

Leven met HS
Image



Shine a light on HS

HS verbergt zich in de schaduwen. Maar Hillian, Brian, Sharon, Steffani en Jindra doen dat niet. Door hun persoonlijke verhalen met ons te delen stappen zij in het licht. Over hoe HS hun leven beïnvloedt, de weg naar de diagnose en behandeling. Over dromen, teleurstellingen, pijn, maar ook hoop en liefde. De verhalen die het verdienen om gehoord worden.



VIDEO

Persoonlijke verhalen

"Het is wij tegen de ziekte. En niet de ziekte tegen ons". Bekijk hier de 5 unieke en persoonlijke verhalen. Confronterend, ontroerend en leerzaam, maar boven alles inspirerend. Laat mensen met HS niet in de schaduw staan.

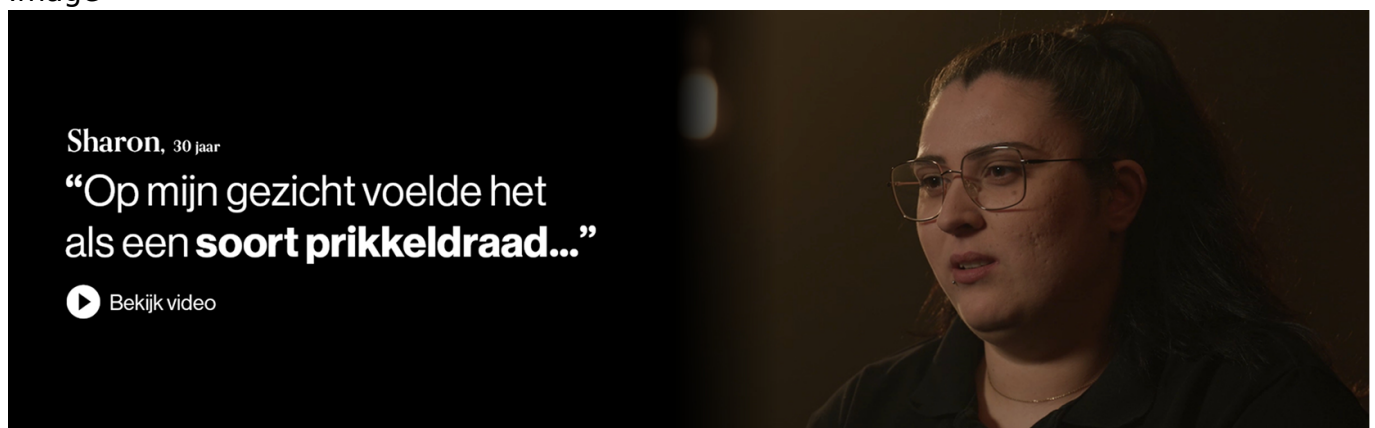
Image



Image



Image



Image



Image



Veel gelezen: hier liggen nog kansen voor betere zorg

Het is bekend dat HS gepaard gaat met een hoge ziektelast. En die is omvangrijker dan vaak gedacht. Zo heeft de ziekte een grote invloed op de kwaliteit van leven, dagelijkse activiteiten en arbeidsproductiviteit. Maar ook op sociale en intieme relaties heeft de ziekte een negatieve impact. Waar liggen de kansen om hierin iets te betekenen voor uw patiënt?

Lees in dit artikel waarom mensen met HS zo'n hoge ziektelast ervaren, zelfs bij behandeling, en welke kansen hier nog liggen:

[Download hier](#)

Image

<https://www.pro.novartis.com/nl-nl/therapeutische-gebieden/dermatologie/hidradenitis-suppurativa-hs/leven-met-hs>