

Psoriasisförbundets riksstämma blir digital



Sedan tidigare är det beslutat att Psoriasisförbundets riksstämman som skulle ha hållits i oktober 2020 i stället kommer att hållas 6-7 februari 2021. Och nu har Psoriasisförbundets förbundsstyrelse också beslutat att det kommer att bli en helt digital stämma, med anledning av läget med coronaviruset.

Förbundet har anlitat ett externt företag som kommer att hålla i stämman. Allt som skulle ske fysiskt som att ordföranden öppnar mötet, att man har röstning, grupparbeten och så vidare kommer i stället ske med hjälp av digitala verktyg och ombuden kommer att kunna följa och delta i stämman via sina datorer. Avdelningarna och ombuden kommer att få mer information om den digitala riksstämman längre fram. Sista dag för motioner till riksstämman är den 9 oktober.

Foto: Karl Lindberg

Samsjuklighet ökar risken för psykisk ohälsa

Att psoriasis är mycket mer än en sjukdom kopplad till huden har uppmärksammats allt mer i forskningen under de senaste åren. En bild som bekräftas i en ny studie från Umeå universitet, som baseras på en analys av över 90 000 psoriasispatienter i Sverige. Studien visade att samsjuklighet som diabetes och hjärt-kärlsjukdom hade betydligt större påverkan på det psykiska välbefinnandet hos psoriasispatienterna än vad hudproblemen hade. Medan hudsymptomen ökade risken för psykisk ohälsa som ångest och depression med en tredjedel, så ledde följsjukdomarna till en fördubblad risk för psykiska besvär.

-Den här studien visar att andra följsjukdomar spelar större roll för psykisk samsjuklighet än hudbesvären. Det visar att vi måste utgå från ett helhetsperspektiv i psoriasisvården. Något annat är inte längre möjligt, säger Marcus Schmitt-Egenolf,

”Bostadsort ska inte avgöra vilken vård du får”



I början av sommaren publicerade Psoriasisförbundet en debattartikel på webbportalen Altinget med krav på en bättre och mer jämlik vård för patienter med psoriasis och psoriasisartrit. Här nedan svarar förbundsordförande Tina Norgren på tre frågor om innehållet i artikeln och varför det är viktigt att den publiceras nu.

Varför skriver ni den här [artikeln](#) nu?

För att vården för de som har psoriasis och psoriasisartrit är ojämlig och ser väldigt olika ut beroende på var i landet man bor. Det gäller inte minst psoriasisvården där skillnaderna är stora mellan olika regioner och bostadsort ofta avgör vilken typ av vård du får.

Vad vill ni se för konkreta förändringar?

I mars förra året kom Socialstyrelsen med [riktlinjer för psoriasis](#) och i april i år kom det uppdaterade [riktlinjer för rörelseorganens sjukdomar](#), där psoriasisartrit ingår. Nu måste regionerna se till att riktlinjerna implementeras och efterföljs så att vi kan vi skapa en mer jämlik vård, vilket alltså tyvärr inte är fallet i dag. Detta gäller psoriasisvården i synnerhet. Nästan hälften av landets regioner saknar i dag tillgång till klimavård och medicinsk fotvård. Behandlingar som för många kan vara avgörande för att kunna leva ett någorlunda normalt liv med mindre besvär. Ett annat område där det råder stora regionala skillnader är hur man jobbar med uppföljning av psoriasisvården. Tyvärr kan vi konstatera att bara knappt hälften av de som har svår psoriasis får en strukturerad uppföljning och skillnaderna mellan regionerna är tyvärr stora. Detta måste landets beslutsfattare göra något åt.

Men är det verkligen rimligt att kräva de här förändringarna nu när sjukvården är så hårt belastad på grund av coronapandemin?

Prenumerera **Dela**
professor i dermatologi vid Umeå universitet, en av de forskare som ligger bakom den nya studien.



Samsjuklighet har större påverkan på det psykiska välbefinnandet än hudproblemen enligt ny studie.

Foto: Lars Ekdahl

Konferens om psoriasis och psoriasisartrit



Nästa sommar är det dags för den sjätte världskonferensen för psoriasis och psoriasisartrit. Konferensen som arrangeras av den internationella psoriasisorganisationen IFPA (som samlar psoriasispatientföreningar och liknande runt om i världen) är planerad att hållas på Waterfront Congress Centre i Stockholm den 1-3 juli 2021. Konferensen blir det första stora fysiska mötet kring psoriasis/psoriasisartrit efter att coronapandemin inträffade. Konferensen kommer att kretsa kring tre teman: connected (uppkopplad), informed (informerad) och united (enade). Syftet med konferensen är att samla de senaste forskningsrönen när det gäller psoriasis och psoriasisartrit. På konferensen kommer medicinska specialister på såväl dermatologi som reumatologi att finnas representerade. Tanken är att de ska kunna träffa och nätverka med representanter för såväl patientorganisationer som läkemedelsindustrin. Målet med konferensen är bland annat att öka kunskapen om psoriasis/psoriasisartrit och sjukdomarnas svårighetsgrad, dela de senaste forskningsrönen och kliniska framstegen med varandra samt att betona patientperspektivet så att

Precis som alla andra får vi som har psoriasis och psoriasisartrit anpassa oss till den situation som råder just nu, där vi alla måste göra uppoffringar för att bemöta virusutbrottet på bästa sätt. Men det kommer att komma en vardag där vi återigen kan gå tillbaka till våra normala liv. Det gäller också vård och behandling för patienter med psoriasis och psoriasisartrit. Då måste vi också se en förbättring när det gäller vården för oss med psoriasis och psoriasisartrit. Bostadsort ska inte avgöra vilken vård du får.

Kan man bli fri från psoriasisymtom?

Alla som lever med psoriasis har rätt att få behandling som ger dem en hud utan symtom. Vill du veta mer om vad du kan förvänta dig av din vård och behandling, prata med din läkare.

Let me be
CLEAR

Psoriasisförbundet representerat i läkemedelsråd



Psoriasisförbundet är en av de organisationer som kommer att vara representerade i Läkemedelsverkets patient- och konsumentråd under de kommande tre åren. I rådet ingår representanter från Läkemedelsverket och ledamöter från patient- och konsumentorganisationer, som till exempel Reumatikerförbundet och Diabetesförbundet. Syftet med rådet är bland annat att öka Läkemedelsverkets kunskap om patienters och konsumenters erfarenhet av läkemedelsanvändning samt att öka patienters och konsumenters förståelse för Läkemedelsverkets uppdrag och verksamhet.



Har du frågor om psoriasis/psoriasisartrit och coronaviruset?

Har du koll på det viktigaste när det gäller psoriasis/psoriasisartrit och coronaviruset? Här nedan har vi samlat information och nyheter om coronaviruset från Psoriasisförbundets hemsida. Bland annat kan du läsa en intervju med hudläkare Toomas Talme om hur viruset påverkar alltifrån läkemedel till samsjuklighet samt om vilka faktorer Socialstyrelsen anser kan leda till ett allvarigare sjukdomsförlopp.

<https://www.psoriasisforbundet.se/.../experten-ger-rad-om-ps-.../>

Prenumerera **Dela**
Levnadsförhållandena för personer med psoriasis och psoriasisartrit kan förbättras. Kongressen som

<https://www.psoriasisforbundet.se/nyheter/myter-och-fakta-om-coronaviruset/?fbclid=IwAR3dTp5U14nBKyvkXIGlpR1jDoEc1evVgqzFLMRa4VvpyLk1wxMdlHilRA>

arrangeras nästa sommar är alltså den sjätte i ordningen sedan starten 2006. För mer information kring konferensen går det bra att besöka <https://www.ifpaworldconference.com/>

<https://www.psoriasisforbundet.se/.../stall-fragor-om-corona.../>

<https://www.psoriasisforbundet.se/.../riskgrupper-vid-covid-.../>

Bild från IFPA:s konferens i Stockholm 2018

Foto: Karl Lindberg



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](#).