

VITILIGO

und wir ...



VITILIGO

und wir ...

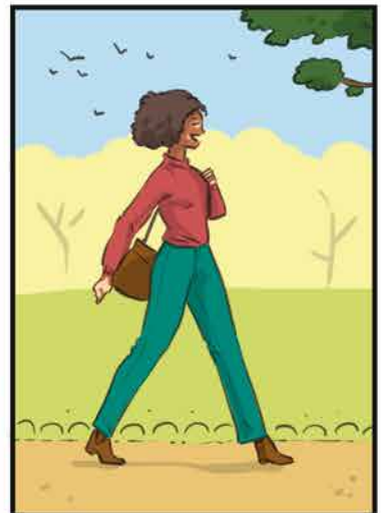
Unser Dank geht an Emilie, Péroûndévy, Philippe, Siddiq, an die klinischen Psychologinnen Martine Carré und Lucille Mauny, an Herrn Professor Julien Seneschal von der Abteilung für Dermatologie des CHU Bordeaux, Frankreich und an unsere Partnerlabore AbbVie, Léo Pharma, Pierre Fabre, Pfizer und Servier.

Übersetzt aus dem Französischen

DAS AUFTRETEN WEISSER FLECKEN

Max







MAX, DIE FLECKEN AUF DENEN HÄNDEN SIND EIN SYMPTOM VON VITILIGO, EINER AUTOIMMUNERKRANKUNG, DIE WEISSE STELLEN AUF DER HAUT VERURSACHT.



OKAY, UND WIE BEKOMME ICH DIE JETZT WIEDER WEG?



LEIDER LÄSST SICH DIESE KRANKHEIT NICHT KOMPLETT HEILEN. ABER MAN KANN SIE BEHANDELN UND RECHT GUT DAMIT LEBEN.



HEUTZUTAGE GIBT ES IMMER BESSERE BEHANDLMÖGLICHKEITEN UND IN VERBINDUNG MIT EINER PHOTOTHERAPIE KANN MAN DIE AUSBREITUNG DER KRANKHEIT VERLANGSAMEN.



WIE JETZT, MAN LEBT RECHT GUT DAMIT? DER HAT DOCH KEINE AHNUNG, WAS DAS HEISST. ALLE WERDEN SICH ÜBER MICH LUSTIG MACHEN!



ICH VERSTEHE JA DEINE SORGE ...

... MEINE KUMPEL, DIE MÄDCHEN, DIE LEUTE AUF SOCIAL MEDIA! ALLE WERDEN MICH SCHRÄG ANSCHAUEN!



MAX, JETZT KOMM MAL RUNTER! NIEMAND WIRD SICH ÜBER DICH LUSTIG MACHEN! UND DANN WERDEN WIR UNS AUCH ÜBER DIE BEHANDLMÖGLICHKEITEN INFORMIEREN, DIE DER AUSBREITUNG DER KRANKHEIT ENTGEGENWIRKEN KÖNNEN, UND AUCH ÜBER DAS REPIGMENTIEREN.

Die Sprechstunde mit einem Patienten, der an einer Vitiligo erkrankt ist, ist ein Moment des Austauschs und soll dabei helfen, das Auftauchen der ersten Symptome, deren Entwicklung, weitere gesundheitlichen Probleme des Patienten, aber auch die Krankheitsgeschichte seiner Familie besser einzuschätzen.



SAFIAAAAA, HAST DU MEINEN EVELINER GENOMMEN?



LIPS ... SORRY, ICH HATTE IHN MIR FÜR FREITAGABEND AUSGELIEHEN. HIER.

DANKE. HAST DU MEINE NEUE WIMPERNTUSCHE GESEHEN? COOL, ODER?



ZIEMLICH COOL. SCHON LUSTIG. HAST DU NIE DARAN GEDACHT, DEINE VITILIGO EINFACH ZU ÜBERSCHMINKEN?

DOCH, SCHON. ALS ICH DIAGNOSTIZIERT WURDE, HAB ICH MIR DIREKT MAKE-UP GEKAUFT, DAS SUPER GEDECKT HAT. ICH WAR ZWÖLF UND ES HAT NICHT WIRKLICH GLUT GEKLAFFT.



SCHAU MAL DA. MAN KÖNNTE MEINEN, EIN CLOWN AUS DEN 2010ER-JAHREN. SCHMINKTECHNISCH GESEHEN, GANZ SCHLIMM.



WIE SÜSS DU AUF DEM FOTO AUSSIEHST. EIN BISSCHEN ORANGE, ABER SO SÜSS. WARUM HAST DU MIT DEM SCHMINKEN AUFGEHÖRT?



WENN ICH IN DIE SCHULE BIN, HAB ICH MICH EINFACH GESCHMINKT UND ZACK WAR DIE VITILIGO WEG. ABER WENN ICH WIEDER HEIMGESKOMMEN BIN UND MICH ABGESCHMINKT HAB ... WAR ES NUR NOCH SCHWERER, MICH IM SPIEGEL ZU BETRACHTEN. DAS WAR ECHT HART.



OHNE SCHMINKE HAB ICH MICH ÜBERHAUPT NICHT WIEDERERKANNT. ICH HAB FOTOS GEHASST UND DEN BLICKEN ANDERER BIN ICH MEIST AUSGEWICHEN.

DAS VERSTEHE ICH. IN DIESEM ALTER IST ES EH SCHON SCHWIERIG, SICH SELBST ZU AKZEPTIEREN. ABER WAS HAT SICH GEÄNDERT? ICH GLAUBE, ICH HAB DICH NOCH NIE MIT MAKE-UP GESEHEN.



EINES TAGES WURDE ES MIR ZU BLÖD, JEDEN MORGEN DIESE MAKE-UP-SCHICHT AUFZUTRAGEN UND MICH SELBST NICHT WIEDERZUERKENNEN. ICH HAB ANGEFANGEN, MODELS AUF SOCIAL MEDIA ZU FOLGEN, DIE DIESELBE KRANKHEIT HABEN WIE ICH. UND DANN HAB ICH EINFACH AUFGEHÖRT.

UND SEITDEM BIST DU ZUR KÖNIGIN DER EVELINER GEWORDEN!



STIMMT SCHON. OHNE DEIN KAROTTEN-MAKE-UP BIST DU VIEL HÜBSCHER!

HEY! LASS DIE KAROTTEN IN FRIEDEN!



NEIN, ABER ICH WILL NICHT MIT WEISSEN FLECKEN ÜBERSÄT SEIN!

MAX, KEINE SORGE! BEI DER ERSTEN BEHANDLUNGSPHASE GEHT ES DARUM, DAS AUFTRETEN DER FLECKEN ZU UNTERBINDEN.



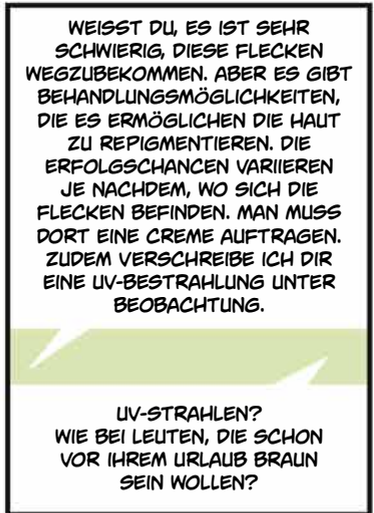
ZUNÄCHST VERSUCHEN WIR DEN VERLUST VON MELANOZYTEN ZU STOPPEN. DAS IST AM DRINGENDSTEN NOTWENDIG UND ES IST EINFACHER, DEM AUFTRETEN NEUER FLECKEN VORZUBEUGEN, ALS IM NACHHINEIN DIE HAUT ZU REPIGMENTIEREN.

OKAY. DANN STOPPEN WIR ALSO DIE FLECKEN. UND WIE FUNKTIONIERT DAS?



ICH WERDE DIR EIN MEDIKAMENT VERSCHREIBEN, DAS DU SECHS MONATE LANG NEHMEN MUSST. PARALLEL BEKOMMST DU EINE PHOTOTHERAPIE.

UND DIE FLECKEN, DIE ICH SCHON HABE? WERDEN SIE DANACH KOMPLETT VERSCHWINDEN?



WEISST DU, ES IST SEHR SCHWIERIG, DIESE FLECKEN WEGZUBEKOMMEN. ABER ES GIBT BEHANDLMÖGLICHKEITEN, DIE ES ERMÖGLICHEN DIE HAUT ZU REPIGMENTIEREN. DIE ERFOLGSSCHANCEN VARIIEREN JE NACHDEM, WO SICH DIE FLECKEN BEFINDEN. MAN MUSS DORT EINE CREME AUFTRAGEN. ZUDEM VERSCHREIBE ICH DIR EINE UV-BESTRAHLUNG UNTER BEOBACHTUNG.

UV-STRAHLEN? WIE BEI LEUTEN, DIE SCHON VOR IHREM URLAUB BRAUN SEIN WOLLEN?



JA, EIN BISSCHEN. ABER ES SIND ANDERE UV-STRAHLEN, DIE GEZIELTER EINGESETZT WERDEN.

OKAY. UND DANACH IST ALLES GUT UND ICH BIN GEHEILT?



WEISST DU, MAX, DAS RISIKO, DASS DIE KRANKHEIT ERNEUT AUSBRICHT, WIRD ES IMMER GEBEN. BEI DER LETZTEN BEHANDLUNGSPHASE GEHT ES DARUM, DIE REPIGMENTIERUNG AUFRICHT ZU ERHALTEN. LEIDER GIBT ES NOCH KEINE MÖGLICHKEIT, DIE KRANKHEIT KOMPLETT ZU HEILEN. ABER KEINE SORGE, DU WIRST SEHEN, ICH WERDE DICH DABEI BEGLEITEN.

Die Ziele der Behandlung von Vitiligo sind:

1. Das Fortschreiten der Krankheit zu verhindern und diese zu stabilisieren,
2. die Haut zu repigmentieren und 3. die Repigmentierung langfristig zu erhalten. Die Behandlung kombiniert meist entzündungshemmende Medikamente und das Einsetzen von natürlicher oder künstlicher UV-Bestrahlung.





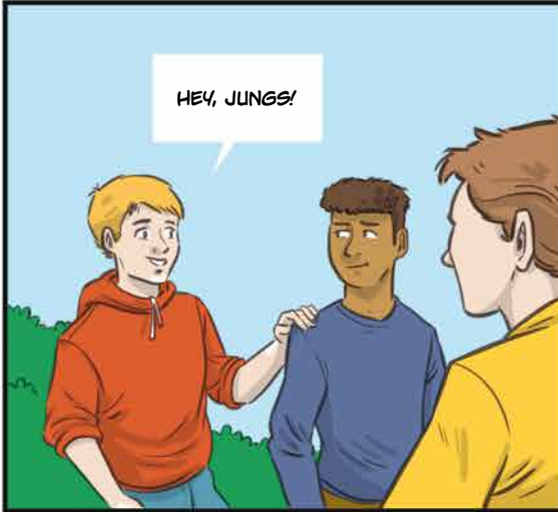
Es ist normal, eine Phase durchzumachen, in der man wütend ist. Mit Vitiligo diagnostiziert zu werden, ist erschütternd. Es ist möglich, diese Wut nach und nach zu „zähmen“, und es ist wichtig, sich die Hoffnung auf Besserung zu bewahren. Das Gefühl, mit der Krankheit alleine zu sein, und die Angst, von anderen ausgelacht oder gehänselt zu werden, können zu Vereinsamung oder Isolation führen. Auch wenn die beste Art, diese Gefühle zu bewältigen und das eigene Selbstvertrauen zu stärken, darin liegt, nicht alleine zu bleiben. Mit der Familie und den Freunden darüber zu sprechen ist ein erster Schritt.



Die Cremes müssen je nach Produkt ein- bis zweimal am Tag aufgetragen werden. Oft wird dem Patienten nahegelegt, diese Behandlung mit einer UV-Bestrahlung zu kombinieren, um die Repigmentierung anzukurbeln. Diese Bestrahlung sollte jedoch nur auf sauberer, nicht eingecremter Haut gemacht werden.











Es ist normal, dass sich Eltern um ihre Kinder sorgen. Egal in welchem Alter diese sind, ist es ganz natürlich, dass die Krankheit sie verletzlicher macht, gerade psychisch. Es ist zwar besser, das Thema nicht zu meiden, aber ihm sollte auch nicht zu viel Platz im Alltag der Familie gegeben werden. Es sollte keinen Einfluss auf wichtige Entscheidungen haben (Urlaubsorte, sportliche Aktivitäten oder Hobbys ...). Man sollte aufmerksam das Verhalten, eventuellen Anspielungen oder Schweigen des Kindes beobachten, ohne dabei zu aufdringlich mit Fragen, Ratschlägen oder Regeln zu reagieren: Das ist die schwierige, aber wichtigste Aufgabe der Eltern.



MAUD, DU SOLLTEST DICH AUCH EINCREMEN. ICH SEHE JA VON HIER, WIE ROT DU SCHON BIST.

NEIN, NUR SO WIRD MAN BRAUN.



DU WIRST ROT SEIN WIE EIN KREBS, MAUD!

UND DU, JULIA? MACHT ES DIR NICHTS AUS, MIT DEINER KRANKHEIT IN DER SONNE ZU SEIN?



KLAR MUSS ICH VORSICHTIGER SEIN. MEINE FLECKEN SIND SEHR EMPFINDLICH IN DER SONNE. ABER DESWEGEN CREME ICH MICH EINFACH ETWAS ÖFTER EIN UND VERSUCHE, GERADE DIE HEISSEN STUNDEN DES TAGES ZU MEIDEN.



UND ICH VERSUCHE, MEIN MITTAGSSCHLÄFCHEN EHER IM SCHATTEN ZU MACHEN, NICHT WIE DIESER KREBS DA DRÜBEN.



EIGENTLICH GILT DAS FÜR JEDEN. DU ACHTEST EINFACH MEHR DARAUF ALS WIR.

GENAU. ICH BIN VORSICHTIGER, WEIL ES DABEI HÖHERE RISIKEN FÜR MICH GIBT. ABER DAS WIRD MICH NICHT DARAN HINDERN, DICH BEIM BEACHBALL ZU SCHLAGEN!



OH, WIE SCHÖN BRAUN DU BIST!

HAHA, SEHR LUSTIG. NA TOLL, DIE HAUT SCHÄLT SICH SICHER IN DEN NÄCHSTEN TAGEN!

Direkte Sonnenstrahlung kann bei der Repigmentierung helfen. Gleichzeitig sollte sie im Sommer jedoch außerhalb der heißesten Sonnenstunden (vor 11 Uhr oder nach 16 Uhr) genossen werden. Schlimmstenfalls kann die Haut, die von der Vitiligo betroffen ist, einen rosafarbenen Ton annehmen. Gleichzeitig ist es aber wichtig, einen Sonnenbrand zu vermeiden und die Haut, nachdem sie der Sonnenstrahlung ausgesetzt wurde, durch Kleidung und das Auftragen von Sonnencreme zu schützen.





Die Repigmentierung der Vitiligo-Läsionen kann auf drei verschiedene Arten erfolgen: entweder auf homogene Art und Weise, meist im Gesicht oder an den Augenlidern, als Pigmentierung, die an den Läsionsrändern beginnt. In den meisten Fällen – eine stellenweise Repigmentierung, um die Haarwurzeln und sich dann nach und nach ausdehnt. Dies benötigt Zeit und erfordert eine Behandlung von 6 bis 12 Monaten, um die ersten Ergebnisse zu bekommen.





DAS VERHÄLTNIS ZUM EIGENEN KÖRPER

Max





DIE KLEIDUNG

Max



JUNGE, WAS SOLL DER PULLI?
HAST DU ANGST, DASS
DIR UNTER 28 GRAD
ZU KALT WIRD?

NEIN, KEINE SORGE.
ALLES GUT. ICH FÜHL
MICH GUT SO.

WIE HEISS ES HEUTE IST!
UNERTRÄGLICH. ICH MUSS
DEN PULLI AUSZIEHEN. ABER
DANN SEHEN ALLE MEINE
FLECKEN ...

HALLO, MAX,
WIE GEHT'S?

WOW, ABER IST ES DIR
NICHT ETWAS ZU HEISS SO?
ICH STERBE BEI DER HITZE!

DIR IST UNWOHL BEI
DEM GEDANKEN, DASS
MAN DEINE FLECKEN
SIEHT?

SUPER, DANKE!
WOHNST DU IN
DER GEGEND?

DOCH, ABER ES
IST ... ÄHM ...

JA, GENAU.

JA, IN EINER WG IN
DEM HAUS DORT AM ECK.

MAX, WIR
WARTEN AUF
DICH!

JUNGE, WER WAR DENN
DAS HEISSE MÄDEL?
KENNST DU SIE?

DAS VERSTEHE ICH.
FÜR MICH WAR ES ANFANGS
AUCH SCHWER. ABER DU WIRST
SEHEN, MAN GEWÖHNT SICH
SCHNELL DARAN. AN MANCHEN
TAGEN WIE HEUTE ZIEHE
ICH SOGAR EXTRA ETWAS
KURZÄRMLIGES AN, UM MEINE
FLECKEN ZU ZEIGEN.

ICH MUSS ZURÜCK,
ABER DANKE FÜR DEN RAT!
WIR SEHEN UNS BEIM
NÄCHSTEN TREFFEN!

STIMMT SCHON,
DASS ICH VOR HITZE
EINGEHE.





Über Schwierigkeiten zu reden, ist der erste Schritt, um sich besser zu fühlen. Der Austausch mit einer fachkundigen Person ermöglicht es, die eigenen Gefühle in Worte zu fassen, unvoreingenommen angehört zu werden und sich mit den eigenen Zweifeln und Fragen weniger allein zu fühlen. Psychologische Hilfe muss aber nicht unbedingt von Angesicht zu Angesicht passieren, sie kann kurz oder auch länger sein, je nach den Bedürfnissen des Einzelnen.

Es gibt Telefonnummern, die man anrufen kann, Einrichtungen für Jugendliche, Gesprächsgruppen, um mit Personen im gleichen Alter zu sprechen oder Psychologen, die man über Videocalls konsultieren kann etc.



HE, WAS IST EUER PROBLEM?



NICHTS. WIR HABEN DIE FLECKEN AUF JULIUS ARM GESEHEN UND HABEN UNS NICHT GETRAUT ZU FRAGEN, WAS DAS IST. DAS IST ALLES.



DAS NENNT SICH VITILIGO UND GEHT EUCH NICHTS AN.

HEY, MAUD, KOMM RUNTER.

DAS IST EINE HAUTKRANKHEIT, DIE WEISSE FLECKEN HERVORRUFT.



OH, OKAY! UND HAST DU DAS SCHON LANGE?

WENN IHR MÖCHTET, KÖNNEN WIR EINEN KAFFEE ZUSAMMEN TRINKEN UND ICH ERKLÄRE EUCH, WAS ES IST.



UND ... ÄHM ... IST ES ANSTECKEND?

ÜBERHAUPT NICHT. ES IST EINE AUTO-IMMUNERKRANKUNG, DIE NICHT ANSTECKEND IST.



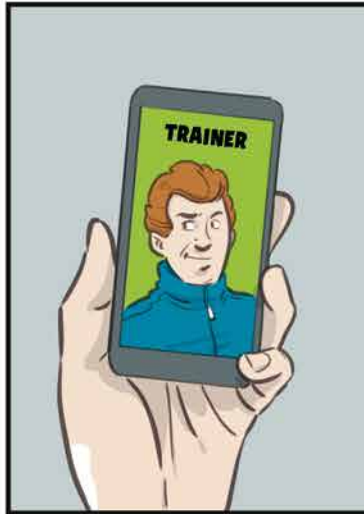
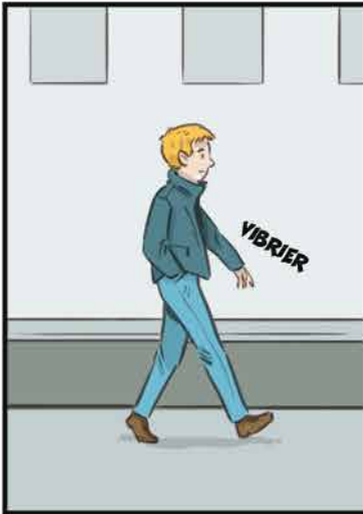
DAS IST WIRKLICH NETT, DASS DU DIR DIE ZEIT NIMMST, UNS DAS ALLES ZU ERKLÄREN.

LIEBER SO, ALS KOMISCHE BLICKE VON DER ANDEREN SEITE DES HÖRSAALES ZU BEKOMMEN!



JA, ENTSCHULDIGE. WIR KANNTEN DIESE KRANKHEIT NICHT. UND DA HABEN WIR UNS DANN NATÜRLICH EIN PAAR FRAGEN GESTELLT.

DU SOLLTEST EIN BUCH ÜBER DIE KRANKHEIT SCHREIBEN ODER EINEN COMIC, WENN WIR SCHON DABEI SIND!







Wenn ein Arbeitgeber einen Bewerber oder einen Mitarbeiter aufgrund seiner Herkunft, seines Geschlechts oder seines Aussehens etc. anders behandelt, dann ist das Diskriminierung. Ob es sich nun um eine Anstellung, eine Versetzung, eine Beförderung, eine Gehaltserhöhung, einen Weiterbildungsantrag oder ähnliches handelt.



HEY, MAX!
WIE GEHT
ES DIR?

gesprächs-
gruppe
6. Juni



HALLO, JULIA!
SUPER, VIEL BESSER ALS
BEIM LETZTEN MAL, ALS WIR
UNS HIER GESEHEN HABEN.

JA, DAS SEHE ICH!
COOLES SHIRT
ÜBRIGENS!



HAST DU GESEHEN?
KURZÄRMLIG! ES GEHT MIR
VIEL BESSER SEIT EINER WEILE.
ICH HABE WIEDER MIT SPORT
ANGEFANGEN UND ICH GEHE
SOGAR ZUM PSYCHOLOGEN,
DER MIR HILFT, MICH BESSER IN
MEINEM KÖRPER ZU FÜHLEN UND
BESSER MIT DER KRANKHEIT
LEBEN ZU KÖNNEN!

DAS FREUT
MICH FÜR DICH!



BEVOR WIR ANFANGEN,
MÖCHTE ICH EUCH AMIR
VORSTELLEN. AMIR,
STELLST DU DICH VOR?



HALLO, ICH BIN AMIR.
ICH BIN 18 JAHRE ALT UND
HABE VOR ZWEI MONATEN
DIE DIAGNOSE BEKOMMEN.

SEHR GUT.
HEUTE SPRECHEN WIR ÜBER
DEN BLICK DER ANDEREN
UND SELBSTVERTRAUEN ...



DAS WARS' FÜR HEUTE MIT
UNSERER GESPRÄCHSRUNDE!

HEY!
AMIR!



JA.

ICH BIN MAX.
ICH WETTE MIT DIR, DASS
DEINE MÜTTER VON DEM
TREFFEN GEHÖRT HAT UND
DARAUF GEDRÄNGT HAT,
DASS DU KOMMST.

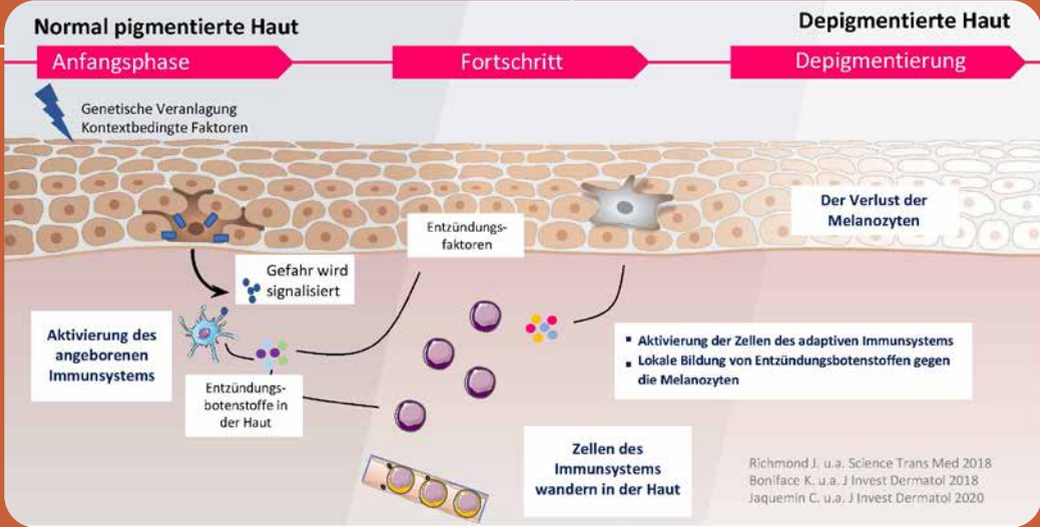


BINGO. AUSSER, DASS ES
DIE IDEE MEINES VATERS WAR,
DER HARTNÄCKIG DARAUF
BESTANDEN HAT.



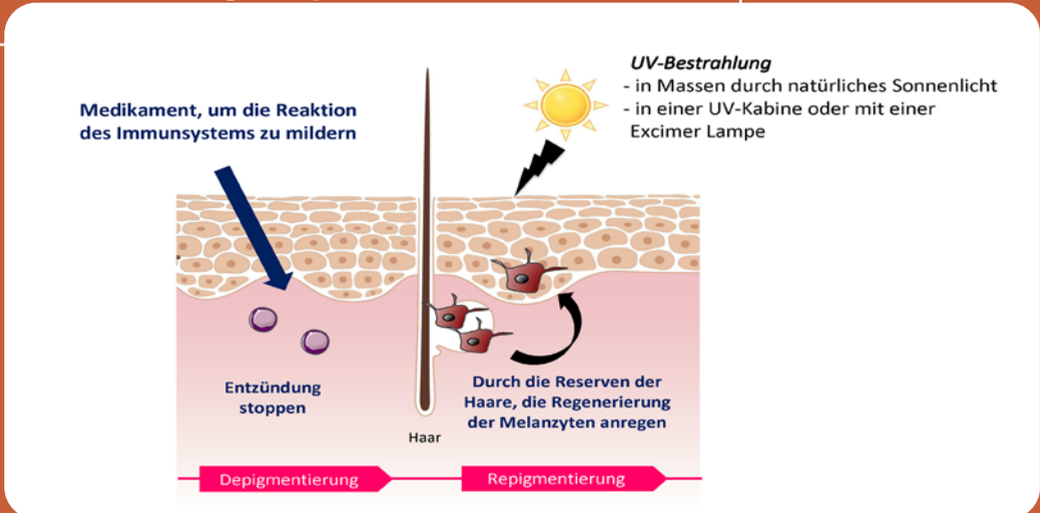
WIR GEHEN MIT DEM REST
DER GRUPPE EINEN KAFFEE
TRINKEN, HAST DU LUST?
DU WIRST SEHEN, ES IST ECHT
COOL HIER UND ES HILFT DIR,
LEUTE KENNZULERNEN,
DIE DIESELBEN PROBLEME
HABEN WIE DU ...

Der Mechanismus, der die Krankheit hervorruft



Bei einem Individuum mit genetischer Veranlagung wird die Haut unter Einfluss von kontextbedingten Faktoren (wie Stress, Reibung ...) reagieren, als sei sie in Gefahr, und Entzündungsbotschaften bilden, welche die Zellen des angeborenen Immunsystems aktivieren. Diese wiederum werden weitere Entzündungsherde bilden. Dies funktioniert über das Blut, andere Elemente des Immunsystems und das Aktivieren von Zellen, welche Entzündungsbotschaften erzeugen, um Melanozyten anzugreifen. Bei deren Verlust entstehen weiße Läsionen.

Die Behandlung von Vitiligo: Zwei wichtige Aspekte



Um eine bessere Repigmentierung zu gewährleisten, ist es erforderlich, entzündungshemmende Medikamente lokal oder am ganzen Körper (durch Einnahme über den Mund) anzuwenden, um die Reaktion des Immunsystems zu blockieren. Danach ist es wichtig, die Regeneration der Melanozyten mithilfe der Kraftreserven in den Haaren zu unterstützen. Dies kann durch ein gemäßigtes Sonnenbad oder eine UV-Kabine oder eine Excimerlampe beim Hautarzt geschehen.

Die französische Vitiligo Vereinigung (= Association Française du Vitiligo, AFV) ist aktiv, um Erkrankte zu informieren, zu repräsentieren und zu verteidigen, sowohl im öffentlichen Raum, als auch in ihrem Privat- oder Berufsleben!

Die AFV wurde 1991 gegründet und wird als gemeinnützige Organisation geführt. Sie stützt sich auf einen Verwaltungsrat und ein anerkanntes wissenschaftliches Komitee.

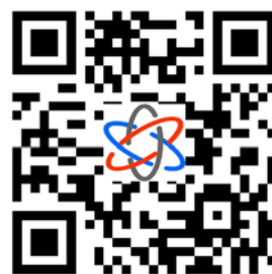
Die AFV setzt sich zur Aufgabe:

- So gut wie möglich über die Krankheit (Vorsichtsmaßnahmen, Folgekrankheiten etc.) und die Fortschritte in der Forschung zu informieren. Dies geschieht über ihre Internetseite, Newsletter und Jahrestreffen etc.
- Erkrankte und deren Familien zu unterstützen und zu begleiten (Hotlines, Gesprächsgruppen für Jugendliche, Antworten auf Emails, Schminkworkshops, Gruppen zum Austausch und zur Unterstützung, Webseminare ...)
- Die Gesellschaft für die Krankheit Vitiligo und deren Auswirkungen auf die Psyche zu sensibilisieren (Plakate, Radio, Zeitung, Fernsehen, Soziale Netzwerke ...)
- An Vitiligo erkrankte Patienten vor dem Gesundheitssystem zu repräsentieren, damit Arzt- und Behandlungskosten übernommen werden.
- Wissenschaftliche Studien zum Thema Vitiligo anzustoßen und zu ermutigen, sich bei klinischen Studien einzubringen.
- Eine internationale Allianz von ausländischen Vereinigungen von an Vitiligo erkrankten Patienten zu initiieren, zusammen mit Forschern und Medizinern aus der ganzen Welt.



Association Française du
Vitiligo

www.afvitiligo.com



**Vitiligo International
Patient Organizations
Committee**

www.vipoc.org

Der Deutsche Vitiligo-Bund e.V. wurde 2006 gegründet und hat folgende Vereinsziele :

- Information, Beratung und Aufklärung für Betroffene über das Krankheitsbild Vitiligo und deren Behandlungsmöglichkeiten
- Hilfestellung im täglichen Umgang mit Vitiligo, zur Förderung des selbstbewussten eigenverantwortlichen Umgangs mit der Erkrankung zur Erhaltung der Lebensqualität
- Stärkung des Vitiligo-Selbsthilfenetzwerkes in Deutschland durch Unterstützung bei Aufbau, Organisation und beim Betrieb regionaler Selbsthilfegruppen
- Information und Aufklärung der Öffentlichkeit über Vitiligo und die Lebenssituation der Betroffenen zur Verbesserung des Verständnisses und der Akzeptanz im privaten und beruflichen Umfeld
- Anerkennung der Vitiligo in medizinischer als auch versicherungsrechtlicher Hinsicht als ernst zu nehmende und behandlungsbedürftige Erkrankung
- Anerkennung der psychosozialen Belastung von Betroffenen und der damit verbundenen Einschränkung ihrer Lebensqualität
- Unterstützung bei wissenschaftlichen Studien zum Thema Vitiligo
- Mitarbeit in der internationalen Allianz von ausländischen Vereinigungen von an Vitiligo erkrankten Patienten , zusammen mit Forschenden und Mediziner*innen weltweit



Deutscher Vitiligo-Bund e.V.

Kontakte, Hilfe & Informationen für Vitiligo-Betroffene und Vitiligo-Selbsthilfegruppen

www.vitiligo-bund.de

Leitung der Veröffentlichung:

Martine CARRÉ

Verlagskomitee:

Martine CARRÉ, Philippe DENTZ, Emilie DIEDA, Siddiqa MANZOOR,
Lucille MAUNY, Péroûndévy LEBON

Konzept, Realisierung und Illustration:

Your-Comics und die Association Française du Vitiligo

Erste Auflage:

September 2023

Verleger:

Association Française du Vitiligo, mit Sitz in 10, Rue Lacuée, 75012 Paris, Frankreich
Eingetragene Vereinigung nach dem Gesetz vom 01.07.1901 verlesen in der
Préfecture de Police von Paris
Anerkannte allgemeinnützige Vereinigung

VITILIGO

und wir...



Entdeckt die Geschichte von Julia (25 Jahre) und Max (17 Jahre), die beide an Vitiligo erkrankt sind. 28 Seiten, um diese Hautkrankheit besser zu verstehen: Das Auftauchen der depigmentierten Flecken, die Behandlung, der Blick auf sich selbst und der Blick der anderen, die ersten Schritte ins Berufsleben, die Unterstützung von Eltern und Freunden, Liebesbeziehungen ... Zu all diesen Lebenslagen teilen die Protagonisten ihre Erfahrungen mit uns.

abbvie



Incyte Dermatology




Pierre Fabre
Direction Médicale & Relation Patient
Consommateur

 Pfizer

SERVIER

Association Française du

Vitiligo