

## **Januar bis März 2023**

*Nach einem wieder sehr spannenden Jahr 2022, in dem endlich wieder eine Jahrestagung vor Ort in Goslar stattfinden und auch alle Klosterseminare durchgeführt werden konnten, steht der Beginn des Jahres 2023 im Zeichen der Vorbereitung unserer 30. Jahrestagung im Mai. Doch zuvor gibt es ein paar Daten, die nicht unwichtig sind:*

*Alle Mitglieder haben Ende Januar/Anfang Februar ein Rundschreiben mit aktuellen Informationen und dem Anmeldebogen für die Tagung im Mai erhalten. Die Infos dazu und auch der Programmausblick sind auch im Mitgliederbereich zu finden. Ebenfalls im Mitgliederbereich haben weitere internationale Beiträge zu Erkrankung und Forschungsergebnissen Einzug gehalten. Ein Blick hinein lohnt sich. Wenn Fragen dazu aufkommen, scheuen Sie sich nicht, diese an die [info@haarzell-leukaemie.de](mailto:info@haarzell-leukaemie.de) zu stellen.*

*Am 04. Februar ist jedes Jahr der Weltkrebstag. Das Ziel dieses Tages ist, das öffentliche Bewusstsein für die Vorbeugung, Erforschung und Behandlung von Krebserkrankungen zu erhöhen und die Menschen dahingehend aufzuklären. In vielen Städten an diversen Kliniken finden dazu Infotage statt. Im Bild sind unterschiedlich farbige Schleifen zu sehen. Jede dieser Farben steht für eine Art von Krebserkrankung. Leukämien ist zum Beispiel Orange zugeordnet, für Non-Hodgkin-Lymphome ist die Farbe hellgrün zugeordnet. Wir haben über unseren Facebook-Account auf diesen Tag aufmerksam gemacht:*



*Unser erstes Webinar in diesem Jahr mit Prof. Dr. Wörmann wurde geplant für den 25.02.2023. Das Thema: „Wie lese ich mein Blutbild richtig?“ war der Wunsch von einigen Mitgliedern, der an uns per Mail, per Feedback-Bogen während der Tagung 2022 und auch im persönlichen Gespräch herangetragen wurde. Dieses Webinar, welches wieder über die Plattform Zoom stattfindet wird auch wieder aufgezeichnet und ist dann auch wieder im Mitgliederbereich nachseh- und hörbar.*

*Der 28. Februar steht jedes Jahr, in diesem Jahr zum 16. Mal, weltweit im Zeichen der seltenen Erkrankungen. Pink, Blau, Grün und Lila sind die Farben des Rare Disease Day. Weltweit soll aufmerksam gemacht werden auf die über 300 Millionen Menschen, die weltweit mit einer seltenen Erkrankung leben. Es geht um Chancengleichheit, Aufklärung, Versorgung, Forschung und um mehr gesundheitspolitische und gesellschaftliche Aufmerksamkeit. Da wir mit der Haarzell-Leukämie zu einer der über 6.000 entdeckten, verschiedenen seltenen Erkrankungen zählen, machen auch wir an diesem Tag auf die Seltenen aufmerksam. Als Mitglied der Achse e.V. (Allianz der Chronisch Seltenen Erkrankungen) in Deutschland, haben wir einen starken Dachverband, der sich politisch und gesellschaftlich Gehör verschafft und Dinge für die Patienten mit seltenen Erkrankungen bewegt. Weitere Informationen zu den Aktionen rund um diesen Tag finden Sie auf: <https://www.achse-online.de>*



Weiterhin wünschen wir einen guten Start in das Frühjahr 2023 und freuen uns über Ihre Anmeldungen zu unserer Tagung im Mai in Goslar.

*Das Vorstandsteam*

