



Welkom bij Stichting Dupuytren Nederland

Stichting Dupuytren Nederland (SDN) is actief voor patiënten met de ziekte van Dupuytren en de aanverwante aandoeningen Ledderhose en Peyronie. Dankzij ongeveer 360 aangesloten deelnemers (donateurs) én subsidie van het ministerie van VWS, kunnen wij patiënten blijven informeren en ondersteunen. Bent u nog geen aangesloten deelnemer maar ontvangt u deze nieuwsbrief wel? Overweeg dan om u aan te sluiten. Dat kan heel gemakkelijk via de website.

[Ja, ik wil graag aansluiten](#)

Vooruitblik 2023

- Eind november 2022 heeft het bestuur een overleg gehad met de leden van de Wetenschappelijke Adviesraad (WAR). Naast een evaluatie van de activiteiten van SDN in 2022 (zie [jaarplan 2022](#)) keken we prioriteiten gesteld voor 2023 en verder. Binnenkort verschijnt het jaarplan 2023 op de website.
- Het ministerie van VWS heeft onze PGO-aanvraag 2023 voor instellingssubsidie goedgekeurd. Dankzij deze subsidie én de bijdrage van aangesloten deelnemers, kan SDN haar activiteiten voortzetten.



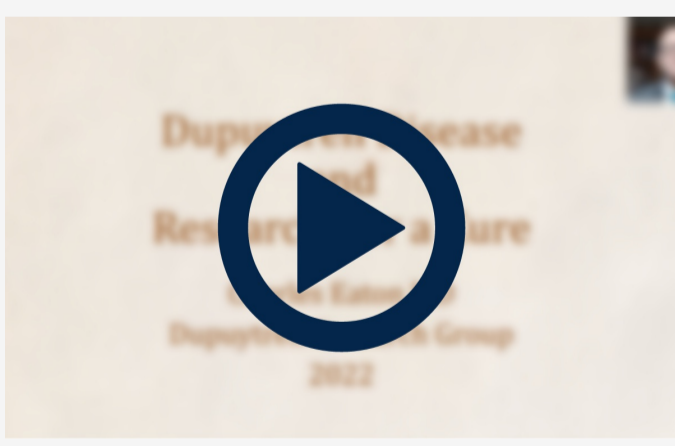
Webinar 17 januari: Dupuytren verder toegelicht

Dinsdagavond 17 januari 2023 (19.30-20.30 uur) organiseren we een webinar:

- Dr. M. A. Kemler (plastisch chirurg Martini Ziekenhuis in Groningen) houdt een inleiding over de nieuwe behandelrichtlijn. Dr. Kemler was voorzitter van de werkgroep die in 2020 is ingesteld ter herziening van de richtlijn 'Ziekte van Dupuytren'. De volledige tekst van de nieuwe richtlijn is in februari 2022 [hier gepubliceerd](#).
- Dr. Sophie Riesmeijer promoveerde onlangs op haar onderzoek naar genetische factoren die het risico op het ontstaan van de ziekte van Dupuytren verhogen. Ook onderzocht zij of die factoren kunnen voorspellen hoe ernstig de ziekte zich ontwikkelt. In haar bijdrage zal zij een toelichting op haar onderzoek geven. Een introductie op het onderzoek vindt u [hier](#).

[Ik meld me aan voor de webinar van 17 januari](#)

Nieuwe video dr. Charles Eaton MD



Eerder al informeerden wij u over het onderzoek van dr. Charles Eaton, algemeen directeur van de wereldwijde Dupuytren Research Group, en aan de door hen opgezette International Dupuytren Data Bank (IDDB). Onlangs publiceerde dr. Eaton een uitgebreide nieuwe video over de ziekte van Dupuytren. De video (Engelstalig, ca 60 minuten) geeft veel verhelderende afbeeldingen.

Als ondersteuning kan de Engelse ondertiteling handig zijn. Klik daarvoor in de video op het symbool 'CC' (of ga naar het symbool 'instellingen') en zet de ondertiteling aan.

[Bekijk de video](#)

Webinars of bijeenkomsten terugkijken?

Op de website van Stichting Dupuytren Nederland vindt u opnamen van eerdere [webinars](#) en [bijeenkomsten](#) van SDN.

[Bekijk de opnames](#)

Kent u belangstellenden voor de nieuwsbrief van Stichting Dupuytren Nederland? Stuur deze dan door!



Website

Deze e-mail is verstuurd aan [{{email}}](#).

Als u geen nieuwsbrief meer wilt ontvangen, kunt u zich [hier afmelden](#).

U kunt ook uw [gegevens inzien en wijzigen](#).

Voor een goede ontvangst voegt u penningmeester@dupuytren-nederland.nl toe aan uw adresboek.