

Framåt tillsammans

Waldenström Finland rf.

Patientföreningen WMF:

Den landsomfattande föreningen är grundad och ledd av patienterna själva. Föreningens uppgift är att sammanföra patienter med Waldenströms sjukdom och liknande sjukdomar, deras närstående och vårdare, för att tillsammans förbättra deras fysiska, psykiska och sociala livskvalitet. Föreningen informerar om sjukdomen och strävar till en vårdmässig och samhällelig jämlikhet, samt en förbättring av informationsgången.

www.wmfin.fi

Tillägs- och kontaktuppgifter finns på vår hemsida.

(Hemsidan är på finska men med översättningsanvisningar.)

epost: info@wmfin.fi



WALDENSTRÖM FINLAND RF

TILLSAMMANS KLARAR VI DET

INFORMATION OM SJUKDOMEN & FÖRENINGEN

- Waldenströms makroglobulinemi eller Waldenströms sjukdom
- En sällsynt sjukdom som fått sitt namn av dess upptäckare, den svenska läkaren Jan Waldenström, år 1944
- Ett lymfoplasmocytiskt lymfom
- I cancerregistret sedan på 50-talet
- Diagnostiserade i Finland sammanlagt 687 personer varav 290 kvinnor och 397 män
- 196 patienter fanns i registret 2020
- I Finland mellan 15 och 35 nya fall per år
- Enorm utveckling har skett inom vården
- Den egna föreningen grundades 2019
- Onlineträffar varje månad
- Internationellt nätverk och informationsökning
- Kamratstöd och Facebook-grupp

Fråga mera & kom med!

Puheenjohtaja Juha Wirekoski 050 4316628

Viceordförande Gerd-Marie Backlund 0400 850420

Sihteeri Kaarina Luiro 0400 916061

FO-nummer 3113072-1