



Newsletter August 2025

Etwas Statistik zu Beginn:

- Pünktlich zum August haben wir die Mitgliederzahl von 2.500 überschritten und freuen uns über das Vertrauen, das dem Verein entgegengebracht wird. Und weil mit der Mitgliederzahl auch die Aufgaben im Vorstand wachsen, haben wir mit Conny, Elina, Inga und Petra zusätzliche Unterstützung gewinnen können.
- Unsere Webseite hatte in den letzten 30 Tagen 18.290 Aufrufe. Davon waren 3.224 Personen das erste Mal auf unserer Seite.
- Spitzenreiter der aufgerufenen Seiten ist mit Abstand unser Terminkalender mit den Workshops und Gruppen. 3.008 Personen haben dort vorbeigeschaut.

Unsere virtuellen Angebote sind nahezu ausgebucht mit langen Wartelisten. Wir sind dabei das Jahr 2026 zu planen. Die Anfragen bei unseren Spezialist:innen laufen. Viele Workshops 2026 aus den eigenen Reihen haben wir bereits ausgeschrieben.

In diesem Newsletter möchten wir deshalb die Aufmerksamkeit auf unsere **Präsenz-Angebote** lenken, in denen noch Plätze frei sind:

Präsenz-Workshops für Mitglieder

„Sexualität mit Lichen sclerosus – du trägst die Verantwortung dafür, dass es dir gut geht“: 26. bis 28. September im **Wendland**
Mitfahrgelegenheiten ab Berlin und Hamburg sind möglich.

<https://www.lichensclerosus.de/aktuell/terminkalender/318/sexualitaet-mit-lichen-sclerosus--du-traegst-die-verantwortung-dafuer-dass-es-dir-gut-geht>

„Diagnose Lichen sclerosus – und was jetzt?“: 29./30. November in **Berlin**
Wir freuen uns, dass die **Gynäkologin Dr. Anna Jonas** für eine Fragerunde dazu kommt.

<https://www.lichensclerosus.de/aktuell/terminkalender/162/workshop-diagnose-lichen-sclerosus--und-was-jetzt>

Patientinnentag am 20. September in Hamburg

Der Patientinnentag anlässlich des europäischen Vulvakongresses ECSVD rückt näher. Wir freuen uns über zahlreiches Erscheinen. **Auch Nicht-Mitglieder und Ärzt:innen** sind willkommen. Wir tagen gleich im Hörsaal nebenan. **Die Teilnahme ist kostenlos.**

<https://www.lichensclerosus.de/aktuell/terminkalender/510/patientinnentag--fuer-frauen-mit-lichen-sclerosus>

Wir würden uns freuen, wenn sich Mitglieder unseres Vereins über den Terminkalender anmelden würden. Dann können wir einschätzen, wie viele Personen aus unseren Reihen dabei sind. Das wäre sehr nett von euch, ist aber kein Muss.

Lichen-Tag am 25. Oktober in Freiburg

Die Teilnehmerliste füllt sich zunehmend, was uns freut. Inzwischen sind über die Hälfte der Plätze gebucht.

Und hier ist das Programm:

<https://www.lichensclerosus.de/custom/data/ckeditorfiles/Terminkalender/LichenTag/MitgliederversammlungundLichentag2025.pdf>

Vulvodynie – Fotoausstellung in Dortmund

Vom 23. bis 30.08. findet in Dortmund (ANNELISE, Gneisenaustraße 30, 44147 Dortmund) eine Fotoausstellung speziell für Vulvodynie statt.

Die Ausstellung und die Kunst kann helfen, das Wissen zu Vulvodynie zugänglicher zu machen und einen Beitrag zur Öffentlichkeitsarbeit zu leisten. Schon alleine das Bild auf dem Poster macht unserer Meinung nach die Schmerzen nachvollziehbarer und sichtbarer. Für jeden, der in der Nähe ist und sich entscheidet hinzugehen: Wir wünschen euch viel Freude und gute Eindrücke! Sendet uns gerne eine Rückmeldung an kontakt@vulvodynie-deutschland.de

Das Poster der Ausstellung findet ihr auf unserer Homepage www.vulvodynie-deutschland.de

Wichtig!

Anmeldungen für alle unsere Gruppen und Workshops sind nur über den Terminkalender auf der Homepage möglich:

<https://www.lichensclerosus.de/aktuell/terminkalender>

Herzliche Grüße

Helga, Herta und Ivonne

© Verein Lichen Sclerosus Deutschland e. V.
www.lichensclerosus.de / kontakt@lichensclerosus.de

