



PSORIASISFÖRBUNDET NYHETSREV

Är du medlem?

Glöm inte att meddela oss om du flyttar eller byter kontaktuppgifter som epost-adress eller telefonnummer.

Mejla oss på info@pso.se eller ring oss på 08 600 36 36

Tips

Få ut mer av ditt läkarbesök! I den [här](#) artikeln från Psoriasistidningen hittar du några konkreta tips från retorikens verktygslåda.

Forskning

[Läs en artikel om forskning](#) om psoriasis och samsjuklighet. Många som har psoriasis drabbas även av andra

Internationella psoriasisdagen



Även i år arrangerar vi en livesändning via Facebook på Internationella psoriasisdagen.

Klockan 18:30 den 29/10 så kommer förbundets Facebook-följare ha möjlighet att chatta in frågor till våra inbjudna experter framför kameran. Samtalet kommer att röra sig främst kring två huvudområden – varför psoriasis ska tas på allvar (årets globala tema för IPD är "Ta psoriasis på allvar") och hur man "hittar rätt" i vården.

Håll gärna utkik på vår Facebook-sida med intervjuer och aktiviteter för att uppmärksamma dagen. Du hittar vår Facebook-sida här: www.facebook.com/Psoriasisforbundet

Vill du skicka in frågor på förhand så går det också bra, skicka dem på info@pso.se

Är du aktiv i sociala medier och vill vara med och sprida uppmärksamhet så finns det några internationella hashtaggar som kommer att användas. #pso-me #psa-me #NCDs #WPD17

Rekordutdelning till forskning från Psoriasisförbundet

Psoriasisförbundet delar i år ut 4,65 miljoner kronor till svenska forskare inom psoriasis.

sjukdomar som hjärt- och kärlsjukdomar. Risken att det bidrar till en för tidig död gör det mycket viktigt för vården att bli bättre på att uppmärksamma samsjukligheten bland de som har psoriasis.

Det är det högsta beloppet som förbundet via sina forskningsstiftelser någonsin har delat ut till vetenskapliga projekt som ökar kunskapen om psoriasis och psoriasisartrit, de sjukas levnadsvillkor och bättre behandlingsmetoder. Rekordsumman 4,65 miljoner kronor delas ut till 16 forskare över hela Sverige, som får mellan 50 000 kr och 600 000 kr i anslag till sina projekt. Forskarna är verksamma vid universitet och sjukhus i Malmö, Solna, Linköping, Lund, Göteborg, Jönköping, Umeå och Uppsala.

Forskarnas projekt sträcker sig över flera spännande områden, som till exempel stigmatisering och kroppsbild hos patienter med psoriasis, effekten av klimavård hos unga med psoriasis, medsjuklighet vid psoriasis, samt hur skillnaden i tillgång till biologiska läkemedel ser ut i landstingen. Hela pressmeddelandet hittar du på hemsidan:

www.psoriasisforbundet.se/nyheter/rekordutdelning-tillforskning-fran-psoriasisforbundet

Hur kan vården av psoriasis förbättras i Sverige?

Vi har intervjuat Marcus Schmitt-Egenolf som är dermatolog och professor vid Institutionen för folkhälsa och klinisk medicin vid Umeå universitet. Han är också ansvarig dermatolog för Socialstyrelsens nationella riktlinjer för vård vid psoriasis samt senior konsult i psoriasisfrågor för SBU & Läkemedelsverket och medlem i Psoriasisförbundets medicinska och vetenskapliga råd. Psoriasisförbundet har frågat vad han tycker bör göras för att psoriasisvården ska bli bättre i Sverige.

Läs intervjun här: www.psoriasisforbundet.se/nyheter/hur-kan-varden-av-psoriasis-forbattas-i-sverige/

Ung kontakt

Är du ett barn, en ungdom eller en nära anhörig, som har frågor kring psoriasis/psoriasisartrit eller om Psoriasisförbundet?

Tveka inte att höra av dig till vårt ungdomsnätverk Ung kontakt på ungkontakt@pso.se

Vi ska göra vårt bästa för att hjälpa dig att finna de svar du söker!

I höst anordnar vi även Ungdomsträffar och det finns ett fåtal platser kvar till träffen i Uppsala 23–25 november. Alla unga medlemmar är varmt välkomna att anmäla sig på vår hemsida. Missa inte chansen att bli delaktig och påverka Psoriasisförbundets arbete med unga och för främjandet av barn och ungas rättigheter i vården. Du får även chansen att lära dig mer om förbundet, de nationella riktlinjerna och hur de påverkar dig, samt att träffa och byta erfarenhet med andra unga med psoriasis/psoriasisartrit. Läs mer här: www.psoriasisforbundet.se/vart-arbete/organisation/ungdomstraff-2018/

Vid frågor är du varmt välkommen att kontakta Desirée Sterner på kansliet. Hon nås på desiree.sterner@pso.se.

Tillsammans är vi starka!



Certifiering av frisörer

Under hösten påbörjas ett utbildningsprojekt som syftar till att psoriasiscertifiera frisörer. Efter att en frisör genomgått en utbildning får denne ett certifikat, och blir listade på webben som frisör vi kan ”rekommendera”. Vi vet att det här är en fråga som är viktig för många med psoriasis i hårbotten. Ett första steg i projektet är att i samarbete med Stockholms psoriasisförening göra film som ska ingå i utbildningsmaterialet.



Vi fyller 55!

(Och ja, vi vill gärna ha presenter.)

Psoriasisförbundets vision är **ett bra liv för alla med psoriasis och psoriasisartrit**. Vill du hjälpa oss att göra den visionen till verklighet?

I 55 år har vi arbetat för mer forskning, bättre vård och behandling och större förståelse för hur det är att leva med psoriasis och psoriasisartrit. Vi har kommit en bra bit på väg, men om du vill stödja vår verksamhet med en födelsedagspresent om 55 kronor så lovar vi att fortsätta arbeta på tills vår vision uppfyllts.

Varmt tack för ditt stöd!

Swish: 123 389 99 52

Plusgiro: 33 66-2

Psoriasisförbundet är medlemmar i FRIL och står under granskning av Svensk Insamlingskontroll, vilket borgar för ett tryggt givande!



Har du frågor om nyhetsbrevet? Kontakta oss på: nyhetsbrev@pso.se

Du får det här nyhetsbrevet genom att du har anmält dig som prenumerant. Om du inte längre vill ha nyhetsbrevet: [klicka här](#)