

CRPS

KOMPLEXES REGIONALES
SCHMERZSYNDROM

MORBUS SUDECK



Der Bundesverband für die seltene
Erkrankung CRPS / Morbus Sudeck

Sie suchen eine Selbsthilfegruppe für CRPS?

Wir bieten persönliche Betreuung in vielen Orten Deutschlands, in Österreich und Luxemburg an. Vielleicht ist auch eine unserer Landes- oder Ortsgruppe in Ihrer Nähe?

selbsthilfegruppen.crps-netzwerk.org



Wie man uns erreicht:

CRPS Bundesverband Deutschland e.V.

Neusser Straße 112a, 50670 Köln

(0221) 98 43 15- 98

(0221) 98 43 15- 99

bund@crps-netzwerk.org

www.crps-netzwerk.org

crpsnetzwerk

crpsnetzwerk

crpsnetzwerk

crpsnetzwerk

Das CRPS Netzwerk gemeinsam stark. ist ein Zusammenschluss der Morbus Sudeck Selbsthilfegruppen in Deutschland, Österreich und Luxemburg.

Das CRPS Netzwerk gemeinsam stark. ist ein Projekt des CRPS Bundesverband Deutschland e.V.

Sie interessieren sich für eine Mitgliedschaft im Bundesverband?

Weitere Informationen hierzu finden Sie unter mitglied.crps-netzwerk.org

Einzugsermächtigung

Ich bin damit einverstanden, dass der CRPS Bundesverband e.V. bis auf Widerruf den folgenden Betrag als Spende von meinem Konto abbucht:



einmalig monatlich vierteljährlich halbjährlich jährlich

Betrag beginnend ab

IBAN BIC

Bankinstitut Datum, Unterschrift

Vorname / Name

Straße / Hausnummer

Postleitzahl / Ort

Emailadresse / Telefon

Bitte senden Sie diesen Abschnitt an:

CRPS Bundesverband Deutschland e.V.

Neusser Straße 112a

50670 Köln

Telefax: 0221/98 4315 - 99

oder nutzen Sie unser Onlinespenden-
formular unter

www.crps-netzwerk.org



Was ist CRPS?

Das komplexe regionale Schmerzsyndrom (Complex Regional Pain Syndrome, CRPS) gehört zu den neurologisch-orthopädisch-traumatologischen Erkrankungen. Die Krankheit ist dadurch gekennzeichnet, dass es nach äußerer Einwirkung (z.B. Traumen, Operationen und Entzündungen) zu sehr starken und länger anhaltenden Schmerzen an den betroffenen Gliedmaßen kommt, die nicht im Verhältnis zur ursprünglichen Verletzung stehen.

Wie erkennt man CRPS?

Als erste Symptome treten Durchblutungsstörungen, Ödeme, Hautveränderungen und -verfärbungen, höllische Schmerzen und schließlich gravierende Funktionseinschränkungen auf.



Unser Leitbild:

Wir möchten den Bekanntheitsgrad dieser sehr seltenen Erkrankung mehr in das Licht der Öffentlichkeit rücken und auch auf der politischen Ebene darauf hinwirken, dass die Voraussetzungen für eine adäquate Versorgung und Behandlung von CRPS-Betroffenen verbessert werden.

Wichtig ist für uns, dass wir Ärzte, medizinische Therapeuten und wichtige Personen aus dem Gesundheitswesen in unsere Tätigkeiten einbinden und sie auf die Wichtigkeit einer frühen Diagnose und einer konsequenten und engmaschigen Therapie der Krankheit aufmerksam machen. Diese Erkrankung kann jeden treffen, in vielen Fällen ausgelöst durch eine Bagatellverletzung und ohne großartige Traumen oder Unfälle.

Zweck unseres Bundesverbandes ist es, das Schicksal an CRPS erkrankter Menschen zu verbessern, Patienten in die aktuelle Arbeit und Forschung einzubeziehen und mit ärztlichen Verbänden und nichtärztlichen Organisationen, die bisher Schmerztherapie zum Gegenstand haben, zu kooperieren. Dabei geht es vor allem um die Förderung, Entwicklung und Verwirklichung von Maßnahmen zur Verbesserung der Situation von Menschen mit der Erkrankung CRPS / Morbus Sudeck. Das Ziel ist es, deren Chronifizierung zu verhindern und Leiden bei bestehenden Schmerzerkrankungen zu lindern.



Wir möchten vor allem das Interesse und die aktive Mitarbeit von Kliniken, Ärzten und Behandlungszentren an der Selbsthilfegruppenarbeit und dem Ehrenamt wecken.

Unsere Vision:

Es soll niemand mehr mit CRPS / Morbus Sudeck ohne ausreichende Information über das Krankheitsbild und vor allem nicht mehr ohne professionelle Hilfe bleiben

CRPS darf zwar weiterhin eine seltene, aber nicht länger eine unbekannte Krankheit bleiben.

