

Ämne:

Nya stödpersoner samt fortsatt arbete med dom nationella riktlinjerna - Informationsbrev 24/9-18



Hej!

De nationella riktlinjerna

Nu efter lansering av de nationella riktlinjerna kanske ni undrar vad som händer? Arbetet fortsätter och Endometriosföreningen är inbjudna; Representanter från Endometriosföreningen deltog den 20-21 september i det fortsatta arbetet med de Nationella Riktlinjerna för Endometrios. Mötet handlade om högspecialiserad vård: anvacnerad kirurgi vid endometrios (<http://www.socialstyrelsen.se/nyheter/2018/nuprovasnymodellfor nationellhogspecialiseradvard>).

Nya stödpersoner

Vi har förmånen att presentera fler stödpersoner. Du kan kontakta vem du vill oavsett om du inte bor i närheten. Vissa stödpersoner kommer att anordna lokala träffar eller annat engagemang medan vissa bara finns där för dig som behöver via mail. Har du några frågor eller vill bli stödperson du också? Hör av dig till föreningen.

Siti från Örebro

Jag heter Siti, är 24 år och bor i Örebro. Jag fick min diagnos endometrios i maj 2018 men jag har haft symptom sedan 13 års åldern. Det har gjort att jag har lärt mig väldigt mycket om hälsan och hur man ska hantera olika tuffa situationer. Jag tycker att människor i allmänhet behöver uppmärksammas mer om den här sjukdomen och därför så väljer jag att engagera mig i den här föreningen. Just nu är jag nybliven student på Örebro universitet. Jag finns som stöd via mail så tveka inte att höra av er!

siti@endometriosforeningen.com

Karin från Vg-regionen

Hej. Du får gärna skriva om dina funderingar kring endometriosis och hur du upplever acceptans på din arbetsplats eller i sociala sammanhang till mig. Jag har själv alltid känt en begränsning i att prata öppet om det men det berodde mycket på att jag inte fick min berättigande diagnos förrän efter en operation när jag var 45. Plus att jag arbetar i den mansdominerade IT-branschen där mensvärk inte är något direkt intressant. Nu har jag ett öppnare förhållningssätt till mensvärken från helvetet och kallar dagarna för endometriosis-attacker när jag behöver sjukskriva mig! Den som frågar får en förklaring.

Hur gör du? Vad är jobbigt eller pinsamt? Förstår din arbetsgivare? Kan vi komma på nåt bättre sätt att skapa medvetenhet?

Jag vill driva frågan om att kvinnor med endometriosis ska kunna få en dag i månaden med full lön som de tydligen har i Kina. Hade det inte varit en fin acceptans av vår sjukdom i samhället?! :)

Hör gärna av dig!

/Karin

karinh@endometriosisforeningen.com

Carolina från Skåne men flyttat utomlands

Carolina, 21år.

Jag fick min diagnos i oktober 2017 men kämpat med läkare och smärtor i snart 8år. Trots smärtor och psykisk ohälsa har jag aldrig gett upp hoppet och mina drömmar. Min frizon är dansen och musiken, har alltid varit & kommer alltid att vara. Jag brinner för att hjälpa unga tjejer/kvinnor som känner sig borta i hela endometriosisvärlden, precis som jag gjorde en gång och än idag kan göra.

carolinae@endometriosisforeningen.com

Hösthälsningar

Endometriosisföreningen

via Karin Grundler

karin@endometriosisforeningen.com



ENDOMETRIOS
FÖRENINGEN