

Patientenveranstaltung

Seltene Erkrankungen:

Ihre Fragen zur Polycythaemia vera - Experten antworten

Einladung zu „Ask an Expert“ am 28. Februar 2022 von 17:00 bis 18:00 Uhr

Liebe Patient:innen,

vielfach fehlen betroffenen Patient*innen grundlegende Informationen zu ihrer Situation und den verfügbaren Behandlungsmöglichkeiten. Gerade bei seltenen Erkrankungen haben Patient*innen viele Fragen und in der regulären Sprechstunde ist die Zeit für eine intensive Betreuung und Beratung leider oftmals knapp bemessen. Mit der Online-Sprechstunde zur seltenen Erkrankung Polycythaemia vera haben Sie als Patient*in jetzt die Möglichkeit, Ihre individuellen Fragen an erfahrene Experten in dieser Indikation zu stellen. Dabei können Sie neue Therapieoptionen kennenlernen oder Ihre individuelle Risikoeinschätzung erfragen.

Patient*innen, Angehörige und Interessierte können an der Online-Sprechstunde „Ask an Expert“ teilnehmen und ihre Fragen vorab anonym über ein Formular stellen unter www.ask-an-expert-live.de

Termin:	Montag, 28.02.2022
Zeit:	17:00 – 18:00 Uhr
Ask an Expert	<p>Prof. Dr. Martin Griesshammer, Direktor der Universitätsklinik für Hämatologie, Onkologie, Hämostaseologie und Palliativmedizin am Johannes Wesling Klinikum Minden</p> <p>Prof. Dr. Andreas Reiter, Leiter des Exzellenzzentrums für myeloproliferative Neoplasien am Universitätsklinikum Mannheim</p>
Ort:	Kostenfreie Online-Sprechstunde für Patient*innen unter www.ask-an-expert-live.de



Prof. Dr. Martin Griesshammer



Prof. Dr. Andreas Reiter

Über Polycythaemia vera (PV): Die Polycythaemia vera ist eine langsam fortschreitende Form von Blutkrebs und zählt zu den seltenen Erkrankungen. Ihr Krankheitsbild geht mit einer erhöhten Anzahl aller drei Blutzellenreihen, vor allem aber der roten Blutkörperchen, einher. Die betroffenen Patient*innen leiden im Zuge dessen an einer erhöhten Komplikationsrate für Blutgerinnsel.

AOP Orphan Pharmaceuticals als Spezialist für „Orphan Diseases“ engagiert sich am Tag der Seltenen Erkrankungen für die Verbesserung der Aufklärung über seltene chronische Erkrankungen.