

Ämne:

Nya stödpersoner - informationsbrev 22/7-18

Hej i sommarvärmen!

Vi har fått in flera nya stödpersoner och är du också intresserad så är det bara att höra av dig till karin@endometriosforeningen.com. Ni kan med fördel vara fler inom samma område då ni kan samarbeta om ni vill. Med vår nya hemsida som kommer snart så kommer vi att ha en kort beskrivning av stödpersonerna på hemsidan (avidentifierade såklart). Det finns nu en möjlighet att kontakta den stödperson du vill även om du inte bor i närheten utan kanske den personen har liknande erfarenheter som just du behöver stöd i? Vill du kunna få en mer personlig kontakt och också träffas kan det dock vara lättare om ni bor i närheten. Vissa stödpersoner anordnar träffar men dock inte alla.

Vi kommer presentera några kontaktpersoner åt gången och välkommen att kontakta dom direkt. Håll till godo med dom tre första presentationerna och fler kommer!

Mikaela från Falun

Mitt namn är Mikaela och jag bor i Falun. Fick min diagnos endometrios 2010 i samband med en uppmärksam läkare och operation.

Har varit behandlad sedan dess fram tills 2017 då jag valde att försöka få barn. Idag har jag en liten dotter.

Jag finns för dig som känner att du vill ha stöd, om du har funderingar, önskar en kontakt eller bara vill skriva av dig kring din historia. Om önskemål finns kanske det går att vidareutveckla men till en början finns jag som mailkontakt.

Tveka inte att höra av dig. Mvh, Mikaela

mikaela@endometriosforeningen.com

Cecilia från Linköping

Jag är 29år och fick min diagnos för 5 år sedan men har egentligen haft problem ända sedan jag jag fick mens som 13åring. Till vardags jobbar jag med kultur och kommunikation och driver även eget företag inom hjälpmedel för personer med svårare mens eller endometrios. Jag är något av en nörd och läser mycket! Tack vare min nyfikenhet och fotografiska minne är jag bra på att tyda läkarspråk och allmänt att "stångas" med vården. Tack vare min behandling som funkar för mig så mår jag ganska bra, och har därför mycket energi till att kämpa för bättre endometriosvård åt andra. Du kan kontakta mig oavsett var du bor i landet! Jag själv finns i Linköping Östergötland.

cecilia@endometriosforeningen.com

Ellen från Västra Götaland

Jag är en av er alla kvinnor där ute som har levt med endometrioser och smärtor genom hela livet lever. För mig är det i första hand en kvinnosjukdom

som får alldeles för lite plats i vårt samhälle men också en anhörigs sjukdom. Jag är 41 år och blev diagnostiserad för över tjugo år sedan, närmare bestämt 1999. Då blev jag även behandlad genom operation samt medicinering. Jag har efter tre missfall samt fertilitetsutredning lyckats bli gravid innan genomförd insemination, varpå idag har vi en 7-årig pojke. I flera fall har jag blivit väl bemött med en förståelse bland läkare ang endometriosen men också ifrågasatt. Min upplevelse är att en del kvinnor inom sjukvården är mer ifrågasättande gentemot smärtan som många lever med- är det verkligen så att vi kvinnor "ska bita samman" och tyckas att acceptera fruktansvärda smärtor för att vi har menstration . Nej, det tycker jag inte- alla skall behandlas med respekt och jag vill tro att läkarkårens huvudsakliga uppgift är att hjälpa och inte stjälpa.

ellen@endometriosforeningen.com

Du som stödperson har fria händer hur du vill arbeta. Ni får en personlig mailadress där medlemmar kan kontakta dig på direkt. Vi söker stödpersoner med olika bakgrund och ifrån olika delar av landet. Du får välja själv hur stort engagemang du vill ha. Vissa håller i föreläsningar på skolor eller anordnar gula promenader eller liknande. Vissa svarar bara på mail. Har ni några frågor kontakta karin@endometriosforeningen.com.

Sommarhälsningar ifrån Endometriosföreningen



ENDOMETRIOS
FÖRENINGEN