



Wir sind wieder da!

LUPUS



Erythematodes
Selbsthilfegemeinschaft e.V.



Flügel Schlag - Neues aus der Welt des Lupus

[Termine](#)

[Kontakt](#)



Hallo Max,

unser Newsletter war lange im "Winterschlaf" und wir wollen Sie gar nicht lange mit den Gründen langweilen. Sie sehen selbst, der **Flügel Schlag** hat ein neues Aussehen bekommen.

Sie sind unter den Ersten, die somit auch einen Eindruck erhalten wie unsere neue Homepage aussehen wird.

Wir sind schon gespannt und freuen uns auf ihr Feedback.

[Feedback geben](#)

Unsere Angebote für Sie



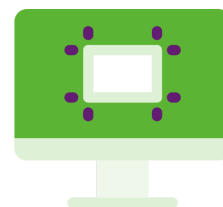
Wussten Sie schon, dass alle unsere Flyer und Broschüren kostenlos von uns zugesandt bekommen können? In Zukunft wird es einen übersichtlichen Downloadbereich geben. Bis dahin der kleine Umweg.

[Zu den Flyern](#)



Sie suchen Kontakt zu anderen Betroffenen? Dann finden Sie mit unseren Regionalgruppen den perfekten ersten Ansprechpartner. Keine Gruppe in ihrer Nähe? Sprechen Sie uns an!

[Regionalgruppe finden](#)



Neben den Ankündigungen im Schmetterling, den sozialen Medien oder auch hier finden Sie alle Termine und Neuigkeiten immer auf unserer Homepage. Neu mit direktem Anmeldeformular.

[Terminübersicht](#)

**Virtuelle Veranstaltung 29.11.2023, 15:00 – 19:30
Uhr**

Der Deutsche Sjögren Tag wurde vor zwei Jahren erstmalig virtuell durchgeführt und ist auf große Resonanz gestoßen, so dass er dieses Jahr, nun grenzübergreifend als „Sjögren-Tag“, wieder virtuell angeboten wird, um so noch mehr Betroffenen eine Teilnahme zu ermöglichen.

Es werden Vorträge von Vertretern der Fächer Rheumatologie, Gynäkologie, Dermatologie, Augenheilkunde, Hals-Nasen-Ohrenheilkunde und Zahnmedizin angeboten.

Weitere Informationen, auch zur Anmeldung, finden Sie im angefügten Flyer.

[Zum Flyer](#)

Sjögren-Tag 2023
Informationstag für
Patient*innen und Angehörige

Sonderausgabe

LUPUS



Erythematodes
Selbsthilfegemeinschaft e. V.

Ein Schmetterling zum Teilen

Unsere Vereinszeitschrift "Schmetterling" wird in der Regel 4-mal im Jahr an unsere Mitglieder versandt. Dieses Jahr haben wir eine besondere Ausgabe zum Teilen erschaffen.

Die Barmer hat uns ermöglicht eine Wartezimmerausgabe zu gestalten.

In dieser Ausgabe finden Sie eine Auswahl von Artikeln über die Grundlagen von Lupus, das Arzt-Patienten-Gespräch und vieles mehr. Sie möchten die Ausgabe auch gerne lesen und auslegen?

[Melden Sie sich bei uns](#)



Jede Spende hilft

Die Lupus Erythematoses Selbsthilfegemeinschaft finanziert ihre ehrenamtliche Arbeit mehrheitlich aus der Kassenübergreifenden Förderung, Mitgliedsbeiträgen und Spenden. Um weiterhin ein breites Angebot für alle Lupus Betroffenen anbieten zu können sind wir auch ihre Unterstützung angewiesen.



[Jetzt Unterstützen](#)



0202 - 496 97 98



Hofaue 37

42103 Wuppertal

Weitere Links

[Homepage](#)

[Seminare](#)

[Regionalgruppen](#)



Sie erhalten diese E-Mail an max.mustermann@newsletter.lupus-rheumanet.org weil Sie sich auf lupus-rheumanet.org für den Newsletter angemeldet haben. Wenn Sie diese Nachrichten nicht mehr erhalten möchten genügt ein Klick. [Newsletter abbestellen](#)

Kennen Sie schon unseren Podcast?
Jetzt, überall wo es Podcasts gibt, auch bei YouTube.



Lupus Erythematoses Selbsthilfegemeinschaft e.V.
Hofaue 37
42103 Wuppertal

Rechtsform: eingetragener Verein (e.V.) Amtsgericht Wuppertal, VR3768,
Vertretungsberechtigung gemäß § 26 BGB jeweils zu zweit: Vorsitzende Sabine Schanze |
stellv. Vorsitzende Susan Wanzenberg-Thies | Eva Buerbank | Schatzmeister Markus Frick

Als gemeinnützig anerkannt beim Finanzamt Wuppertal, Steuer-Nr.: 132/5902/1941

Helfen Sie, dass auch Lupus-Schmetterlinge fliegen können:

Spendenkonto: Volksbank im Bergischen Land eG

IBAN: DE31 3406 0094 0002 5680 20

BIC Code: VBRSD33XXX

[Newsletter abbestellen](#)