



ENDOMETRIOS FÖRENINGEN

Hej!

Här kommer senaste nytt från Endometriosföreningen.

Forskningsfond

Endometriosföreningen har inlett ett samarbete med endometriosforskare i landet för att gemensamt bidra till ökad medvetenhet och information om endometrios. Vi har startat ett insamlingsprojekt tillsammans med Karolinska Institutet för forskaren Kristina Gemzell Danielsson som är professor i obstetrik och gynekologi. När fonden blir större kan också andra endometriosforskare ansöka om pengar ifrån fonden. Även små bidrag kan göra underverk för en enskild doktorand!

Kristina forskar kring uppkomstmekanismer till endometrios, kopplingen till infertilitet och till ovarial och endometrie cancer. Hon tittar framför allt på olika proteiner som sitter på omogna celler ifrån livmodern och endometrioshärdarna och undersöker vilka gener som uttrycks hos en kvinna med endometrios och friska. Det har visat sig att det finns en skillnad och hon hoppas därmed att kunna utveckla en helt ny typ av behandlingsmetod än den som finns idag. Kanske kan hon hitta en botande behandling?

Hon har också ett doktorandprojekt som gäller en relaterad sjukdom, adenomyos, där vi har ett samarbete med Mayo Clinics. Dom hoppas också på att starta en klinisk prövning av behandling av endometriosrelaterad smärta och en ny progesteronreceptormodulerare men det ligger i pipeline än så länge.

Här kan du läsa om hennes forskning och ge bidrag: <http://ki.se/samverkan/endometrios-en-plagsam-sjukdom>

Flera forskargrupper satsar nu på endometrios och KI:s tidning Medicinsk Vetenskap har precis skrivit en artikel om "Nyfiken på mens: Måste det vara så jobbigt?" <http://ki.se/forskning/nyfiken-pa-mens-maste-det-vara-sa-jobbigt>

Här är en direktlänk till hur du kan ge ditt bidrag till endometriosforskning: <http://ki.se/samverkan/gava-via-webben>, välj Medical reseach och skriv in endometrios.

Vi går mot ljusare tider, både mot kunskap och närmare sommaren! Det kan bara bli bättre.

Hälsningar,
Karin Grundler, Senior Medical Advisor Endometriosföreningen

Endometriosföreningen, Sverige

c/o Föreningshuset Sedab AB
Virkesvägen 26
120 30 Stockholm

Org. nr 802413-0075
PG 75 49 66-0
BG 5444-4310

www.endometriosforeningen.com
info@endometriosforeningen.com



ENDOMETRIOS FÖRENINGEN

Årsmöte 2017

Årsmöte för Endometriosisföreningen, Sverige och Endometriosisföreningen, Stockholms län kommer att hållas 29 mars kl. 18.00

Vi går igenom verksamheten, väljer styrelse och diskuterar handlingsplan för 2017. Meddela vid anmälan om du har någon speciell fråga att diskutera.

Handlingar (Verksamhetsberättelse med Resultat-och Balansräkning, Revisionsberättelse och dagordning) skickas till dem som anmäler sig till mötet. Mötet hålls på Finska bokaffären på Birkagatan 19.

Anmälan sker till info@endometriosisforeningen.com senast 27 mars.

Gula promenaden 25 mars 2017

Vi kommer även i år ha vår gula promenad den 25 mars som är dagen då marschen arrangeras över hela världen. Vi samlas kl. 14.00 på Stortorget i Gamla stan och promenerar därifrån till Kungsträdgården med banderoller och plakat.

Du kommer väl och promenerar med oss! Med promenaden vill vi skapa uppmärksamhet och ökad kunskap om endometriosis och ju fler vi är desto starkare blir vi. Ta med vänner, familj och partners och bär gärna ngt gult!

Hoppas vi ses den 25 mars!

Nationella riktlinjer för endometriosis

Vi samarbetar och deltar i regelbundna möten med Socialstyrelsen gällande de nationella riktlinjerna för endometriosis som kommer att vara klara 2018. Vi är mycket glada över att få vara del i processen att utveckla riktlinjerna för alla endometriosisdrabbade och hoppas det kommer att leda till bättre vård för alla med endometriosis.

Endometriosisföreningen, Sverige

c/o Föreningshuset Sedab AB
Virkesvägen 26
120 30 Stockholm

Org. nr 802413-0075
PG 75 49 66-0
BG 5444-4310

www.endometriosisforeningen.com
info@endometriosisforeningen.com



ENDOMETRIOS FÖRENINGEN

Nya betalningssätt för medlemsavgiften

Vi kan nu erbjuda både kortbetalning och e-faktura till våra medlemmar som betalningssätt. Kortbetalning kan man använda om man loggar in på fliken medlem på hemsidan och sedan klickar på "ändra medlemsuppgift" och sedan går vidare till Föreningshuset via länken som finns där.

Ny bok om endometrios ute

Nu kan Endometriosisföreningen erbjuda rabatt, 169 kr istället för 189 kr, på boken Endometrios-mensvärken från helvetet av Hulda Andersson.

Boken kommer att kunna beställas från Bokus. Håll utkik på hemsidan när rabatten börjar gälla.



En personlig faktabok om folksjukdomen få känner till

200 000 svenska kvinnor har endometrios. En del vet inte ens om det, för andra är varje mens ett helvete med svåra smärtor. Trots det är det få som känner till sjukdomen, och det kan ta lång tid att få en diagnos och rätt vård.

Tv-profilen och modejournalisten Hulda Andersson fick sin diagnos för drygt tio år sedan. Här berättar hon personligt om en av våra dolda kvinnosjukdomar. Boken bygger på intervjuer med både specialister och kvinnor som lever med endometrios, och innehåller fakta, råd, uppmuntran och svar på alla frågor man kan ha om sjukdomen.

Hulda Andersson är 41 år och fick sin endometriosdiagnos när hon var 31. Hon är stylist och modejournalist, och har i 20 år jobbat på dagstidningar, modemagasin och i tv. Idag bor hon i Stockholm tillsammans med sin sambo och dotter.

Endometriosisföreningen, Sverige

c/o Föreningshuset Sedab AB
Virkesvägen 26
120 30 Stockholm

Org. nr 802413-0075
PG 75 49 66-0
BG 5444-4310

www.endometriosisforeningen.com
info@endometriosisforeningen.com