

LEVERNYT



ANEMONE
HEPATICA

Leverforeningen



Nr. 3 - August 2013

Leverforeningens bestyrelse

Landsformand

Lone McColaugh,
Åløkkehaven 30, 5000 Odense C
Tlf.: 6614 7005
E-mail: formand@leverforeningen.dk

**Kasserer**

Nuria Ebbesen
Enev. Sørensens Vej 10, 6000 Kolding
Tlf.: 4240 0802
E-mail: nuria@live.dk

**Fund-raiser**

Kæthe Jørgensen
Hvedholmvænget 8, 5230 Odense M
Tlf.: 6615 8218
E-mail: katejor@hotmail.com

**Kontaktformidler og næstformand**

Anna Lise Thomsen
Krogen 4, Hjordkær, 6230 Rødekrø
Foreningens tlf. 5626 0208 tlf.tid kl. 9-17 (weekender lukket)
E-mail: hat@svenet.dk

**Sekretær**

Morten Frederiksen
Gøgevænget 13, 3390 Hundested
Tlf. 4798 5000
E-mail: mortenlundgren@gmail.com

**Suppleant**

Hanne Dica Trøstrup
Gadekær 15, 6200 Aabenraa
Tlf. 4034 2562
E-mail: codihatro@gmail.com

**Suppleant og redaktør af Levernyt**

Per Baltzersen Knudsen
Karlslunde Strandvej 10, 2690 Karlslunde
Tlf.: 4615 2233
E-mail: pbk@tdcadsl.dk



Information om Leverforeningen

Leverforeningen er en landsdækkende patientforening, der blev startet af levertransplanterede i efteråret 1991.

Leverforeningen har til formål at varetage interesserne for leversyge, levertransplanterede og deres pårørende.

Leverforeningen arbejder sammen med andre patientforeninger og repræsenterer medlemmerne overfor det offentlige – bl.a. Sundhedsstyrelsen.

Leverforeningen er medlem af Transplantationsgruppen, der arbejder for større donortilgang.

Leverforeningen har efter behov en socialrådgiver og en psykolog tilknyttet.

Patient-til-patient ordning

Har du eller en af dine nærmeste brug for at tale med én, der har været et sygdomsforløb igennem, der ligner dit? Gennem Leverforeningen har du mulighed for at blive sat i kontakt med andre patienter.

Socialt samvær

Leverforeningens generalforsamling afholdes hvert år i februar/marts måned. Derudover arrangerer Leverforeningen hvert år nogle sammenkomster for medlemmerne og deres pårørende.

Levernyt

Leverforeningen udgiver medlemsbladet LEVERNYT ca. 4 gange om året. Som medlem får du automatisk tilsendt LEVERNYT.

Hvad koster det at være medlem af Leverforeningen?

Enkeltkontingent: Kr. 200,- pr. år

Familiekontingent: Kr. 275,- pr. år

Information og indmeldelse:

Landsformand: Lone McColaugh, Ålækkehaven 30, 5000 Odense C

Tlf.: 56 26 02 08, bankreg.nr. 0924, kto.nr. 7788304, giro: 778-8304

Email: formand@leverforeningen.dk · Hjemmeside: www.leverforeningen.dk



EFTERÅRSMØDE

Invitation til Leverforeningens efterårsmøde

Lørdag den 14. september 2013
Kl. 10.00 - ca. 16.00
på det dejlige Hotel Hedegaarden,
Valdemar Poulsensvej 4, 7100 Vejle



Program for dagen:

- Kl. 10.00-10.30 Ankomst og formiddagskaffe
- Kl. 10.30-12.00 Foredrag v/Overlæge klinisk lektor PhD Niels Kristian Aagaard, Aarhus Universitets Hospital.
Emnet er „ Ny forskning i leversygdomme - på en måde der er til at forstå“
- Kl. 12.00-13.30 Buffet og hyggeligt socialt samvær
- Kl. 13.30-15.00 Foredrag v/Hugo Mortensen, tidligere politimand m.m.
Et humoristisk foredrag som passende bærer overskriften
*„Hvordan man kommer gennem livet på trods af usports-
lig kropsbygning, manglende kvindetække og stærkt be-
grænsede intellektuelle ressourcer“.*



Lad det være sagt her - ingen bliver klogere af at høre Hugos indlæg. Dog er der en erfaring for, at tilhørerne får en munter oplevelse

Kl. 15.00-16.00 Eftermiddagskaffe, socialt samvær og afslutning

Efterårsmødet er fortsat gratis for medlemmer. Medlemmer, der betaler enkeltkontingent, kan i alt deltage med 2 personer gratis. Medlemmer, der betaler familiekontingent, kan i alt deltage med 4 personer gratis.

Af hensyn til hotellet skal vi have tilmelding til arrangementet **senest fredag den 30. august** til Anna Lise Thomsen på tlf. 56 26 02 08 - tilmeldingen er bindende.



Hugo Mortensen



Vigtigt genfund giver håb for leversyge

Ni nye genområder, som er vigtige for udvikling af en alvorlig leversygdom, er identificeret.

Den nye opdagelse kan måske bane vej for ny, vigtig behandling til de leversyge patienter.

Måske kan opdagelsen af de ni nye genområder, som spiller en central rolle i udviklingen af en sjældnen autoimmun leversygdom, bane vej for ny medikamentel behandling. Ved en autoimmun sygdom begynder kroppen at producere antistof mod bestemte dele af dens eget væv.

Kroppen angriber så at sige sig selv

PSC (primær skleroserende cholangitis) er en kronisk sygdom i galdevejene. Den giver ardannelse, som bremser transporten af galde fra leveren til tarmen. Resultatet kan være skrumpelever.

Nu har forskere ved Institut for klinisk medicin ved Universitetet i Oslo og Oslo Universitetssygehus gjort nye genfund, som kan give håb om bedre behandlingsmuligheder for PSC-patienter.

„For patienter, der er ramt af PSC, er fundet af stor betydning, fordi det åbner for forskning i de konkrete mekanismer, som ødelægger galdegangene,“ siger professor Tom Hemming Karlsen.

Han har ledet studiet, som har involveret data fra mere end 4.000 PSC-patienter.

„Tidligere har vi kun kunnet gætte på, hvad der var årsagerne til sygdommen. Vores genfund giver helt specifikke ledetråde til, hvad der er galt.“



*Fundet af gener knyttet til den autoimmune sygdom PSC giver håb om muligheden for at udvikle mere målrettet medicin.
(Foto: Colourbox)*



Dette betyder, at forskerne i fremtiden kan rette behandling mod de skyldige mekanismer. En sådan finjustering af skytset kan måske bremse sygdomsudviklingen.

Ødelægger leveren

Nu fastslår forskerne, at PSC er sin egen sygdom genetisk set.

„Vi har længe haft mistanke om, at både tarm- og galdegangsbetændelse ved PSC adskiller sig fra andre former for betændelsessygdomme i tarmen. Nu ser vi for første gang, hvilke biologiske mekanismer, der er specifikke for PSC.“

„Dette kan gøre det muligt at udvikle medikamenter til patienter med denne sygdom,“ fortæller Tom Hemming Karlsen.

I dag findes der ingen behandling for PSC. Sygdommen kan have forskellig alvorlighedsgrad og forløb, men mange af patienterne har slet og ret brug for en ny lever. Derfor har PSC i en årrække været den almindeligste årsag til levertransplantationer i Norge.

En del af patienterne udvikler også kræft i de ødelagte galdegange – og kræften opdages ofte sent.

Indsigt giver håb

Forskerne har også sammenlignet genfund blandt en lang række autoimmune sygdomme og viser på hvilke områder, de er ens, og på hvilke områder de adskiller sig fra hinanden.

„Dette åbner for, at vi kan få en indsigt i fællestræk mellem sygdomme og dermed også ledetråde til, hvilke medikamenter som kan være effektive på tværs af de traditionelle sygdomsgrupper,“ siger Tom Hemming Karlsen.

PSC er en sjælden sygdom. Men for dem, som rammes, er den en tragedie. Derfor er det opmuntrende at vide, at forskningsresultaterne nu kan vise sig at være meget vigtige for at udvikle medikamenter, som kan behandle PSC.

Kilde: Videnskab.dk – 7/2013 © Forskning.no



Kronisk syge får bedre vilkår på arbejdsmarkedet

Torsdag den 11. april 2013 afgjorde EU-domstolen en principiel sag, som betyder, at kronisk syge kan se frem til bedre vilkår på arbejdsmarkedet. Afgørelsen betyder, at kronisk syge nu også er omfattet af de særlige rettigheder, som handicappede har på arbejdsmarkedet, f.eks. får arbejdsgivere i fremtiden pligt til at lette arbejdet for kronisk syge medarbejdere ved eksempelvis at tilbyde dem at sætte arbejdstiden ned eller indkøbe særlige kontormøbler, der kan lette arbejdet. Det bliver også sværere at fyre kronisk syge medarbejdere.

Sagen blev rejst af to danske kvinder, som nu har fået EU-domstolens ord for, at de er blevet uretmæssigt fyret. De blev begge fyret pga. for mange sygedage efter Funktionærlovens 120 dages regel, som betyder, at en arbejdsgiver kan opsiges en medarbejder med en måneds varsel, hvis denne har været syg i 120 dage i løbet af 12 måneder og samtidig har fået løn.

Kilde: www.nyreforeningen.dk juli/13

Regeringen dropper diagnoselisten

Regeringens første forslag til en sygedagpengereform indeholdt en diagnoseliste, som skulle bestemme, om borgerne kunne få forlænget deres sygedagpenge. Det var mange andre patientforeninger samt Lægeforeningen m.fl. stærkt kritiske overfor.

Nu har regeringen så droppet diagnoselisten og i stedet skal en konkret, lægefaglig vurdering danne grundlag for, om den enkelte borger kan få forlænget sin sygedagpengeperiode.

Læs mere på Danske Handicaporganisationers hjemmeside eller via dette link <http://www.handicap.dk/nyheder/sygedagpengereform-diagnosetyranni-er-vaek>

Kilde: www.nyreforeningen.dk juli/13



SOSU-assistenter bliver presset ud fra hospitaler

Hospitaler har afskediget hver fjerde social- og sundhedsassistent. FOA mener, at oversygeplejerskerne beskytter deres egen faggruppe mod fyringer.

Hospitalernes pressede økonomi rammer først og fremmest social- og sundhedsassistenterne, skriver Avisen.dk.

Fagforbundet FOA oplyser, at fra marts 2010 til marts 2013 har hospitalerne uddelt fyresedler svarende til 2.456 sosu'er på fuld tid, hvilket svarer til næsten hver fjerde social- og sundhedsassistent.

FOA mener, at oversygeplejerskerne holder hånden over deres egne, mens de svinger sparekniven over sosu'erne.

„Jeg bliver vred over, at man som ledende sygeplejerske slipper afsted med at udpege en anden faggruppe, der skal redde økonomien,“ siger Karen Stæhr, sektorformand for social og sundhedssektoren i FOA til Avisen.dk

Lederforeningen i Dansk Sygeplejeråd mener, at sosu'erne har udspillet deres rolle på sygehusene, fordi de 'kun' kan varetage patienternes personlige hygiejne og den basale sygepleje.

„Det giver ikke længere mening at have et sosu-personale, der udelukkende har fokus på pleje af patienten,“ siger Irene Hesselberg, formand for lederforeningen i Dansk Sygeplejeråd, til Avisen.dk

Kilde: Dagens Medicin/Steffen Bang Nielsen

Leverforeningens holdning er, at personlig hygiejne og basal sygepleje er en meget vigtig ting, når man er indlagt, og at dette på ingen måde nedprioriteres. Vi er nervøse for, at denne holdning fra Dansk Sygeplejeråd vil gå ud over patienterne.

Viser det sig, at denne disposition igen er en del af den offentlige kasse-tænkning, må der absolut skrives ind for denne magtanvendelse og tilsidesættelse af det arbejde, sosu'erne har udført igennem flere år.



Vi bør være mere taknemmelige

Levernyt har i juli mødt *Carsten Holm*, et af vores medlemmer, til et sommerinterview, mens han er på ferie i familiens hus i Sverige i byen Lessebo ca. 260 km fra København.

Carsten Holm er 53 år og bor i København, er gift og har to voksne børn og har et barnebarn på to år og et nyt er på vej her i august.

Et langt sygdoms- og udredningsforløb

På spørgsmålet om, hvilken leversygdom Carsten har, hvornår og hvordan opstod den og af hvem blev den opdaget, svarer Carsten:

„Sygdommen hører under massebetegnelsen skrumpelever. Jeg gik til min læge i december 2009, da jeg følte, at jeg ikke kunne spise noget. Jeg følte, at min mave var som en ballon, der var ved at sprænge. Lægen sendte mig direkte til Hvidovre

hospital. Der var de ikke i tvivl om, at det var min lever, der var noget galt med. Jeg skal lige sige, at jeg havde gået med det længe, hvor det bare blev værre og værre. Min egen læge har senere sagt til mig, at det havde han ikke set komme. Jeg var på Hvidovre en uge, hvor de tog mange prøver og gav mig en masse vanddrivende. Jeg tabte 15 kg væske på den uge.“



Carsten Holm



Meddelelsen om transplantation

„Jeg skulle herefter gå til kontrol på Amager hospital, hvor jeg talte med en meget dygtig kvindelig læge, som tidligere havde været ansat på Rigshospitalets leverafdeling. Her gik jeg til kontrol og fik sat elastikker på i spiserøret mange gange, så der ikke kom indvendige blødninger.“

„I ca. et halvt år prøvede de at rette op på min lever, men til sidst bad hun mig om at komme til samtale sammen med min kone. Her fortalte hun, at de ikke kunne gøre mere, og at hun gerne ville indstille mig til en ny lever på Rigshospitalet. Det havde jeg jo ikke lige overvejet og spurgte om, hvad hvis jeg ikke ville? Så mente hun, at jeg max. havde 10 år tilbage, og det kun ville blive værre og med mere medicin. Så der var jo ingen tvivl for mig eller min kone, at det måtte jeg så sige ja til.“

„Der gik kun ca. otte dage, inden jeg fik en indkaldelse til Rigshospitalet. Her gennemgik jeg en masse undersøgelser og samtaler. Der fandt jeg først rigtig ud af, hvor vigtigt et organ leveren er, og hvor stor en omgang og risiko der var ved at få en levertransplantation. De var meget dygtige til at fortælle og informere os om hele forløbet. Jeg var indlagt ca. 1 måned, hvor jeg så til sidst blev godkendt og kom på ventelisten.“

„Herefter gik jeg ofte til kontrol og fik justeret medicin, men det blev værre med min sygdom. Jeg fik leverkoma mindst fire gange, hvor jeg blev indlagt akut. I den periode lavede jeg de meste mærkelige ting derhjemme - som ex. at tisse i en skuffe.“

Ventetid på ni måneder

„Jeg ventede ni måneder, før der var en ny lever til mig. Jeg blev ringet op kl. 2 om natten. Jeg var helt klar - min kone var lidt forvirret - men vi tog stille og roligt af sted med en taxi til Rigshospitalet. Her blev jeg undersøgt og gjort klar til at komme ned på operationsstuen. Kl. ca. 8 blev jeg hentet og operationen tog 15 timer. Jeg lå på opvågningsstuen 5 dage (de ville ikke af med mig). Jeg fik at vide, at operationen var gået godt, og jeg havde det også nogenlunde godt. Så kom naturligvis alt det med at få mine kræfter tilbage og komme ud og gå, op på kondicyklen og træne lungerne osv. Det gik også ri-



meligt godt til at starte med, men så fik jeg problemer med galdevejene og alt, hvad det medførte af diverse undersøgelser, men efter ca. 4 uger kom jeg hjem og havde det fint.“

Op- og nedture siden transplantationen

Carsten fik rimeligt hurtigt styr på hverdagen med medicin og kontroller på Rigshospitalet og havde det godt i nogle måneder.

„Så jeg var faktisk klar til så småt at tænke på at starte op på arbejdsmarkedet igen. Da jeg blev syg, arbejdede jeg som køkkensælger. Men så fik jeg igen problemer med galdevejene. Jeg blev indlagt og fik indsat ptc-dræns-langer to steder i maven ind til galdevejene. Det gik jeg med i flere måneder. Så fik jeg dem fjernet og i stedet sat to stents op i galdevejene, som blev skiftet ca. hver tredje måned. Jeg begyndte dog at få galdevejsforgiftning (cholangitis) og fik høj feber og blev indlagt mange gange.“

„Efter flere undersøgelser fik jeg at vide, at mine problemer med galdevejene var, at det var galdevejene inde i den nye lever, det var galt med. Der er tre steder, hvor jeg har indsnævninger i galdevejene. Hvis det var uden for leveren, hvor det oftest er, havde man kunnet lave en slynge, hvor man tager noget af tarmen og syer direkte op til galdevejene. Jeg fik at vide, at det gør man ved ca. hver 3., der er blevet transplanteret. Men da det var inde i den nye lever, kan man ikke gøre noget andet end at sætte stents op“.

Fremtiden er fortsat uvis

„Jeg nu skal have mine slanger fjernet den 29. juli og sat to nye stents op. Så håber vi, at jeg ikke får flere galdevejsforgiftninger eller skal have en retransplantation. Jeg ønsker ikke at starte helt forfra igen, men man kan ikke gøre andet, hvis det kommer dertil. Jeg er også blevet fortalt, at det ikke er nemmere anden gang, men lad os nu håbe, at det ikke bliver nødvendigt.“

„Jeg har nu været sygemeldt i godt tre år, så ja - sygdommen har da fyldt noget, må man sige. Men jeg har sagt, at jeg prøver at leve, som jeg vil, og så må jeg tage nedturen, når den kommer. Jeg vil helst ikke lade sygdommen styre mit liv, men det kan da godt være svært ind imellem“.



Oplevelser og opgaver som frivillig er lige sagen

„Før min sygdom lavede jeg meget frivilligt arbejde. Jeg har været hjælper på Grøn koncert i 17 år. Jeg har også været i bestyrelsen som repræsentant for De frivillige. Det at hjælpe Muskelsvindfonden, hvor man kan se, at overskuddet går til børn og unge med muskelsvind, det er for mig at se synligt, at jeg kan gøre en forskel. Men jeg måtte desværre holde op, da jeg blev syg. „

„Jeg har dog hjulpet DGI i København med forskellige opgaver. Som da der for nylig var Landsstævne i Esbjerg hjalp jeg med fællestransport og indkvartering o.lign. praktiske ting, alt sammen i det omfang jeg kan og sygdommen tillader.“

„Jeg cykler næsten hver dag rundt i København. Jeg kan godt lide at følge med i, hvad der bliver bygget af nye anlæg osv - det bliver nemt til 20-40 km om dagen.“

„Jeg kan også godt lide at rejse ud og se verden, men jeg er ikke til at bare at ligge ved stranden - jeg skal se eller opleve noget. Men det er ikke blevet til noget de sidste 4 år på grund af sygdommen. I stedet kan jeg godt lide at være i Sverige i vores lille hus og nyde naturen. Det bruger vi meget hele året.“



Jeg har lært meget af mit sygdoms forløb

„Jeg er blevet mere rummelig og lytter og ser mere på, hvordan folk reagerer og tænker mere hvorfor de gør sådan. Jeg gider ikke at høre på folks småproblemer som vand i kælderens osv. Så smiler jeg, og siger det fordamper jo igen, og der er ikke nogle, der er kommet til skade.“



„Til sidst vil jeg sige, at det er fantastisk, at man kan få et nyt organ og få det så godt bagefter. Hvor skal vi nogle gange tænke på, hvor godt vi har det, og hvor heldige vi er at bo i en verdensdel, hvor det kan lade sig gøre. Vi bør alle være meget mere taknemmelige for hverdagen og være mere positive - det oplever jeg desværre mange, der ikke er. Det er en skam, jeg tror, at man lever bedre og længere.“

Hyggelig sommerudflugt i dejlige omgivelser

Lørdag d. 22. juni deltog 46 glade medlemmer med pårørende og enkelte børn/børnebørn i en oplevelsesrig sommerudflugt til Odense Zoo.

Vejret var (igen) ikke helt så sommerligt, dog vekslede det som sædvanligt, men det afholdt os ikke fra at få set det i haven, vi skulle se.

Dem med børn fik set de 5 løveunger - de er født i 2 kuld henholdsvis 24. februar og 3. marts – og den søde girafkalv, et zebraføl og en kamelunge.

Spisningen forgik ved „Atollen“, hvor personale fra Zoo grillede lækker mad til os, mens vi fik snakket sammen på kryds og tværs. Alt i alt en rigtig dejlig dag, hvor alle hyggede sig. Næste år håber vi kun, at lidt flere børn vil være blandt de tilmeldte.



Personalet fra Zoo griller lækker mad



Fradrag for gaver til Leverforeningen

Som vi omtalte i sidste nummer i maj måned, har Leverforeningen ønske om at blive godkendt iht. til Ligningslovens § 8 A og § 12. stk. 3. Det betyder, at gaver til Leverforeningen vil kunne fratrækkes den skattepligtige indkomst, men først fra indkomståret 2014.

For at blive godkendt fra 2014 skal Leverforeningen dokumentere overfor skattevæsenet, at der er blevet givet minimum 50 gaver til foreningen i år inden den 30. september 2013. Leverforeningen har pr. 1.8. modtaget 41 bidrag, som vi siger mange, mange tak for. Men der er stadig mulighed for at donere en gave til foreningen inden tidsfristens udløb.

Der findes ingen minimumsgrænse på gavens størrelse, dvs. eksempelvis 20, 50 eller 100 kr. vil blive betragtet som en gave. Men du skal huske, at i 2013 vil du IKKE kunne få fradrag for beløbet, men det vil være muligt fra 2014, hvis Leverforeningen bliver godkendt.

Såfremt du allerede nu ønsker at give en gave til Leverforeningen, kan du indbetale således:

**Via netbank til Danske Bank, reg.nr. 0924, kontonr. 7788304
eller via giro, kontonr. 7788304**

**Husk at angive 'Gave' samt dit 'CPR-nummer'
i beskedfeltet (dette er en betingelse fra SKAT)**

Vi skal bruge dit CPR-nummer udelukkende til dette formål, og det vil blive behandlet hos Leverforeningen som fortrolig information.



Ventelisten skal væk

Så enkelt siger Folketinget det. Men der skal mere end en solid trylledej til at løse op for den kroniske mangel på organer.

'Vi kan ikke sidde på hænderne og vente på, at det sker af sig selv', siger Jan Rishave, formand for Oplysning om Organdonation og fortæller om facebook kampagnen, der skal få 1 million i Donorregistret.

Kampagnen er delt i to, før og efter sommerferien, og den udspiller sig primært på facebook-siden 'Tag Stilling til Organdonation'.

Det er overvældende at se, hvordan dialogen har fået dybde, og hvor mange personlige indlæg der flyder ind over linjerne på facebook. Nu vil vi også gerne se resultaterne i Donorregistret.

'Vi kan nå målet, hvis vi hjælper hinanden - du og jeg', fastslår Jan Rishave og understreger værdien af at 'Ta' snakken'.

Opfordringen til dig er klar: Tal med 10, der står dig nær, og spørg dem, hvad der skal til, for at de registrerer sig.



Behov for organer

Lige nu venter 23 leverpatienter på en ny chance i livet.

Deres lever svigter i en sådan grad, at transplantation er den eneste vej til et godt liv.

I første halvår af 2013 fik 22 levertransplanterede og deres familier et håb i tilværelsen, som en organdonation kan give.

Trygfonden hjælper

Fonden har givet penge til kampagnen, og dermed indirekte et håb for dem der venter.

Du kan hjælpe

Tal med 10 der står dig nær.

Vær aktiv på facebook. Brug det røde banner som cover på din egen facebook-side.

Søg viden på www.organdonor.dk



Vi søger frivillige til Børnelevergruppen

Til aflastning og afløsning af de nuværende personer i Børnelevergruppen søges frivillige forældre.

Så har du energi, idéer og lyst til at bidrage, kan du kontakte Helle Selmann (E-mail: selmann@selmann.dk – mobil: 22 62 70 09).

Helle kan også fortælle mere om arbejdet i Børnelevergruppen, som det har set ud indtil nu.



Arrangement på Bøsøre Camping



Rigshospitalets gæsteværelser til pårørende til indlagte patienter lukker

Ejendommen, der bl.a. huser Patienthotellets gæsteværelser, skal rives ned i efteråret 2013 for at give plads til en Ny Nordfløj. Det betyder, at der ikke kan tilbydes ophold for pårørende til indlagte patienter på Rigshospitalet fra den 1. august. Pårørende må selv finde andre muligheder for overnatning i Københavnsområdet.



En del af det samlede tilbud

„Patienthotellet har siden 1990 været en vigtig og integreret del af Rigshospitalets samlede tilbud til patienter og pårørende. Derfor har jeg det også svært med at skulle afvise pårørende, som fx bor langt fra Rigshospitalet, men det er nødvendigt for, at vi som et led i Det Nye Rigshospital får et nyt Patienthotel med større kapacitet end i dag“, udtaler Bente Nørskov fra Patienthotellet.

Kilde: Indenrigs nr. 11/13



PBC-patient ønsker kontakt med andre PBC-patienter

Leverforeningen har fået en henvendelse fra Charlotte Broberg, som er diagnosticeret med PBC (Primær Billiær Cirrose).

Hun er under medicinsk behandling på Aalborg sygehus hos Dr. Ulrik Tage Jensen.

Hun vil gerne gøre opmærksom på, at hun kan kontaktes, hvis andre PBC-patienter ønsker støtte og et fællesskab til andre i Danmark. Kontakt kan ske via mail på *mikey@xaos.dk* eller Facebook-gruppen PBC Danmark, som hun har oprettet.

Leverforeningens julearrangement

*Reservér allerede nu lørdag den 23. november til
Leverforeningens altid rigtig hyggelige julearrangement.*

På baggrund af sidste års succes holder vi det igen på det stemningsfulde Tøystrup Gods ved Ryslinge, lidt udenfor Ringe på Fyn.



Mere udførlig omtale i næste nummer af Levernyt, der udkommer ultimo oktober/primus november.



~~Leverforeningen
Krogen 4, Hjordkær
6230 Rødekro~~

B



astellas

Leading Light for Life

- støtter Leverforeningen økonomisk

Astellas Pharma a/s, Kajakvej 2, 2770 Kastrup, Tel: 43 43 03 55
