

# AUFNAHMEANTRAG

Ich bitte hiermit um Aufnahme in den Verein Alopecia Areata Deutschland e.V. als ordentliches Mitglied.

Name: \_\_\_\_\_

Vorname: \_\_\_\_\_

Straße: \_\_\_\_\_

PLZ, Ort: \_\_\_\_\_

Telefon: \_\_\_\_\_

Geb.dat.: \_\_\_\_\_

Ich verpflichte mich, die Ziele des Vereins zu unterstützen, die Satzung zu beachten sowie meinen Pflichten als Mitglied des Vereins nachzukommen. Ich zahle jeweils zum 31.03. einen kalenderjährlichen Mitgliedsbeitrag in Höhe von:

\_\_\_\_\_ Euro (Mindestbeitrag 60 Euro)

Schüler, Studenten, Arbeitslose und Rentner zahlen mit jährlicher Bescheinigung 30.– Euro

\_\_\_\_\_, den \_\_\_\_\_

(Unterschrift)

## Einzugsermächtigung

Der AAD ist bis auf Widerruf berechtigt, ab sofort meinen fälligen Mitgliedsbeitrag per Lastschrift von folgendem Konto einzuziehen:

Konto-Nr.: \_\_\_\_\_

Bank: \_\_\_\_\_

Bankleitzahl: \_\_\_\_\_

Kontoinhaber: \_\_\_\_\_  
(falls nicht Antragsteller)

(Unterschrift Kontoinhaber)

Wer sich selbst hilft, dem wird geholfen!

## Unbeschwertes Leben mit krankhaftem Haarausfall

Selbst wenn der Haarverlust nach erfolgter Symptomtherapie unverändert ist, können Sie lernen, damit zu leben.

Aufklärung, Eigeninitiative und der Kontakt zu Gleichgesinnten in Selbsthilfegruppen sind Teil eines Lernprozesses, an dessen Ende ein unbeschwertes Leben mit dem Haarverlust steht.

Da auf dem Gebiet der Alopecia areata weltweit eine ständige Weiterentwicklung der medizinischen Forschung stattfindet, gibt es vielleicht auch bald für Sie eine erfolgreiche Therapie. Gerade für neue Studien wenden sich Fachärzte an unseren Verein, um möglichst viele Patienten dafür zu gewinnen.

Immer wieder werden jedoch auch neue Wunderheilmethoden angepriesen, die in den seltensten Fällen dauerhafte Besserung bringen, aber stets kräftig den Geldbeutel der Patienten strapazieren. Nicht wenige von uns haben schon viel Geld für solche Behandlungen bezahlt. Auch hier gilt es, die Spreu vom Weizen zu trennen.

Der Einstieg für solche Wunderheilmethoden ist meist die sogenannte Spontanheilung. Der Anteil der Spontanheilung (ohne jegliche Therapie) ist bei dieser Krankheit relativ hoch. So kann man nicht immer einen Heilerfolg von der gerade durchgeführten Therapie abhängig machen.

## Wundermittel gibt es nicht!

Wer sich selbst hilft, dem wird geholfen!

## Was ist eigentlich Alopecia areata?

Alopecia areata ist eine Form des entzündlichen Haarausfalls, die zwar seit langem bekannt, aber ursächlich weitgehend unerforscht ist. Sie ist dadurch gekennzeichnet, dass dem Patienten kreisförmig die Haare ausfallen, weshalb diese Krankheit auch „kreisrunder Haarausfall“ genannt wird. Dies geschieht in über 80% der Fälle im Kopfbereich, kann aber bei Männern auch im Bartbereich und in Ausnahmefällen auch im Bereich der Körperbehaarung auftreten.

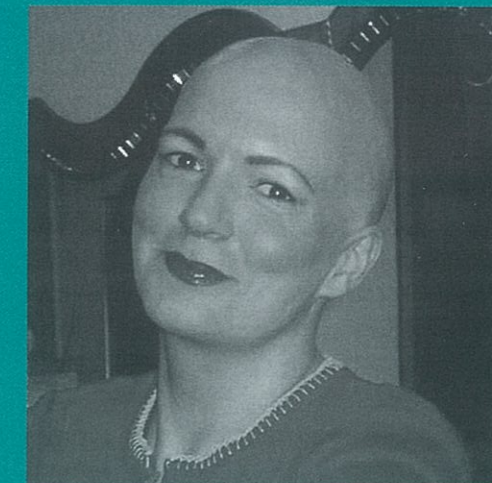
Bei den meisten Menschen entwickeln sich nur wenige kahle Stellen, die spontan oft auch ohne Behandlung wieder zuwachsen. Man spricht von einer Alopecia totalis, wenn alle Kopfhare ausgefallen sind, von einer Alopecia universalis, wenn die Körperbehaarung betroffen ist.

Die Alopecia areata kann sich bei Frauen und Männern jeden Alters zeigen, tritt aber bei jungen Menschen sehr viel häufiger erstmals in Erscheinung. Vermutlich sind alleine in Deutschland etwa eine Million Menschen betroffen.

Eine Spontanheilung ist jederzeit möglich. Eine zeitliche Begrenzung gibt es nicht. Die Haarwurzeln schlummern nur, sie sterben nicht ab.

Gemeinnützige Selbsthilfeorganisation  
gegen kreisrunden Haarausfall

OHNE HAARE,



ABER MIT KÖPFCHEN!

OHNE HAARE,

ALOPECIA AREATA

ABER MIT KÖPFCHEN!



Alopecia Areata  
Deutschland e.V.

Wer sich selbst hilft, dem wird geholfen!

## Wer sich selbst hilft, dem wird geholfen!

Liebe Betroffene des kreisrunden Haarausfalls,  
im Juni 2002 wurde ich zur ersten Bundesvorsitzenden  
des Alopecia Areata Deutschland e. V. gewählt.

Mir ging es wie den meisten anderen Betroffenen. Am Anfang  
stand ich ziemlich hilflos da und konnte mir nicht vorstel-  
len, dass es gegen den Haarausfall kein Mittel gibt. Ich griff  
nach jedem Strohalm und investierte nicht nur ein Vermögen  
in Therapien, sondern setzte auch meine Gesundheit für  
Symptomtherapien auf's Spiel.

Nun glaube ich, über diese Erkrankung auf dem  
aktuellen medizinischen Stand zu sein und freue mich,  
diese wichtigen Informationen mit Anderen teilen zu können.

Deshalb meine Frage und zugleich ein Angebot an Sie:  
Wollen Sie sich uns nicht anschließen und Mitglied werden? Es  
kommt Millionen von Betroffenen zugute, vor allem aber einem  
ganz bestimmten einzelnen Betroffenen, nämlich Ihnen selbst.

**Ich versichere Ihnen: Sie werden es nicht bereuen.**

Ihre Kerstin Zienert

1. Bundesvorsitzende  
Alopecia Areata Deutschland e. V.

**Kontakt:**  
Alopecia Areata Deutschland e.V.  
Postfach 10 01 45  
47701 Krefeld

Tel./Fax: 0 21 51 – 78 60 06  
e-mail: [kreisrunderhaarausfall@web.de](mailto:kreisrunderhaarausfall@web.de)  
[www.kreisrunderhaarausfall.de](http://www.kreisrunderhaarausfall.de)

Wer sich selbst hilft, dem wird geholfen!

## Der Alopecia Areata Deutschland e.V. – von Betroffenen für Betroffene

Der Alopecia Areata Deutschland e. V. ist Selbsthilfeorganisation  
und Lobby der Betroffenen mit kreisrundem Haarausfall,  
ihrer Angehörigen und von Fachleuten. 500 Mitglieder  
und ein aktiver Ärztebeirat machen uns zu einem akti-  
ven Kommunikationspool in diesem Gesundheitsbereich in  
Deutschland.

So haben wir gute Kontakte zu den Hilfsmittel-  
Kompetenzzentren einiger Krankenkassen und Ansprechpartner,  
wenn es um Hilfsmittel geht.

Seit zwei Jahren haben wir eine Kooperation mit einer Klinik für  
Kinder und Jugendliche.

Unser „Come Together“ ist das größte und bedeutendste Treffen  
für Betroffene und Angehörige des kreisrunden Haarausfalls in  
Deutschland.

Trotz dieser – und vieler anderer – Erfolge stehen wir weiter vor  
großen Herausforderungen: Die therapeutischen und sozia-  
len Hilfestellungen müssen noch stärker auf die Bedürfnisse  
der Patienten eingehen. Menschen, die unter kreisrundem  
Haarausfall leiden, benötigen noch mehr Menschlichkeit von  
allen Beteiligten, um den Alltag besser bewältigen zu können.

**Ob es uns gelingt, die notwendigen Verbesserungen anzugehen  
und zu verwirklichen, darüber entscheiden auch Sie: Durch eine  
Mitgliedschaft im Alopecia Areata Deutschland e. V.**

Denn all unsere Leistungen finanzieren wir durch Mitgliedsbeiträge  
und Spenden. Und als Mitglied des Alopecia Areata Deutschland  
e. V. stärken Sie die einzige unabhängige Organisation, die sich in  
Deutschland gezielt für die Belange der Alopecia areata Patienten  
einsetzt!

Wer sich selbst hilft, dem wird geholfen!

## Rundum betreut als Mitglied des Alopecia Areata Deutschland e.V.

Als Mitglied des Alopecia Areata Deutschland e. V. teilen Sie  
Ihre Fragen und Probleme mit über 500 Menschen, die wie  
Sie vom krankhaften Haarausfall betroffen sind. In einer der  
größten Selbsthilfeorganisationen gegen den kreisrunden  
Haarausfall arbeiten darüber hinaus viele Fachleute mit, von  
deren Kenntnissen und Erfahrungen Sie als Mitglied des Alopecia  
Areata Deutschland e. V. profitieren.

Nur als unser Mitglied im Alopecia Areata Deutschland e. V.  
finden Sie diese umfassende Betreuung:

Individuelle Beratung von Experten zu Ihren persönlichen, thera-  
peutischen oder sozialrechtlichen Fragen.

Hilfestellung bei der Therapiewahl und Adressen von Ärzten und  
Therapeuten, die Mitglied des Alopecia Areata Deutschland e. V.  
sind und Ihnen gerne weiterhelfen.

Konkrete Tipps für den Alltag, die Ihnen ein aktives und selbstbe-  
stimmtes Leben ermöglichen.

Regelmäßige Informationen zu allen wichtigen Fragen und  
neuen Therapien durch spezielle Mitgliederinfos, die halbjährli-  
che Zeitschrift „Köpfchen“ und Veranstaltungen, zu denen wir in  
ganz Deutschland einladen.

Erfahrungsaustausch mit anderen Betroffenen in einer unserer  
30 Selbsthilfegruppen oder mit unserem Kontaktbüro.

Nutzen Sie diese und unsere anderen Leistungen für einen mo-  
natlichen Mitgliedsbeitrag ab 2,50 Euro. Mitglied werden ist ganz  
einfach! Senden Sie uns die nebenstehende Karte ausgefüllt in  
einem Kuvert zu und Sie erhalten für 10,- Euro in Briefmarken direkt  
die Mitgliedsunterlagen. Sie gehen damit kein Risiko ein, denn die  
Mitgliedschaft ist jederzeit kündbar. Bei einer Mitgliedschaft werden  
die 10,- Euro natürlich angerechnet. Die Mitgliedschaft können Sie  
auch sofort unter [www.kreisrunderhaarausfall.de](http://www.kreisrunderhaarausfall.de) beantragen.



Alopecia Areata Deutschland e. V.  
Postfach 10 01 45

47701 Krefeld

Absender

Name:

Vorname:

Straße:

PLZ, Ort:

Bitte in einem Kuvert zuzusenden und 10,- Euro in Briefmarken  
beilegen