

Wordt de mail niet goed weergegeven? Bekijk [hier](#) de webversie



[HOME](#) | [ADVIES](#) | [KENNISBANK](#) | [LEDEN](#)

LAATSTE NIEUWS EN ACTIVITEITEN MAART 2024



Agenda evenementen

In 2024 staan onze jaarlijkse evenementen gepland. Zet de data van de volgende evenementen alvast in je agenda!

- 8/9 juni 2024, familieweekend, Stayokay Arnhem, met activiteiten: Burgers Zoo (al dan niet met rondleiding) of mountainbiken. **Geef je nu al op!**
- 2 november 2024, NNN informatiedag met mogelijkheid voor overnachting

Aanmelden familieweekend

Contributie NNN lidmaatschap 2024

zijn, neem dan contact op met NNN.



Verjaardagskaarten

Wist je dat jij (of je kind) met aangeboren moedervlekken elk jaar een verjaardagskaart kunt krijgen? Een leuk gebaar om je even in het zonnetje te zetten! Daarvoor moet je toestemming geven.

Ben je lid, maar krijg je nog geen kaart? Schrijf je in als lid via de website en vink aan dat je een verjaardagskaart wenst. Op die manier geef je toestemming voor het gebruik van je gegevens en word je op de lijst gezet.

N.B. Als je contributie voor 2024 al betaald is, hoef je geen lidmaatschap te betalen bij deze aanmelding.

Lidmaatschap met verjaardagskaart



Thuisarts.nl

Ken je thuisarts.nl al? Het is een website bedoeld voor iedereen die informatie zoekt over gezondheid en ziekte. Vanaf nu staat hier ook informatie op over aangeboren moedervlekken!

Informatie thuisarts



NNN deelname aan congressen

- NNN heeft deelgenomen aan het [PeDRA](#) (Pediatric Dermatology Research Alliance) congres in Atlanta (USA) van 9 – 11 november 2023. Dit is een Amerikaans congres over onderzoek bij kinderdermatologie waarbij patiëntvertegenwoordigers en artsen samenwerken.
- Op 15 en 16 februari 2024 heeft NNN actief deelgenomen aan de tweede bijeenkomst van [MELCAYA](#), een groot Europees onderzoeksproject naar kindermelanoom, met als doel de diagnose en zorg voor deze doelgroep te verbeteren.
- Op 29 februari was het [zeldzame ziekte dag](#). Op deze dag wordt wereldwijd aandacht gevraagd voor zeldzame aandoeningen. In Nederland was hiervoor een bijeenkomst bij Paleis Soestdijk waarbij het paleis in de kleuren van zeldzame ziekte dag verlicht was. 's Avonds werden de Zeldzame Engel awards uitgereikt.

Van alle bijeenkomsten is een verslag gemaakt. Deze zijn te vinden op de website onder het kopje 'laatste nieuws'.

Laatste Nieuws



Zwemdag en jongeren evenement

3 maart 2024 hebben NNN leden gezwommen bij zwembad de Tweespong in Roelofarendsveen. Gelijktijdig is een jongerengroep gaan skiën en snowboarden bij SnowWorld in Zoetermeer.

Verslag zwem- en jongeren evenement

OVER NEVUS NETWERK NEDERLAND



Nevus Netwerk Nederland (NNN) is een organisatie van en voor mensen met congenitale melanocytaire nevi (afgekort CMN) en/of neurocutane melanosis (ophoping van pigmentcellen in de hersenvliezen en op het ruggenmerg, afgekort NCM), voor hun familieleden en/of voor hun directe omgeving.

Elkaar ontmoeten

Nevus Netwerk Nederland organiseert meerdere bijeenkomsten waarbij mensen elkaar kunnen ontmoeten. Het uitwisselen van ervaringen kan fijn zijn. Het kan ook van meerwaarde zijn om eens met mensen samen te zijn die gewend zijn om mensen te zien met CMN. Het woord lotgenoten contact kan wel de suggestie wekken dat iemand met CMN een lot heeft, en daarmee zielig is. Een andere term zou wellicht beter zijn. Bijvoorbeeld: deelgenoot, ervaringsdeskundige of bondgenoot.

[Subscribe](#)

[Past Issues](#)

[Translate](#) ▼



Copyright © 2024 Nevus Netwerk Nederland, All rights reserved.

Want to change how you receive these emails?
You can [update your preferences](#) or [unsubscribe from this list](#).

