



Ordföranden har ordet

År 2012 går mot sitt slut. Samtidigt blir det en avslutning på vårt första verk-samhetsår. Vår förening fick sin formella start den 8/12 2011 och vi har sedan dess etablerat oss som en erkänd patientförening, uppmärksammas i massmedia och i landstingsvärlden. Vi i styrelsen har bedrivit ett aktivt informationsarbete som i ett första steg riktade sig till vårdaktörer inom Stockholms län. I juni tog vi det andra steget och riktade oss då till 2600 vårdgivare inom hela landet. Vi har fått positiv respons på våra initiativ och planerar för en fortsättning under 2013. Då kommer vi även att inkludera skolor som en av våra målgrupper. Vad vill vi då åstadkomma med dessa insatser?

Jo, vårt främsta syfte är att sprida riktad information om sjukdomen hyperhidros till politiker, massmedia, vårdansvariga och självfallet till personer som lider av detta problem. Detta tar tid och kräver uppföljande insatser men vi litar på att "dropparna urholkar stenen".

Ett annat viktigt syfte är att få likvärdig och fullständig behandling inom alla landsting och med finansiering genom respektive landsting. På detta område har vi en längre och krokigare väg att vandra. I Stockholms läns landsting har vi det extra kämpigt men ute i landet tycker vi oss se tecken på mera positiva signaler.

En stor förändring kan vi dock notera! Försäkringskassan har slutat underkänna behandlingar utomlands (Köpenhamn och Oslo) och har också accepterat våra överklaganden angående redan genomförda behandlingar. I samtliga fall!

Vi har nu påbörjat förberedelserna för vårt årsmöte (datum kommer i inbjudan) i början av februari 2013. Vi som nu ingår i styrelsen är alla beredda att kvarstå under det kommande året. Vi ser gärna en ytterligare medlem med intresse för massmediafrågor, så tveka inte om Du känner för detta ansvar.

Sist, men inte minst, ett stort tack för allt ansvarstagande och engagemang!

Dessutom gratulerar vi varandra till att vi nu är fler än 300 medlemmar!

GOD JUL och GOTT NYTT ÅR! / ROLF

