noch wenig bekannt. Eine frühe Diagnose ist sehr wichtig, denn mit der richtigen Behandlung ist ein fast normales Leben möglich. LS kann zusammen mit einer Vulvodynie und/oder Lichen Planus auftreten.

LS ist nicht heilbar, aber meist gut behandelbar.



Unser länderübergreifender Verein, geschaffen von Betroffenen, macht Mut, ohne etwas zu beschönigen.