

SCLERODERMIE.CH

3000 BERN



SCLERODERMIE.CH

Die Aufgaben der SVS sind :

- Zusammenbringen von Betroffenen und ihren Angehörigen um zu helfen, besser mit der Krankheit zu leben.
- Unterstützung bieten durch den persönlichen Erfahrungsaustausch bei Treffen in den regionalen Gruppen.
- Ein Netzwerk bilden für eine bessere Verbreitung von Informationen über Sklerodermie und Behandlungsmöglichkeiten.
- Vertreten der Interessen der Betroffenen gegenüber Fachleuten der Medizin, des Gesundheits- und Sozialwesens und den Behörden.
- Unterstützen und fördern von Aktivitäten zur Erforschung der Ursachen und Behandlung der Krankheit.



KONTAKTINFORMATION

www.sclerodermie.ch • info@sclerodermie.ch

024 472 32 64 • français
sclerodermie.ch 077 406 09 58 • deutsch
3000 Bern 062 777 22 34 • italiano

Schweizerische Vereinigung der Sklerodermie-Betroffenen, anerkannte gemeinnützige Vereinigung und Mitglied der Rheumaliga Schweiz und der FESCA.

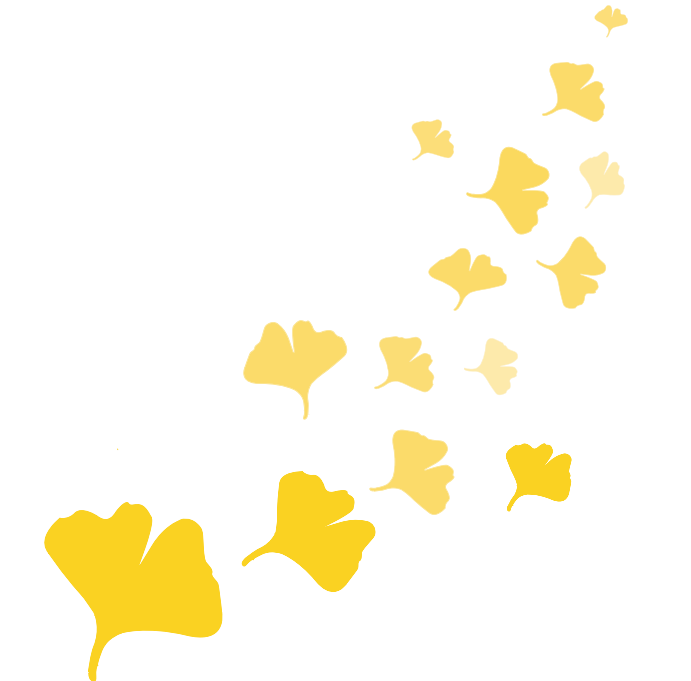


Rheumaliga Schweiz
Ligue suisse contre le rhumatisme
Lega svizzera contro il reumatismo



sclerodermie.ch

SVS Schweizerische Vereinigung der Sklerodermie-Betroffenen
ASS Association Suisse des Sclérodermiques
ASS Associazione Svizzera della Sclerodermia



*Schweizerische
Vereinigung
der Sklerodermie-
Betroffenen*



SKLERODERMIE

Sklerodermie ist eine chronisch verlaufende, seltene Autoimmunkrankheit. Der Name der Krankheit stammt aus dem Griechischen: «scleros» bedeutet hart und «derma» bedeutet Haut. In der Schweiz sind ca. 1'400 Personen betroffen, wobei die Erkrankung häufiger bei Frauen als bei Männern auftritt. Die Erkrankung kommt in zwei Grundvarianten vor:

- **Die lokalisierte zirkumskripte Sklerodermie** ist charakterisiert durch eine Hautverhärtung in begrenzten Arealen, wie Flecken, auch Morphea genannt, oder Bändern. Diese Form der Sklerodermie kann ästhetische und funktionelle Folgen haben, wie Beweglichkeitseinschränkungen der Gelenke.

- **Bei der systemischen Sklerodermie** sind neben den Hautverhärtungen auch innere Organe, wie Speiseröhre, Lungen, Verdauungstrakt, Nieren oder Herz und das Blutgefässsystem betroffen.

Die Erscheinungsform der Erkrankung ist, abhängig von den betroffenen Organen, sehr unterschiedlich.

Durchblutungsstörungen (Raynaud-Phänomen), ein Frühzeichen der Krankheit, begrenzen deutlich das Leben im Freien, denn die Kälte ist ein verschlimmernder Faktor der Probleme der peripheren Mikrozirkulation, welche zu Ulzeration oder Fingernekrosen führen kann.

Weitere Beschwerden sind z.B. schmerzhafte Bewegungen durch die Verhärtung der Haut, Versteifung des Körpers. Bei Lungenfibrose Kurzatmigkeit, bei einem Speiseröhren-Befall Schluckbeschwerden. Darm-Erkrankungen erfordern

manchmal eine strenge Diät, die das soziale Leben schwierig machen kann.

Die Ursache der Sklerodermie ist unbekannt. Obwohl die jetzigen Behandlungsmöglichkeiten die Lebensqualität der Betroffenen deutlich verbessern können, gibt es derzeit noch keine Heilung.



WARUM BRAUCHEN WIR UNTERSTÜTZUNG ?

Dank Ihren Spenden ermöglichen Sie uns, die medizinische Forschung dieser Krankheit zu unterstützen. Mit diesen Mitteln können wir die Aufgaben, welche sich unsere Vereinigung zum Ziel gesetzt hat, besser verwirklichen und so deren Bekanntheitsgrad erhöhen.



UNTERSTÜTZUNG

Sie können *sclerodermie.ch* unterstützen

- indem Sie Mitglied werden
- indem Sie als Gönner die Vereinigung unterstützen
- indem Sie für die medizinische Forschung spenden.

Denn selbst wenn die heutigen Medikamente den Patienten eine bessere Lebensqualität ermöglichen, bleibt das Leben der Sklerodermie-Patienten eine Prüfung sowohl wegen den Beschwerden, die die Krankheit verursacht, wie auch wegen den vielfältigen Auswirkungen, die sie auf der sozialen Ebene hat.

Postkonto 12-864923-6 CHF
IBAN CH47 0900 0000 1286 4923 6



WERDEN SIE MITGLIED

Um das Anmeldeformular zu erhalten, schicken Sie bitte diesen Talon.

 Aktivmitglied (Betroffene)

 Passivmitglied

 Gönner

Werden Sie Mitglied, denn zusammen können wir mehr bewirken !

Name : _____

Vorname : _____

Adresse : _____

PLZ Ort : _____

Telefon : _____

E-Mail : _____

Datum : _____