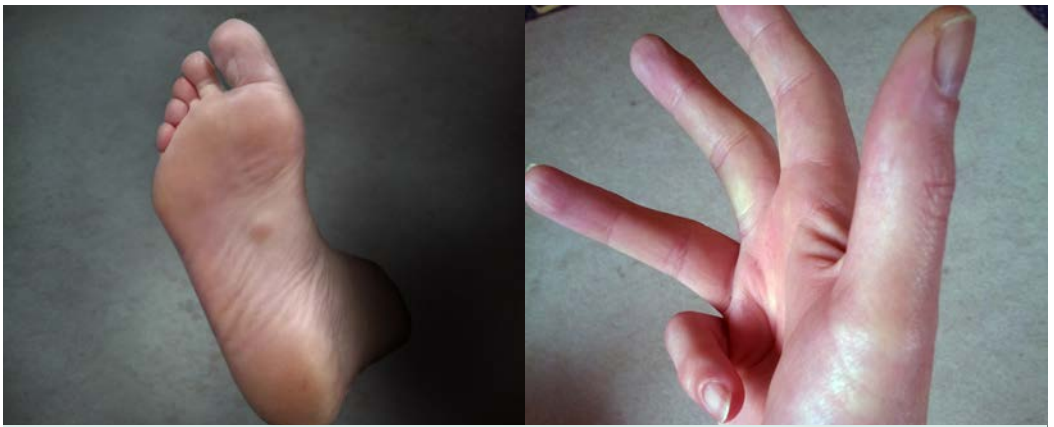


voor en door patiënten

De Stichting Dupuytren Nederland (SDN) zet zich in voor patiënten met de ziekte van Dupuytren (hand) en/of met de verwante ziekten Ledderhose (voet) en Peyronie (penis). Dit zijn ziekten van het bindweefsel. SDN bestaat sinds 2017. Uitgebreide informatie over de ziekten en behandelmogelijkheden vindt u op onze website: www.dupuytren-nederland.nl



Dupuytren
Nederland



SDN is een organisatie voor en door patiënten die streeft naar duidelijke informatie over de ziekten Dupuytren, Ledderhose en Peyronie. SDN wordt ondersteund door een Wetenschappelijke Adviesraad. Veel gegevens, behandel mogelijkheden en patiënt-ervaringen staan vermeld op onze website.

Wat doet SDN voor u?

- Zorgt voor actuele informatie over de drie ziekten en over mogelijke behandelingen
- Organiseert webinars én bijeenkomsten over actuele ontwikkelingen waarbij patiënten elkaar ook kunnen ontmoeten
- Onderhoudt contacten met behandelaars en onderzoekers
- Geeft 3 tot 4 keer per jaar een nieuwsbrief uit
- Beantwoordt vragen van patiënten

SDN kan dit doen dankzij patiënten die donateur zijn. We noemen hen aangesloten deelnemers. Dankzij voldoende donateurs ontvangen we ook subsidiegelden van het ministerie van Volksgezondheid.

U kunt zich via de website heel gemakkelijk aanmelden als donateur.



www.dupuytren-nederland.nl
info@dupuytren-nederland.nl



Dupuytren
Nederland