



Vulvodynietag am 21.02.2026 in Augsburg – Rückblick

Der Vulvodynietag am 21.02.2026 in Augsburg war für uns als Organisationsteam ein besonderer Tag. Er hat erneut deutlich gemacht, wie groß das Interesse an fachlicher Information, persönlichem Austausch und Vernetzung rund um das Thema Vulvodynie ist.

Betroffene, Ärzt:innen und Therapeut:innen kamen zusammen, um sich zu informieren, Kontakte zu knüpfen und miteinander ins Gespräch zu kommen. Der einleitende Film mit Erfahrungsberichten setzte einen eindrucksvollen Auftakt und verdeutlichte die Bedeutung von Aufklärung und Sichtbarkeit.

In den Fachvorträgen wurden aktuelle medizinische Erkenntnisse sowie interdisziplinäre Behandlungsansätze vorgestellt und praxisnahe Impulse vermittelt.

Auch das interdisziplinäre Konzept stieß auf großen Zuspruch. Fachpersonen beschrieben die Veranstaltung als praxisnah, gut strukturiert und bereichernd für die eigene Arbeit. Geschätzt wurden sowohl der fachliche Austausch zwischen Therapeut:innen und Ärzt:innen als auch die Begegnung auf Augenhöhe zwischen Fachpersonal und Betroffenen.

Auch die Rückmeldungen der Teilnehmenden haben uns sehr berührt. Das Ambiente wurde als angenehm empfunden, die Organisation als sehr gelungen. Viele nahmen konkrete Anregungen für ihren Alltag, neue Perspektiven und vor allem Zuversicht mit. Besonders wertvoll war für viele der geschützte Rahmen, der offene Gespräche ermöglichte. Weitere Feedbacks könnt ihr auf unserer Homepage nachlesen:

<https://www.vulvodynie-deutschland.de/aktuelles/vulvodynietag>

Unser herzlicher Dank gilt allen Referent:innen und Teilnehmer:innen. Ein besonderer Dank geht an die engagierten Helferinnen, die am Veranstaltungstag vielfältige Aufgaben übernommen und so maßgeblich zum reibungslosen Ablauf beigetragen haben. Ebenso danken wir den Mitmacherinnen des Einstiegsfilms, die mit ihren persönlichen Beiträgen Mut bewiesen und der Erkrankung ein Gesicht gegeben haben.

Die Planungen für den Vulvodynietag 2027 starten in Kürze. Wir freuen uns schon jetzt auf ein Wiedersehen.

© Verein Lichen sclerosus Deutschland e.V.

Untergruppe Vulvodynie

www.lichensclerosus.de / kontakt@lichensclerosus.de

www.vulvodynie-deutschland.de / kontakt@vulvodynie-deutschland.de