

Absender:

Firma

Name/Vorname

Straße

PLZ/Ort

**MITGLIEDSCHAFT**

**Ja**, ich möchte Mitglied im DVV e. V. werden.

Ordentliches Mitglied 30,67 €

Für eine schnelle Kommunikation biete ich Ihnen an (freiwillige Angabe):

Tel.:

Fax:

email:

Deutscher Vitiligo Verein e.V.

Mitgliederservice

Spaldingstraße 210

20097 Hamburg

#### EAZUGSERMÄCHTIGUNG

Hiermit ermächtige ich den DVV e.V. bis auf Widerruf (jederzeit möglich) den Mitgliedsbeitrag von meinem Konto einzuziehen. Ich helfe dadurch Verwaltungskosten zu sparen.

Name des Kontoinhabers

Bank und Ort

BLZ

Datum

Konto-Nr.

Unterschrift

## Kontakt

Beratungstelefon:

Telefon: 00 49 (0) 40 - 23 53 28 91

Telefax: 00 49 (0) 40 - 511 06 05

24h: email: [info@vitiligo-verein.de](mailto:info@vitiligo-verein.de)

Internet: [www.vitiligo-verein.de](http://www.vitiligo-verein.de)

## Persönlicher Kontakt

Viele ehrenamtliche Mitarbeiterinnen und Mitarbeiter beraten bundesweit per Telefon oder in Selbsthilfegruppen. Die Adressen und Telefonnummern finden Sie unter [www.vitiligo-verein.de](http://www.vitiligo-verein.de) oder im Mitglieder magazin *Vitiligo Information*.

## Post

Wenn Sie Ihre Anfragen oder Erfahrungen schriftlich mitteilen oder Sie der *Vitiligo Information*-Redaktion anbieten möchten, wenden Sie sich bitte an die Geschäftsstelle:

Deutscher Vitiligo Verein e. V.,  
Spaldingstraße 210, 20097 Hamburg

## Solidarität

Unsere wichtige Arbeit benötigt die Solidarität und Unterstützung auch derer, die selbst nicht von der Krankheit betroffen sind. Werden auch Sie Fördermitglied bei uns und informieren Sie andere über uns.

## Spenden

Der DVV hat ein Spendenkonto eingerichtet und freut sich über jede - natürlich auch kleine - Spende.

Die Bankverbindung lautet:

Deutscher Vitiligo Verein e.V.

Hamburger Sparkasse

BLZ 200 505 50

Konto-Nr.: 1308 100 724



Deutscher  
Vitiligo Verein e.V.

AG Haut Ein Mitglied der AG Haut [www.aghaut.de](http://www.aghaut.de)



Gemeinsam  
stark sein

Spaldingstraße 210 · 20097 Hamburg  
Tel.: 0 40/23 53 28 91 · Fax: 0 40/23 10 08

[www.vitiligo-verein.de](http://www.vitiligo-verein.de)

email: [info@vitiligo-verein.de](mailto:info@vitiligo-verein.de)

## Was ist Vitiligo?

Bei der Vitiligo handelt es sich um eine Erkrankung, bei der die Betroffenen im Laufe ihres Lebens charakteristische weiße, scharf begrenzt Flecken entwickeln. Größe, Form und Anzahl können unterschiedlich sein. Vitiligo kann in jedem Alter auftreten. Untersuchungen haben gezeigt, dass bei Rund der Hälfte der Vitiligo-Erkrankten der Pigmentverlust im Alter von zehn bis dreißig Lebensjahren beginnt und dann mit unterschiedlicher Geschwindigkeit fortschreitet. Diese Krankheit ist nicht ansteckend.

Vitiligo wurde erstmals vor circa 3 500 Jahren beschrieben. Die Erkrankung ist relativ häufig, nach Schätzungen sind insgesamt 0,5-2,0 Prozent der Weltbevölkerung betroffen, in Nordeuropa rechnet man mit 0,5 Prozent Betroffenen.

Jede ärztliche Beratung muss das psychische Leiden eines Vitiligo-Betroffenen berücksichtigen. Eine Aufklärung über die Krankheit ist notwendig. Auch muss der behandelnde Arzt über Wirksamkeit und Risiken einer Vitiligo-Behandlung aufklären. Es ist zum Beispiel keinem Vitiligo-Betroffenen damit gedient, dass bei einer fünfzigprozentigen Repigmentierung der Vitiligo ein unschöner Kontrast zwischen gesunder und vitiligobetroffener Haut sichtbar ist.

Neben therapeutischen Maßnahmen besteht die Möglichkeit der kosmetischen Abdeckung (Camouflage). Hierdurch wird der störende Kontrast zwischen depigmentierter und normaler Haut abgedeckt. Zur Vermeidung eines Sonnenbrandes sind Sonnenschutzmittel mit hohen Lichtschutzfaktoren im UVA und UVB-Bereich ratsam, da Vitiligo-Betroffene unter extremer Sonnenempfindlichkeit leiden können.

### Was bedeutet Vitiligo für den Patienten?

Die meisten Vitiligo-Patienten sind außer ihrem Hautleiden körperlich gesund. Recht häufig wird aber eine Schilddrüsenüber- oder unterfunktion, beziehungsweise eine Schilddrüsenerkrankung gefunden. Aus diesem Grund sollten bei Vitiligo-Erkrankten regelmäßig die Schilddrüsenhormone untersucht werden. Sehr selten können mit einer Vitiligo andere Erkrankungen auftreten: sogenannten Permittiöse Anämie, jugendliche Diabetes mellitus, Nebennierenfunktionsstörungen bzw. Nebenschilddrüsenunterfunktionen.

## Deutscher Vitiligo Verein e. V.

### Unsere Hauptziele:

Der DVV will die Lebensqualität der Vitiligo-Betroffenen verbessern, wo immer das möglich ist. Der DVV unterstützt - auch finanziell - Forschungsvorhaben, -einrichtungen, Firmen oder Personen, deren Arbeitsziel es ist, die Ursachen der Krankheit weiter zu erforschen oder ihre Therapie entscheidend zu verbessern.

### Was wir tun

Wir sammeln und vermitteln Informationen über Vitiligo. Wir fordern und fördern eine offene, vorurteilsfreie Diskussion aller Behandlungsverfahren und -mittel für den Vitiligo-Erkrankten.

Wir arbeiten verantwortlich und vermittelnd mit Verbänden und Vertretern der Heilberufe sowie mit Pharma-, Heil- und Hilfsmittelproduzenten zusammen und wahren dennoch eine kritische Distanz zugunsten des chronisch kranken Vitiligo-Patienten.

Wir vertreten die Interessen der Vitiligo-Betroffenen und bilden so eine „Lobby“ im Dialog mit Staat und Gesellschaft, Krankenkassen, Ärzten sowie Einrichtungen des Gesundheitswesens.

Wir sind kompetenter Ansprechpartner für die Medien.

### Mitgliedschaften

Der DVV ist Mitglied der Arbeitsgemeinschaft Haut (AG Haut), die sich für die circa zehn Millionen chronisch Hautkranke in Deutschland einsetzt.

## Service für Mitglieder

### Jederzeit persönliche Beratung

Ein hohes Gut in der technisierten Servicewelt. Sie haben jederzeit einen persönlichen Ansprechpartner, dem Sie nicht erst erklären müssen, was es heißt von der Vitiligo betroffen zu sein.

Wir beraten Sie in Alltagsfragen oder bei der Therapieplanung, bei Problemen mit Haut und Psyche, Problemen mit Krankenkassen und Behörden. Namhafte wissenschaftliche Beiratsmitglieder stehen uns für Ihre fachliche Beratung zur Seite.

### Die Mitglieder-Zeitschrift *Vitiligo Information*

Sie erhalten als Mitglied zwei mal jährlich ohne zusätzliche Kosten die Zeitschrift *Vitiligo Information*. Das Magazin berichtet und informiert objektiv, umfassend, kritisch und unterhaltend über das Spektrum der Erkrankung.

### Informationsmaterial

Sie erhalten zu vielen nachgefragten Themen informative Broschüren, Ausarbeitungen und sonstiges relevantes Informationsmaterial.

### Interessenvertretung

Sie als ein Vitiligo-Betroffener allein können leicht überhört werden. Aber als organisiertes Mitglied in einem Selbsthilfeverein sind Sie gemeinsam mit uns stark und haben das beruhigende Gefühl, dass Sie mit Ihren gesundheitlichen Problemen nicht alleine sind und nicht alleine gelassen werden.

### Einkaufs-Vorteile

Eine ständig steigende Zahl von Firmen bietet Mitgliedern des DVV Vorteile beim Kauf von Waren und Dienstleistungen an. Rufen Sie uns an, wenn Sie sich für diesen Service interessieren.

## Was können Sie tun?

### Mitglied werden

Mit einem Jahresbeitrag von nur 30,67 € können Sie Mitglied im DVV werden und so den Bestand und die Effektivität unserer Arbeit zu Ihrem Vorteil sichern helfen. Im Beitrag ist der Bezugspreis für zwei Ausgaben der Zeitschrift *Vitiligo Information* enthalten. Den Beitrittsantrag finden Sie auf der Rückseite dieses Flyers. Übrigens erleichtern Sie sich und uns die Arbeit, wenn Sie uns eine Einzugsermächtigung (jederzeit widerrufbar) von Ihrem Konto erteilen. Wir danken Ihnen schon jetzt für Ihr Entgegenkommen.

### Ihre Wünsche und Ideen einbringen

Als Mitglied haben Sie die Möglichkeit, in der jährlichen Mitgliederversammlung über die Ziele und Aufgaben des Vereins mit zu entscheiden.

### Aktiv werden

Sie können als telefonischer Ansprechpartner oder als Leiter in einer Selbsthilfegruppe mitarbeiten. Bei Interesse wenden Sie sich bitte an die Mitarbeiter in unserer Geschäftsstelle.

### Andere über unsere wichtige Arbeit informieren

In der Geschäftsstelle können Sie weitere Broschüren zum Verteilen bestellen:

- an Freunde und Bekannte
  - beim Arzt
  - in der Apotheke
  - in ihrem Naturkostladen
- oder wo immer es Ihnen sinnvoll erscheint.

### Mitglieder und Fördermitglieder werben - zu Ihrem Vorteil

Sie können Fördermitglieder (Personen, Firmen, Ärzte, Institutionen usw.) werben. Der Fördermitgliedsbeitrag beträgt mindestens 100,- €/Jahr.

Sie erhalten von uns nach Zahlungseingang des ersten von Ihnen ausgehandelten Fördermitglieds-Beitrages einmalig die Hälfte dieses Beitrages als Belohnung.

Für jedes ordentliche Mitglied (Einzelperson, 30,67,- € Jahresbeitrag), das wir durch Ihre Vermittlung aufnehmen, erhalten Sie nach Zahlungseingang des ersten Jahresbeitrages einmalig 10,- € Belohnung.