

PSORIASISFÖRBUNDET NYHETSREV



Psoriasisdagen är snart här

29 oktober är det åter dags för Internationella psoriasisdagen. Psoriasisförbundet finns representerat på cirka 30 apotek från norr till söder för att informera om psoriasis. Målet är att skapa kontaktytor med nya och gamla medlemmar samt att dela information, material och erbjuda hjälp.

18:30 kommer det också att genomföras en livesändning på Facebook i förbundets regi från Universitetssjukhuset i Örebro. Hudläkaren Birgitta Stymne med lång erfarenhet av psoriasisbehandling och klimatvård finns på plats för att svara på frågor från tittarna om psoriasis. Vi visar också en film om klimatvård och pratar med vår länsavdelning. Det kommer att finnas möjlighet att ställa frågor på vår Facebookssida under sändningen. Men har du en fråga redan nu så skicka gärna in den till info@pso.se

Foto: Liza Simonsson



Rekordmycket pengar till psoriasisforskning

Nästan 6,5 miljoner till forskning om psoriasis. Det kommer Psoriasisfonden och Gösta A Karlssons 60-års fond bidra med i år. Förra årets rekordutdelning på 4,65 miljoner slogs därmed med råge. Bland de som fick forskningsmedel märks såväl forskare som tilldelats pengar förut men också en hel del nya namn.

– Det är glädjande att det finns en sådan bredd över hela landet vilket gör att vi kan ge pengar till projekt från Umeå i norr till Malmö i söder. Det visar att många tycker att det är intressant att forska om psoriasis och det är bra för oss som är drabbade av sjukdomen, säger Psoriasisförbundets ordförande Tina Norgren.

Men bredden finns också inom de olika ämnen som beviljats medel, enligt Tina Norgren.

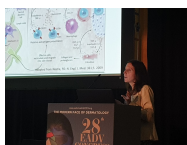
– Det ryms både långsiktig forskning och projekt som är lite mer hands on som till exempel forskning om alkohol och relationen mellan psoriasis och fettceller.

Chris Anderson, professor emeritus vid Linköpings universitet är en av de forskare som gör bedömningar om forskningsmedel till de två fonderna. Pengarna som ges från de två fonderna har enligt honom en stor påverkan på psoriasisforskningen i stort.

– Storleksordning på det som delas ut har väsentlig effekt på mängden av forskning och tillåter projekt som annars inte hade kunnat komma igång.

Forskningen skulle inte vara lika bred om de här fondpengarna inte funnits, konstaterar Chris Anderson.

Foto: Roger Schederin



Psoriasis populärt på hudläkarkongress

Nyligen samlades över 12 000 hudläkare från hela världen i Madrid, Spanien, för det europeiska dermatologsällskapet EADV:s årliga kongress. Att det händer mycket inom psoriasisområdet skvallrade de många föreläsningarna i ämnet om. Flera av de



Så följs riktlinjerna upp

I våras kom de nationella riktlinjerna för vård vid psoriasis. Nu ska Socialstyrelsen följa upp i vilken utsträckning vården tillämpar riktlinjerna. En sak de mäter är hur stor andel av patienterna med svår psoriasis som får uppföljning av behandlingseffekten.

Till uppföljningen använder Socialstyrelsen uppgifter från PsoReg, ett svenskt nationellt kvalitetsregister för systembehandling av medelsvår till svår psoriasis. I

främsta psoriasisexperterna i världen föreläste om sina forskningsområden och det som kan konstateras är att det blir allt tydligare vilken komplex sjukdom psoriasis är. En föreläsning rörde hur hjärnan påverkas av systemisk inflammation i kroppen, som vid svårare eller mer utbredd psoriasis. Många som lever med psoriasis vittnar om psykiska problem som nedstämdhet och depression. Forskning talar nu för att effektiv behandling av psoriasis även kan förbättra denna samsjuklighet avsevärt. En annan (svensk) höjdpunkt var Dr Enikő Sonkoly's föreläsning om den forskning hon och hennes team bedriver vid Karolinska Institutet och som stöttats av Psoriasisförbundets fonder sedan start. Hennes forskning rör rollen som mikroRNA kan ha vid inflammation i huden och om vissa av dem kan regleras för att förbättra eller till och med förhindra psoriasis. Forskning som kan leda till helt nya sätt att behandla sjukdomen.

Foto: Barbra Bohannan

[Här kan du läsa mer om höjdpunkterna från kongressen](#)



Nya foldrar om psoriasis

Lagom till Psoriasisdagen den 29 oktober har Psoriasisförbundet tagit fram tre nya foldrar. Två av dem rör barn och unga med psoriasis och psoriasisartrit, där den ena riktar sig direkt till ungdomarna och den andra till deras anhöriga. Den tredje handlar om psoriasis i hårbotten. Foldrarna finns för både nedladdning och

registret kan man följa hur effektiva och säkra behandlingarna är. Tack vare uppgifterna i PsoReg kan man också se hur jämlik psoriasisvården är. Det handlar om hur ålder, kön och bostadsort påverkar vilken behandling en patient får tillgång till. Även detta är något utvärderingen av riktlinjerna ska studera. Två av tre patienter som får biologiska läkemedel för sin psoriasis är i dag med i PsoReg. Även andra register, som läkemedelsregistret, fungerar som underlag för utvärderingarna. Andra uppgifter går inte att finna i något existerande register. En sådan är hur stor andel av regionerna som erbjuder klimatvård och följer upp effekten av den. För att få reda på det kommer Socialstyrelsen skicka en enkät till landets alla regionledning och hudspecialistverksamheter.

En första utvärdering av de nationella riktlinjerna kommer i höst. Sedan är planen att regelbundet följa hur riktlinjerna efterlevs, ge råd till vårderna om vad de behöver göra för att leva upp till rekommendationerna och vidareutveckla riktlinjerna.

Bild: Tobias Edbom och Alexandra Karlén från Socialstyrelsen diskuterar de nya riktlinjerna för psoriasis med docent Åke Svensson ledamot i Psoriasisfondens styrelse.

Foto: Louise Persson

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



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

Läs mer och ladda ner den gratis på App Store.

Download on the **App Store**

GET IT ON **Google play**

Finns även på Google play

Psapp

NB-07-27000633
2017-09-14

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

Ny atlas om psoriasis

På Internationella Psoriasisdagen 29 oktober lanseras en ny atlas om psoriasis. Det är Global Psoriasis Atlas som man hittar på adressen globalpsoriasisatlas.com

På hemsidan, som är interaktiv och uppdateras löpande, kommer man att kunna hitta information om hur vanligt psoriasis är i olika länder. Man kommer också att kunna läsa om hur situationen skiljer sig åt mellan olika länder när det gäller exempelvis tillgång till vård och samsjukligheter samt titta på intervjuer med patienter och forskare från hela världen.

Bakom hemsidan står IFPA, som samlar patientföreningar 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.



beställning i [Materialbanken](#)
på Psoriasisförbundets
hemsida.



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

PSORIASISFÖRBUNDET



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](#).