

## Doel van het fonds

Informatie voor de patiënten is cruciaal om zelf een sturende rol te spelen in de beslissing om over te gaan tot een behandeling. Nog belangrijker is om de behandeling te verbeteren. We willen de ziekte kunnen controleren, en op lange termijn genezen. Daarom investeren we in een toenemende kennis over de ziekte, over de onderliggende processen, de erfelijkheid en het directe onderzoek naar efficiënte behandelmethoden.

Met het fonds voor de ziekte van Dupuytren steunen we informatieverbreiding over de ziekte en internationaal onderzoek.

Elke financiële steun is noodzakelijk en zal onmiddellijk worden aangewend om de ziekte van Dupuytren zo efficiënt mogelijk van de hand te doen! U kan hierbij helpen ...

LEUVENS  
UNIVERSITEITSFONDS  
Minderbroedersstraat 5 bus 5020  
3000 LEUVEN, België



**KU LEUVEN**

LEUVENS UNIVERSITEITSFONDS

## Schenken aan het Dupuytren Fonds

Schenken zijn zeer welkom op IBAN-rekeningnummer BE45 7340 1941 7789, BIC-code KREDBEBB van de KU Leuven met vermelding 400/0013/24188. Voor giften vanaf 40 euro per jaar ontvangt u een fiscaal voordeel van de KU Leuven. Deze attesten zijn ook erkend in Nederland.



Contacteer het Leuven Universiteitsfonds als u interesse hebt om ter gelegenheid van uw feest of activiteit een oproep tot schenken te lanceren voor het Dupuytren Fonds, zodat wij u tijdig kunnen informeren over instructies inzake fiscale aftrekbaarheid. Zij bezorgen u dan een unieke referentie, zodat u nadien weet hoeveel uw actie heeft opgeleverd.

- **Meer informatie over het Dupuytren Fonds**  
Prof. dr. Ilse Degreef  
ilse.degreef@uzleuven.be
- **Meer info over schenkingen: Leuven Universiteitsfonds**  
Minderbroedersstraat 5  
3000 Leuven  
tel. + 32 16 32 37 39 | fax + 32 16 32 37 40  
www.kuleuven.be/mecenaat

v.u.: prof. dr. Ilse Degreef, Herestraat 49, 3000 Leuven

Wetenschappelijk fonds voor  
grensverleggend onderzoek naar



## de ziekte van Dupuytren

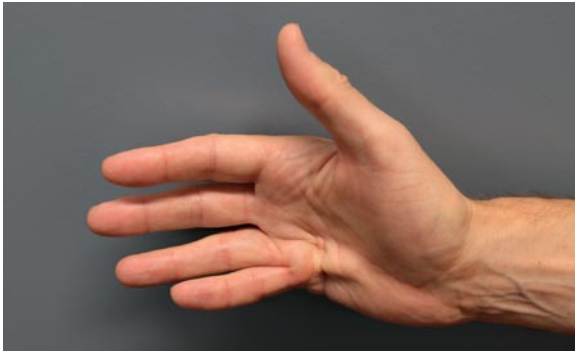
Het wetenschappelijk fonds voor grensverleggend onderzoek naar de ziekte van Dupuytren steunt informatieverbreiding over de ziekte en internationaal onderzoek.

in samenwerking met



## De ziekte van Dupuytren?

De ziekte van Dupuytren is een aandoening die steeds erger wordt. De symptomen zijn littekenachtige knobbels en strengen in de handpalmen en vingers.



Hoewel het vaak pijnloos is, kunnen de vingers behoorlijk kromtrekken: het strekken wordt altijd moeilijker. Dat brengt de functie van de handen soms ernstig in het gedrang. Daarom krijgt de patiënt vaak een behandeling: operaties, naaldbehandelingen, spalken, enzyminjecties, diëten, zalven en zelfs bestralingstherapie worden toegepast.

Vandaag kan helaas geen enkele behandeling een genezing garanderen ... Deze ziekte geneest namelijk niet door een ingreep, de vingerbewegingen kunnen op die manier enkel (zo lang mogelijk) worden teruggewonnen.

## Voorkomen

De ziekte van Dupuytren komt vaak voor: 1 volwassene op de 3 boven de 50 jaar heeft een vorm van de ziekte van Dupuytren.

Er zijn echter meer en minder hardnekkige vormen. De meest ernstige vormen zijn erfelijk en in bepaalde families treffen we dan ook veel patiënten aan. Vaak kaderen deze meer uitgesproken vormen in een algemene 'systeem-aandoening', waarbij ook op andere plaatsen gelijkaardige littekenprocessen ontstaan: in de voeten (ziekte van Ledderhose), de penis (ziekte van Peyronie) en gewrichten zoals de schouders (frozen shoulder).



## Impact

Wanneer de handfunctie sterk is aangetast, heeft dit een grote impact op het dagelijks leven van de patiënt. Routinehandelingen zoals een vriendelijke hand schudden, handschoenen aantrekken, het gezicht wassen en de handen in de broekzakken steken, vormen een uitdaging.



Bij verschillende behandelingen zijn de complicaties niet te onderschatten. Stijfheid, gevoelsverlies, pijn en een amputatie van vingers hebben een grote impact op de patiënt.