

Minder melanoom en meer genezing

Stichting Melanoom kan haar werkzaamheden doen dankzij inkomsten uit subsidies, giften en nalatenschappen. Alle steun is belangrijk in het bereiken van onze missie 'minder melanoom en meer genezing'. Helpen kan door bijvoorbeeld een inzamelingsactie te starten (dit kan ook via www.dosupport.nl) of donateur te worden. Als donateur ontvangt u het blad Melanoom Nieuws en wordt u uitgenodigd voor de jaarlijkse Melanoom Infodag en mogelijk andere acties. Scan de QR-code of bezoek onze website om u direct als donateur aan te melden.



Wilt u een gift overmaken aan Stichting Melanoom? Dat kan via bankrekeningnummer NL51INGB0007530279 t.n.v. Stichting Melanoom. Stichting Melanoom heeft een ANBI-status.

Contact

We zijn telefonisch, schriftelijk, per e-mail of via onze website bereikbaar.

Correspondentieadres

Postbus 8152
3503 RD Utrecht

Secretariaat

Telefoon: 088-0029746
E-mail: secretariaat@stichtingmelanoom.nl

Lotgenotencontact huidmelanoom

Hulplijn: 088-0029747
E-mail: hulplijn@stichtingmelanoom.nl
Facebook: Stichting Melanoom Kennisgroep

Lotgenotencontact oogmelanoom

(M)eye Buddy hulplijn: 088-0029744
Facebook: Voor Oog Melanoom Patiënten

Websites

www.stichtingmelanoom.nl
www.melanoomforum.nl

Uitgave: 2019



voor mensen met melanoom
en oogmelanoom





In Nederland krijgen jaarlijks zo'n 70.000 mensen te horen dat zij een vorm van huidkanker hebben. Meer dan 7.000 keer gaat het om de diagnose melanoom, de meest agressieve vorm van huidkanker. Ook wordt bij ongeveer 200 mensen per jaar een oogmelanoom geconstateerd. Naar verwachting stijgen deze aantallen de komende jaren alleen maar verder.

Stichting Melanoom is een patiëntenorganisatie voor mensen met alle vormen van (oog)melanoom. Wij ondersteunen u als patiënt of naaste. Dit doen we door uw belangen te behartigen en informatie en lotgenotencontact te bieden. Daarnaast zijn we actief bezig met het voorkomen van melanoom. We proberen mensen bewust te maken van de gevaren van de zon en we doen er alles aan om de vroege opsporing van melanomen te verhogen.

Het bieden van een luisterend oor

Belangenbehartiging

Er zijn verschillende organisaties en instanties betrokken bij onderzoek naar en behandeling van (oog)melanoom. Als Stichting Melanoom werken wij zo goed mogelijk met deze partijen samen. We nemen bijvoorbeeld deel aan rondetafelgesprekken met artsen en andere specialisten en maken deel uit van het multidisciplinaire platform van de Tumor Focus Groep Melanoom van het Integraal Kankercentrum Nederland. Daarbij spreken we uit naam van de (oog)melanoompatiënt. Zo proberen we u zo goed mogelijk te vertegenwoordigen en uw belangen optimaal te behartigen. Een Raad van Advies helpt ons hierbij. Deze raad bestaat uit (verpleegkundig en medisch) specialisten op het gebied van dermatologie, chirurgie, pathologie en oncologie.

Lotgenotencontact

Als u de diagnose (oog)melanoom heeft gekregen, breekt er voor u een verwarrende en onrustige tijd aan. Lotgenotencontact kan dan van grote waarde zijn. Een lotgenoot weet wat u doormaakt en waar u tegenaan loopt. Een luisterend oor of het uitwisselen van ervaringen kan u helpen. Heeft u een partner, ouders en/of kinderen? Ook zij kunnen hier baat bij hebben. Stichting Melanoom heeft getrainde vrijwilligers, die u of uw naasten graag van dienst zijn en zullen proberen u verder te helpen.

U kunt onze vrijwilligers op verschillende manieren bereiken: telefonisch, via e-mail, besloten Facebook-groepen, ons webforum of het buddy-project. Op de laatste pagina vindt u de gegevens hiervan.

Informatievoorziening

Ons tijdschrift Melanoom Nieuws komt drie tot vier keer per jaar uit. Naast nieuws over de laatste ontwikkelingen op het gebied van de behandeling van (oog)melanoom,



staan in het blad interviews met artsen en ervaringsverhalen van lotgenoten.

Minstens één keer per jaar organiseren we een Melanoom Infodag voor lotgenoten en hun naasten. Op deze dag vertellen artsen over de laatste medische ontwikkelingen. Ook

kunt u diverse workshops doen en is er alle gelegenheid elkaar te ontmoeten en te spreken.

Uitgebreide informatie over (oog)melanoom, behandelingen, klinische studies en andere relevante organisaties staat op onze website: www.stichtingmelanoom.nl. Ook is het laatste nieuws over (oog)melanoom te volgen via de Facebookpagina Stichting Melanoom.



of het uitwisselen van ervaringen kan van grote betekenis zijn.