



Stockholm 2012-05-25

Ordföranden har ordet

Vi har nu vårt första halvår bakom oss som patientförening. Det har varit intensiva månader på många sätt, men mycket stimulerande och utvecklande. Dessvärre har inte vårt arbete resulterat i några avgörande framgångar, i vart fall inte när det gäller vår viktiga fråga om landstingsfinansierad behandling för oss som lider av sjukdomen hyperhidros. Å andra sidan har vi inte förväntat oss några snabba framsteg. Dropparna får urholka stenen s a s.

Vi är fortfarande i en uppstartfas, det är viktigt att ha klart för sig! Närmast går vi ut med vår informationsfolder till alla landsting och vårdgivare inom vårt område, inom hela landet. Vi hoppas på brett engagemang och ökad förståelse för sjukdomen och dess konsekvenser.

För att understödja våra budskap har vi långt gångna planer på att ta fram en kortare film som skall kunna användas för att fördjupa våra budskap. Vi är mitt uppe i att ordna finansieringen och hoppas på positivt svar inom kort.

På medlemsfronten ser det bra ut! Vi är nu 235 betalande medlemmar och flera har signalerat intresse. Med nuvarande takt bör vi vara uppe i 400 till årsslutet. Det känns som ett mycket starkt stöd för oss i styrelsen och för vår sak.

Vi står nu inför en period – sommaren, som för många, med våra problem, blir en jobbig tid. Hjälp finns ju inom räckhåll, men tyvärr är ju effektiv hjälp förknippad med kostnader, i vart fall i den situation vi har här i Stockholms läns landsting. Förhoppningsvis är läget bättre ute i landet. Till bilden hör också att vissa landsting, så som Skånes och Västra Götalands, har signalerat att man skall börja behandla händer och armhålur. Ytterligare några lär vara på gång, så låt oss hoppas att vi ser en trend, som pekar i rätt riktning. Nöjda kan vi inte bli för än man tydligt visar att alla former av vår sjukdom behandlas och att lands- tingen tillämpar samma regelverk som gäller för andra sjukdomar.

Ja, så ser jag på läget inför sommaren 2012.

Sommarhälsningar /Rolf