AUFNAHMEANTRAG

Ich bitte hiermit um Aufnahme in den Verein Alopecia Areata Deutschland e.V. als ordentliches Mitglied.

Name:	
Vorname:	
Straße:	
PLZ, Ort:	
Telefon:	
Geb.dat.:	
die Satzung Mitglied des	nte mich, die Ziele des Vereins zu unterstützer zu beachten sowie meinen Pflichten als s Vereins nachzukommen. Ich zahle jeweils zu n kalenderjährlichen Mitgliedsbeitrag in Höhe
<u> </u>	Euro (Mindestbeitrag 60 Euro)
	denten, Arbeitslose und Rentner zahlen mit escheinigung 30.– Euro
jährlicher B	escheinigung 30.– Euro
jährlicher Bo	escheinigung 30.– Euro , den t)
jährlicher B	escheinigung 30.– Euro , den t)
(Unterschrift Einzugserm Der AAD ist	escheinigung 30.– Euro, den t) ächtigung bis auf Widerruf berechtigt, ab sofort meinen gliedsbeitrag per Lastschrift von folgendem
(Unterschrift Einzugserm Der AAD ist fälligen Mit.	escheinigung 30.– Euro, den t) ächtigung bis auf Widerruf berechtigt, ab sofort meinen gliedsbeitrag per Lastschrift von folgendem
(Unterschrift Einzugserm Der AAD ist fälligen Mit Konto einzu	escheinigung 30.– Euro, den t) ächtigung bis auf Widerruf berechtigt, ab sofort meinen gliedsbeitrag per Lastschrift von folgendem
(Unterschrift Einzugserm Der AAD ist fälligen Mitt Konto einzu Konto-Nr.:	it) ächtigung bis auf Widerruf berechtigt, ab sofort meinen gliedsbeitrag per Lastschrift von folgendem ziehen:
(Unterschrift Einzugserm Der AAD ist fälligen Mitt Konto einzu Konto-Nr.: Bank: Bankleitzahl Kontoinhabe	escheinigung 30 Euro, den ächtigung bis auf Widerruf berechtigt, ab sofort meinen gliedsbeitrag per Lastschrift von folgendem ziehen:
(Unterschrift Einzugserm Der AAD ist fälligen Mitt Konto einzu Konto-Nr.: Bank: Bankleitzahl Kontoinhabe	it) ächtigung bis auf Widerruf berechtigt, ab sofort meinen gliedsbeitrag per Lastschrift von folgendem ziehen:

Wer sich selbst hilft, dem wird geholfen!

Unbeschwertes Leben mit krankhaftem Haarausfall

Selbst wenn der Haarverlust nach erfolgter Symptomtherapie unverändert ist, können Sie lernen, damit zu leben.

Aufklärung, Eigeninitiative und der Kontakt zu Gleichgesinnten in Selbsthilfegruppen sind Teil eines Lernprozesses, an dessen Ende ein unbeschwertes Leben mit dem Haarverlust steht.

Da auf dem Gebiet der Alopecia areata weltweit eine ständige Weiterentwicklung der medizinischen Forschung stattfindet, gibt es vielleicht auch bald für Sie eine erfolgreiche Therapie. Gerade für neue Studien wenden sich Fachärzte an unseren Verein, um möglichst viele Patienten dafür zu gewinnen.

Immer wieder werden jedoch auch neue Wunderheilmethoden angepriesen, die in den seltensten Fällen dauerhafte Besserung bringen, aber stets kräftig den Geldbeutel der Patienten strapazieren. Nicht wenige von uns haben schon viel Geld für solche Behandlungen bezahlt. Auch hier gilt es, die Spreu vom Weizen zu trennen.

Der Einstieg für solche Wunderheilmethoden ist meist die sogenannte Spontanheilung. Der Anteil der Spontanheilung (ohne jegliche Therapie) ist bei dieser Krankheit relativ hoch. So kann man nicht immer einen Heilerfolg von der gerade durchgeführten Therapie abhängig machen.

Wundermittel gibt es nicht!

Wer sich selbst hilft, dem wird geholfen!

Was ist eigentlich Alopecia areata?

Alopecia areata ist eine Form des entzündlichen Haarausfalls, die zwar seit langem bekannt, aber ursächlich weitgehend unerforscht ist. Sie ist dadurch gekennzeichnet, dass dem Patienten kreisförmig die Haare ausfallen, weshalb diese Krankheit auch "kreisrunder Haarausfall" genannt wird. Dies geschieht in über 80% der Fälle im Kopfbereich, kann aber bei Männern auch im Bartbereich und in Ausnahmefällen auch im Bereich der Körperbehaarung auftreten.

Bei den meisten Menschen entwickeln sich nur wenige kahle Stellen, die spontan oft auch ohne Behandlung wieder zuwachsen. Man spricht von einer Alopecia totalis, wenn alle Kopfhaare ausgefallen sind, von einer Alopecia universalis, wenn die Körperbehaarung betroffen ist.

Die Alopecia areata kann sich bei Frauen und Männern jeden Alters zeigen, tritt aber bei jungen Menschen sehr viel häufiger erstmals in Erscheinung. Vermutlich sind alleine in Deutschland etwa eine Million Menschen betroffen.

Eine Spontanheilung ist jederzeit möglich. Eine zeitliche Begrenzung gibt es nicht. Die Haarwurzeln schlummern nur, sie sterben nicht ab. Gemeinnützige Selbsthilfeorganisation gegen kreisrunden Haarausfall



OHNE HAARE,

ABER MIT KÖPFCHEN!

INFO-BROSCHÜRE DIFFUSER UND KREISRUNDER HAARAUSFALL



Wer sich selbst hilft, dem wird geholfen!

Wer sich selbst hilft, dem wird geholfen!

Liebe Betroffene des kreisrunden Haarausfalls, im Juni 2002 wurde ich zur ersten Bundesvorsitzenden des Alopecia Areata Deutschland e. V. gewählt.

Mir ging es wie den meisten anderen Betroffenen. Am Anfang stand ich ziemlich hilflos da und konnte mir nicht vorstellen, dass es gegen den Haarausfall kein Mittel gibt. Ich griff nach jedem Strohhalm und investierte nicht nur ein Vermögen in Therapien, sondern setzte auch meine Gesundheit für Symptomtherapien auf's Spiel.

Nun glaube ich, über diese Erkrankung auf dem aktuellen medizinischen Stand zu sein und freue mich, diese wichtigen Informationen mit Anderen teilen zu können.

Deshalb meine Frage und zugleich ein Angebot an Sie: Wollen Sie sich uns nicht anschließen und Mitglied werden? Es kommt Millionen von Betroffenen zugute, vor allem aber einem ganz bestimmten einzelnen Betroffenen, nämlich Ihnen selbst.

Ich versichere Ihnen: Sie werden es nicht bereuen.

Ihre Kerstin Zienert

1. Bundesvorsitzende Alopecia Areata Deutschland e. V.

Kontakt:

Alopecia Areata Deutschland e.V. Postfach 10 01 45 47701 Krefeld

Tel./Fax: 0 21 51 - 78 60 06

e-mail: kreisrunderhaarausfall@web.de www.kreisrunderhaarausfall.de

Wer sich selbst hilft, dem wird geholfen!

Der Alopecia Areata Deutschland e.V. von Betroffenen f ür Betroffene

Der Alopecia Areata Deutschland e. V. ist Selbsthilfeorganisation und Lobby der Betroffenen mit kreisrundem Haarausfall, ihrer Angehörigen und von Fachleuten. 500 Mitglieder und ein aktiver Ärztebeirat machen uns zu einem aktiven Kommunikationspool in diesem Gesundheitsbereich in Deutschland.

So haben wir gute Kontakte zu den Hilfsmittel-Kompetenzzentren einiger Krankenkassen und Ansprechpartner, wenn es um Hilfsmittel geht.

Seit zwei Jahren haben wir eine Kooperation mit einer Klinik für Kinder und Jugendliche.

Unser "Come Together" ist das größte und bedeutendste Treffen für Betroffene und Angehörige des kreisrunden Haarausfalls in Deutschland.

Trotz dieser – und vieler anderer – Erfolge stehen wir weiter vor großen Herausforderungen: Die therapeutischen und sozialen Hilfestellungen müssen noch stärker auf die Bedürfnisse der Patienten eingehen. Menschen, die unter kreisrundem Haarausfall leiden, benötigen noch mehr Menschlichkeit von allen Beteiligten, um den Alltag besser bewältigen zu können.

Ob es uns gelingt, die notwendigen Verbesserungen anzugehen und zu verwirklichen, darüber entscheiden auch Sie: Durch eine Mitgliedschaft im Alopecia Areata Deutschland e. V.

Denn all unsere Leistungen finanzieren wir durch Mitgliedsbeiträge und Spenden. Und als Mitglied des Alopecia Areata Deutschland e. V. stärken Sie die einzige unabhängige Organisation, die sich in Deutschland gezielt für die Belange der Alopecia areata Patienten einsetzt!

Wer sich selbst hilft, dem wird geholfen!

Rundum betreut als Mitglied des Alopecia Areata Deutschland e.V.

Als Mitalied des Alopecia Areata Deutschland e. V. teilen Sie Ihre Fragen und Probleme mit über 500 Menschen, die wie Sie vom krankhaften Haarausfall betroffen sind. In einer der größten Selbsthilfeorganisationen gegen den kreisrunden Haarausfall arbeiten darüber hinaus viele Fachleute mit, von deren Kenntnissen und Erfahrungen Sie als Mitglied des Alopecia Areata Deutschland e. V. profitieren.

Nur als unser Mitglied im Alopecia Areata Deutschland e. V. finden Sie diese umfassende Betreuung:

Individuelle Beratung von Experten zu Ihren persönlichen, therapeutischen oder sozialrechtlichen Fragen.

Hilfestellung bei der Therapiewahl und Adressen von Ärzten und Therapeuten, die Mitglied des Alopecia Areata Deutschland e. V. sind und Ihnen gerne weiterhelfen.

Konkrete Tipps für den Alltag, die Ihnen ein aktives und selbstbestimmtes Leben ermöglichen.

Regelmäßige Informationen zu allen wichtigen Fragen und neuen Therapien durch spezielle Mitgliederinfos, die halbjährliche Zeitschrift "Köpfchen" und Veranstaltungen, zu denen wir in ganz Deutschland einladen.

Erfahrungsaustausch mit anderen Betroffenen in einer unserer 30 Selbsthilfegruppen oder mit unserem Kontaktbüro.

Nutzen Sie diese und unsere anderen Leistungen für einen monatlichen Mitgliedsbeitrag ab 2,50 Euro. Mitglied werden ist ganz einfach! Senden Sie uns die nebenstehende Karte ausgefüllt in einem Kuvert zu und Sie erhalten für 10.- Euro in Briefmarken direkt die Mitgliedsunterlagen. Sie gehen damit kein Risiko ein, denn die Mitgliedschaft ist jederzeit kündbar. Bei einer Mitgliedschaft werden die 10,- Euro natürlich angerechnet. Die Mitgliedschaft können Sie auch sofort unter www.kreisrunderhaarausfall.de beantragen.

Alopecia Areata Deutschland e. Postfach 10 01 45

in Briefmarken pun einem Kuvert zusenden Bitte in e beilegen

PLZ, Ort:

Straße:

Absender

Name: