

## Snelle informatie voor Huidlymfoom patiënten

1. Zorg dat je weet wat je precieze diagnose is; naam van de soort Huidlymfoom en welk stadium. Informeer bij jouw behandelende arts hiernaar.
2. Wanneer je meer wilt weten ga dan naar:  
[Kanker.nl](#)  
[Patiënten Platform Zeldzame Kankers](#) (meld je aan voor de nieuwsbrief om op de hoogte blijven)  
[Stichting Huidlymfoom](#) (meld je aan om op de hoogte blijven)  
[Internationale Huidlymfoom organisatie](#)
3. In [deze webinar](#) wordt (in het Engels) door Professor Maarten Vermeer goed uitgelegd hoe Huidlymfomen worden gediagnosticeerd en behandeld. De webinars van [Eurobloodnet](#) geven goede informatie in Engels over Huidlymfomen.
4. Wanneer je op zoek bent naar lotgenoten contact of hulp bij het vinden van meer informatie  
[info@stichtinghuidlymfoom.nl](mailto:info@stichtinghuidlymfoom.nl)  
[Nederlandse besloten Facebookgroep Huidlymfoom](#) (na aanmelding bij groep word je toegelaten)  
[Gespreksgroep Huidlymfoom op Kanker.nl](#) (hiervoor moet je je aanmelden bij kanker.nl)  
[Internationale besloten Huidlymfoom Facebookgroep](#) (na aanmelding bij groep word je toegelaten)  
[Internationale besloten Sézary Facebookgroep](#) (na aanmelding bij groep word je toegelaten)
5. Wanneer je op zoek bent naar psychosociale of fysieke ondersteuning  
[Vind je weg via hulp en ondersteuning bij Kanker.nl](#)
6. Wanneer je het belangrijk vindt dat je als kankerpatiënt wordt gehoord, meld je dan aan bij [Doneer je Ervaring](#)
7. Wanneer je een bijdrage wil leveren als vrijwilliger neem dat contact op met de [stichting Huidlymfoom](#)