



Jahresbericht der SPVG-Regionalgruppe Psoriasis und Vitiligo Genf für das Jahr 2020

Von Adelheid Witzeling

Im Jahr 2020 haben wir ein Gruppentreffen im April geplant und bekannt gemacht, dann mussten wir es aber auf den 2. September verschieben.

Wir freuten uns, dass wir an diesem Treffen Mirjam Konrad als Gast begrüßen durften. Sie ist Pflegefachfrau mit einem Masterabschluss MSscN als Clinical nurse Specialist (CNS) und Leiterin der Patientenedukation für Psoriasis-Betroffene in der Dermatologie am CHUV in Lausanne. Von den insgesamt neun Anwesenden am Gruppentreffen waren fünf Personen an Psoriasis erkrankt und ein Kind an Vitiligo. Frau Konrad erklärte ihre Tätigkeit und stellte viele Fragen, z.B. welche Bedürfnisse Psoriasis-Betroffene hätten, um die Behandlung so gut wie möglich selbst in die Hand nehmen zu können. Ziel des Treffens war der Austausch unter Betroffenen und dies auch im Hinblick auf die Verbesserung des Programms der Patientenedukation.

Das Treffen der Gruppenleiterinnen über Video am 17. Mai 2020 wurde von Christina Inglin sehr gut organisiert und durchgeführt. Es war gut, sich auf diese Weise mit anderen Gruppenleiterinnen austauschen zu können.

Im Rahmen des World Psoriasis Days WPD haben am 22. Oktober 2020 Professor Wolf-Henning Boehncke, Chef der Dermatologie der Hôpitaux Universitaires de Genève (HUG), PD Dr. Emmanuel Laffitte, Médecin adjoint agrégé, responsable de l'unité policlinique dermatologique HUG, Dr. Fabio Presutti, LEO Pharmaceuticals, und ich selbst als Patientin in den Studios von Léman Bleu an der TV-Aufzeichnung „Psoriasis - pourquoi en parler encore et encore“ teilgenommen. Organisiert wurde dieser Anlass vom HUG. Die Journalistin Julia Moreno hat professionell durch die Gesprächsrunde geführt und ich konnte so auch die SPVG, das Mitgliedermagazin, unsere Ratgeber und die Gruppentreffen erwähnen. Das Gespräch steht als Aufzeichnung zur Verfügung:

<https://www.hug.ch/dermatologie-venereologie/journee-mondiale-du-psoriasis-2020>

Am 3. Dezember 2020 habe ich an einem von Sylviane Fellay von Bénévolat Vaud organisierten Videotreffen teilgenommen. Diese virtuellen Treffen gehen weiter, das nächste findet im Frühling 2021 statt; Ziel dieser Treffen ist die Neugründung der Regionalgruppe Lausanne.

Im vergangenen Jahr habe ich sehr viele Anfragen von Betroffenen bekommen. Dies könnte auf die durch Covid bedingte Situation zurückzuführen sein.

Herzlichen Dank allen, die unsere Gruppe in diesem Jahr unterstützt haben: Liliane Trepper, Christina Inglin, der SPVG-Vorstand und die Geschäftsstelle. Besonders danken möchte ich den Regionalleiterinnen für die sehr gute und herzliche Zusammenarbeit.

Genf, 8. Februar 2021



SCHWEIZERISCHE PSORIASIS UND VITILIGO GESELLSCHAFT
SOCIÉTÉ SUISSE DU PSORIASIS ET DU VITILIGO
SOCIETÀ SVIZZERA DI PSORIASI E DI VITILIGINE

Scheibenstrasse 20
Postfach 1
3000 Bern 22

Tel. + 41 31 359 90 99
Fax + 41 31 359 90 98
info@spvg.ch

www.spvg.ch