

Verksamhetsberättelse för 2019

Under året har vi hållit föredrag vår och höst för läkarstuderande på Karolinska. Detta år var det Linda Collin och Eva Rafner som berättade om vägen till diagnos och om föreningen.

Marita Tenghede höll föredrag om Addison på akutmottagning på Näls sjukhus, Lions och för den lokala ambulansen.

Martin höll föredrag i Uddevalla och visade film.

Två podcasts med Linda Skugge, Martin Norrman och Eva Rafner.

Martin berättar sin historia, om träning och om Team Addison.

Sällsynta Diagnoser.

Utställning på Vårdforum på Nya Karolinska Universitetssjukhuset med Mikaela Kihlström och Eva Rafner.

Vår egen Addisondag.

Utställning på Vårdforum på Nya Karolinska Universitetssjukhuset med Mikaela Kihlström och Eva Rafner. Vi tog fram material såsom informative roll-ups.

Nordisk ambulansmässa i två dagar med Mikaela Kihlström och Eva Rafner.

Utställning i vårt eget bås. Föredrag av Eva Rafner. Vi hade 4 olika roll-ups och visade Martin Norrmans film. Vi delade ut broschyrer, tablettaskar med vår logotype och våra magnetiska kriskort som var mycket uppskattade och samtliga gick åt. Vi var där i två hektiska dagar.

Ny bok, "Ständigt på vakt." Redaktörer Eva Rafner och Annika von Bonsdorff.

Boken består av 14 gripande historier om barn med kortisolbrist.

Spred uppmärksamhet runt nya boken i tidningen Mitt i Kungsholmen, Kurera och Doktorn. Vi fick bidrag från:

Euroterma, FrostPharma och Svenska kyrkan med hjälp av Annika Rönnbäck och Jonas Svensson. Annika Rönnbäck anordnade en välgörenhetsgala i samarbete med Svenska kyrkan.

Martin arrangerade Addison Triathlon i Munkedal och hjälpte även Brasilien starta upp en Addisonförening.

Annika Tidala och Madelene Karlsson anordnade och deltog i Nordisk konferens fred - söndag.

Vi anordnade årsfest och vi hade barnendokrinolog Maja Debernardo, Sjuksköterska på barnendokrin på KS i Solna, som berättade om hur hon upplever att vara förälder till Elisa med APS 1/Addisons sjukdom inkl. andra relaterade sjukdomar. Elisa berättade om sina sjukdomar ur sitt perspektiv. Elisas barnendokrinolog på KS i Solna, Maria Halldin, berättade om sin erfarenhet om barn med kortisolbrist.