

Ämne:

Stödpersoner i Endometriosföreningen - Informationsbrev 17/9-18

Hejsan!

Vi har fått nya stödpersoner hos oss! Varje stödperson får en egen mailadress och som stödperson kan du välja själv hur du vill arbeta. Du kan välja om du bara vill svara på mail, vara anträffbar på telefon eller om du vill engagera dig mer såsom att informera i skolor, ha träffar eller engagera dig på annat sätt. Är du intresserad av att vara stödperson eller har andra frågor kan du maila info@endometriosforeningen.com.

Här lite presentationer av nya stödpersoner;

Ulla på Gotland

Efter många års smärtor och lönlösa försök att bli gravid diagnosticerades jag först vid 47 års ålder. Nu är jag 65, har sedan länge passerat klimakteriet men har fortfarande smärtsamma skov. Jag är mån om att inte låta sjukdomen ta över min identitet men vet hur viktigt det är med mer kunskap och tidiga diagnoser. Jag är socionom och van att prata om jobbiga saker. Du når Ulla på ulla@endometriosforeningen.com

Maria i Jönköpings län

Jag heter Maria, är 29 år gammal och bor i Gislaved, Jönköpings län. Jag blev diagnostiserad 2013 efter nästan tio år av undersökningar och olika läkare. Jag vet hur det är att bli ifrågasatt och feldiagnostiserad och pratar gärna med andra som behöver någon som lyssnar på dem. Om du bor i närheten av Gislaved kan vi träffas på en fika eller promenad, annars funkar både mejl och telefon. Eftersom jag själv är queer pratar jag gärna med er som är HBTQAI+. Inget ämne är för stort eller smått!

Jag skulle även kunna komma och informera om endometrios till skolor i närheten av Gislaved.

Du når Maria på maria@endometriosforeningen.com

Vi vill också passa på att presentera våra stödpersoner

som också har arbetat med oss ett tag;

Malin i Halmstad

Hej, mitt namn är Malin Bruhn och jag 42 år gammal och bor tillsammans med min sambo på en hästgård utanför Halmstad.

Vi driver ett par företag med olika inriktningar. Det är på gott och ont att bedriva egen verksamhet när man är Endometriosdrabbad...

Jag har alltid haft svåra menssmärtor men det avfärdades med att: -"Så är det att vara kvinna. Ta en Alvedon och sluta gnäll." Jag tänkte att jag var väl gnällig och bet ihop.

Men våren 2006 blev läget akut och jag kom in för en titthålsoperation med mkt kort varsel. När jag vaknade berättade man att jag hade Endometriosis. Jag fick ingen närmare information mer än att "Nu har vi rensat upp lite där inne och du får till en början gå på den här hormonbehandlingen för att det inte ska komma tillbaka".

Problemen fortsatte och på många sätt även eskalerade och det var först när jag bytte till en överläkare som var specialist på endometriosis som jag fick förklarat för mig lite mer vad det var. Tex att det är en kronisk sjukdom som kommer i smärtskov....

Då började jag forska mer i det på egen väg via nätet och på den vägen kom jag i kontakt med Endometriosisföreningen. Den informationen jag fick där blev direkt avgörande för mitt beslut där och då. Samtidigt blev jag förskräckt över hur låg kunskapsnivån är ffa inom vården..... Personligen hade jag aldrig hört talas om sjukdomen innan operationen och varje gång jag berättade om den så var folk helt ovetande...

Jag bestämde mig då för att jag ville hjälpa till med att sprida mer kunskap inom såväl vården som allmänheten och valde då att bli kontaktperson här i Halmstad för Endometriosisföreningen. Jag är även ansvarig för World Wide Endo March – Sverige / Halmstad och under ett par år har jag även samarbetat med RFSU Halland och det är ett samarbete jag hoppas på att kunna vidareutveckla. Kontakta mig gärna för mer information, det finns inga dumma frågor. ??

Du når malin på malin@endometriosisforeningen.com

Rebeca i Jönköpings län

Jag är bosatt i Vaggeryd med min man och våra barn. Vi båda kommer ursprungligen från Stockholm, det var också där jag fick min diagnos 2012. Samma år blev jag aktiv i föreningen, senare som styrelseledamot och nu som stödperson.

Till vardags arbetar jag som lärare och har en behandling som funkar hyfsat bra på mig.

När jag är ledig går jag och grejar hemma, i trädgården, läser biografier, umgås med familj och vänner.

Du når Rebeca på rebeca@endometriosforeningen.com

Ella i Boden

Gabriella Granbom, kallas Ella till vardags. Sambo med Robban i ett hus i Boden, vi har en dotter- My, som är född april 2017 och en American Staffordshire terrier tik-Puma som är född 2005. Arbetar som receptionist/rekryterare på Silentium i Boden och är för närvarande mammaledig på deltid . På fritiden rider jag, tränar, läser gärna en bok, ser på film och lyssnar på musik tillsammans med familjen.

Fick min diagnos i november 2012 och hittade föreningen tidigt, har fått massor med hjälp och stöd och kände efter ett par månader att jag ville vara med och hjälpa till. Tog kontakt med Christina Liffner (föreningens dåvarande ordförande) och sen var bollen i rullning för Boden och Norrbotten där jag numera är kontaktperson/stödperson . Är även invald som ledamot i styrelsen för Endometriosföreningen Sverige.

Jag brinner för snabbare diagnos, hjälpa unga tjejer/kvinnor, träning och hälsa.

Du når Ella på ella@endometriosforeningen.com

Med vänliga hälsningar
Endometriosföreningen Sverige
genom Karin Grundler



ENDOMETRIOS
FÖRENINGEN