

Yhdessä eteenpäin

Waldenström Finland ry

WMF - Potilasyhdistys:

Potilaiden perustama ja potilaiden johtama valtakunnallinen potilasjärjestö. Yhdistys kokoaa Waldenströmin taudin tai sen kaltaisten tautien potilaat, heidän omaisensa ja hoitajansa yhteistoimintaan toimien heidän fyysisen, psyykkisen ja sosiaalisen elämänsä parantamiseksi. Yhdistys tekee tautiin liittyvää valistustyötä, sekä pyrkii hoidollisen että yhteiskunnallisen tasa-arvon turvaamiseen ja tiedonkulun parantamiseen.

www.wmfin.fi

Katso lisätietoa nettisivuiltamme, sieltä löydät tarkemmat yhteystiedot ja jäsenhakemuksen.

sähköposti info@wmfin.fi



WALDENSTRÖM FINLAND RY

YHDESSÄ PÄRJÄÄMME

INFOA TAUDISTA & YHDISTYKSESTÄ

- Waldenströmin makroglobulinemia eli Waldenströmin tauti (WM) on nimetty löytäjänsä ruotsalaisen lääkärin Jan Waldenströmin mukaan (1944)
- Plasmasoluihin imusolmukesyöpä
- Syöpärekisterissä 50-luvulta lähtien
- Suomessa todettu 687 tunnettua tapausta vuoteen 2020 mennessä, joista naisia 290 ja miehiä 397
- Tämä harvinainen tauti todetaan noin 15-35 henkilöllä vuodessa
- Suomessa 196 potilasta v. 2020
- Hoidot kehittyneet valtavasti
- Oma yhdistys perustettu 2019
- Verkkotapaamiset joka kuukausi
- Kansainvälinen verkosto ja tiedonhankinta
- Vertaistuki- ja oma suljettu FB-ryhmä

Kysy lisää & tule mukaan!

Puheenjohtaja Juha Wirekoski 050 4316628
Viceordförande Gerd-Marie Backlund 0400 850420
Sihteeri Kaarina Luiro 0400 916061