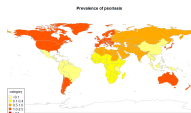


PSORIASISFÖRBUNDET NYHETSREB



Atlas om psoriasis släp

På Psoriasisdagen den 29 oktober lanserades en ny atlas om psoriasis. På [hemsidan](#) som är interaktiv kan man hitta information om alltifrån hur vanlig sjukdomen är i olika länder till personliga berättelser om psoriasis.

Inspiration till hemsidan kommer från diabetesatlasen som funnits sedan år 2000, och bakom psoriasisatlasen står IFPA (som samlar patientföreningar och liknande runt om i världen) International League of Dermatological Societies (som är en sammanslutning för hudläkarnas organisationer) och International Psoriasis Council (en internationell organisation för forskare och hudläkare).

En av grundarna till atlasen är Chris Griffiths, professor i dermatologi och verksam vid universitetet i Manchester. Enligt honom fyller psoriasisatlasen en viktig funktion.

– Vi behöver en atlas för att förstå psoriasisbördan världen över. I 83 procent av världens

Aktiviteter landet runt på Psoriasisdagen



Varje år den 29 oktober arrangeras Internationella Psoriasisdagen (World Psoriasis Day) världen över. Syftet med dagen är att upplysa om hur det är att leva med psoriasis och psoriasisartrit. Psoriasisförbundet fanns representerat på 31 apotek samt en hel del andra ställen runt om i landet för att informera om psoriasis och psoriasisartrit.

Ett bra tillfälle att upplysa om förbundet och sjukdomen, enligt förbundsordförande Tina Norgren.

– Det här är en viktig dag för alla som lever med psoriasis världen över. På det här sättet kan vi få uppmärksamhet för våra frågor och pusha varandra. Sen är det fantastiskt roligt att se att det finns så många engagerade förtroendevalda där ute som sett till att göra alla aktiviteter. Utan dem hade det här arbetet inte varit möjligt.

Förbundet genomförde en [livesändning](#) på Facebook på kvällen från Universitetssjukhuset i Örebro då hudläkare Birgitta Stymne svarade på tittarnas frågor om psoriasis. Flera länsavdelningar arrangerade också föreläsningar, på eller i anslutning till dagen, som bland annat handlade om vård och hur det är att leva med psoriasis och psoriasisartrit. Temat för Psoriasisdagen i år var "Let's get connected".

Bild: Länsavdelningen i Örebro hade laddat upp med informationsmaterial när de informerade om psoriasis på Universitetssjukhuset under dagen.

Foto: Barbra Bohannan



Fokus på psoriasis runt om i världen på Psoriasisdagen

På Filippinerna arrangerades flera aktiviteter i samband med Psoriasisdagen (World Psoriasis Day). Bland annat hölls ett event i en sporthall i huvudstaden Manilla som avslutades med en marsch, eller "fun walk" som man själva kallade det för, med syftet att öka medvetenheten om psoriasis. På den filippinska psoriasisorganisationen Psoriasis Philippines Facebooksida kan man se människor marschera med banderoller med budskap som "Psoriasis är inte smittsamt" och "Let's get connected", varav det senare är årets tema för World Psoriasis Day. En organisation som verkligen gjorde allvar av denna slogan var den kanadensiska psoriasisorganisationen The Canadian Association of Psoriasis

länder har vi ingen bra data över hur vanlig sjukdomen är, hur mycket den kostar samhället och hur samsjukligheten ser ut. Det här är det första stora projektet vars syfte är att skapa en helhetsbild av psoriasis i världen. Det gör att vi kan se vilka resurser som finns för att hantera psoriasis världen över.

Att det än så länge inte finns säkra siffror över hur många som har psoriasis i alla länder och att man därför ska vara försiktig med att dra för långtgående slutsatser av alla data är också något som påpekas på hemsidan. Men tanken är att atlasen i sig ska bidra till en ökad medvetenhet om sjukdomen världen över, vilket också kan bidra till bättre data framöver.

Bild: På hemsidan kan man bland annat se hur vanligt psoriasis är i olika länder.

Foto: Global psoriasis atlas

Psoriasisting i Västra Götaland

Den 8 november arrangerade Psoriasisförbundet i Västra Götalands län ett Psoriasisting – ett forum för att diskutera psoriasisvården i länet med särskilt fokus på implementeringen av Socialstyrelsens nationella riktlinjer för psoriasis. Ett sextiototal intresserade deltog vid mötet, som utöver presentationer rörande hur psoriasisvården ser ut idag i regionen och hur den skulle kunna förbättras också gav

Patients. På Twitter pumpade man ut olika budskap kring psoriasis hela dagen, som rörde allt från samsjuklighet till barn som drabbas av psoriasis.

Det franska psoriasisförbundet Association France Psoriasis lanserade i samband med världsdagen sin nya ungdomskampanj "Jag har psoriasis och jag vågar upptäcka mig själv" som utgår från resultaten i två undersökningar där franska ungdomar mellan 15 och 30 år får ge sin bild av psoriasis. Bland annat framgick det att 64 procent av de som drabbats av psoriasis anpassar sina kläder för att dölja sina utslag. Det franska psoriasisförbundet uppmanar därför allmänhet och patienter att sprida bilder med sig själva i ett linne för att visa solidaritet med personer som har psoriasis.

Den colombianska organisationen för psoriasisdrabbade Fundapso firade Psoriasisdagen genom att lansera kampanjen #VivirEnMiPiel (bor i min hud). Tanken med kampanjen är att stärka psoriasisdrabbade i samhället och få folk att bortse från sina fördomar och lära sig mer om sjukdomen.

Bild: Det franska psoriasisförbundet Association France Psoriasis lanserade i samband med världsdagen sin nya ungdomskampanj "Jag har psoriasis och jag vågar upptäcka mig själv"

Foto: Association France Psoriasis



Ny professor i dermatologi på KI

Kilian Eyerich är ny professor i dermatologi och venerologi vid Karolinska Institutet i Solna. Han är född 1979 i Freiburg, Tyskland och har studerat medicin i Würzburg och München. Kilian Eyerichs specialområde är forskning om kroniska inflammatoriska hudsjukdomar som atopisk dermatit och psoriasis. Hans forskning går ut på att ta reda på mer om vad som orsakar och driver kroniska inflammatoriska hudsjukdomar och om vilka nya sätt det finns att behandla dem på. På KI:s hemsida berättar Kilian Eyerich att han på lång sikt vill att fler patienter ska få bra behandlingar, vilket han hoppas kan resultera i en mer individanpassad behandling, så kallad precisionsmedicin.

– Jag tror också att vi på lång sikt, när vi kartlagt tidiga mekanismer i sjukdomars uppkomst, har goda möjligheter att utveckla botande behandlingar, vilket helt saknas idag, säger han till KI:s hemsida.

Kilian Eyerich är anställd som professor i dermatologi och venerologi från och med den 1 augusti 2019. I samband med flytten till KI blir han också överläkare vid Karolinska universitetssjukhuset.

möjlighet till dialog med inbjudna hälso- och sjukvårdsansvariga politiker. Mötet gav insikt i vilka områden som behöver prioriteras för att säkerställa att de som lever med psoriasis i Region Västra Götaland får tillgång till en god, nära och personcentrerad vård. Särskilt fokus lades vid behovet av tillgänglig ljusbehandling samt att åtgärda den medicinska underbehandlingen av medelsvår till svår psoriasis.

Ladda ner appen för dig med **psoriasis** eller **psoriasisartrit**



Psapp

NS-07-2710053
2017-09-14

Psapp är en användarvänlig app som kan hjälpa dig under din behandling.

Läs mer och ladda ner den gratis på App Store.



Finns även på Google play

Celgene AB | Tel: 08-703 16 00 | www.celgene.se



Är du kvinna 18 – 45 år och lever med en aktiv psoriasis/psoriasisartrit?

I så fall ber vi om din hjälp med en viktig undersökning. Undersökningen är ett internationellt initiativ från våra paraplyorganisationer IFPA och EUROSPO och genomförs i flera länder, däribland Sverige. Undersökningen sker i samarbete med läkemedelsföretaget UCB.

Vi hoppas att resultaten kommer att bidra till utvecklingen av nya lösningar för de som lever med psoriasis/psoriasisartrit och öka medvetenheten om hur diagnoserna påverkar kvinnor i åldersspannet 18 - 45 i synnerhet – ett område där det behövs mycket mer forskning. Vi uppskattar därför verkligen om du kan ta dig tid att besvara enkäten eller skicka vidare till någon du tror skulle vilja ingå i undersökningen:

<https://survey.euro.confirmat.com/wix/p1872198810.aspx?src=6&l=29&C=10>

Enkäten tar cirka 20–30 minuter att besvara. Varmt tack för din hjälp med denna viktiga undersökning.

Psoriasislotten – En lott med många vinnare.

Psoriasislotten har funnits sedan 1996 och är ett sätt att få in pengar till forskningen och för att informera om psoriasis och psoriasisartrit.

Beställ på webben!

www.psoriasisforbundet.se/psoriasislotten
Eller ring 054 155 170



Hej! Du får detta nyhetsbrev för att du har anmält ditt intresse för nyhetsbrev från oss på Psoriasisförbundet.
Om du inte vill ha några fler nyhetsbrev klickar du här: [Avsluta prenumeration](#).