

Sie behandeln Vitiligo?

Viele Betroffene fragen uns nach Ärzten in der Region, die Vitiligo behandeln. Wenn Sie möchten, dass wir auch Ihre Adresse weitergeben, dann senden Sie uns doch bitte den ausgefüllten Praxisbogen.

Praxisbogen

Ich möchte/Wir möchten als Behandler in das Verzeichnis des Deutschen Vitiligo-Bunds e.V. bis auf Widerruf aufgenommen werden.

Ja Nein

Informationsmaterial

Wir benötigen _____ (Anzahl Exemplare) Patientenflyer.

Wir sind damit einverstanden über aktuelle Themen informiert zu werden.

Ja Nein

Angaben zur Praxis / Klinik

Name:

Anschrift:

PLZ Ort:

E-Mail:

Tel.:

Fax:

Homepage:

Behandlung

Folgende Behandlungsmöglichkeiten werden bei uns angeboten

(bitte Angaben zur Art der Behandlung, Kostenerstattung durch die Krankenkasse, monatliche Kosten für den Patienten):

Erklärung

Mit der Speicherung, Übermittlung und Verarbeitung personenbezogener Daten für Vereinszwecke gemäß den Bestimmungen des Bundesdatenschutzgesetzes (BDSG) bin ich einverstanden.

Sonstiges

Unterschrift

Ort, Datum, Stempel, Unterschrift

Impressum / Kontakt

Deutscher Vitiligo-Bund e.V.
Frankenring 74
91325 Adelsdorf

Vereinsitz Adelsdorf, Vereinsregister Fürth Registernummer VR200099

Telefon: 09195/992039
Tel. Mitgliederverwaltung 09191/9757989
Telefax: 09195/993935
Mail: mail@vitiligo-bund.de

Bankverbindung:

Sparkasse Forchheim • Konto 8597114 • BLZ 76351040
IBAN: DE57 7635 1040 0008 5971 14 Swift-Bic: BYLADEM1FOR

Der Vorstand

Georg Pliszewski, Adelsdorf

1. Vorsitzender und Leiter der Selbsthilfegruppe Franken

E-Mail: g.pliszewski@vitiligo-bund.de

Klaus Ferber, Düsseldorf

2. Vorsitzender, Webmaster und Leiter der Selbsthilfegruppe

Rhein/Ruhr

E-Mail: k.ferber@vitiligo-bund.de

Ursula Lingg, Kirchehrenbach

Kassier, zuständig für Mitgliedsverwaltung/Kassenführung und tätig

für die Selbsthilfegruppe Franken

E-Mail: u.lingg@vitiligo-bund.de

Katrin Johnson, Hamburg

Mitglied im Vorstand, zuständig für Arztkontakte und Dokumentation

und Leiterin der Selbsthilfegruppe Hamburg

E-Mail: k.johnson@vitiligo-bund.de

Stefan Richter, Rötgesbüttel

Mitglied im Vorstand und Leiter der Selbsthilfegruppe Braunschweig

E-Mail: s.richter@vitiligo-bund.de

Deutscher Vitiligo-Bund e.V.

Kontakte, Hilfe & Informationen für Vitiligo-Betroffene
und Vitiligo-Selbsthilfegruppen

Diagnose Vitiligo?

Sie haben Patienten mit Vitiligo?

Häufig haben Betroffene Fragen, die über das Medizinische hinausgehen. Oder sie fühlen sich alleine, weil sie keine anderen Betroffenen kennen und sich bei anderen Menschen unverstanden fühlen.

Wir bieten Informationen, Erfahrungsaustausch und Kontaktmöglichkeiten für Betroffene.
Empfehlen Sie uns gerne weiter!

Arztinfo

In vielen Städten bekommen Ihre Patienten bei unseren regionalen Selbsthilfegruppen Rat vor Ort und Gelegenheit zum Erfahrungsaustausch:

Deutscher Vitiligo-Bund e.V.

Der Deutsche Vitiligo-Bund e.V.

Häufig wird Vitiligo nicht als Krankheit verstanden, sondern als kosmetisches Problem abgetan. Mögliche assoziierte Erkrankungen werden oft nicht untersucht. Nur wenige Mediziner befassen sich intensiv mit Diagnostik und Behandlungsmöglichkeiten von Vitiligo.

Viele Betroffene fühlen sich allein gelassen, erfahren nur wenig über ihre Krankheit und resignieren. Informationen über Vitiligo zu sammeln und zu verbreiten ist uns deshalb sehr wichtig.

Für viele Betroffene ist das persönliche Gespräch besonders wichtig. Information, Erfahrungsaustausch, Wir-Gefühl und gegenseitige Unterstützung bieten ihnen, insbesondere im Rahmen einer Selbsthilfegruppe, Rückhalt und helfen im Umgang mit der Erkrankung.

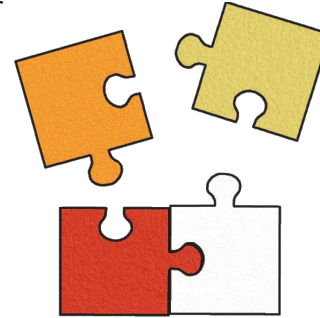
Wir veranstalten unter anderem den Deutschen Vitiligo-Tag mit Vorträgen und Präsentationen von Kliniken, Fachärzten, Wissenschaftlern und Unternehmen. Außerdem organisieren wir einmal jährlich ein Treffen für Vitiligo-Selbsthilfegruppen, das dem Erfahrungsaustausch dient. Die angeschlossenen Regionalgruppen veranstalten in eigener Verantwortung ebenfalls Vortrags- bzw. Informationsveranstaltungen.

2002 gegründet, 2006 als Verein eingetragen stellt der Deutsche Vitiligo-Bund e.V. heute den Zusammenschluss von fast 20 Selbsthilfegruppen und der 1998 gegründeten Vitiligo-Mailingliste dar. Wir erreichen auf diesem Wege mehrere tausend Betroffene im deutschsprachigen Raum.

Wir haben langjährige Kontakte zu ähnlichen Institutionen weltweit und tauschen uns auf internationaler Ebene mit anderen Betroffenen aus.

Die Vereinsziele

- ▶ Information, Beratung und Aufklärung für Betroffene über das Krankheitsbild Vitiligo und die Behandlungsmöglichkeiten
- ▶ Hilfestellung im täglichen Umgang mit Vitiligo, zur Förderung des selbstbewussten eigenverantwortlichen Umgangs mit der Erkrankung und zur Erhöhung der Lebensqualität
- ▶ Stärkung des Selbsthilfenetzwerkes in Deutschland durch Unterstützung bei Aufbau, Organisation und Betrieb regionaler Selbsthilfegruppen
- ▶ Information und Aufklärung der Öffentlichkeit über Vitiligo und die Lebenssituation der Betroffenen zur Erhöhung des Verständnisses und der Akzeptanz im privaten und beruflichen Umfeld
- ▶ Anerkennung der Vitiligo in medizinischer als auch versicherungsrechtlicher Hinsicht als ernst zu nehmende und behandlungsbedürftige Erkrankung
- ▶ Anerkennung der psychosozialen Belastung von Betroffenen und der damit verbundenen Einschränkung ihrer Lebensqualität



Medizin und Forschung

Wenn Sie Vitiligo behandeln, in der Forschung tätig sind oder in anderer Hinsicht wertvolle Informationen und Erfahrungen zu Vitiligo haben dann können Sie uns und unsere Regionalgruppen unterstützen, mit:

- ▶ Vorträge, Infomaterial, Klinikführungen, Praxisvorstellungen, o.ä.
- ▶ Aktuelle Informationen oder Artikel für unseren Vereins-Newsletter oder unsere Homepage

Wir können Sie auch unterstützen, mit:

- ▶ Einem Eintrag in unserer Arztliste, dem Anbieterverzeichnis, o.ä.
- ▶ Weiterleitung von Aufrufen zur Teilnahme an Studien und Befragungen an Betroffene
- ▶ Bereitstellung von Patientenflyern

Sprechen Sie uns gerne an!

Internet

Der Deutsche Vitiligo-Bund e.V. im Internet:

www.vitiligo-bund.de

Mit unserem Internetauftritt stellen wir unter anderem folgende Informationen zur Verfügung:

- ▶ Terminkalender (Selbsthilfegruppentreffen, Veranstaltungen, Vorträge, TV-Tipps)
- ▶ Vitiligo A-Z (Erläuterungen zu zahlreichen Begriffen, Arztliste, Internetlinks, Anbieter von Spezialprodukten)
- ▶ Regionalseiten (Adressen und Informationen der regionalen Selbsthilfegruppen)
- ▶ Mailingliste und Live-Chat (Gesprächsforen für Betroffene)

