

Ämne:

Endometriosföreningens nya hemsida - Informationsbrev 8/10-18

Hej!

Idag lanserar Endometriosföreningen en ny hemsida! Jag hoppas ni kommer tycka om den precis lika mycket som vi gör. Vi håller på att arbeta med medlemsidorna som vi hoppas kommer att bli ännu bättre. Nu finns alla våra stödpersoner och deras presentationer där. Du loggar in på medlemsidorna med vårt gamla lösenord "gulapromenaden2017". Vad vill du ha under medlemsidorna? Har du förslag så får du gärna höra av dig till oss.

Vi har delat upp huvudrubrikerna på hemsidan under Föreningen, Sjukdomen och Material. Du hittar också aktuellt och kalendariet på första sidan. Vi hoppas att hemsidan kommer att vara mer modern och informativ.

Klicka på bilden nedan för att komma till hemsidan.

ENDOMETRIOS FÖRENINGEN

Medlemsidor | Kontakt | Press [Sök på webbplatsen...](#)

DU ÄR INTE ENSAM

Cirka **10 %** födda med en livmoder världen över **har endometriosis**. Det motsvarar ungefär **200 000 personer** i Sverige, varav **minst 10 %** är tonåringar.

Endometriosföreningens mål är att **stödja kvinnor med endometriosis, sprida kunskap och information om sjukdomen och verka för en bättre sjukvård.**

FÖRENINGEN

Läs mer om Endometriosföreningen, vilka vi är och vår verksamhet.

SJKDOMEN

Symtom, diagnos, orsak och behandling. Fördjupa dig här.

MATERIAL

Här kan du läsa och ladda ned informationsmaterial, dokument m.m.

[BLI MEDLEM](#)

Som medlem får du kontakt med andra som är i liknande situation som du. Vi har medlemsträffar runt om i landet och för diskussioner i våra Facebookgrupper.

Aktuellt

[Fler upplåtningar >](#)

- [@endometriosdoktorn på instagram >](#) 2018-10-08
- [På blodigt allvar >](#) 2018-10-01
- [Ny studie om endometriossmärta - deltagare sökes i Skåne och Stockholm >](#) 2018-10-01

Kalender

[Till kalendern >](#)

- [Informationskväll om endometriosis i Uppsala >](#) 10 oktober, 2018 16:00

Hälsningar

Endometriosföreningen

info@endometriosforeningen.com



ENDOMETRIOS
FÖRENINGEN