



De Nederlandse Hypofyse Stichting maakt
hypofyseaandoeningen bespreekbaar

Wij zijn er voor jou!

De Nederlandse Hypofyse Stichting maakt hypofyseaandoeningen bespreekbaar



Je krijgt deze folder in het ziekenhuis, omdat je net te horen hebt gekregen dat er iets mis is met je hypofyse of dat je een tumor hebt. De arts heeft je waarschijnlijk veel uitgelegd over het hormonale stelsel, wat ze gaan onderzoeken en hoe ze van plan zijn jou te behandelen. Een hoop informatie om in een keer allemaal te onthouden.

Geïnformeerde patiënt

Wil je thuis nog eens rustig nalezen wat er allemaal komt kijken bij het hebben van een hypofyseaandoening, dan raden wij als startpunt www.hypofyse.nl aan.

Door informatie te verzamelen weet je beter waar je aan toe bent en ben je een betere gesprekspartner voor jouw zorgverleners. Je krijgt daardoor weer meer grip op je eigen situatie. Veel mensen willen ook graag de ervaringen van andere mensen met een hypofyseaandoening horen of lezen. De Nederlandse Hypofyse Stichting voorziet in deze behoefte.

Begrip

Vaak duurt het jaren voordat een hypofyseaandoening wordt ontdekt. De periode vóór de diagnose is voor velen een zware periode. Ook jij hebt misschien een lange periode met behoorlijk wat symptomen rondgelopen. De klachten hebben wellicht weer geleid tot nieuwe problemen, zoals relatieproblemen of verlies van werk of inkomen.

Mogelijk heb je ook te maken gekregen met onbegrip van artsen, collega's, vrienden of familie. Hierdoor kun je je erg alleen hebben gevoeld. De Nederlandse Hypofyse Stichting is een vrijwilligersorganisatie dóór hypofysepatiënten vóór hypofysepatiënten. We begrijpen dus hoe jij je voelt, bieden een luisterend oor en geven antwoord op je vragen!

Emotionele achtbaan

De diagnose kan een gevoel van opluchting geven. Eindelijk weet je wat er met je aan de hand is en kan er begonnen worden met behandelen. Maar ook verwarring, twijfel, angst en onzekerheid zijn allemaal herkenbare emoties als je net bij de arts vandaan komt. Het zal een tijdje duren voordat duidelijk is wat het voor jou betekent om een hypofyseaandoening te hebben. Wat zijn de gevolgen voor je dagelijkse leven? Hoe ziet de toekomst eruit?

Wat kunnen wij voor jou doen?

Betrouwbare en onafhankelijk informatie over de hypofyse vind je op www.hypofyse.nl

Stel je vragen telefonisch of per mail aan onze lotgenotencontactpersonen, Meldpunt Medicatie of Helpdesk Arbeid. Je kunt ons mailen via lotgenotencontact@hypofyse.nl

Mede-patiënten organiseren kleinschalige (online) lotgenotenbijeenkomsten om met elkaar te praten over het leven met een hypofyseaandoening. Op www.hypofyse.nl staat wanneer deze bijeenkomsten worden gehouden.

We organiseren jaarlijks meerdere informatieve bijeenkomsten in samenwerking met de medische expertisecentra voor hypofyse. **Kijk voor meer informatie op www.hypofyse.nl**



In onze besloten facebookgroep kun je vragen stellen aan medepatiënten of meelesen met de ervaringen van anderen.

In ons kwartaalblad Hyponieuws lees je over onderzoek, ervaringen van lotgenoten, nieuwe behandelingen, geneesmiddelen en belangrijke ontwikkelingen.

Vier keer per jaar kun je een digitale nieuwsbrief ontvangen met het belangrijkste hypofysenieuws.

www.hypofyse.nl



Steun ons!

Word lid van onze patiëntenorganisatie! Je ontvangt dan ook 4 keer per jaar ons kwartaalblad Hyponieuws, je krijgt toegang tot seminars en de besloten Facebook-groep. Je kunt je aanmelden als lid van onze stichting via www.hypofyse.nl

Postbus 1014
3860 BA Nijkerk

T 033 - 247 14 68
E info@hypofyse.nl
I www.hypofyse.nl