
Subject: Ab wann spricht man von PFS

Posted by [Gepa](#) on Sat, 27 Apr 2024 08:21:55 GMT

[View Forum Message](#) <> [Reply to Message](#)

Guten Tag,

Ich bin mittlerweile 32 Jahre alt und habe seit ich 24 bin Finasterid genommen. Ich habe seit 2015 jeden Tag Finasterid genommen und hatte kaum Beschwerden. Vielleicht war mein Ejakulat ein bisschen weniger geworden aber sonst nichts. Wenn ich mal eine Tablette vergessen hatte nahm ich einfach die nächste und spürte dann vielleicht ein klein wenig schmerzen in den Nebenhoden. Das ging aber wieder weg und ich fühlte mich gut. Ich habe täglich Hand angelegt und hatte nie Probleme auf den Punkt zu kommen. Ausser unter Alkoholeinfluss wurde es schwieriger.

Im Januar wollte ich dann weg kommen von der Pornografie und habe dann versucht nicht mehr zu onanieren. Das ging dann im Februar so gut, dass ich mich fragte ob es an Finasterid liegen könnte.

Einmal hatte ich dann (vermutlich im Februar) mühe einen hochzukriegen.

Das legte sich dann wieder, jedoch schwebte das ungute Gefühl mit, dass Finasterid daran schuld ist.

Auch seit ca Januar sind meine Brüste ein wenig gewachsen und ich hatte immer wieder ein wenig das Gefühl dass die Brustwarzen teilweise empfindlich reagieren oder etwas schmerzen.

Da die Abstände wo ich keine Lust empfinde dann mehr zugenommen habe, habe ich mich am 10. April entschlossen Finasterid abzusetzen.

Nach 5 Tagen hatte ich ein High. Ich spürte wie untenrum alles wieder super stand, ich nach dem urinieren mehr Kraft hatte den Harnkanal zu leeren und fühlte mich richtig gut. Sehr sogar. Ich freute mich dass ich es überstanden habe und war bereit für den Haarausfall.

Das hielt dann 1.5 Wochen an bis es dann am 23. April zu einem Down kahlm.

Auf einmal hatte ich den Tag durch starke Schwankungen von Depressiven verhalten zu Lustlosigkeit bis hin zu guter Laune wo ich optimistisch war.

Das geht nun bis heute so weiter so dass ich am Morgen vielleicht super drauf bin und dann wendet es innerhalb des Tages manchmal mehrmals zu wider sehr schlecht. Libido ist zurzeit wenig aber definitiv noch vorhanden.

Ich rede mir zurzeit ein, dass die Hormone verrückt spielen und habe Hoffnung, dass alles wieder gut werden kann, da ich es in der ersten Woche ja auch erlebt habe. Komisch ist nur dass der Zustand nicht geblieben ist.

Nun meine Frage:

Ab wann spricht man von Post Finasterid Syndrom?

Wie lange dauert es bis sich alles wieder normalisieren kann?

Ich bitte euch keine Panik zu verbreiten mit den Antworten. Schlechte Nachrichten habe ich

mittlerweile genug gelesen und möchte mich auf Hoffnung stützen. Wen ihr keine Antwort habt, schreibt ihr lieber nichts.

Ich denke dass auch viele Personen eine Absetzung gut überstanden haben, von denen liest man leider nur nichts da sie ja auch keine Probleme hatten. (wie mit schlechten Google Rezensionen.)

Liebe Grüsse
Gepa

Subject: Aw: Ab wann spricht man von PFS
Posted by [Biernot0815](#) on Sat, 27 Apr 2024 14:36:25 GMT
[View Forum Message](#) <> [Reply to Message](#)

2X abgesetzt und es dauerte 3 Monate, bis alles wieder klappte wie in jungen Jahren. Danach wieder angesetzt.... und seit 3 Jahren mehr tot als lebendig. Hab Geduld und lass die Finger von dem Mist.

Subject: Aw: Ab wann spricht man von PFS
Posted by [Foxi](#) on Sat, 27 Apr 2024 14:53:06 GMT
[View Forum Message](#) <> [Reply to Message](#)

14 Jahre mehr tot als Lebendig nichts hat sich erholt, ich werde immer mehr zum Wrack... der Verfall geht weiter...immer schneller..

Subject: Aw: Ab wann spricht man von PFS
Posted by [buttkeis](#) on Sat, 27 Apr 2024 20:56:23 GMT
[View Forum Message](#) <> [Reply to Message](#)

Gibt es nicht.
Die eigene Psyche ist PFS.
Du liest die Nebenwirkungen und kriegst keinen hoch.
Du denkst du wirst fett.
Du denkst du hast brainfog.

Subject: Aw: Ab wann spricht man von PFS
Posted by [positron](#) on Sun, 28 Apr 2024 09:26:37 GMT
[View Forum Message](#) <> [Reply to Message](#)

Ich glaube nicht, dass es da definierte Zeiträume gibt ...

Zitat:Gibt es nicht.
Die eigene Psyche ist PFS.

Du liest die Nebenwirkungen und kriegst keinen hoch.

Du denkst du wirst fett.

Du denkst du hast brainfog.

Dazu kann ich eine persönliche Erfahrung zu einem Klassiker der Psychologie beitragen:

Ich hatte bis ich 18 war nie Probleme an einem öffentlichen Ort Wasser zu lassen, egal wie viele Leute sich im Raum befanden. Festivals, Kinos, Veranstaltungen ... mir war auch völlig egal ob z.B. bei einer Notdurft am Wegesrand jemand plötzlich in Erscheinung tritt. Schließlich müsse der/diejenige ja nicht hingucken ... Bis ich eines Tages an einem öffentlichen Pissort stand und 3 Pissorts weiter ein guter Bekannter ebenfalls Wasser ließ. Dieser bat mich - kurze Zeit nachdem ich fertig war - dass ich doch den Raum verlassen solle, da er sonst "nicht könne".

Da ich mir bis dato nieeeee darüber Gedanken gemacht hatte, war ich völlig verduzt über diese Aussage .. ja fast schon empört! Stirnrunzelnd verließ ich den Raum ...

Und jetzt das Verblüffende: Ich kann seit diesem Tag auf öffentlichen Plätzen kein Wasser mehr lassen, sofern Leute in der Nähe sind!

Es ist verflucht! Als hätte mein Bekannter diesen "Fluch" auf mich in diesem Moment übertragen. Es ist wie eine Handbremse die plötzlich reinkickt, wenn jemand dazukommt. Egal wie sehr man muss, es geht dann einfach nicht.

Ich wechsel dann vom Pissort in eine Kabine und es geht dann plötzlich wieder ... ich weiß nicht, was dieser eine Tag mit mir gemacht hat, aber irgendeinen Schalter hat es umgelegt. Völlig unbewusst, da ich diesen Tag definitiv nicht als besonders traumatisch oder andernweitig besonders in Erinnerung halte. Dennoch hat mein Gehirn unbewusst irgendwas mit dieser Situation gemacht.

Bis dato war mir nicht ansatzweise bewusst, wie sehr man seiner eigenen Psyche unterlegen ist.

Was ich damit sagen will: Unterschätze niemals den Einfluss der eigenen Psyche ...

Ich würde nie behaupten, es gäbe kein PFS, ich würde aber sagen, ein Großteil davon hat mit der Psyche zu tun. Jedoch sind Sätze wie "das bildest du dir nur ein" wenig hilfreich, da es das Leid anderer runterspielt, aber man ja echt leidet ... ganz im Gegenteil: die Teilnahme der Psyche macht das Ganze ja im Prinzip noch schwieriger zu diagnostizieren und zu behandeln.

Das Problem mit der Psyche ist leider auch, dass sie nicht wie ein Schalter funktioniert: Sich Gedanken machen = PFS an, sich keine Gedanken machen = PFS aus ... einschalten geht meist mit einer konkreten Situation/Trigger einher, aber ausschalten funktioniert im Umkehrmodus nicht. In meinem Beispiel haben mir oft Leute gesagt, dass es kein Problem ist, wenn Leute im gleichen Raum sind beim pinkeln ... hat mir leider nicht geholfen, bei mir geht es nach wie vor nicht! ... auch wenn natürlich die Eliminierung der Ursache des Einschaltens definitiv zur Heilung beiträgt ..

Subject: Aw: Ab wann spricht man von PFS
Posted by [Biernot0815](#) on Sun, 28 Apr 2024 10:15:42 GMT
[View Forum Message](#) <> [Reply to Message](#)

buttkeis schrieb am Sat, 27 April 2024 22:56Gibt es nicht.
Die eigene Psyche ist PFS.
Du liest die Nebenwirkungen und kriegst keinen hoch.
Du denkst du wirst fett.
Du denkst du hast brainfog.
Ach, guter Mann..... nach 6 Tabletten war Testosteron auf die Hälfte des unteren Normalwertes gesunken,- Östrogen nicht mehr vorhanden, LH unter normal. Steht nicht in den Nebenwirkungen. Hab ich mir das trotzdem eingebildet?

Subject: Aw: Ab wann spricht man von PFS
Posted by [Foxy](#) on Sun, 28 Apr 2024 12:21:07 GMT
[View Forum Message](#) <> [Reply to Message](#)

buttkeis schrieb am Sat, 27 April 2024 22:56Gibt es nicht.
Die eigene Psyche ist PFS.
Du liest die Nebenwirkungen und kriegst keinen hoch.
Du denkst du wirst fett.
Du denkst du hast brainfog.

Schwachsinn PFS zerschießt dir die Psyche....das heißt die Birne und die Funktion nichts läuft mehr Normal, mein Leben ist völlig zertört...
Du denkst Brainfog... auch Schwachsinn, der ist sooo schlimm das du dir am liebsten eine 9mm durch den Kopf jagen würdest...

Subject: Aw: Ab wann spricht man von PFS
Posted by [Emil45](#) on Mon, 29 Apr 2024 06:19:52 GMT
[View Forum Message](#) <> [Reply to Message](#)

Jesus hilft euch.

Subject: Aw: Ab wann spricht man von PFS
Posted by [Tom10](#) on Mon, 29 Apr 2024 07:26:04 GMT
[View Forum Message](#) <> [Reply to Message](#)

buttkeis schrieb am Sat, 27 April 2024 22:56Gibt es nicht.
Die eigene Psyche ist PFS.

Du liest die Nebenwirkungen und kriegst keinen hoch.
Du denkst du wirst fett.
Du denkst du hast brainfog.
was du ein Quatsch schreibst.

Subject: Aw: Ab wann spricht man von PFS
Posted by [SCWRG](#) on Mon, 29 Apr 2024 12:53:27 GMT
[View Forum Message](#) <> [Reply to Message](#)

Zitat:Ach, guter Mann..... nach 6 Tabletten war Testosteron auf die Hälfte des unteren Normalwertes gesunken,- Östrogen nicht mehr vorhanden, LH unter normal. Steht nicht in den Nebenwirkungen. Hab ich mir das trotzdem eingebildet?

Hast du wirklich Vorher- und Nachher-Werte? Östrogen sollte mehr werden (und nicht weniger), da unter Fin mehr Aromatisierung stattfindet. Irgendwo muss das Testosteron ja hin, wenn es nicht mehr zu DHT konvertiert werden kann.

Subject: Aw: Ab wann spricht man von PFS
Posted by [Kaus Klinski](#) on Tue, 30 Apr 2024 00:46:03 GMT
[View Forum Message](#) <> [Reply to Message](#)

Oh,Du wirst es merken,ab wann es "echtes PSF" ist,und das Leben, wie Du es kanntest,ist dann nachhaltig vorbei. Innerlich tot. Dur wirst unterchiedlich schwere,aber auch symptomatisch fluktuierender chronisch-persistente Depression haben, und wirst Dir noch wünschen,das bisschen "bain fog" und "Impotenz" wärealles,wenn Du regelrecht dement wirst und dir nicht malm,ehr merkenkannst,vordem Verlassen des Hauses den Türschlüssel einzustecken. Ich möchte nicht den sprichwörtlichen "Teufel and wie Wand malen",aber so ist es. Völliger Blödsinn mit "psychosomatisch", es sind einfach Hirnfunktionen gestört,auf Rezeptorebene. Das ist "präzedenzlos" (nicht "präsidenslos" ;))). Diese Erkrankung ist ohne Beispiel, wenn man sie "richtig" hat. Frag Foxi.

Gruß
KK

Subject: Aw: Ab wann spricht man von PFS
Posted by [Kaus Klinski](#) on Tue, 30 Apr 2024 00:47:36 GMT
[View Forum Message](#) <> [Reply to Message](#)

Leute,

wir Betroffenen leben in einem "andereren Univerfsum", das könnt ihr "Normalos" Euch nicht ansatzweise vorstellen. Dieses unendliche Leid. Wenn der ganze Körper, nicht mehr regelrecht funktioniert sozusagen.

Subject: Aw: Ab wann spricht man von PFS
Posted by [Kaus Klinski](#) on Tue, 30 Apr 2024 00:48:39 GMT
[View Forum Message](#) <> [Reply to Message](#)

Tom10 schrieb am Mon, 29 April 2024 09:26buttkeis schrieb am Sat, 27 April 2024 22:56Gibt es nicht.

Die eigene Psyche ist PFS.
Du liest die Nebenwirkungen und kriegst keinen hoch.
Du denkst du wirst fett.
Du denkst du hast brainfog.
was du ein Quatsch schreibst.
Full ACK

Gruß
KK

Subject: Aw: Ab wann spricht man von PFS
Posted by [buttkeis](#) on Tue, 30 Apr 2024 18:16:26 GMT
[View Forum Message](#) <> [Reply to Message](#)

Und nochmal:

Eure Psyche killt Euch.
Nws wie Nippeljucken,Hodenschmerzen, schwache
Libido...alles ok.
Wieviele User in den letzten 25 Jahren im Forum leiden unter PFS?
20.000? 12.000? 6000? 2000? 500? 250? Ich rede nicht von
Nebenwirkungen, sondern PFS durch Fin.

Letztlich ist es doch so, wer Angst hat, sollte kein Fin, Dut, CB
Ru uns Co nutzen. Zumal eine topische Anwendung von Fin
Ja ebenfalls laut Foundation zum PFS führt.

Subject: Aw: Ab wann spricht man von PFS
Posted by [Foxi](#) on Tue, 30 Apr 2024 18:44:16 GMT
[View Forum Message](#) <> [Reply to Message](#)

buttkeis schrieb am Tue, 30 April 2024 20:16Und nochmal:

Eure Psyche killt Euch.
Nws wie Nippeljucken,Hodenschmerzen, schwache
Libido...alles ok.
Wieviele User in den letzten 25 Jahren im Forum leiden unter PFS?

20.000? 12.000? 6000? 2000? 500? 250? Ich rede nicht von Nebenwirkungen, sondern PFS durch Fin.

Letztlich ist es doch so, wer Angst hat, sollte kein Fin, Dut, CB Ru uns Co nutzen. Zumal eine topische Anwendung von Fin Ja ebenfalls laut Foundation zum PFS führt.

Bleib bei Schwachsinn

<https://files.constantcontact.com/dcf09377601/a428abb0-a9f6-4f37-bb53-11d2e4111aa5.pdf>

<https://www.pfsfoundation.org/news/search-for-sources-of-major-pfs-symptoms-pinpoints-186-brain-genes/>

<https://academic.oup.com/jsm/article-abstract/18/9/1479/6956171?redirectedFrom=fulltext&login=false>

und wichtig

<https://www.youtube.com/watch?v=qqw5ZQkTf-w>

Subject: Aw: Ab wann spricht man von PFS
Posted by [Kaus Klinski](#) on Wed, 01 May 2024 00:48:46 GMT
[View Forum Message](#) <> [Reply to Message](#)

klar, weil finasterid so gut wie vollständig transdermal aufgenommen wird

Subject: Aw: Ab wann spricht man von PFS
Posted by [buttkeis](#) on Wed, 01 May 2024 07:34:38 GMT
[View Forum Message](#) <> [Reply to Message](#)

Foxi schrieb am Tue, 30 April 2024 20:44buttkeis schrieb am Tue, 30 April 2024 20:16Und nochmal:

Eure Psyche killt Euch.

Nws wie Nippeljucken,Hodenschmerzen, schwache Libido...alles ok.

Wieviele User in den letzten 25 Jahren im Forum leiden unter PFS?
20.000? 12.000? 6000? 2000? 500? 250? Ich rede nicht von Nebenwirkungen, sondern PFS durch Fin.

Letztlich ist es doch so, wer Angst hat, sollte kein Fin, Dut, CB Ru uns Co nutzen. Zumal eine topische Anwendung von Fin Ja ebenfalls laut Foundation zum PFS führt.

Bleib bei Schwachsinn

<https://files.constantcontact.com/dcf09377601/a428abb0-a9f6-4f37-bb53-11d2e4111aa5.pdf>

<https://www.pfsfoundation.org/news/search-for-sources-of-major-pfs-symptoms-pinpoints-186-brain-genes/>

<https://academic.oup.com/jsm/article-abstract/18/9/1479/6956171?redirectedFrom=fulltext&login=false>

und wichtig

<https://www.youtube.com/watch?v=qqw5ZQkTf-w>

Kannst so viele Quellen bringen wie Du magst.
Wieviele in unserem Forum leiden an Fin PFS?
Jeder? Hälfte? Viertel? Sechstel?

Von sagen wir mal 1000 Usern, wieviele haben PFS?

Subject: Aw: Ab wann spricht man von PFS

Posted by [buttkeis](#) on Wed, 01 May 2024 07:52:25 GMT

[View Forum Message](#) <> [Reply to Message](#)

Kaus Klinski schrieb am Wed, 01 May 2024 02:48klar, weil finasterid so gut wie vollständig transdermal aufgenommen wird

Nocebo-Effekt. Betroffenen Patienten sind besondere Typen, die sich intensiv mit sich selbst beschäftigen, viel recherchieren und auch vieles infrage stellen. Ich weiß von den verschiedenen Hemmungen, Typ-, 2 und 3 und das DHT Hirnrezeptoren für Depris verantwortlich sind.

Dennoch machen sich viele zu viele Gedanken. Und PFS trat nicht bei Hirsutism Frauen auf.

Ärzte die PFS behandeln geben oft Androstendion und DHEA, aber anscheinend mit wenig Erfolg. Ich bin jmd, der nicht dran glaubt, die Nebenwirkungen sind real, mal schwächer, mal härter. Aber PFS ist ist ein Thema dass viele sich zu sehr zu Herzen nehmen

Subject: Aw: Ab wann spricht man von PFS

Posted by [buttkeis](#) on Wed, 01 May 2024 07:58:36 GMT

Wenn ich solche Foundation Zitate von PFS Usern lese, dann ist es einfach Gauklerstunde.

"I've been suffering from PFS for over 7 months now. I used it topically for a couple of days. Immediately noticed some ED so quit. The ED didn't go away and I no longer find women attractive. Lost all motivation and enjoyment in life. I'm desperately seeking some support from someone."

PFS for 7 months = for a couple of days???

Wenn jmd in unserem Forum sagt " Leute, ich nutze seid 5 Tagen Fin Topical Und leider jetzt an PFS", was denken wir? Was sagen wir? Was raten wir?

Subject: Aw: Ab wann spricht man von PFS
Posted by [Foxi](#) on Wed, 01 May 2024 11:02:16 GMT

[View Forum Message](#) <> [Reply to Message](#)

buttkeis schrieb am Wed, 01 May 2024 09:34Foxi schrieb am Tue, 30 April 2024 20:44buttkeis schrieb am Tue, 30 April 2024 20:16Und nochmal:

Eure Psyche killt Euch.

Nws wie Nippeljucken,Hodenschmerzen, schwache Libido...alles ok.

Wieviele User in den letzten 25 Jahren im Forum leiden unter PFS?

20.000? 12.000? 6000? 2000? 500? 250? Ich rede nicht von

Nebenwirkungen, sondern PFS durch Fin.

Letztlich ist es doch so, wer Angst hat, sollte kein Fin, Dut, CB Ru uns Co nutzen. Zumal eine topische Anwendung von Fin Ja ebenfalls laut Foundation zum PFS führt.

Bleib bei Schwachsinn

<https://files.constantcontact.com/dcf09377601/a428abb0-a9f6-4f37-bb53-11d2e4111aa5.pdf>

<https://www.pfsfoundation.org/news/search-for-sources-of-major-pfs-symptoms-pinpoints-186-brain-genes/>

<https://academic.oup.com/jsm/article-abstract/18/9/1479/6956171?redirectedFrom=fulltext&login=false>

und wichtig

<https://www.youtube.com/watch?v=qqw5ZQkTf-w>

Kannst soviele Quellen bringen wie Du magst.

Wieviele in unserem Forum leiden an Fin PFS?

Jeder? Hälfte? Viertel? Sechstel?

Von sagen wir mal 1000 Usern, wieviele haben PFS?

Mir kommst du vor wie vor kurzem einer, der auch mehr oder weniger ein Verkäufer der Propeciahersteller ist!
der wäre bald um die Pillen getanz wie harmlos die sind....

Bei mir ist die Hypophyse Hypothalamus Funktion ausgefallen.... das heißt im Klartext du schreibst hier den einzigen ***Edit***.... und es gibt Unmengen geschädigte ...früher oder später haben viele einen Schaden weg....

Subject: Aw: Ab wann spricht man von PFS
Posted by [buttkeis](#) on Wed, 01 May 2024 16:13:37 GMT
[View Forum Message](#) <> [Reply to Message](#)

Foxi schrieb am Wed, 01 May 2024 13:02buttkeis schrieb am Wed, 01 May 2024 09:34Foxi schrieb am Tue, 30 April 2024 20:44buttkeis schrieb am Tue, 30 April 2024 20:16Und nochmal:

Eure Psyche killt Euch.

Nws wie Nippeljucken,Hodenschmerzen, schwache Libido...alles ok.

Wieviele User in den letzten 25 Jahren im Forum leiden unter PFS?
20.000? 12.000? 6000? 2000? 500? 250? Ich rede nicht von Nebenwirkungen, sondern PFS durch Fin.

Letztlich ist es doch so, wer Angst hat, sollte kein Fin, Dut, CB Ru uns Co nutzen. Zumal eine topische Anwendung von Fin Ja ebenfalls laut Foundation zum PFS führt.

Bleib bei Schwachsinn

<https://files.constantcontact.com/dcf09377601/a428abb0-a9f6-4f37-bb53-11d2e4111aa5.pdf>

<https://www.pfsfoundation.org/news/search-for-sources-of-major-pfs-symptoms-pinpoints-186-brain-genes/>

<https://academic.oup.com/jsm/article-abstract/18/9/1479/6956171?redirectedFrom=fulltext&login=false>

und wichtig

<https://www.youtube.com/watch?v=qqw5ZQkTf-w>

Kannst soviele Quellen bringen wie Du magst.
Wieviele in unserem Forum leiden an Fin PFS?
Jeder? Hälfte? Viertel? Sechstel?

Von sagen wir mal 1000 Usern, wieviele haben PFS?

Mir kommst du vor wie vor kurzem einer, der auch mehr oder weniger ein Verkäufer der Propeciahersteller ist!

der wäre bald um die Pillen getanzt wie harmlos die sind....

Bei mir ist die Hypophyse Hypothalamus Funktion ausgefallen.... das heißt im Klartext du schreibst hier den einzigen ***Edit*** und es gibt Unmengen geschädigte ...früher oder später haben viele einen Schaden weg....

Findest Du Dich in dem Kommentar wieder?:

<Betroffenen Patienten sind besondere Typen, die sich Intensiv mit sich selbst beschäftigen, viel recherchieren und auch vieles infrage stellen.>

Deine Probleme in allen Ehren, aber es ist ein Forum wo User auch mal diskutieren. Aber trotzdem nochmal, wieviele User aus unserem Forum Leiden an PFS? Ich finde es schon wichtig.

Du weisst es gibt das Phänomen dass Fin nach 0.5mg plötzlich alle Nws bringt, nachdem man den Beipackzettel gelesen hat. Ich stelle die Symptome nicht in Frage.

Aber warum haben Frauen kein PFS, warum haben nicht Vermehrt Fin Nutzer PFS? Warum bringen Hormone nicht den Ausgleich, Sondern mehr NWs? Warum muss man User so verängstigen? Warum nimmt die Foundation so blöde Beispiele, dass nach einer Woche Fin , PFS entstanden ist??

Subject: Aw: Ab wann spricht man von PFS
Posted by [Foxy](#) on Wed, 01 May 2024 17:12:28 GMT
[View Forum Message](#) <> [Reply to Message](#)

buttkeis schrieb am Wed, 01 May 2024 18:13Foxy schrieb am Wed, 01 May 2024 13:02buttkeis schrieb am Wed, 01 May 2024 09:34Foxy schrieb am Tue, 30 April 2024 20:44buttkeis schrieb am Tue, 30 April 2024 20:16Und nochmal:

Eure Psyche killt Euch.
Nws wie Nippeljucken,Hodenschmerzen, schwache Libido...alles ok.
Wieviele User in den letzten 25 Jahren im Forum leiden unter PFS?
20.000? 12.000? 6000? 2000? 500? 250? Ich rede nicht von Nebenwirkungen, sondern PFS durch Fin.

Letztlich ist es doch so, wer Angst hat, sollte kein Fin, Dut, CB Ru uns Co nutzen. Zumal eine topische Anwendung von Fin Ja ebenfalls laut Foundation zum PFS führt.

Bleib bei Schwachsinn

<https://files.constantcontact.com/dcf09377601/a428abb0-a9f6-4f37-bb53-11d2e4111aa5.pdf>

<https://www.pfsfoundation.org/news/search-for-sources-of-major-pfs-symptoms-pinpoints-186-brain-genes/>

<https://academic.oup.com/jsm/article-abstract/18/9/1479/6956171?redirectedFrom=fulltext&login=false>

und wichtig

<https://www.youtube.com/watch?v=qqw5ZQkTf-w>

Kannst so viele Quellen bringen wie Du magst.
Wieviele in unserem Forum leiden an Fin PFS?
Jeder? Hälfte? Viertel? Sechstel?

Von sagen wir mal 1000 Usern, wieviele haben PFS?
Mir kommst du vor wie vor kurzem einer, der auch mehr oder weniger ein Verkäufer der Propeciahersteller ist!
der wäre bald um die Pillen getanz wie harmlos die sind....

Bei mir ist die Hypophyse Hypothalamus Funktion ausgefallen.... das heißt im Klartext du schreibst hier den einzigen ***Edit*** und es gibt Unmengen geschädigte ...früher oder später haben viele einen Schaden weg....

Findest Du Dich in dem Kommentar wieder?:

<Betroffenen Patienten sind besondere Typen, die sich intensiv mit sich selbst beschäftigen, viel recherchieren und auch vieles infrage stellen.>

Deine Probleme in allen Ehren, aber es ist ein Forum wo User auch mal diskutieren. Aber trotzdem nochmal, wieviele User aus unserem Forum leiden an PFS? Ich finde es schon wichtig.
Du weißt es gibt das Phänomen dass Fin nach 0.5mg plötzlich alle Nws bringt, nachdem man den Beipackzettel gelesen hat. Ich stelle die Symptome nicht in Frage.
Aber warum haben Frauen kein PFS, warum haben nicht vermehrt Fin Nutzer PFS? Warum bringen Hormone nicht den Ausgleich, sondern mehr NWs? Warum muss man User so verängstigen? Warum nimmt die Foundation so blöde Beispiele, dass nach einer Woche Fin , PFS entstanden ist??

Ich hatte damals ab der ersten Pille Probleme,merkte sofort das unten alles anders ist , aber nahm es in Kauf
die Symptome wurden mit der Zeit weniger,erträglicher und nahm es auch wegen den Haaren in Kauf, nach 4-6 Jahren merkte ich die Veränderung der Haut, ich wurde nicht mehr braun,und Sonnenempfindlich, die Haut trocken und glatt wie Teflon, Augen tiefliegend und verfärbt....
Zunehmend Muskel und Gelenkschmerzen nach weiteren Jahren, dann der Crash mit Schüttelfrost...Ende...
seitdem bekomme ich kein Bein mehr auf den Boden.....
Der Augenbereich sieht heute noch aus wie Krebskrank....

https://www.youtube.com/shorts/m0LsNvkfygs?app=desktop&fbclid=IwAR25a_S8pap90kmDcvwNLUbgowlaRaXKzp-38f65gsNpKhby2roxKU15alc

Subject: Aw: Ab wann spricht man von PFS
Posted by [Kaus Klinski](#) on Thu, 02 May 2024 01:26:13 GMT
[View Forum Message](#) <> [Reply to Message](#)

Warum gibt es selbst Ärzte, die genauso dachten wie Du, Buttkeis, es aber dann tatsächlich selbst bekommen haben (PFS)?

Subject: Aw: Ab wann spricht man von PFS
Posted by [Biernot0815](#) on Thu, 02 May 2024 12:25:58 GMT
[View Forum Message](#) <> [Reply to Message](#)

Wie ist es denn mit Post - SSRI ?? Die Leute müssten sich das ja erst Recht einbilden.....

Subject: Aw: Ab wann spricht man von PFS
Posted by [buttkeis](#) on Thu, 02 May 2024 17:40:24 GMT
[View Forum Message](#) <> [Reply to Message](#)

Kaus Klinski schrieb am Thu, 02 May 2024 03:26 Warum gibt es selbst Ärzte, die genauso dachten wie Du, Buttkeis, es aber dann tatsächlich selbst bekommen haben (PFS)?

Ich glaube die Diskussion ist zu schwer.

Subject: Aw: Ab wann spricht man von PFS
Posted by [Kaus Klinski](#) on Thu, 02 May 2024 22:59:22 GMT
[View Forum Message](#) <> [Reply to Message](#)

buttkeis schrieb am Thu, 02 May 2024 19:40 Kaus Klinski schrieb am Thu, 02 May 2024 03:26 Warum gibt es selbst Ärzte, die genauso dachten wie Du, Buttkeis, es aber dann tatsächlich selbst bekommen haben (PFS)?

Ich glaube die Diskussion ist zu schwer.

... für Dich ;->

Subject: Aw: Ab wann spricht man von PFS
Posted by [Foxy](#) on Fri, 03 May 2024 08:14:09 GMT
[View Forum Message](#) <> [Reply to Message](#)

Ich kann gar nicht genug ***Edit*** das jemand das immer als als Psychische Probleme hinstellt...

Wenn Endokrinologisch feststeht das die Hypophysen Nebenieren Achse nicht mehr funktioniert und der CRH Test ,das Hypothalamus mit der Hypophyse nicht mehr kommuniziert, und damit auch die Nebennieren nicht mehr ansteuert...

Durch den Cortisolmangel überall Entzündungen und viele Allergien.....
Ausgleich Hydrocortison, aber es ist nicht mehr das Leben wie vorher....

und wer das verharmlost ist für mich ein ***Edit*** oder verfolgt andere Interessen...für mich bleibst du wie ein Verkäufer der sich einschleicht um das Medikament an den Mann zu bringen.....

Subject: Aw: Ab wann spricht man von PFS
Posted by [Tom10](#) on Fri, 03 May 2024 17:26:27 GMT
[View Forum Message](#) <> [Reply to Message](#)

buttkeis schrieb am Thu, 02 May 2024 19:40Kaus Klinski schrieb am Thu, 02 May 2024 03:26Warum gibt es selbst Ärzte, die genauso dachten wie Du, Buttkeis, es aber dann tatsächlich selbst bekommen haben (PFS)?

Ich glaube die Diskussion ist zu schwer.

Was du nicht zu begreifen scheints ist dass Medikamente ganz unterschiedlich auf Menschen wirken können. Nur weil du keine NWs verspürst heist dass nicht dass es bei jedem so ist.

Subject: Aw: Ab wann spricht man von PFS
Posted by [buttkeis](#) on Sat, 04 May 2024 07:39:10 GMT
[View Forum Message](#) <> [Reply to Message](#)

Kaus Klinski schrieb am Fri, 03 May 2024 00:59buttkeis schrieb am Thu, 02 May 2024 19:40Kaus Klinski schrieb am Thu, 02 May 2024 03:26Warum gibt es selbst Ärzte, die genauso dachten wie Du, Buttkeis, es aber dann tatsächlich selbst bekommen haben (PFS)?

Ich glaube die Diskussion ist zu schwer.

... für Dich ;->
Für Euch, weil Ihr sehr verbohrt mit dem Thems seid, es zählt nur
Dass was Ihr sagt. Letztendlich muss Euch jeder Recht geben, aber
Auf Fragen antwortet Ihr nicht

Subject: Aw: Ab wann spricht man von PFS
Posted by [buttkeis](#) on Sat, 04 May 2024 07:42:04 GMT
[View Forum Message](#) <> [Reply to Message](#)

Foxi schrieb am Fri, 03 May 2024 10:14Ich kann gar nicht genug *****Edit***** das jemand das immer als als Psychische Probleme hinstellt...

Wenn Endokrinologisch feststeht das die Hypophysen Nebenieren Achse nicht mehr funktioniert und der CRH Test ,das Hypothalamus mit der Hypophyse nicht mehr kommuniziert, und damit auch die Nebennieren nicht mehr ansteuert...

Durch den Cortisolmangel überall Entzündungen und viele Allergien.....
Ausgleich Hydrocortison, aber es ist nicht mehr das Leben wie vorher....

und wer das verharmlost ist für mich ein *****Edit***** oder verfolgt andere Intressen...für mich bleibst du wie ein Verkäufer der sich einschleicht um das Medikament an den Mann zu bringen.....

Ich sag ja, es dreht sich alles nur um Dich. Beantwortet hast Du aber keine Frage. Nur Du und die Symptome.

Gute Besserung, ich hoffe dass es Dir bald besser geht. Dass meine ich ernst

Subject: Aw: Ab wann spricht man von PFS
Posted by [buttkeis](#) on Sat, 04 May 2024 07:42:51 GMT
[View Forum Message](#) <> [Reply to Message](#)

Tom10 schrieb am Fri, 03 May 2024 19:26buttkeis schrieb am Thu, 02 May 2024 19:40Kaus
Klinski schrieb am Thu, 02 May 2024 03:26Warum gibt es selbst Ärzte, die genauso dachten wie
Du, Buttkeis, es aber dann tatsächlich selbst bekommen haben (PFS)?

Ich glaube die Diskussion ist zu schwer.

Was du nicht zu begreifen scheints ist dass Medikamente
ganz unterschiedlich auf Menschen wirken können. Nur
weil du keine NWs verspürst heist dass nicht dass es bei
jedem so ist.

NWS vs PFS.

Darum geht es

Subject: Aw: Ab wann spricht man von PFS
Posted by [Tom10](#) on Sat, 04 May 2024 08:32:41 GMT
[View Forum Message](#) <> [Reply to Message](#)

Was ich geschrieben habe bezieht sich auch auf PFS. NWs sind
auch PFS. PFS ist ja mittlerweile von vielen Fachärzten anerkannt,
gibt eigentlich nur noch wenige die daran zweifeln. Den direkten
Zusammenhang, was Kritiker gerne anführen, zu beweisen ist
natürlich so gut wie unmöglich wenn man mal ein bisschen drüber nachdenkz

Subject: Aw: Ab wann spricht man von PFS
Posted by [Foxi](#) on Sat, 04 May 2024 11:24:21 GMT
[View Forum Message](#) <> [Reply to Message](#)

buttkeis schrieb am Sat, 04 May 2024 09:42Foxi schrieb am Fri, 03 May 2024 10:14Ich kann gar
nicht genug ***Edit*** das jemand das immer als als Psychische Probleme hinstellt...

Wenn Endokrinologisch feststeht das die Hypophysen Nebenieren Achse nicht mehr funktioniert
und der CRH Test ,das Hypothalamus mit der Hypophyse nicht mehr kommuniziert, und damit
auch die Nebennieren nicht mehr ansteuert...

Durch den Cortisolmangel überall Entzündungen und viele Allergien.....
Ausgleich Hydrocortison, aber es ist nicht mehr das Leben wie vorher...

und wer das verharmlost ist für mich ein ***Edit*** oder verfolgt andere Intressen...für mich bleibst du wie ein Verkäufer der sich einschleicht um das Medikament an den Mann zu bringen.....

Ich sag ja, es dreht sich alles nur um Dich. Beantwortet hast Du aber keine Frage. Nur Du und die Symptome.

Gute Besserung, ich hoffe dass es Dir bald besser geht. Dass meine ich ernst.

Edit

Es gibt genügend Foren und YouTube Berichte wo Unmengen geschädigte sind, und wir haben zudem eine Whatsapp Gruppe für geschädigte

Und alle sind so gut wie tot...kein Mensch mehr ein Zombie...
übrigens auch hier waren viele mit starken Problemen oder bleibenden....
es geht nicht nur um mich, nur ich bin der , der hier schreibt... weil ich wahrscheinlich länger hier bin , wie Du alt bist.....

Ach ja welche Frage soll ich beantworten???

das meine Hypophyse Hypothalamus nicht mehr richtig arbeitet, Nebennieren?? das Finasterid das ausgelöst hat
steht für dich außer Frage???

Edit