

Unterstützen Sie unsere gemeinnützige Arbeit durch Ihre Spende!

Wir freuen uns über jede Zuwendung, ganz gleich, ob groß oder klein, ob Sie einmalig oder regelmäßig spenden!

Das mpn-netzwerk e.V. ist als gemeinnützig anerkannt, wir arbeiten ehrenamtlich. Ihre Spende ist steuerlich absetzbar. Bitte geben Sie als Verwendungszweck „Spende“ an. Bei Spenden unter 300,- € reicht für das Finanzamt der Konto-beleg, bei höheren Spenden senden wir Ihnen eine Spenden-bescheinigung zu. Bitte geben Sie dafür Ihre vollständige Adresse an.

Herzlichen Dank!

Spendenkonto:

mpn-netzwerk e. V.
Bank für Sozialwirtschaft
IBAN: DE79 8502 0500 0003 6343 01
BIC-/SWIFT: BFSWDE33DRE

Oder über Paypal
paypal.me/mpnnetzwerkeV



mpn-netzwerk e.V.
c/o Stiftung DLH
Siemensstr. 4, 53121 Bonn

www.mpn-netzwerk.de
kontakt@mpn-netzwerk.de
regionalgruppen@mpn-netzwerk.de

Bei Fragen zu Angeboten unseres Vereins, Mitgliedschaft, Online-Forum oder zu unseren Regionalgruppen sind wir jeden Dienstag von 9 Uhr bis 12 Uhr telefonisch erreichbar unter der kostenlosen Rufnummer **0800 - 676 6389**

© mpn-netzwerk e.V., 5. Auflage 2023

Selbsthilfe für Menschen mit Myeloproliferativen Neoplasien | MPN

ET | Essentielle Thrombozythämie
PV | Polycythaemia Vera
präPMF | präfibrotische Primäre Myelofibrose
PMF | Primäre Myelofibrose



MPN – ET | PV | präPMF | PMF

Die seltenen, chronischen Myeloproliferativen Neoplasien (MPN) weisen als gemeinsames Merkmal eine gesteigerte Produktion von Blutzellen auf. Diese Überproduktion wird verursacht durch eine genetische Veränderung der blutbildenden Stammzellen im Knochenmark.

Es gibt vier unterschiedliche Krankheitsbilder:

ET | Essentielle Thrombozythämie

Vor allem die Anzahl der Blutplättchen (Thrombozyten) ist erhöht.

PV | Polycythaemia Vera

Vor allem die Anzahl der roten Blutkörperchen (Erythrozyten) ist erhöht.

präPMF | präfibrotische Primäre Myelofibrose

Die frühe Form der PMF ist häufig durch hohe Thrombozytenzahlen gekennzeichnet.

PMF | primäre Myelofibrose

Vor allem die Bindegewebszellen und –fasern im Knochenmark sind vermehrt.

mpn-netzwerk.de



Selbsthilfeforum für Betroffene von
Myeloproliferativen Neoplasien

mpn-netzwerk e. V. – ein Netzwerk für Betroffene und Angehörige

Die Diagnose löst bei vielen Betroffenen Ängste, Sorgen und Verunsicherung aus. Selbst Fachärzte haben mit dieser seltenen Erkrankung häufig wenig Erfahrung.

Unser Netzwerk bietet seit 2002 wertvolle Unterstützung im Umgang mit der Erkrankung für Betroffene und ihre Angehörigen:

■ Verständliche Informationen

zu Symptomen, Diagnostik, Therapie und Erforschung der MPN-Erkrankungen durch kostenlose Broschüren, auf unserer Webseite und in Webseminaren.

■ Erfahrungsaustausch und persönliche Begegnung

in unserem geschützten Internetforum, in Regionalgruppen, bei Onlinetreffen und auf einer bundesweiten Jahrestagung.

■ Zusammenarbeit und Austausch

mit MPN- und anderen Experten, mit Verbänden und internationalen MPN-Gruppen.

■ Vertretung

im Gemeinsamen Bundesausschuss G-BA und bei der Europäischen Arzneimittel-Agentur EMA.

Regional- und Onlinegruppen Bundesweites Jahrestreffen

In fast allen Regionen gibt es Regionalgruppen, in Onlinegruppen treffen sich Menschen, die keine Gruppe in der Nähe finden, Gehörlose oder türkischsprachige Mitglieder und Nichtmitglieder zum Erfahrungsaustausch.

Aktuelle Termine und Kontaktmöglichkeiten finden Sie auf unserer Webseite mpn-netzwerk.de.

Auf einer bundesweiten Tagung mit Fachvorträgen und Workshops bieten wir die Möglichkeit, persönliche Kontakte zu anderen Mitgliedern zu finden und zu pflegen.

Unsere Broschüren



Unsere 2023 neu aufgelegten, kostenlosen Broschüren zu ET, PV und PMF und neu ab 2023 auch zu präPMF, sind aus Patientensicht geschrieben und informieren verständlich über diese seltenen Erkrankungen. Sie werden sowohl von Betroffenen als auch von Ärzten sehr geschätzt.

Bestellmöglichkeit: broschueren@mpn-netzwerk.de
oder als Download auf mpn-netzwerk.de

Wir freuen uns über eine Spende.