

Hallo liebe Alopezie-User,

vorab nein, das ist kein Thread um das Thema einfach aufzuwühlen und darüber zu diskutieren wie Sunken Eyes entstehen oder wen man dafür zur Rechenschaft ziehen könnte.

Auch soll das kein Thema sein, Leute dazu aufzufordern zu schreiben, dass sie nicht an Sunken Eyes glauben, wenn es Leute gibt die daran nicht glauben, schont Eure Gelenkknochen und behaltet es bitte für Euch

Ich möchte hier nur explizit die User ansprechen die das Problem haben bzw. hatten und bereits etwas dagegen unternommen haben.

Natürlich auch gerne User die das Problem nicht haben/hatten aber vielleicht Ideen zur Behebung haben.

Ich weiss das bereits ein paar Diskussionen über das Thema geführt wurden, an den Fakten und Theorien dürfte sich bis heute ja nicht wirklich viel geändert haben, aber vielleicht an der Situation der Leute die darunter leiden bzw. gelitten haben und die etwas geforscht haben oder auch direkt etwas unternommen haben.

Was ich schon in Erfahrung bringen konnte ist, man kann sich Eigenfett unterspritzen lassen. Das hält auch eine Weile (ewig?).
Gilt aber nur für den vorderen Bereich?

Dann kann man sich noch diesen einen Stoff unterspritzen lassen (habe leider den Namen vergessen), das müsste man aber ca. alle halbe Jahr wiederholen da es sich schnell verflüchtigt und gilt auch nur für den vorderen Bereich?
(Ich hoffe ich rede gerade keinen Mist, habe die Erklärung so noch in Erinnerung)

Beide Probleme lösen aber nun nicht das Problem des eingesunkenen Auges da das Problem, ich hoffe ich habe es richtig verstanden, hinter dem Auge liegt.

Solche Ärzte gibt es nur in den USA, oder inzwischen auch schon in DE?

Zudem, wie sieht es mit der Preislage aller Möglichkeiten aus?

Ich hoffe jemand kann hier etwas Licht in die Angelegenheit bringen und vielleicht auch (was ich

sehr hoffe) seine Erfahrungen einbringen sofern schon etwas unternommen wurde.

Ich werde auch einen Augenarzttermin machen und mal schauen ob der das irgendwie bestätigen kann das mein rechtes Auge eingesackt ist (das linke nur minimal), soweit ich weiss, können die es ja meßen. Das ich FIN nehme werde ich ihm auch mitteilen etc. das wird dann aber ein anderes Thema.

ps.

Ich hoffe es gibt hier auch ein paar die bereits etwas unternommen haben bzw. sich informiert haben Symptom scheint ja nicht sehr weit verbreitet.