



Parkinsonförbundet



Hopp för Parkinson! Världsparkinsonsdagen 11 april

Den 11 april, Världsparkinsonsdagen, uppmärksammas Parkinsons sjukdom såväl internationellt som nationellt och lokalt. Parkinsons sjukdom är en neurologisk sjukdom som innebär att de celler som tillverkar dopamin försvinner, något som påverkar bland annat motoriken och koordinationen. Symtomen är olika för var och en, men stelhet, skakningar och långsamma rörelser är huvudsymtom.

För att öka kunskapen i samhället om Parkinson så jobbar vi med information till vård- och omsorgspersonal, med fokus på de som i sin yrkesroll kommer i kontakt med personer som har diagnosen. Men vi satsar också på att öka kunskap bland sjuka och anhöriga om sjukdomen, behandlingsmetoder och läkemedel. Vi vet att kunniga patienter mår bättre vilket också har en positiv effekt på vårdkostnader.

Parkinsonförbundet driver på för att landets regioner ska efterleva Socialstyrelsens nationella riktlinjer för vård vid Parkinsons sjukdom. Idag saknas det neurologer i flera regioner, och då riskerar många personer att inte få en diagnos fastställd och därmed försenad behandling. Parkinsonförbundet uppmanar därför dessa regioner att vidareutbilda flera sjuksköterskor till parkinsonsköterskor.

Det är idag en yrkesgrupp som gör en otroligt viktig insats och bidrar till att våra medlemmar kan få råd och stöd i sin vardag.

Fysisk träning mildrar symtomen av sjukdomen. Många av Parkinsonförbundets läns- och lokala föreningar samverkar redan idag med lokala idrottsföreningar och studieförbund för att medlemmarna ska kunna träna exempelvis boxning, dans, bordtennis och yoga.

I Sverige finns cirka 20 000 personer med diagnosen Parkinson. Det finns idag ingen behandling som botar Parkinsons sjukdom men med effektiva mediciner kan besvären lindras.

Välkommen som medlem!

Parkinsonförbundet är en ideell organisation med cirka 9.000 medlemmar i 24 länsföreningar. Vi informerar, stödjer forskning, uppmuntrar och hjälper dem som drabbats av sjukdomen. Förbundet arbetar med att förbättra förhållandena för personer med Parkinson, med parkinsonliknande sjukdomar, och deras anhöriga.

Hos oss får du träffa personer som befinner sig i samma situation som du. Du får information och råd om sjukdomen och behandlingsprinciper. Vi arrangerar sociala och fysiska aktiviteter för våra medlemmar.

Parkinsonförbundet är den enda patientorganisation som uteslutande arbetar för att förbättra villkoren för personer med Parkinsons sjukdom.

Eva-Lena Jansson
Ordförande Parkinsonförbundet



Bli medlem på vår hemsida: www.parkinsonforbundet.se

Medlemstidningen Parkinsonjournalen

Som fullt betalande medlem får du vår tidning, Parkinsonjournalen, fyra gånger per år, digitala nyhetsbrev, tillgång till sociala aktiviteter, föreläsningar, webinarier och möjlighet att köpa litteratur till förmånliga medlemspriser.

Parkinsonlinjen – telefonrådgivning

Hos Parkinsonlinjen får du råd och stöd av personer med egen erfarenhet av sjukdomen. De som svarar har tystnadsplikt och du kan vara anonym. Telefon 08-666 20 77.

Information och aktiviteter

I våra läns- och lokala föreningar får du möjlighet att delta i studiecirklar, föreläsningar, aktiviteter och medlemsmöten.

Deltagarolycksfallsförsäkring

Parkinsonförbundet har en samlingsförsäkring som även innehåller en deltagarolycksfallsförsäkring hos Folksam via Funktionsrätt Sverige. Den innebär att förtroendevalda och deltagare som drabbas av olycksfall vid verksamhet anordnad av förbundet (inklusive förbundets läns- och lokalföreningar) kan erhålla ersättning ur denna.



Parkinsonförbundet

Kontakta gärna oss!

Förbundets kansli når du alla vardagar mellan kl 09.00-15.00, (lunchstängt kl 12.00-13.00). Telefon: 08-666 20 70, e-post: info@parkinsonforbundet.se
www.parkinsonforbundet.se

Parkinsonförbundet
c/o loffice
Drottninggatan 33
111 51 Stockholm