

GERINNUNGSERKRANKUNG – WAS NUN?



DEUTSCHE HÄMOPHILIEGESELLSCHAFT
zur Bekämpfung von Blutungskrankheiten e. V.

ZUNÄCHST EINMAL: SIE SIND NICHT ALLEIN!

Die Diagnose einer chronischen Gerinnungserkrankung beim Kind stellt das Leben von Familien auf den Kopf. Die Krankheit gehört nun dazu, darf aber nicht alles überschatten. Wie gelingt das am besten?

WERDEN SIE EXPERTE!

Medikamente geben, den Krankheitsverlauf beobachten und noch viel mehr: Eltern tragen die Hauptlast der Versorgung und sollten es aktiv angehen, selbst zu Experten zu werden.

Das hilft dabei, Ärzten auf Augenhöhe zu begegnen, die richtigen Fragen zu stellen, Therapien gut zu verstehen und umzusetzen oder gar selbst Vorschläge zu machen. Es macht Ihr Leben unabhängiger und bindet Sie zur Behandlung nicht ständig an Arztpraxen. Zudem wird man sicherer im Umgang mit der Krankheit, wodurch es wiederum leichter fällt, sie anderen zu erklären und Ängste zu nehmen.

STARTEN SIE GUT INFORMIERT!



INHALT

Das Online-Seminar gibt einen Überblick über die Krankheit und die Behandlungsmöglichkeiten. Es erläutert, was vor, während und nach dem Einstieg in die prophylaktische Behandlung zu beachten ist.

Die medizinische Sicht wird dabei ergänzt um Tipps und Beispiele aus mütterlicher Perspektive, wie ein Leben mit – aber nicht geprägt von – der Gerinnungserkrankung gelingt.

REFERENTEN

RUTH-SUSANNE HANSEN

Mutter eines 8-jährigen Hämophilen

DR. MED. SEBASTIAN HÜTKER

Facharzt für Kinderheilkunde und Jugendmedizin, Schwerpunkt Pädiatrische Hämatologie und Onkologie, Hämostaseologie; Praxis für Kinder- und Jugendmedizin, Ravensburg

TERMINE

16. April 2026, 20.00 Uhr

22. Oktober 2026, 20.00 Uhr



WAS NOCH?

Oft ist es auch eine wertvolle Hilfe, sich mit anderen betroffenen Eltern auszutauschen. Wir bieten regelmäßig Veranstaltungen für Familien an. Schauen Sie einfach mal in unseren Terminkalender unter dhg.de/terminkalender.

Bitte scheuen Sie sich nicht, uns direkt zu kontaktieren. Die Mitarbeiter unserer Geschäftsstelle oder die Vertrauensmitglieder in Ihrer Region stehen Ihnen gerne mit Rat und Tat zur Seite oder vermitteln auf Wunsch den Kontakt zu anderen Familien in Ihrer Nähe.

WAS BRAUCHEN SIE?

Sie benötigen lediglich eine stabile Internetverbindung, und einen PC, Laptop oder Tablet mit Lautsprecher.

Für die offene Fragerunde haben Sie bitte Verständnis, dass alle unsere Online-Seminare **nicht** aufgezeichnet werden.

WER KANN SICH ANMELDEN?

Anmelden kann sich jeder, der mit der Diagnose einer Blutgerinnungsstörung konfrontiert wurde. Auch Paare mit Kinderwunsch und genetischer Disposition für Hämophilie, vWD oder andere seltene Gerinnungserkrankungen sind herzlich eingeladen.

WO KÖNNEN SIE SICH ANMELDEN UND WEITERE INFORMATIONEN ERHALTEN?

Schreiben Sie eine E-Mail an:

carlheinz.roecker@dhg.de

DHG-Bundesgeschäftsstelle

Neumann-Reichardt-Straße 34 • 22041 Hamburg
Telefon 040 – 6 72 29 70 • Fax 040 – 6 72 49 44
dhg@dhg.de • www.dhg.de