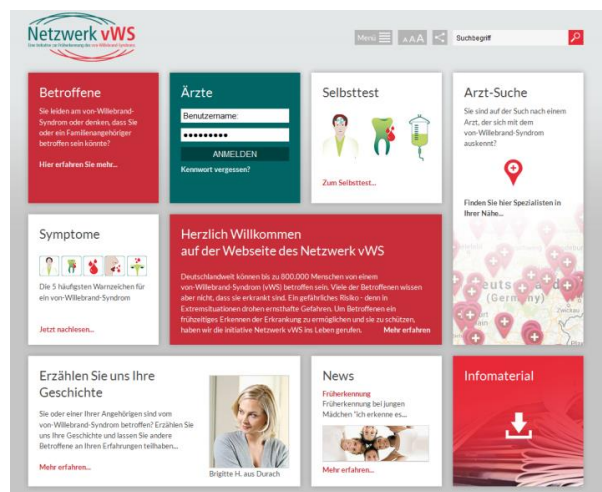


PRESSEINFORMATION

Modern, informativ und mit zahlreichen Services – Die Website des „Netzwerk vWS“ präsentiert sich ab sofort mit neuem Gesicht

Schätzungsweise 800.000 Menschen in Deutschland sind potentiell von dem von-Willebrand-Syndrom, einer Gerinnungsstörung des Blutes, betroffen. Viele von ihnen wissen aber nicht, dass sie erkrankt sind! Ein nicht zu unterschätzendes Risiko, denn in Extremsituationen drohen ernsthafte Gefahren. Um Betroffenen ein frühzeitiges Erkennen der Erkrankung zu ermöglichen und sie zu schützen, wurde im Jahr 2008 das „Netzwerk vWS – eine Initiative zur Früherkennung des von-Willebrand-Syndroms“ ins Leben gerufen. Jetzt hat das Netzwerk vWS seine Internetpräsenz www.netzwerk-von-willebrand.de komplett überarbeitet. Die Website bietet Betroffenen und Interessierten, aber auch Ärzten, ein umfassendes Informationsangebot mit vielen Services rund um die Erkrankung des von-Willebrand-Syndroms.

Ein modernes Design mit klar strukturierter Optik, eine intuitive Navigation, neue Serviceangebote und umfangreiche Informationen zeichnen die neugestaltete Website des „Netzwerk vWS“ aus. Ganz auf die Bedürfnisse der Betroffenen ausgerichtet, finden diese nun alle Servicematerialien gesammelt und auf einen Blick zum Downloaden oder Bestellen: Eine Patientenbroschüre mit allen wichtigen Informationen zur Erkrankung vWS, einen „Blaue-Flecken-Kalender“, in dem die Häufigkeit von blauen Flecken bei Kindern erfasst und kontrolliert werden kann, einen „Menstruationsstärkenkalender“ zur Dokumentation der monatlichen Regelblutung, einen Notfallausweis und vieles mehr.



Erst testen, dann suchen!

Unter dem Motto „Testen Sie Ihr Risiko“ können potentielle Betroffene mit einem Selbsttest, der online ausgefüllt und ausgewertet werden kann, herausfinden, ob bei ihnen ein Risiko für

das von-Willebrand-Syndrom oder eine andere Gerinnungsstörung besteht. Und mit der verbesserten, deutschlandweiten Suche nach spezialisierten Ärzten finden Betroffene ganz einfach – nur mit Eingabe ihrer Postleitzahl – einen Spezialisten ganz in ihrer Nähe.

Die neue Rubrik „Patientengeschichten“, eine überarbeitete Mediathek mit informativen Videos und Radiobeiträgen sowie umfassende Informationen rund um Früherkennung, Diagnose und Behandlung des von-Willebrand-Syndroms runden das neue Internetangebot ab.

Besuchen Sie uns auf unserer Website: www.netzwerk-von-willebrand.de.

Das von-Willebrand-Syndrom auf einen Blick

Ursache:

- Die Erkrankung wird durch eine zu geringe Konzentration, fehlerhafte Ausbildung oder sogar das vollständige Fehlen des sogenannten von-Willebrand-Faktors, ein für die Blutstillung wichtiges Protein, verursacht.

Symptome:

- Häufiges Nasenbluten
- Neigung zu blauen Flecken
- Bei Mädchen oder Frauen: Besonders starke und/oder lange Regelblutung
- Nachbluten nach Zahnbehandlungen, Operationen oder einer Entbindung
- Zahnfleischblutungen oder andere Schleimhautblutungen

Typen:

- Typ 1: Leichter Mangel. Die Konzentration des von-Willebrand-Faktors im Blut ist geringer als bei gesunden Menschen.
- Typ 2: Die Struktur und Funktion des von-Willebrand-Faktors sind gestört.
- Typ 3: Schwerer Mangel. Der von-Willebrand-Faktor ist nicht im Blut vorhanden. Bei Typ 3 handelt es sich um die schwerste Form der Erkrankung.

Herausgeber:

Netzwerk vWS – eine Initiative zur Früherkennung des von-Willebrand-Syndroms

Redaktion / Ansprechpartner:

MCG Medical Consulting Group | Mörsenbroicher Weg 200 | D-40470 Düsseldorf

Wiebke Sowen | Tel. +49 (0) 2 11 / 51 60 45-178 | Fax +49 (0) 2 11 / 51 60 45-179 | wiebke.sowen@medical-consulting.de