Zeitschrift: Curaviva: Fachzeitschrift

Herausgeber: Curaviva - Verband Heime und Institutionen Schweiz

Band: 88 (2017)

Heft: 2: Alter und Psyche : wenn sich Schatten auf die Seele legen

Artikel: Krankheit Acne Inversa - schmerzhaft und mit Scham verbunden :

Knoten, die nicht mehr weggehen

Autor: Weiss, Claudia

DOI: https://doi.org/10.5169/seals-834212

Nutzungsbedingungen

Die ETH-Bibliothek ist die Anbieterin der digitalisierten Zeitschriften auf E-Periodica. Sie besitzt keine Urheberrechte an den Zeitschriften und ist nicht verantwortlich für deren Inhalte. Die Rechte liegen in der Regel bei den Herausgebern beziehungsweise den externen Rechteinhabern. Das Veröffentlichen von Bildern in Print- und Online-Publikationen sowie auf Social Media-Kanälen oder Webseiten ist nur mit vorheriger Genehmigung der Rechteinhaber erlaubt. Mehr erfahren

Conditions d'utilisation

L'ETH Library est le fournisseur des revues numérisées. Elle ne détient aucun droit d'auteur sur les revues et n'est pas responsable de leur contenu. En règle générale, les droits sont détenus par les éditeurs ou les détenteurs de droits externes. La reproduction d'images dans des publications imprimées ou en ligne ainsi que sur des canaux de médias sociaux ou des sites web n'est autorisée qu'avec l'accord préalable des détenteurs des droits. En savoir plus

Terms of use

The ETH Library is the provider of the digitised journals. It does not own any copyrights to the journals and is not responsible for their content. The rights usually lie with the publishers or the external rights holders. Publishing images in print and online publications, as well as on social media channels or websites, is only permitted with the prior consent of the rights holders. Find out more

Download PDF: 28.11.2025

ETH-Bibliothek Zürich, E-Periodica, https://www.e-periodica.ch

Krankheit Acne Inversa – schmerzhaft und mit Scham verbunden

Knoten, die nicht mehr weggehen

Eine von hundert Personen ist von einer chronischentzündlichen Hautkrankheit namens Acne Inversa (AI) betroffen. Die Betroffenen leiden doppelt: Die tief in der Haut sitzenden Knoten kommen vor allem an intimen Stellen vor und verursachen auch Scham. Eine Betroffene erzählt.

Von Claudia Weiss

Die Pusteln traten aussergewöhnlich früh auf: Barbara Rüegsegger war knapp in die Pubertät gekommen, als sie erstmals einzelne Abszesse entdeckte. Sie erzählte es vorerst niemandem. «Es war mir viel zu peinlich.» In der Leistengegend traten die entzündeten Knoten auf, später unter den Achseln, in der Bauchfalte und rund ums Gesäss. Sie wartete stumm, bis sie

entweder aufbrachen und sich entleerten oder wieder abheilten. Sie schämte sich und dachte: «Das gehört wohl einfach zu mir.»

Irgendwann Anfang zwanzig wurde ihr trotzdem immer unwohler, die Knoten verschwanden höchstens für kurze Zeit, dann kamen sie zurück, wurden immer noch mehr, gross und schmerzhaft. Sie wuchsen teils tief in die Haut hinein, und das Sekret, das sie absonderten,

roch sehr unangenehm. Eine unappetitliche Geschichte.

Als sich Barbara Rüegsegger endlich durchrang und sich ihrem Hausarzt anvertraute, bekam sie von ihm vor allem Vorwürfe zu hören: «Ich würde eine ungenügende Körperhygiene pflegen, sagte er, und ich sei überhaupt selber schuld, weil ich gefälligst meinen Lebensstil ändern und mein Übergewicht loswerden solle.»

Inzwischen ist Barbara Rüegsegger 35 Jahre alt, und sie redet erstaunlich gelassen über ihre Krankheit: Sie hat sich lange genug mit ihr auseinandergesetzt und beschlossen, ihr nicht zu viel Raum zu geben. «Aber damals war es ein schwieriger Moment und gleich vielfach peinlich – peinliche Knoten in einer peinlichen Region und erst noch peinliche Vorwürfe.» Das alles brachte sie erst einmal wieder zum Schweigen. Immerhin, der Hausarzt verschrieb ihr Antibiotika und versuchte es mit Salben. Dann erklärte er, mehr könne er nicht tun. Auch keines der zahllosen alternativen Heilmittel, die Barbara Rüegsegger in ihrer Verzweiflung durchprobierte, nützte im Geringsten. Hatte sie Stress oder bekam sie die Monatsblutung, sprossen noch viel mehr Knoten – aber sie kamen auch ohne diese zusätzlichen Faktoren.

Oft dauert es Jahre bis zur Diagnose

«Solche Krankheitsgeschichten sehe ich häufig», sagt Robert Hunger, Hautarzt und Leiter der Acne-Inversa-Sprechstunde

am Berner Inselspital. Die Indikatoren für die Krankheit seien zwar inzwischen ziemlich klar: Immer wieder auftauchende entzündliche Knoten an bestimmten Hautarealen wie Leistengegend, Achselhöhlen, unter den Brüsten, in der Bauch- oder Gesässfalte, also an Orten, wo die ganz anders geartete Pubertätsakne kaum auftaucht. «Weil aber viele Hausärzte und sogar Dermatologen die Krank-

heit viel zu wenig kennen, dauert es oft Jahre, bis Patienten die richtige Diagnose erhalten.»

Die Diagnose helfe den Betroffenen aber nur beschränkt: «Bis heute ist unbekannt, wodurch die Krankheit ausgelöst wird.» Eine genetische Veranlagung sei sicher vorhanden, sagt Hunger. Daneben können Faktoren wie Übergewicht, Rauchen, Stress, Hormone eine Rolle spielen – dreimal mehr Frauen leiden unter der Krankheit als Männer. Bei ihnen verebbt die Krankheit meist nach der Menopause. «Es ist aber nicht so, dass

Immer wieder neue entzündliche Knoten in der Leiste, unter den Achseln und in der Bauchfalte.

Betroffene einfach abnehmen, mit Rauchen aufhören oder eine Hormonkur durchführen können, und dann ist alles wieder gut», sagt Spezialist Hunger. Dafür ist diese chronisch entzündliche Hautkrankheit viel zu komplex.

Das wiederum macht auch die Therapie zur Herausforderung. «Ein wirklich wirksames Heilmittel vor allem für stark Betrof-

fene wurde bisher nicht gefunden», sagt Robert Hunger. «Die Behandlung ist schwierig und oft für Arzt und Patient frustrierend», hat er in einem Fachbeitrag für die «Dermatologie Praxis» geschrieben. «Die Lebensqualität ist häufig auch bei milden Formen stark beeinträchtigt.»

Manchmal hilft nur eine Operation. «Grosssanierung», nennt das Barbara Rüegsegger.

bin in dieser Skala wohl im Stadium III plus.» Bei schwach betroffenen Patientinnen und Patienten genügen manchmal desinfizierende oder antibiotische Lösungen, Entzündungshemmer oder Cortison. In mittelschweren und schweren Fällen können sogenannte Biologika helfen, das sind Mittel, die die überschiessende Immunabwehr dämpfen und gezielt be-

> stimmte Botenstoffe blockieren, die die Entzündung auslösen. Ungefähr bei einem Drittel der Patienten wirkten diese sogenannten TNF-Blocker, sagt Dermatologe Hunger. Das Schwierige sei jedoch, dass man anfangs nie wisse, bei wem was helfe. «Bei mir», sagt Barbara Rüegsegger nüchtern, «hilft nichts auch nur ansatzweise.»

> Glücklicherweise schickte sie nach einem Um-

zug der neue Hausarzt zumindest an die richtige Stelle, in die Acne-Inversa-Sprechstunde der Dermatologie Insel, wo Robert Hunger jeweils die neusten Therapien versucht. Sogar experimentelle Therapien hat Barbara Rüegsegger mitgemacht, eine

«Ich bin wohl Stadium III plus»

Nicht alle leiden allerdings so heftig unter der Krankheit wie Barbara Rüegsegger. Der Schweregrad wird meist im Hurley-Stadium I, II und III angegeben. Zwei Drittel der Betroffenen leiden unter Stadium I. Rüegsegger lächelt schief: «Ja, und ich



Stephanie Schaal (links) und Barbara Rüegsegger kennen Acne Inversa aus Erfahrung: Die eine als Angehörige, die andere als Betroffene. Beide engagieren sich im Verein Acne Inversa SchwAlz.

Foto: Claudia Weiss

Antikörperstudie eines Schweizer Pharmakonzerns beispielsweise, oder einen Versuch mit einem Mittel gegen Schuppenflechte. Der «Erfolg»: Sie bekam zusätzlich zur Acne Inversa eine Schuppenflechte. «Ich tue das für alle anderen Betroffenen, unter anderem für meine Nichte, die bald in die Pubertät kommt und auch betroffen ist», sagt sie. «Ich hoffe, dass für sie bald einmal bessere Therapien gefunden werden.»

Neue Knoten neben oder unter den Narben

Helfen die Medikamente nicht, bleibt nämlich nur noch eine Therapieoption, die einzige, die zumindest vorübergehend Abhilfe schafft: eine Operation. In einfacheren Fällen werden da-

Die Hoffnung auf Heilung hat sie aufgegeben. Aber sie hofft auf ein Mittel, das wirklich hilft. bei die Knoten einzeln herausgeschnitten und die entstandenen Löcher genäht. Bei schwerem Befall ist eine flächendeckende Operation des ganzen Areals samt Hauttransplantation nötig. Zahlreiche kleinere Eingriffe hat Barbara Rüegsegger hin-

ter sich und vier grosse. Nach einer dieser Operationen litt sie unter starken Wundheilungsstörungen, die Wunde heilte nur dank einem Vakuumverband, der alle zwei Tage unter Vollnarkose gewechselt werden musste. Demnächst wird sie sich ihrer nächsten grossflächigen Operation unterziehen müssen. «Grosssanierung», nennt sie das mit Galgenhumor.

Sie weiss jetzt schon: Auf Dauer helfen wird auch das nicht. Neben oder manchmal sogar unter den Narben werden sich bald wieder neue Knoten mit tiefen, schmerzhaften Hautfisteln bilden. «Schön anzusehen ist das Ganze nicht», sagt sie. Das ist vor allem für junge Menschen zusätzlich schwierig, die sich eine Partnerschaft wünschen und auch auf Intimität nicht verzichten möchten. Barbara Rüegsegger hatte Glück und stiess immer auf Verständnis. «Für mich persönlich ist das kein Problem. Ich hatte nie Angst, es sei etwas Ansteckendes, und es stört mich nicht weiter», sagt ihre Partnerin Stephanie Schaal. «Allerdings leide ich natürlich mit, ich sehe täglich, wie belastend die Krankheit ist.»

Vor allem macht sich die 35-jährige Pflegeassistentin grosse Sorgen, wenn ihrer Partnerin Barbara Rüegsegger wie jetzt wieder eine langwierige Operation mit Vollnarkose bevorsteht. Um

etwas beizutragen, engagiert sich Stephanie Schaal beim vor einem Jahr gegründeten Verein Acne Inversa SchwAIz (siehe Kasten). Sie ist Beisitzerin im Vorstand und hofft, mit der Vereinsarbeit anderen Betroffenen, aber auch Angehörigen helfen zu können. «Ich weiss ja aus Erfahrung, welche Sorgen und Tiefs auch die Angehörigen durchmachen.»

Auf weisse Kissen sitzt sie nie, und um Schwimmbäder macht sie einen grossen Bogen.

«Nicht alle Arbeitgeber reagieren verständnisvoll»

Die Vereinsmitglieder wollen das Wissen, aber auch Verständnis rund um die Krankheit fördern. «Nicht alle Arbeitgeber reagieren verständnisvoll, wenn ihre Angestellten nach einer Operation vier, fünf Wochen ausfallen oder sich aufgrund eines Schubes nur beschränkt bewegen können», sagt Barbara Rüegsegger. «Viele betroffene Menschen landen bei der Sozial-

Scham, Schmerzen und sozialer Rückzug

Ungefähr eine von hundert Personen, so haben Hautärzte in Europa anhand von detaillierten Fragebogen ermittelt und hochgerechnet, leidet unter Hidradenitis suppurativa, auch Acne Inversa genannt. Durchschnittlich dauert es sieben Jahre, bis Acne-Inversa-Betroffene eine richtige Diagnose und die entsprechende Behandlung erhalten.

Die entzündeten Hautveränderungen sind meist sehr unangenehm und können starke Schmerzen verursachen. Aus Scham und Schmerz ziehen sich die Betroffenen oft aus dem sozialen Umfeld zurück. Studien zeigen, dass bis zu 40 Prozent der Betroffenen auch unter Depressionen leiden. Acne Inversa ist keine reine Hauterkrankung, sondern betrifft den ganzen Körper. Obwohl die Anzeichen auf der Haut auftreten, handelt es sich um eine systemisch entzündliche Erkrankung, die das gesamte körperliche Abwehrsystem beeinträchtigt. Daher ist die Wahrscheinlichkeit, an anderen Erkrankungen wie Arthritis, Morbus Crohn oder Krebs zu erkranken, höher als bei Personen ohne Acne Inversa. Um die Bevölkerung und vor allem andere Betroffene über diese Krankheit aufzuklären, haben Betroffene vor einem Jahr den Verein Acne Inversa SchwAlz gegründet. Zum ersten Geburtstag wurde die Website mit vielen Informationen online geschaltet. Darauf sollen regelmässig Artikel zu aktuellen Themen wie Wundversorgung, Ernährung, Raucherentwöhnung entstehen. Ausserdem plant der Verein Patienten-Informationsanlässe in Bern und Zürich, unterstützt vom wissenschaftlichen Beirat, den Fachärzten Robert Hunger (Dermatologische Klinik Inselspital Bern), Alexander Navarini und Severin Läuchli (beide Dermatologische Klinik Universitätsspital Zürich).

Informationen: www.acneinversaschweiz.ch

hilfe.» Sie selber hat Glück: Sie arbeitet als Sozialpädagogin auf einer Wohngruppe für Menschen mit einer Behinderung im

> Bereich des ASS in der Stiftung LebensART in Bärau. Wie ihre bisherigen Arbeitgeber unterstützen sie auch die aktuellen Vorgesetzten und heissen sie nach jeder Genesung wieder willkommen.

> Die Hoffnung auf Heilung hat Barbara Rüegsegger vorläufig aufgegeben. Aber sie hat sich arrangiert. «Zwei-, dreimal duschen pro Tag, damit die Abszesse nicht zu riechen beginnen,

danach mit Salbe und Pflaster abdecken, das ist mein täglicher Prozess», sagt sie. Auf weisse Kissen sitzt sie grundsätzlich nicht, um keine Flecken zu hinterlassen, und um Schwimmbäder macht sie einen grossen Bogen. Auch wenn sie zwischendurch gegen Tiefs kämpfen muss: Sie will sich von der Krankheit nicht unterkriegen lassen und hofft immer noch, dass eines Tages eine wirksame Therapie gefunden wird.