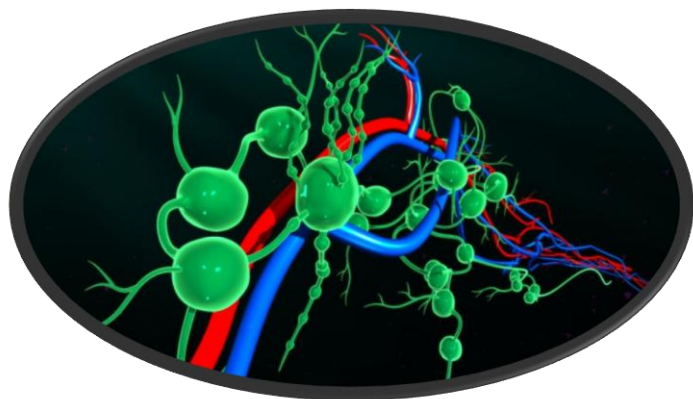


PATIENTFÖRENING

- SAMVERKAN FÖR
OPTIMAL VÅRD VID ÖDEM

- MEDLEMSAKTIVITETER



www.lymfkalmarlan.se

Kontakta oss gärna
info@lymfkalmarlan.se

Lymf
Kalmar Län
Lymf- och lipödemförening

PATIENTFÖRENING

Patientföreningen

Lymf Kalmar Län är hela Kalmar läns patientförening för personer med lymfödem, lipödem, dercum. Vi vill verka för en bättre ödemsjukvård i hela länet. Vi samverkar med politiker, sjukvården, leverantörer och andra aktörer för individuell optimal vård för alla med dessa kroniska sjukdomar. Vi anordnar medlemsträffar och aktiviteter för gemenskap, träning och utbildning.

Vi följer GDPR och lämnar inte ut några uppgifter om våra medlemmar. Vårt medlemsregister är i Sällsynta Diagnosers medlemsregister.

Föreningen är registrerad som ideell förening med org nr 802517-8032.

Samverkan och medlemskap

Patientföreningen är medlem i Funktionsrätt Kalmar län och i förbundet Lymf Sverige, som är ett förenande förbund för självständiga patientföreningar som vår. Genom Lymf Sverige är vi medlemmar i förbundet Sällsynta Diagnoser och via dem och Funktionsrätt Kalmar län är vi med i Funktionsrätt Sverige. Vi har samverkansavtal med ABF.

Bli medlem och stödmedlem

Maila eller skriv brev till oss för att bli medlem och betala medlemsavgiften. Betalning sker via bankgiro eller SWISH:

BG 5222-6289

SWISH 1235002316

E-post: eva@lymfkalmarlan.se

Adress:

Lymf Kalmar Län c/o Eva Elsrud
Hasselvägen 6
387 72 Löttorp

Medlem

För att bli medlem ska du ha en diagnos med lymfatiska ödem eller starkt misstänka att du har det. Som medlem kan du delta gratis eller till reducerad kostnad på våra evenemang. För dig som vill ger det möjlighet att träffa andra i liknande situation. Vi samverkar gärna med aktörer för att kunna erbjuda medlemsförmåner till våra medlemmar.

Vi har en intern medlemsgrupp på Facebook för alla medlemmar. Genom att bli medlem stöttar du oss i vår strävan att ordna bra evenemang för oss och du stöttar vårt arbete med att förbättra vården i länet för oss med ödemsjukdomar.

För att bli medlem betalar du in medlemsavgiften och anger där ditt namn och e-postadress eller telefonnummer. Skicka också ett meddelande till eva@lymfkalmarlan.se med följande Förnamn, Efternamn, Ort, E-postadress, Telefonnummer och gärna lite info om dig och varför du vill vara med och vad du förväntar dig. Vill du får du gärna ange vilken av sjukdomarna du har, men det är helt frivilligt. Skickar du brev, skicka samma information, men byt ut e-postadress som din vanliga adress. Medlemsavgift för medlemmar är 200 kr per verksamhetsår som löper 1 januari till 31 december.

Stödmedlem

Stödmedlemmar är alla som är intresserade och vill stötta föreningen men som inte själv har en lymfatisk sjukdom. Du kan vara anhörig, inom sjukvården, privat aktör inom området, politiker eller just enbart intresserad. Medlemsavgift för stödmedlemmar är valfritt belopp/verksamhetsår, som löper 1 januari till 31 december, (minst 50 kr/år).