

EndometriösNytt

Medlemsblad för
Svenska Endometriösföreningen



God Jul
och
Gott Nytt År!

Jag har bestämt mig för att vara nöjd och njuta av helgerna. Inte som förr om åren fundera över vad vi inte har hunnit/orkat med utan glädjas åt allt som hänt.

En kort återblick säger mig att det hänt mycket positivt 2007 och att vi har en hel del på gång inför 2008. Mer om det i Årsberättelsen för 2007 och Verksamhetsplanen för 2008 som vi börjat jobba med och har ambitionen att distribuera i februari.

Glädjeämnen är

- ♦ nya medlemmar
- ♦ att vi haft 3 informationsmöten och hela 16 medlemsträffar
- ♦ flera tidningsartiklar om endometriös - Aftonbladet, Amelia, Må Bra och ett antal lokala artiklar
- ♦ en riksdagsmotion om ökad kunskap och adekvat behandling
- ♦ Fokusrapporten är tryckt och kan distribueras
- ♦ vår hemsida och Forum
- ♦ våra häftiga toppar och T-shirts – skynda dig att beställa!
- ♦ att vi får medverka både vid Skolsköterskornas kongress och Ungdomsmottagningarnas riksmöte våren 2008

Njut av helgerna och ta hand om dig själv!

Christina Liffner



Nummer 5 December 2007

I det här numret:

Ledare	1
Fokusrapport och Riksdagsmotion	2-3
Vad gjorde dig frisk	4
Forts fr nr 4 2007	
"Klimakteriet - när allt skulle bli så bra" av Ewa Hammarström	5-7
Medlemsträffarna	8
Medlemsavgiften 2008	9
EndometriösNytt via email eller per post	9
Efterlysning	9
Utlysning av årsmöten 2008	9
Namn- och adress-uppgifter	10

OBS!

Nytt lösenord
Se sista sidan



Fokusrapport om endometriosis

"Fokusrapporterna syftar till att belysa angelägna områden inom hälso- och sjukvården genom att beskriva dagsläget och tänkbara åtgärder. De ska vara ett underlag i dialogen mellan politiker, beställare och producenter. Och i det gemensamma arbetet skapa den goda vården."

Fokusrapporten togs fram av doktor Agneta Bergqvist tillsammans med "våra" läkare i ARG-gruppen för endometriosis och var klar i slutet av 2005. Endometriosisföreningen och andra instanser lämnade ett remissvar i januari 2006. Tyvärr blev behandlingen fördröjd av olika skäl - men nu finns den tryckt och ska distribueras inom landstinget i Stockholm. Föreningen har rekommenderat att den ska spridas brett - till vårdcentraler, Ungdomsmottagningar, skolsköterskor och naturligtvis till kvinnokliniker och akutmottagningar.

Fokusrapport endometriosis är mycket läsvärd - vill du ta del av den kan den beställas från kontorservice inom Stockholms läns landsting. Vi rekommenderar dig att läsa den. Beställ gärna ett extra exemplar att ta med till läkare, dela ut till anhöriga eller andra intresserade!

Ring **08-737 2500** eller skicka e-mail till informationsmaterial.lsf@sl.se.

Två utvalda utdrag från Fokusrapporten:

1. Förord

"Endometriosis är en kronisk sjukdom som drabbar 5-10 procent av kvinnor i fertil ålder. Därmed är endometriosis en vanlig kvinnlig folksjukdom.

Symtomen utgörs av bäckensmärta, som ibland kan vara mycket svåra och invalidiserande, samt infertilitet. Diagnosen förbises i allmänhet under lång tid och som följd därav fördröjs adekvat vård och behandling.

Fokusrapporten har sammanställts av docent Agneta Bergqvist, internationellt känd expert inom endometriosisvård. Den belyser aktuellt kunskapsläge och innehåller också resultatet av en enkät som Svenska endometriosisföreningen genomfört, som visar hur sjukdomen påverkar de drabbades arbetsliv, sociala relationer och sjukvårdskonsumtion.

Rapporten innehåller även ett förslag till skapande av ett specialistcentrum - Centre of Excellence - för vård och behandling av kvinnor drabbade av endometriosis. Ett sådant centrum skulle medföra såväl förbättrade hälsoeffekter för drabbade kvinnor som minskade kostnader för icke ändamålsenlig hälso- och sjukvård jämfört med dagens situation.

Det är min förhoppning att denna rapport ska ge underlag till planeringen av kvinnors hälso- och sjukvård i länet."

Skrivet av Elisabeth Persson, specialist och sakkunnig i Obstetrik och gynekologi

2. Syfte (hittas i avsnittet "Inledning")

"Syftet med fokusrapporten är:

att förbättra omhändertagandet av kvinnor med endometriosis
att minska kostnaderna orsakade av endometriosis





Ansvariga politiker och andra berörda bör medvetandegöras om att endometriosis är en kronisk sjukdom, där de svåra fallen tillhör prioritetsgrupp 1 och att vården bör ha en bred bas, men de svåra fallen bör centraliseras till kunniga specialister. Kvinnor med bäckensmärta orsakad av endometriosis bör i större utsträckning få tillgång till landstingets vårdresurser med kvalificerat omhändertagande med tillgång till adekvat och på fakta baserad information om möjliga orsaker till symtomen, tillgång till relevanta diagnostiska metoder och till dokumenterad behandling av internationell klass samt information om riskfaktorer vid utebliven behandling. Informationen bör vara tillgänglig och anpassad för alla åldersgrupper. Patienterna bör få tillgång till ett multiprofessionellt omhändertagande och en helhetssyn från vården.”

Kommentar från Endometriosisföreningen

Kloka ord och vi hoppas verkligen att rapporten sprids och att ansvariga inom både politiken och vården tar till sig de rekommendationer som ges i rapporten.

Kommer det fram en vårdplan för Stockholms läns landsting kommer det att medverka till bättre vård/förståelse även i andra delar av landet. Under 2008 är det ett viktigt uppdrag för oss att kontakta kommun- och landstingsförbundet för att se hur vi bäst ska sprida Fokusrapportens slutsatser inom andra landsting.

Det har även hänt en del på riksplanet;

Ökad kunskap om endometriosis!

Motion till Riksdagen 2007/08:Ub423

Inför höstens budgetarbete lämnade Ann-Charlotte Hammar Johnsson (m) in en motion om behovet av ökad kunskap om endometriosis.

Den inleds med meningen ”Endometriosis är en av våra vanligaste sjukdomar, men trots det okänd.” I skrivande stund vet vi inget om hur den har behandlats *men bara det att hon har skrivit och lämnat in den ger endometriosis uppmärksamhet!*.

Förslag till riksdagsbeslut

1. Riksdagen tillkännager för regeringen som sin mening vad som anförs i motionen om att verka för att vårdutbildningar och vårdgivare upplyses om endometriosis, dess symptom och effekter.
2. Riksdagen tillkännager för regeringen som sin mening vad som anförs i motionen om adekvat behandling av sjukdomen genom tidig diagnos.

Inför skrivandet har Ann-Charlotte haft kontakt med Endometriosisföreningen och mycket av den information vi skickade till Socialutskottets ledamöter våren 2006 återfinns här.

Du kan läsa hela motionstexten på www.riksdagen.se.

Vi ska även lägga ut texten på www.endometriosisforeningen.se.

Ann-Charlotte har även skrivit en motion, 2007/08: So489

”Lika vård oavsett kön eller geografiskt läge”, även det en fråga som är viktig för oss endometriosiskvinnor.

Christina Liffner





Vad gjorde dig så frisk?

Fortsättning från EndometriosisNytt nr 4

I EndometriosisNytt nr 4, 2007 beskrev jag Dr Anders Westmans arbete, han arbetar med begreppet känsla av sammanhang och med Dr Antonoskys KASAM-modell.

Anders Westman ställer ofta sjukvårdens glömda fråga: Vad gjorde dig så frisk?

Här nedan beskrivs **7 steg du kan ta** för att må bättre, öka ditt välbefinnande och din psykiska och fysiska motståndskraft:

1. Fråga dig själv:

Vem är jag?

Vad vill jag med mitt liv?

Vilken är min styrka?

Vad är min sårbarhet?

2. Fråga omgivningen:

Hur uppfattar du mig?

3. Minska kraven och sätt av en stund för reflexion varje dag:

Ta en promenad!

Läs!

Lyssna på din favoritmusik!

4. Se bortom dig själv:

Inse att du inte är ditt yrke, dina betyg, dina pengar.

Inse att du är unik.

Sluta jämföra dig själv med andra och deras prestationer.

5. Gör något som ökar din kroppskännetdom:

Dans.

Yoga och meditation.

Sport och fysisk aktivitet.

Bara sitt några minuter och låt tankarna flöda.

Låt alla tankar vara okej!

6. Minska din oro:

Ställ dig följande frågor:

Vad är det värsta som kan hända och hur troligt är det?

Ge mig kraft att förändra det jag kan förändra!

Ge mig kraft att acceptera det jag inte kan förändra!

7. Sök kontakt med andra:

Ring någon du inte ringt på länge.

Delta i någon aktivitet där du gör något tillsammans med andra. (Gemenskap är ett grundläggande mänskligt behov)

Hjälp någon! En annan människa får något betydelsefullt - och du känner dig behövd!





Klimakteriet - när allt skulle bli så bra

en endometrioshistoria av Ewa Hammarström

60 år då skulle allt bli så bra, jag skulle slippa mina Endometriosis problem. Men nej det verkar som om det aldrig blir ett avslut.

16 år var jag första gången när jag fick fruktansvärda smärtor i magen, migränliknande huvudvärk och stora blödningar. Låg till sängs och var jätterädd.

Har verkligen alla kvinnor så här ont?

Men ingen av mina kvinnliga vänner hade samma problem som jag.

Liknade besvär återkom varje var månad kring ägglossning. Dessa kraftiga smärtor i buken ut i ryggen, sedan huvudvärken och sedan kräktes jag. Av mina dagböcker kunde jag senare räkna ut att detta var kring ägglossning.

För att åter när menssen skulle komma, få så kraftiga smärtor så att jag bara kan likna dessa vid svåra förlösnings smärtor. Blödde kraftigt, så bara det var ett handikapp i sig.

17 år blödde jag så rikligt samt att smärtorna var så kraftiga så att jag knappt tog mig till läkaren. Läkaren ville ringa efter en ambulans, men jag ringde pappa som körde in mig till akuten. Vi tog ett badlakan mellan benen. Jag fick stanna i 14 dagar på sjukhuset.

Skrapning.

19 år föder jag en pojke, under graviditeten kräktes jag och gick upp väldigt i vikt. När min son var en månad gammal fick jag ett gallstenanfall, åter blev jag livrädd, vad händer nu? Även den gången var det ingen läkare som förstod vad jag led av. Det var som vanligt: stress, magkatarr, mina nerver sa läkarna.

20 år gallstensoperation. Efter flertal läkarbesök utan diagnos.

22 år och mina magsmärter och blödningar var en ständig kamp, jag rasade i vikt. Vid ett av mina akutbesök upptäcktes cystor som måste opereras. Ofarliga? Cystor, men vad är en Cysta?

Ingen förstod att jag inte förstod vad jag led av. Men nu blir jag nog frisk. Cystorna är ju borta. Men det gick inte lång tid så började samma visa igen, kräktes av huvudvärken, kraftiga buksmärter och dessa blödningar.

25 år var jag när jag blödde jag ner bilskolans bil. Jag bad att få köra bilen till min frisörsalong, sen sprang jag ut ur bilen. Sätet var alldeles nerblodat. Jag skämdes så.

Eftersom blödning var så kraftig ville jag inte gå in bland kunderna, utan fick påkalla min kollegas uppmärksamhet från gatan. Hon kom ut och lindade in mig i en kappa, blödningen stillade sig lite så jag tog en taxi hem. Men väl hemma började blödningen igen, jag kröp till badrummet. Jag kunde inte ringa efter hjälp, eftersom jag inte hade någon telefon. Som tur var hade min kollega känt på sig att det var allvarlig så hon kom hem (vi delade våning). När hon öppnade dörren stod jag i badkaret med all blod rinnande efter benen.

Akut inläggning på sjukhus.

Operation nya cystor.

Klimakteriet -
när allt skulle
bli så bra.

Vår medlem Ewa Hammarström berättar sin endometriosis-historia, en återblick från 16 års ålder till idag.

Berättelsen är rak och Ewa är mycket öppen, förskönar inget samtidigt som hon har en distans till både sig själv och sjukdomen.

Som belöning skickar vi en av våra T-shirts.

Tack Ewa.



Vid alla läkarbesöken i min ungdom sa läkarna, att menssmärtor hör till, lite får du väl tåla. Det är stress, magkatarr och nerverna, ta det lite lugnare bara.

27 år fick åter en son. En stor gåva är att jag har mina två söner trots Endometriosis.

28 år med anfall i olika smärtgraderingar blev det dags för en ny operation. Nya cystor avlägsnades, dessemellan många besök på akuten med blödningar smärtor. Jag låg och kräktes med en hink vid ägglossning, fick bädda på golvet för att kunna sköta babyn. Smärtorna var så kraftiga så jag kunde inte bära barnet.

30 år ny operation, efter operationen började jag äta Gestapuran, från den 12:e menscykeldagen till den 25:e dagen, 2/per dag. Nu ökade jag i vikt, blev svullen och röd i ansiktet. Svettades kraftigt. Värme svullningar. Men anfällen vid ägglossningen blev lindrigare.

32 år ny operation, dagen efter operation fick jag en sådan stor blödning att dom fick ge mig blod och söva mig igen. Efter operationerna skulle jag tillbaka till mitt arbete, så fort som möjligt trots mina besvär. Jag hade ju ingen farlig sjukdom utan lite skulle jag väl ändå tåla. Samt att jag var ensamförsörjande med två söner och eget företag - frisörsalong med 7 frisörer. Det var som att ha två hem att sköta.

38 år en dag i bastun rann det svart vätska ur vänstra bröstet, nya undersökningar. Bröstet opererades, en godartad tumör togs bort. Det kunde vara biverkningar av Gestapuran, men läkaren rådde mig att ändå att fortsätta för att mina övriga besvär lindrades.

Men under denna tid hände det andra underliga saker med min kropp, jag blev svart på magen och ben när jag satt i bastun. Det var ingen som trodde mig förrän en väninna sa men du är ju alldeles svart på magen, ja jag har ju sagt det till dig. Men svart? Det trodde jag inte på. Nya undersökningar ingen fastställd diagnos gjordes.

43 år nu var kroppen så spänd av alla smärtor och besvär. Jag sökte åter för kraftiga smärtor på vänster sida ut i ryggen. Den nya läkaren sa att du måste sluta med Gestapuran på en gång, så här länge kan man inte äta dessa piller. Att sluta blev till ett rent helvete, jag fick anfall av kräkningar, svettningar, ångest, smärtor i magen på vänster sida.

Det blev EKG, Gastroskopi nya mediciner som inte hjälpte eftersom det var ju Endometriosis sjukdomen som gjorde sig till känna. Det var som om ingen förstod vad jag led av.

44 år det slutade med att jag en natt vaknade av så fruktansvärda smärtor på vänster sida att jag inte kom ur sängen. Skrek på mina söner så att de vaknade och ringde efter mina föräldrar som körde mig till akuten. (Det var dag 12; ägglossning). Läkarna hittade inga fel på mig, men jag bönade att få stanna och göra en laparaskopi. Jag bad att om det blev operation, ta bort båda äggstockarna och livmoder. Det blir ingen operation, sa läkaren.

Då det senare blev akutoperation sa läkarna "Vad arbetar denna kvinna med? Hur har hon kunnat stå på benen, det var som ett rättbo bakom livmoder".

Vänster äggstock togs bort men sedan lämnade läkarna resten, fast bett om att tag bort båda äggstockarna och livmodern.

44 år nu fick jag en diagnos, jag led av en kronisk sjukdom - Endometriosis.

Efter denna operation, var min kropp så sliten av all värk och av att jag fått kämpat så innan jag äntligen fick rätt - jag hade verkligen dessa smärtor som jag sökt för så många gånger utan resultat.



Jag var helt utbränd. Jag var så sliten och sjuk efter operationen och fruktansvärda smärtor så jag hamnade på smärtkliniken. Läkarna visste inte vad man skulle göra med mig. Jag fick äta en massa mediciner. 8 månader senare kom jag tillbaka till arbetet på halv tid. Många av mina kunder hade försvunnit.

45 år skulle jag klara av min situation med dessa smärtor som tilltog efter operationen? Nu kunde jag inte ens stå 4 timmar vid frisörstolen utan att smärtorna ökade i styrka. Rädslan ökade, ensam mor, egen firma, ekonomin i botten.

Som frisör behövde man hela tiden hålla sig fräsch och hänga med modet. Det var inte alltid så lätt med en sjukdom som Endometriosis. Bär man på denna kroniska sjukdom, så är det inte bara symtomen i sig som gör sig påmind utan jag fick magkatarr, sömnsvårigheter, spänningar, yrsel mm. Jag var tvungen att bita ihop fast alla smärtorna skar som vassa knivar i min kropp. Blev tills slut tvungen att sälja mitt livsverk - min frisörsalong.

Jag har fått så många olika mediciner genom åren, som så här i efterhand så var det inte någon som hjälpte emot Endometriosis. Det var ju den sjukdomen jag led av. Det som hände var att magen blev ännu sämre, av all medicinering, vätska samlades i kroppen, svettningar, klåda, allmänstillståndet försämrades. Jag kände att jag fick en gnällspiks stämpel på mig.

Men det tisslades och tasslades om att tänk att hon alltid skall klaga på att hon har ont. Endometriosis syns inte utanpå, alla årr efter operationer, sammanväxningar all ledvärk av alla dessa år av smärta och olika problem. **Värst har var att inte bli trodd.**

52 år fortfarande kände jag mig annorlunda när folk frågar "varför arbetar inte du?" Vad svarar man?

Endometriosis, klimakteriet äntligen nu skulle ju mina besvär sluta, ägglossning är över.

Visst kräkningarna slipper jag, men värken är kvar Alla sammanväxningarna. Det tog 10 år innan jag kunde ligga på magen efter sista operationen. Jag slits varje dag med min värk och svårt att hålla tätt efter alla operationer. Vi som lider av Endometriosis bör inte äta östrogen, men vad gör man när svettningarna, vallningarna, sömnsvårigheter och hjärtklappningar begränsar ens liv?

58 år min kropp skakar inuti på ett konstigt sätt när jag sitter still.

En dag sa jag till en väninna, det är inte att jag inte hör vad du säger men jag känner mig konstig. Ögat blev alldeles rött. Det blir nya undersökningar. Man konstaterar en meningeom. En oftast godartad typ av hjärntumör. Kan det vara biverkningar ifrån all medicinering? Mängder av mediciner har provats på min kropp under årens gång.

Rädslan kommer åter krypande....

59 år efter alla försök att inte äta östrogen så är jag tvungen, det går bara inte att vara utan.

När jag i skrivande stund tänker tillbaka på alla dessa år av smärtor, blod och tårar. Så tänker jag på all rädsla, när jag var liten var jag rädd för mörker, rädd för att vara ensam, Senare blev jag rädd för mig själv - Rädd för vad min kropp skulle ställa till nästa gång.

59 år min bror dog efter 6 månader plågor, efter begravning och allt runt detta bröt jag ihop. 5 veckor på sjukhus .

60 år Det som skulle bli så bra när jag kom i klimakteriet.

Efterlysning!

Vill du dela med dig av din historia hör av dig till oss. Allt är intressant - det finns alldeles säkert en medsystem som vill läsa om dina erfarenheter. Naturligtvis kommer vi inte att sätta ut ditt namn om du inte vill det.

Vi hoppas verkligen att du kan hjälpa oss.

Tack för din hjälp

Redaktionen för EndometriosisNytt



Medlemsträffar 2007

Det går framåt!!

2007 har vi orkat med 16 stycken medlemsträffar, varav 9 st utanför Stockholm (Umeå, Gävle, Västerås och Göteborg).

Tack alla endo-hjältinnor som orkat med att ordna detta!

Träffarna är mycket uppskattade och vi vet att de fyller en viktig funktion detta oberoende av om det är en träff i hyrd lokal med ett tema eller en så kallat "café-träff" där diskussionen är helt fri. Fortfarande känns det som om den största behållningen är att få prata endometriosis utan att behöva förklara.... En erfarenhet vi delar med patientföreningarna för andra kroniska och "okända" sjukdomar.

Det är intressant att se hur olika vi är i Göteborg och Umeå har café-träffarna varit välbesökta. I Stockholm tycks temakvällarna locka mer. Det var så få på höstens möten att vi ställde in träffen i november. Men vi kommer igen i med Luciakaffe 11 december.

Medlemsträffar 2008?

Styrelsen för Stockholmsföreningen har diskuterat temakväll eller caféträff? Troligen kommer vi erbjuda båda delarna i Stockholm.

Tänkbara teman - hormonbehandling i klimakteriet, kost och livsstil, alternativa läkemedel/behandlingar, barnlöshet med flera ämnen och kanske några favoriter i repris som smärta och terapi samt hur man bemöter Försäkringskassan.

Förutom i Stockholm har vi haft träffar i Umeå, Gävle, Västerås och Göteborg under året. Det känns mycket angeläget att kunna erbjuda möten/träffar på flera orter!

Vi vet att det finns intresse i Sundsvall, Lidköping och Luleå/Boden.

Vem tar stafettpinnen?

Vem tar initiativ på andra orter?

En lämplig vecka är vecka 10 (3-9 mars) - då det är den Internationella Endometriosisveckan då endometriosis ska uppmärksammas över hela världen!

Kontakta oss via info@endometriosisforeningen.se, ordf@endometriosisforeningen.se eller på någon av kontaktpersonadresserna som du hittar på hemsidan för tips och stöd.

Du kan även ringa till medlemstelefonen 070-294 8242.

Vi har också ett par medlemmar som föreslagit att vi ska ha mer formella stödgrupper/samtalsgrupper. Om detta återkommer vi under våren. Det kan bli snabba beslut så vi vill gärna informera via email. *Du som inte lämnat din adress gör det för att inte missa information.*

Christina Liffner

Sprid våra
broschyrer!

Hjälp oss att
distribuera bro-
schyrerna om en-
dometriosis.

Beställ vuxen-
broschyrer och/
eller ungdoms-
broschyren på
[info@
endometriosisfore-
ningen.se](mailto:info@endometriosisforeningen.se)
eller 070-294 8242.





Medlemsavgift 2008

Tillsammans med detta nummer av EndometriosisNytt får du fakturan på medlemsavgiften för 2008.

Så fort vi har registrerat din betalning skickas Medlemskortet för 2008 ut.

Vill du ändra typ av medlemskap hittar du de olika avgifterna på sista sidan av EndometriosisNytt.

Kontrollera att adressen stämmer!

Vill du ändra gör det till ordf@endometriosisforeningen.se eller till 070-294 8242.

(OBS Vi har ingen postbox längre!).

Styrelsen

Vill du delta i föreningens arbete?

Vi efterlyser dig som kan

- ◆ skriva i EndometriosisNytt
- ◆ vara redaktör för EndometriosisNytt
- ◆ ansvara för Medlemsregistret
- ◆ vara revisor
- ◆ bli styrelseledamot eller suppleant i Svenska Endometriosisföreningen
- ◆ bli styrelseledamot eller suppleant i Endometriosisföreningen i Stockholms län
- ◆ ansvara för bokföringen
- ◆ vara kontaktperson på orter där vi inte är representerade
- ◆ göra olika punktinsatser
- ◆ arbeta med information mot politiker och beslutsfattare inom vården

Styrelsen

EndometriosisNytt via mail eller per post?

Detta nummer av EndometriosisNytt distribuerar vi per post tillsammans med faktura för medlemsavgiften 2008. Numret finns som vanligt också att läsa/skriva ut på vår hemsida.

Vi har hittills distribuerat EndometriosisNytt per post endast till de medlemmar där vi saknar email adress och ett par stycken som bitt om postdistribution. Orsaken till detta är naturligtvis att vi sparar pengar - kopiering, kuvert och porto samt arbetstid. Men vi har förstått att en del av våra medlemmar vill spara tidningen och gärna läser den i sängen eller fätöljen och alla har inte möjlighet att skriva ut den.

Vi vill naturligtvis att alla medlemmar ska vara nöjda och läsa tidningen. Därför frågar vi dig inför 2008:

Hur vill du ha din tidning?

Föredrar du post eller elektronisk distribution?

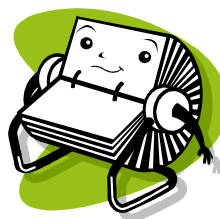
Styrelsen

Årsmöte Svenska Endometriosisföreningen

Torsdagen den 13 mars kl 18.00
Lokal och program meddelas senare

Årsmöte Endometriosisföreningen

i Stockholms län
Torsdagen den 13 mars kl 18.00
Lokal och program meddelas senare



Namn- och adressuppgifter

Svenska Endometriosisföreningen

- en ideell förening för kvinnor med endometriosis

Föreningen verkar som patientförening och handikapporganisation.

Målet är att stödja kvinnor som drabbats av endometriosis.

Detta görs främst genom medlemsinformation och medlemsmöten.

Endometriosisföreningen arbetar också för att informera om sjukdomen och öka kunskapen.

Detta tror vi kan leda fram till en bättre vård och utökad forskning.

Styrelse:

Ordinarie ledamöter

*Christina Liffner, * ordförande & nationella kontakter*

Elisabet Andersson, internationella kontakter & medicinska frågor

Carola Bengtsson, medlemskontakter

Karin Hamrin, informationsgruppen & hemsida

Suppleant

Annika Hodgson, informationsgruppen

* E-post: ordf@endometriosisforeningen.se

E-post: info@endometriosisforeningen.se

Telefon: 070-294 82 42

Hemsida: www.endometriosisforeningen.se

Inloggningsuppgifter för medlemmar:

Användarnamn: medlem

Lösenord: istappar

Vi har olika medlemskap att erbjuda:

- Medlem: 200 kr/år
- Familjemedlemskap: 250 kr/år
- Ungdomsmedlem (under 26 år): 100 kr/år
- Stödmedlem (anhörig, vän): 100 kr/år

PG: 75 49 66 - 0

Endometriosisföreningen i Stockholms Län

Styrelse:

Ordinarie ledamöter

Karin Hamrin, ordförande*

Carola Bengtsson

Christina Liffner

Suppleant

Elisabet Andersson

* E-post:

ordfstockholm@endometriosisforeningen.se

Kontaktombud

Halmstad: Margareta Kristmark

kontakthalmstad@endometriosisforeningen.se

Göteborg: Nina Green

kontaktgoteborg@endometriosisforeningen.se

Västerås: Christina Liffner

ordf@endometriosisforeningen.se

Stockholm: Anna Hultberg

kontaktstockholm@endometriosisforeningen.se

Gävle: Helene Sjöholm

kontaktgavle@endometriosisforeningen.se

Umeå: Marie Brandberg

kontaktumea@endometriosisforeningen.se