



Absender:

Name, Vorname

Straße

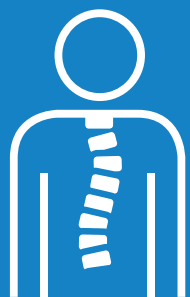
PLZ / Wohnort

E-Mail

Telefon

Bundesverband Skoliose Selbsthilfe e. V.

Interessengemeinschaft für
Wirbelsäulengeschädigte



Geschäftsstelle:
Bundesverband Skoliose-Selbsthilfe e. V.
Siegburger Straße 1a 51491 Overath
Telefon (02206) 904 79 56
E-Mail: verwaltung@bundesverband-skoliose.de

WIR SIND MITGLIED IN FOLGENDEN VERBÄNDEN:



Bundesverband Skoliose Selbsthilfe e. V.

Interessengemeinschaft für
Wirbelsäulengeschädigte

www.bundesverband-skoliose.de



SKOLIOSE - UND JETZT?



Bild KI generiert

WAS IST SKOLIOSE?

Als Skoliose bezeichnet man eine meist S- oder C-förmige Seitenverbiegung der Wirbelsäule, die nicht mehr vollständig aufgerichtet werden kann. Gleichzeitig sind die Wirbelkörper gegeneinander verdreht, manchmal auch verformt.

Die häufigste Form der Skoliose entwickelt sich im Kindes- oder Jugendalter, meist zu Beginn der Pubertät (adoleszente idiopathische Skoliose). Eine Skoliose kann aber auch schon im (früh-)kindlichen Alter auftreten (Early Onset Skoliose). Selbst im fortgeschrittenen Alter kann sich eine Skoliose entwickeln, und zwar häufig infolge von Verschleißprozessen der bis dahin gesunden Wirbelsäule (degenerative Skoliose).

Eine Skoliose ist auch bei optimaler Behandlung nicht heilbar. Gerade wenn die Skoliose im Kindes- oder Jugendalter unbehandelt bleibt, besteht aber ein großes Risiko der Krümmungszunahme.

Je größer die Krümmung ist, desto größer ist aufgrund der damit einhergehenden Verformung des Brustkorbs die Wahrscheinlichkeit einer Veränderung und Einschränkung der inneren Organe (insbesondere Lunge und Herz). Leistungsfähigkeit und Lebensqualität können beeinträchtigt werden.

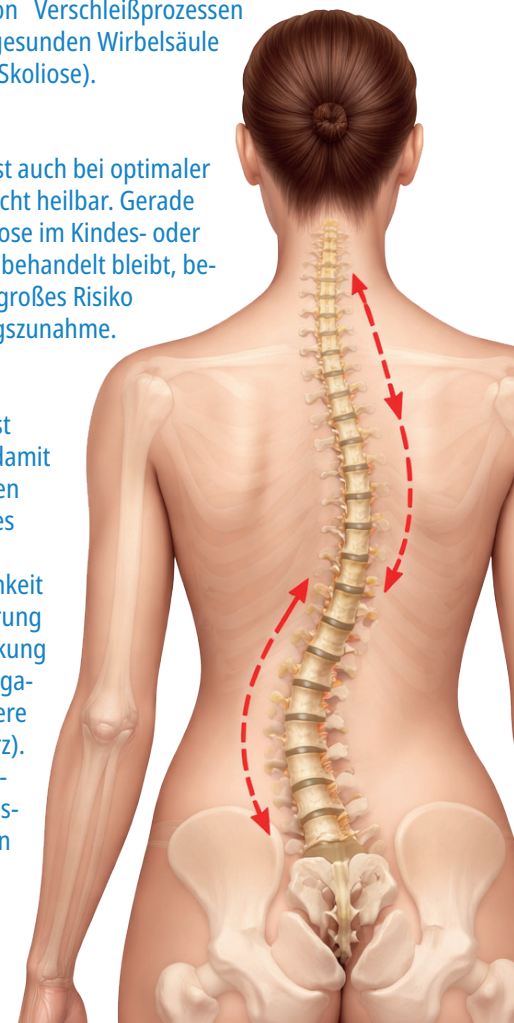


Bild KI generiert

Bitte
ausreichend
frankieren

Bundesverband
Skoliose-Selbsthilfe e. V.
Siegburger Straße 1a
51491 Overath

WER SIND WIR?

Der Bundesverband Skoliose-Selbsthilfe e. V. ist eine 1971 von Betroffenen gegründete, ehrenamtlich geführte, gemeinnützige Selbsthilfevereinigung mit heute rund 1.700 Mitgliedern. Unser Ziel ist es, Betroffene unabhängig und neutral über die Erkrankung und ihre Behandlungsmöglichkeiten zu informieren.

Bei der Beratung können wir uns auf das Wissen unsers Fachbeirates, bestehend aus renommierten Orthopäden, Wirbelsäulenchirurgen, Physiotherapeuten und Korsettbauern verlassen. Mit seiner Unterstützung bieten wir fundierte Informationen auf dem aktuellen Stand der Wissenschaft, die gerade bei Themen rund um Gesundheit, Therapie und Operationen besonders wichtig sind.

Für den Austausch von Betroffenen haben wir regionale und themenbezogene Selbsthilfegruppen und Kontaktstellen eingerichtet. Regelmäßige Veranstaltungen und Treffen geben darüber hinaus die Möglichkeit, mit anderen Betroffenen oder Angehörigen in Kontakt zu kommen und sich auszutauschen, zu motivieren und Mut zu machen.

Darüber hinaus vertreten wir die Interessen von Wirbelsäulengeschädigten, insbesondere von Skoliose- und Kyphosebetroffenen, in gesundheitspolitischen Gremien, um eine Verbesserung der medizinischen Versorgung zu erreichen. Gemeinsam mit unseren Dachverbänden kämpfen wir für die Interessen von Betroffenen auf politischer Ebene. Als Patientenvertretung beteiligen wir uns an wissenschaftlichen Studien und Umfragen.



Spendenkonto:

Bank für Sozialwirtschaft

BLZ/BIC: 370 205 00 / BFSWDE33XXX

IBAN: DE57 3702 0500 0007 0770 02

WERDEN SIE MITGLIED

Werden Sie mit einer Mitgliedschaft Teil unserer Gemeinschaft. Gespräche und Erfahrungsaustausch mit anderen Betroffenen helfen häufig, leichter mit den Beeinträchtigungen durch die Skoliose umzugehen. Neben einem offenen Ohr unterstützen sich Betroffene mit Tipps, welche die Herausforderungen des Alltags und des Berufslebens erleichtern.

Mit Ihrem Mitgliedsbeitrag unterstützen Sie unsere Arbeit, die auch Ihnen zugutekommt, beispielsweise in Form von Informationsmaterial, Fachvorträgen, unserer Verbandszeitschrift mit vielen interessanten Informationen, Jahrestagungen, aber auch Unterstützung im Umgang mit Behandlern, Krankenkassen oder Behörden.

Gemeinsam sind wir stark! Der Einzelne kann oft wenig bewirken. Eine große Gemeinschaft hat hingegen eine Stimme, die in der Gesundheitspolitik gehört wird. Unter anderem in gesundheitspolitischen Fragen der Versorgung von Skoliosebetroffenen mit Heil- und Hilfsmitteln, aber auch in Bezug auf die „Patientenorientierung“ bei der Behandlung der Skoliose haben wir als Verband schon viel erreicht. Mit Ihrer Mitgliedschaft geben Sie Ihrem Anliegen mehr Gewicht und Bedeutung.

Bei Fragestellungen jeglicher Art kommen Sie gerne auf uns zu, wir stehen sehr gerne für weiteren Austausch bereit.

Interessiert an einer Mitgliedschaft?

QR-Code scannen & Mitglied werden!



SPEZIELL FÜR SIE

Jede Skoliose ist anders und bringt andere Herausforderungen mit sich. Kinder und Jugendliche haben andere Bedürfnisse als Erwachsene, Eltern haben andere Fragen als Betroffene.

Neben unseren regionalen Selbsthilfegruppen und Kontaktstellen haben wir themenspezifische Gruppen, beispielsweise für OP-Fragen, Beeinträchtigungen der Lungenfunktion, Senioren usw. Aber auch unsere Kontaktstellen haben zu vielen speziellen Themen fundiertes Wissen, das sie gern mit Ihnen teilen.

JUGENDARBEIT

Jugendliche laden wir zum geschützten Austausch in unsere speziell eingerichtete Messenger-Gruppe ein. Außerdem findet ein jährliches Jugendcamp statt, bei welchem jugendliche Betroffene die Möglichkeit zum Austausch haben und das gute Gefühl bekommen, dass sie nicht allein mit ihrer Erkrankung sind.

Auch für Eltern von betroffenen Kindern und Jugendlichen bieten wir die Möglichkeit zum Austausch über eigene Messengergruppen an. Denn auch Angehörige müssen lernen, mit der Skoliose umzugehen.

Bitte senden Sie mir unverbindlich und kostenlos weitere Informationen zu:

Bitte ankreuzen:

- ☐ Probeexemplar der Verbandszeitschrift SKOlibri ☐ Liste der örtlichen Selbsthilfegruppen
- ☐ Broschüren (Auszug aus unserer Literaturliste, die gesamte Liste finden Sie auch auf unserer Homepage www.bundesverband-skoliose.de)
- ☐ Jugendbroschüre „Skoliose! Und jetzt? - Mach dich schlau!“
- ☐ Kinderbroschüre „Hallo, ich heiße Lisa und habe Skoliose“
- ☐ EOS-Kleinkinderbroschüre „Mein Kind hat Skoliose – Gemeinsam aktiv werden!“ – Mach dich schlau
- ☐ Ü40-/Seniorenbroschüre „Stark! Trotz Skoliose“
- ☐ Beitrittserklärung (Die Beitrittserklärung kann auch auf unserer Homepage www.bundesverband-skoliose.de heruntergeladen werden)
- Anmerkungen: