

Краткая информация на русском языке об Обществе Гемофилии в Швеции

Что такое Общество Гемофилии в Швеции

Общество Гемофилии в Швеции – это работающая на всей территории государства организация на общественных началах для людей больных гемофилией, болезнью фон Виллебранда, ИТП и другими болезнями, связанными с нарушениями свёртываемости крови. Большая часть членов страдают болезнью крови. Другие – члены их семей или сочувствующие.

Зачем нужно Общество Гемофилии в Швеции

Общество необходимо, чтобы защищать интересы больных гемофилией в обществе, чтобы давать советы и поддержку своим членам, чтобы распространять знания о гемофилии и чтобы обеспечивать больным квалифицированный уход и лечение.

Политическая работа в области защиты интересов

Политика по защите интересов заключается в соблюдении интересов больных гемофилией, чтобы добиться лучших условий жизни для людей больных гемофилией. Самое важное – сотрудничество с системой здравоохранения. Кроме того, сотрудничество ведётся с властями и организациями. Общество также участвует в шведском движении людей с физическими отклонениями и в международных организациях больных гемофилией.

Мероприятия для детей

Каждое лето организуются лагеря для больных гемофилией детей в возрасте 8–15 лет. Дети получают возможность встретиться других детей, оказавшихся в таком же положении, а также в течение недели пожить лагерной жизнью в безопасных для них условиях. В лагере постоянно находится медсестра с опытом ухода за больными гемофилией.

Мероприятия для молодёжи

Занятия, предназначенные для молодых людей в возрасте 16–26 лет. Работой руководит комитет молодёжи, который организует лагерный отдых и информационные встречи. Молодые люди также активно участвуют в международных мероприятиях для молодёжи.

Конференции для родителей

Каждый год родители детей, больных гемофилией, по выходным и праздникам могут обменяться опытом с другими семьями. Они также получают информацию о медицинском уходе и социальной помощи больным. Специальные занятия организуются для детей.

Путешествия для смены климата и реабилитации

Каждый второй год организуются двухнедельные путешествия в места с тёплым климатом. Путешествия дают уникальную возможность для реабилитации и отдыха в безопасной обстановке. Врач, медсестра и физиотерапевт едут в путешествие вместе с больным.

Дни «Будьте здоровы»

Для взрослых членов общества в возрасте от 40 лет ежегодно организуются информационные дни с демонстрацией новинок в области ухода, лечения и реабилитации.

Информация и формирование общественного мнения

Общество представлено на выставках и конференциях, а также организует тематические дни о болезнях крови. Газета общества “Gensvar” выходит 4 раза в год. В газете, помимо всего прочего, вы найдёте новости об уходе и лечении. Существует серия брошюр о болезнях крови. У Общества также есть своя страница в Интернете: www.fbis.se.

Аросениусфонд

Аросениусфонд – исследовательский фонд общества, который учреждён, чтобы содействовать исследованию развития болезней крови и других заболеваний, связанных с генами.

Как член общества Вы получаете:

- Газету Gensvar 4 раза в год
- Приглашения на мероприятия в масштабах страны и на региональном уровне
- Информационные материалы
- Общение с другими членами общества

Региональные общества

Как член Общества Гемофилии Швеции вы также являетесь членом общества своего региона. Региональные общества проводят местные мероприятия для своих членов; на этих мероприятиях вас всегда будут рады видеть.

Как стать членом Общества?

Заполните анкету члена общества и отправьте свои данные в Общество Гемофилии Швеции, вся информация и талон для оплаты будут высланы вам на дом. Вы станете членом общества, как только заплатите членский взнос.

АНКЕТА ДЛЯ ЧЛЕНОВ ОБЩЕСТВА

- Я хочу стать членом Общества Гемофилии Швеции
- Я хочу вступить в контакт с канцелярией Общества Гемофилии
- Я хочу получить информацию об Аросениусфонде

Имя:.....

Адрес:.....

Телефон (в дневное время):.....

Вышлите данные по адресу:

Förbundet Blödarsjuka i Sverige
Box 1386
172 27 Sundbyberg

Телефон: 08-546 40 510
Факс: 08-546 40 514
Электронный адрес: info@fbis.se.