



Jahresbericht der SPVG 2021

Liebe Mitglieder, liebe Regionalgruppenleitenden

Ein weiteres Jahr unter Corona ist zu Ende gegangen. Die erhoffte schnelle Rückkehr in die Normalität war uns auch 2021 nicht beschieden. Das neue Jahr liess zum Zeitpunkt der Organisation der Mitgliederversammlung noch keine eindeutigen Zeichen der Entspannung durchblicken und so müssen wir uns erneut virtuell statt persönlich zur Mitgliederversammlung treffen.

Seit April des letzten Jahres hat sich der Vorstand neu zusammengesetzt. Mit Liliane Trepper, Alexander Navarini und Laurent Häusermann konnte der Vorstand weiterhin auf drei langjährige Mitglieder zählen, wobei Laurent Häusermann das Präsidium an Niklaus Weiss abgeben hat und mit Dominic Bühler ein neuer Finanzverantwortlicher gefunden wurde.

Trotz allen Widrigkeiten des letzten Jahres hat die SPVG versucht für unsere Mitglieder und Mitgliederinnen, aber auch für andere Betroffene, mit Rat und Tat da zu sein. Im folgenden Bericht erhalten Sie anhand Zahlen und Fakten einen Überblick zu den wichtigsten Ereignissen der vergangenen 12 Monate.

1. Mitgliederzahlen

Mitgliederbestand per 31.12.2020:	681
Eintritte per 31.12.2021:	23
Austritte per 31.12.2021:	46
Mitgliederbestand per 31.12.2021:	658

2. Beratung

Die Regionalgruppenleitungen haben angeboten, die Beratungen selbständig durchzuführen. Der Vorstand folgte diesem Vorstoss mit grosser Freude und bedankt sich herzlich für dieses Engagement.

Von den 19 Telefonberatungen waren 12 in Zusammenhang mit Psoriasis und 7 mit Vitiligo. 26 Beratungen erfolgten per E-Mail, wobei 16 Psoriasis und 10 Vitiligo Themen behandelt wurden. 2 Kontakte kamen direkt über die Homepage zu Stande. Von den 47 Beratungsanfragen drehten sich 11 um Covid-19 und die Impfung gegen Covid-19.

3. Regionalgruppen

Leider konnten wegen der Covid-19-Massnahmen nur wenige Regionalgruppen-Treffen stattfinden. Am 16. Juni 2021 traf sich die die Psoriasis/Vitiligo-Gruppe in Genf und die Psoriasis-Gruppe Nordwestschweiz am 18. Juni in Basel.

Im Mai 2021 wurde auf Anregung der Regionalgruppen das Video-Tool SWYX eingeführt. Die Regionalgruppen tauschten sich über diese Plattform aus und führten Sitzungen durch.



Für den Kanton Graubünden startete Roland Kindhauser eine neue Regionalgruppe in Davos. Unser Mitgliedermagazin «Hautsache» berichtete in der Juli Ausgabe darüber.

Der Kanton Zürich darf sich ebenfalls über eine neue Regionalgruppe Psoriasis freuen. Lara Stäubli leitet diese Gruppe in Winterthur.

Eine weitere Regionalgruppe in der Westschweiz für Psoriasis/Vitiligo war im Gespräch, konnte jedoch nicht realisiert werden.

4. Projekte

Das Kinderlager 2021 konnte trotz Versand und Auflage von Flyern in Spitälern und Praxen keine Interessierten Personen finden. Auch hier war die Ungewissheit über die Entwicklung der Pandemie ein grosses Hindernis. Die Werbung für die Lager 2022 wurde bereits im November auf unserer Homepage aufgeschaltet.

Alle geplanten öffentlichen Publikumsveranstaltungen zum WPD 2021 (Welt Psoriasis Tag) wurden verständlicherweise abgesagt, Stattdessen fanden immerhin zwei Veranstaltungen online statt:

Die dermatologische Klinik des Universitätsspitals Zürich hat am 7. Oktober 2021 eine Live-Stream-Veranstaltung durchgeführt. Experten berichteten über die verschiedenen Krankheitsbilder und Begleiterkrankungen, sowie über die neuesten Entwicklungen in der Behandlung. Auch wir bekamen eine Plattform, um unsere Gesellschaft vorzustellen und Interessierte als Mitglieder anwerben zu können.

Das CHUV in Lausanne hat am 27. Oktober 2021 eine online-Veranstaltung durchgeführt. Dort referierte Prof. Curdin Conrad (vom wissenschaftlichen Beirat der SPVG) über die neuesten Erkenntnisse zu Psoriasis und Vitiligo.

In Zusammenarbeit mit «derma2go» wurde eine online-Kampagne organisiert. Während der Kampagnendauer wurden online-Beratungen von d»erma2go» kostenlos angeboten. 72 Betroffene konnten von diesem Angebot profitieren. Auf unserer Homepage «spvg.ch» hatten wir während dieser Kampagne 3'255 Seitenaufrufe.

In Davos trafen sich am 29. Oktober 2021 nach zweijähriger Corona-Pause rund 20 Betroffene im Campusgebäude der Hochgebirgsklinik. Dr. Mathias Möhrenschlager referierte zum Thema Corona-Infektion und -Impfung bei Psoriasis-Patientinnen und -Patienten unter Systemmedikation.

5. Kommunikation

Drei Ausgaben der «Hautsache» wurden mit folgenden Titelthemen realisiert:

- HS 1/2021, März 2021: JAK-Inhibitoren bei Vitiligo, Placebo und Nocebo, Schwangerschaft/Wechseljahre bei Psoriasis, Covid-19-Impfung, Selbstbräuner bei Vitiligo.



- HS 2/2021, Juli 2021: Therapieerfolg durch Vertrauen, Handhygiene bei Psoriasis, Sonnenschutz bei Psoriasis und Vitiligo, neuer Präsident/Vorstand, neue Regionalgruppe(n).
- HS 3/2021, November 2021: Positive Psychologie, JAK-Inhibitoren bei Psoriasis, Kurkuma bei Psoriasis, Fakten rund um den Schweiss, strahlender Teint bei Vitiligo, Erfahrungsbericht Psoriasis, neue Redaktorin.

Über das ganze Jahr verteilt erschienen sechs Newsletters. Dabei wurde über den WVD (Welt Vitiligo Tag) und den WPD (Welt Psoriasis Tag) berichtet.

Auf unserer Website «spvg.ch» wurde eine Coronavirus-Plattform implementiert, welche laufend erweitert wird. Dort werden viele Informationen über das Virus, speziell in Zusammenhang mit Psoriasis, Vitiligo und besonders gefährdeten Personen, gesammelt. Natürlich wurden auch die neuen Regionalgruppen und -Leitungen, sowie die neuen Vorstandsmitglieder vorgestellt. Es gab insgesamt 74'488 Seitenaufrufe.

Die Kurzfilme auf unserer Website sind um ein Video über die SPVG reicher geworden. Es zeigt die Ziele und Tätigkeiten der SPVG unterhaltsam auf deutsch und französisch.

An der «Swiss Public Health Conference» war die SPVG am Stand der GELIKO präsent. Bei dieser Gelegenheit konnten einige Exemplare der Hautsache und Ratgeber Vitiligo sowie Ratgeber Psoriasis verteilt werden.

Ein neuer Flyer stellt die SPVG und seine Wirkungsfelder in deutsch und französisch vor.

In der «Medical Tribune» veröffentlichte Prof. Navarini (Vorstandsmitglied SPVG) im Oktober 2021 einen Artikel über Kopfhautpsoriasis.

In der «Schweizer Hausapotheke» erschien ein Kurzartikel zum Thema Psoriasis und Begleiterkrankungen auf deutsch und französisch.

Auf Anfrage von Mediaplanet durften wir einen redaktionellen Text schreiben mit dem Titel «Psoriasis: Die chronisch-entzündliche Krankheit geht unter die Haut». Die SPVG ist zusammen mit dem Namen der Autorin erwähnt. Der Artikel erschien in der Beilage der Basler Zeitung «Chronische Krankheiten» (17.12.2021) und wurde Mitte Dezember auch auf der Webseite «der Gesundheitsratgeber» (www.dergesundheitsratgeber.ch) veröffentlicht.



6. Mittelbeschaffung

Neben den Mitgliederbeiträgen sind die Sponsorengelder ein sehr wichtige Finanzquelle. Mit regelmässigen Treffen und Reportings informierten wir unsere Partner über die Aktivitäten. Aktuell dürfen wir uns über 10 aktive Sponsoren freuen. Bis zum 31.12.2021 haben wir Finanzierungsgesuche in Höhe von insgesamt CHF 230'005 an unsere Sponsoren gestellt. Diese wurden im Umfang von CHF 162'277 genehmigt.

7. Ausblick

Die Pandemie scheint 2022 zum grössten Teil überstanden zu sein. Wir hoffen auf einen neuen Schwung in den Regionalgruppen mit der Rückkehr zu physischen, und der Weiterführung von virtuellen Treffen.

Der Vorstand möchte in den kommenden Jahren die SPVG speziell den jüngeren Menschen näherbringen. Je mehr Menschen uns wahrnehmen, desto mehr können unsere Aktivitäten Wirkung zeigen. Bereits haben erste Workshops stattgefunden und die nächsten Massnahmen sind definiert.

Im Namen der SPVG danke ich Ihnen herzlich für Ihre Mitgliedschaft und somit Ihre geschätzte Unterstützung für Menschen mit Psoriasis und Vitiligo.

Bettingen, den 20. Februar 2022

lic. rer. pol. Niklaus Weiss, Präsident SPVG