



Psoriasismottagningar i Stockholm nedläggningshotade

Psoriasisföreningen i Stockholms vårdmottagningar hotas av nedläggning. På grund av minskade intäkter till följd av coronapandemin har föreningen inte längre möjlighet att fortsätta bedriva sin verksamhet, enligt föreningens kanslichef.

I februari gick Psoriasisföreningen i Stockholms län ut med besked om att man varslar samtliga medarbetare på sina psoriasismottagningar på grund av minskade vårdbesök, till följd av coronapandemin.

-På grund av covid har vi smittsäkrat ännu tydligare och gått från drop-in till enbart förbokade besök. Våra vårdtillfällen har därför gått ner mellan 20 och 50 procent per månad sedan pandemin bröt ut i mars förra året, vilket i sin tur innebär att våra intäkter har gått ner lika mycket, säger Annelie Edrén verksamhetschef på Psoriasisföreningen Stockholm.

Om ingenting händer tar pengarna slut i september och mottagningarna tvingas lägga ner sin verksamhet. Totalt är det fem vårdmottagningar i Stockholms län som hotas av nedläggning. 5400 patienter med kroniska diagnoser som psoriasis och atopiskt eksem får sin vård och behandling på mottagningarna. 37 medarbetare på mottagningarna kan bli av med sina jobb om nedläggningen blir verklighet.

[Läs mer om nedläggningshotet här.](#)

Foto: Roger Schederin

Låg kunskap om psoriasisartrit enligt enkät



Ny förbundsstyrelse för Psoriasisförbundet vald på riksstämman



På Psoriasisförbundets riksstämma den 6–7 februari valdes en ny förbundsstyrelse. Det togs också beslut om en ny verksamhetsinriktning med framtidsfokus samt att förbundet ska inrätta ett föräldraråd bestående av föräldrar till barn med psoriasis.

Psoriasisförbundets riksstämma var den här gången helt digital med anledning av coronapandemin. Alla röstningar och diskussioner skedde genom en digital plattform och sköttes via dator, telefon eller surfplatta. Stämman valde att välja om Tina Norgren som förbundsordförande och en ny styrelse valdes, där några personer var nya och en del sitter kvar från den förra stämmoperioden. De övriga som valdes till styrelsen var: Conny Erixon, Melker Ödebrink, Eva Brossberg Andersson, Emelin Shabo, Bengt Erik Bengtson, Jan-Erik Fors, Erika Jeppsson och Svante Granberg.

Utöver valet av styrelse valde stämman att anta en ny verksamhetsinriktning för kommande stämmoperiod, med fokus på förbundets framtidsarbete. Stämman valde även att anta en motion från Hallands länsavdelning om att inrätta ett föräldraråd för föräldrar till barn som har psoriasis. Beslut togs också om att en stadgekommitté som utses av förbundsstyrelsen ska titta på en förändring av förbundets stadgar, men att inga förändringar görs nu.

Ny styrelse Psoriasisförbundet:

Ordinarie styrelse:

Tina Norgren, Norrbotten förbundsordförande

Conny Erixon, Jönköping

Melker Ödebrink, Stockholm

Eva Brossberg Andersson, Dalarna

Emelin Shabo, Stockholm

Bengt Erik Bengtson, Västra Götaland

Jan-Erik Fors, Gotland

Erika Jeppsson, Gävleborg

Svante Granberg, Västerbotten

Ersättare:

Birgitta Borg, Stockholm

Björn Johansson, Skåne

Jeanette Lindskog, Skåne

Läs mer om styrelseledamöterna [här](#).

Foto: Liza Simonsson

Allmänläkares kunskap om psoriasisartrit är alltför låg. Det visar en ny undersökning om bemötandet i primärvården som Psoriasisförbundet gjort.

Vi kan nu presentera resultaten från den undersökning som Psoriasisförbundet gjorde i slutet av förra året angående bemötandet i primärvården för personer med psoriasis och psoriasisartrit. Omkring 6300 primärvårdsläkare har sedan fått information utifrån svaren i enkäten.

415 personer svarade på enkäten som pågick mellan oktober och december 2020. En stor majoritet av de svarande hade antingen diagnosen psoriasis, psoriasisartrit eller båda diagnoserna. Men över 16 procent svarade att de hade hud- eller ledbesvär men inte fått någon diagnos.

Enkäten visar också att omdömena om kunskapen inom primärvården var mer positiva när det gällde psoriasis jämfört med psoriasisartrit. Frågan "Hur god anser du kunskapen om psoriasis vara i primärvården?" fick medelbetyget 4,5 på en tiogradig skala, medan samma fråga när det gäller psoriasisartrit bara fick medelbetyget 3,5. Värt att notera är också att över 28 procent av de som svarade på frågan om kunskapen om psoriasisartrit tyckte att den var mycket dålig.

På frågan "Har du, vid behov av vidare utredning eller behandling, fått remiss till specialistläkare?" svarade över hälften av de svarande ja när det gällde hudläkare, medan endast knappt 20 procent av de som deltog i enkäten hade fått remiss till reumatolog.

I undersökningen ställdes också frågan om vilken typ av behandling som de som deltagit i enkäten fick. Det visade sig att nästan 36 procent fick någon sorts systembehandling (tabletter eller sprutor), kring 25 procent fick topikal behandling (som tillförs direkt på huden) och ungefär 8 procent fick ljusbehandling. Ungefär 60 procent kände sig delaktiga i valet av behandlingsmetod medan cirka 20 procent svarade att de inte känt sig delaktiga och cirka 20 procent svarade "Vet inte".

Anmärkningsvärt var att över 60 procent svarade att de träffade en läkare i primärvården för att utvärdera effekten av behandlingen och diskutera sitt mående mer sällan än vart tredje år.

Foto: Anne Stiernquist

Konferens om psoriasis och psoriasisartrit



6th World Psoriasis & Psoriatic Arthritis Conference

June 30 - July 3, 2021
ifpaworldconference.com

I 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) kommer på grund av situationen med coronapandemin att vara helt digital. Konferensen som hålls den 30 juni till 3 juli kommer att kretsa kring tre teman: connected (uppkopplad),

Kan man bli fri från psoriasisssymtom?

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

SE JMW-200135

Nytt nummer av Psoriasistidningen



Snart landar ett nytt nummer av Psoriasistidningen i alla medlemmars brevlådor. Den här gången är temat diagnos. I tidningen kan man bland annat läsa om varför det är så svårt att få diagnosen psoriasisartrit och hur vanligt förekommande psoriasis egentligen är. Tidningen handlar också om kända författare som haft psoriasis och hur de skrivit om sjukdomen i sina verk. Alla medlemmar får sex nummer av tidningen hem i brevlådan varje år. Är du inte redan medlem? Klicka på annonsen här under så kommer du till vår medlemssida där du kan teckna ett medlemskap.



Psoriasisförbundet söker gåvoförmedlare

Har du tid över och vill ägna dig åt gåvoinsamling som gynnar forskning och påverkansarbete om psoriasis och psoriasisartrit? Då kanske jobbet som gåvoförmedlare hos Psoriasisförbundet kan vara något för dig. Genom att jobba med försäljning av Psoriasislotten kan du hjälpa till med att bidra till att förbundet får in mer pengar till forskning och verksamhet samtidigt som du kan tjäna en extra slant. För att passa som gåvoförmedlare behöver du vara trevlig, inkännande och orädd att ta kontakt med andra. Du behöver kunna ta såväl ett ja som ett nej med ett leende. Att ha ett stort kontaktnät med vänner, bekanta eller inom olika företag är meriterande.

Låter det intressant? Gå in [via den här länken](#) och fyll i en intresseanmälan. Vill du veta mer om vad jobbet som gåvoförmedlare innebär? Kontakta Helena

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. Målet med konferensen är bland annat att öka kunskapen om psoriasis/psoriasisartrit och sjukdomarnas svårighetsgrad, dela de senaste forskningsrönen och kliniska framstegen samt att betona patientperspektivet så att levnadsförhållandena för personer med psoriasis och psoriasisartrit kan förbättras. För mer information går det bra att besöka konferensens [hemsida](#).

Tack för alla gåvor



Ett stort tack till alla tusentals medlemmar som gav en gåva till Psoriasisförbundet när de förlängde sitt medlemskap i år. Givmildheten på 170 000 kr i gåvor uppskattas varmt. Du kan även bidra till förbundets verksamhet genom att köpa Psoriasislotten, starta en insamling på Facebook eller genom att swisha. Läs gärna mer om hur du kan bidra [här](#).

Anderberg Vilchez på Psoriasisförbundets insamlingskontor på helena.anderberg@pso.se eller via telefon på 054-15 51 70.

Frågestund för barn med psoriasis och deras närstående 21 april och 19 maj

Den 21 april och den 19 maj klockan 18.30 bjuder Psoriasisförbundets nätverk Ung kontakt in till frågestund med chefssjuksköterska Susanne Bergqvist där fokus kommer att ligga på närstående och barn. Mötet sker digitalt genom Microsoft Teams där du som är närstående, familjemedlem eller barn enkelt kan delta genom länk till videokonferensen eller genom att ringa in till ett vanligt telefonnummer.

Anmäl dig [via den här länken](#) så får du ett välkomstmejl i god tid till träffen den 21 april klockan 18.30. Anmälningslänk till träffen den 19 maj läggs upp efter att denna träff är avslarad. Varmt välkommen att anmäla dig och ditt barn! Skicka gärna in frågor innan till info@pso.se.



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](#).