

Udruženje Hemofilije u Svedskoj

Ukratko informacija o udruženju na bosanskom/hrvatskom/srpskom jeziku

Objasnjenje o Svedskom udruženju za Hemofiliju

Udruženje hemofilije u Svedskoj je dobrotvorno udruženje koje se prostire na području citave Svedske. Vecina clanova ima neki oblik bolesti zgrusavajna krvi, kao na primjer von Wilebrandova bolest, ITP, Hemofilija tip A ili B. Ostali clanovi su vecinom clanovi familije i oni koji podrzavaju ovu organizaciju kao na primjer rodbina i prijatelji.

Zbog cega je potrebno udruženje za Hemofiliju

Udruženje je potrebno da bi se sacuvali interesi nasih bolesnika, za davanje savjeta i podrške svim clanovima, i za poboljsanje profesionalne pomoci nasim bolesnicima.

Interesno politicko djelovanje

Interesna politika djeluje da bi se sacuvali interesi i postigli bolji zivotni uslovi nasih bolesnika. Nas najvazniji partner sa kojima suradjujemo je Zdravstvo. Drugi nasi partneri sa kojima suradjujemo su organi vlasti i uprave kao i razne organizacije. Nase udruženje je takode clan u Svedskoj organizaciji za hendikepirane osobe kao i u Internacionalnim organizacijama za bolesnike.

Aktivnosti za djecu

Svako ljeto organizujemo kampovanje za djecu od 8-15 godina, koja imaju neku od gore spomenutih bolesti. Djeca imaju mogucnost da sretnu drugu djecu koja se nalaze u istoj ili slicnoj situaciji i da zive u kampu u prirodi pod sigurnim i pouzdanim okolnostima. Kampovanje traje 7 dana i za to vrijeme pri ruci im se nalazi uvijek jedna medicinska sestra iz specijalne ustanove za hemofiliju.

Aktivnosti za omladinu

Aktivnosti su namijenjene za mlade u starosnoj dobi od 16-26 godina. Omladinski komitet rukovodi omladinskom organizacijom koji takde organizuju i informacione sastanke.

Konferencije za roditelje

Svake godine se organizuju susreti roditelja koja imaju djecu sa hemofilijom ili drugom gore spomenutom bolesti da bi se razmjenila iskustva. Za vrijeme susreta se dobiju informacije za njegu i socijalnu pomoc. Za prisutnu djecu se organizuju specijalne aktivnosti.

Rehabilitacija i klimatsko putovanje

Svake druge godine organizuje se dvosedmicno putovanje u toplije krajeve. Putovanja pružaju posebne mogucnosti za rehabilitering i rekreaciju u sigurnim uslovima. Ljekar, medicinska sestra i fizioterapeut prate nase bolesnike.

Dani "osjecaj se dobro"

Za odrasle clanove koji imaju preko 40 godina organizuju se informacioni dani sa novostima o lijecenju, njezi i rehabilitaciji.

Informacije i stvaranje javnog mnijenja

Organizacija uestvuje na sajmovima i raznim konferencijama a takode organizuje tzv. tema dane o bolesnicima sa krvnim bolestima. U novinama koje se izdaju 4 puta godisnje od strane

organizacije mozete između ostalog citati najnovije vijesti o liječenju i njezi. Serija brošura o bolesnicima sa krvnim bolestima stoji na raspolagnju za sve oni koji su zainteresirani.

Aroseniusov fond

Aroseniusov fond je organizacijski fond koji je utemeljen za unaprijeđivanje istraživanja za pronalazak boljih medicinskih sredstava za ove bolesti.

Kao član naseg udruženja imas pravo na:

- Novine Gensvar, 4 puta godišnje
- Pozivnicu za aktivnosti koje se organizuju od strane udruženja
- Pozivnicu za aktivnosti koje se organizuju od strane tvog regionalnog udruženja
- Informacioni materijal
- Kontakt sa drugim članovima

Regionalna udruženja

Kao član udruženja ti automatski postajes i član regionalnog udruženja u tvom dijelu zemlje. Ti si dobro dosao/la da učestvujes u lokalnim aktivnostima koje se organizuju od strane tvog lokalnog udruženja.

Kako se postaje član

Iskoristi članski kupon i pošalji svoje podatke Udruženju za krvne bolesnike u Švedskoj. Ubrzo ćeš dobiti informaciju za plaćanje članarine na kućnu adresu. Član se postaje onog momenta kad uplatite članarinu.

Članski kupon

- Zelim biti član Udruženja za hemofiliju u Švedskoj**
- Zelim da me udruženje kontaktira**
- Zelim da dobijem informaciju od Aroseniusovog fonda**

Ime:.....

Adresa:.....

Telefon (dan):.....

Podatke pošaljite na adresu:

**Förbundet Blödarsjuka i Sverige
Box 1386
172 27 Sundbyberg**

**Telefon: 08-546 40 510
Fax: 08-546 40 514
E-posta: info@fbis.se**