

Medlemskab af foreningen

Foreningen drives af frivillige, som arbejder ulønnede og som selv skal dække egne omkostninger. Kontingent til foreningen og evt. donationer og driftstilskud skal derfor dække nødvendige omkostninger til hjemmeside, bank, papir, informationsmateriale osv.

Besøg vores hjemmeside, hvor du har mulighed for at se nærmere. Foreningen henvender sig til en meget lille patientgruppe. Vi har derfor brug for, at alle tager aktiv del i foreningen.

Kontakt til foreningen



Navn: GBS-CIDP Patientforening
Adresse: Søsvinget 27, Egå
CVR: 40275371
Hjemmeside: www.gbs-cidp.dk

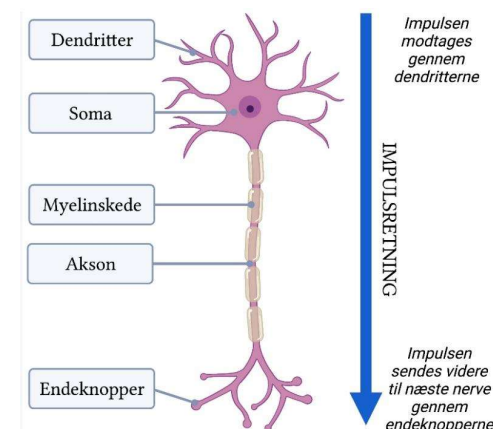


Kontakt: kontakt@gbs-cidp.dk
Telefon: 40 200 290



Patientforeningen for patienter der har sygdommene GBS, CIDP eller MMN

Fælles for sygdommene er, at de er en autoimmun sygdom, hvor kroppens eget immunsystem angriber isoleringen (myelinskeden), som beskytter selve nerven.



Patientforening for GBS og CIDP

GBS|CIDP Patientforening er stiftet oktober 2018 med formålet at støtte danske patienter og deres pårørende. Er du en patient med GBS eller har du CIDP/MMN, så er du ikke alene. Der er i Danmark ca. 100 nye patienter med GBS om året, og ca. 300 lever med CIDP.

Den danske **GBS|CIDP Patientforening** er stiftet for at yde støtte til patienter og pårørende. Vi arbejder sammen med den internationale patientforening **GBS|CIDP Foundation International** (www.gbs-cidp.org).

Foreningens formål

- At støtte patienter med GBS og CIDP samt deres pårørende.
- At arbejde for at udbrede kendskabet til og skabe interesse for sygdommene.
- At tilstræbe at have et antal frivillige ”ambassadører”, som kan kontaktes af patienter og pårørende som støtte i forbindelse med sygdomsforløbet.

Hvad kan vi gøre for dig og dine pårørende?

- Foreningen har et antal frivillige (tidligere GBS- og nuværende CIDP-patienter), som kender sygdommen og kan støtte dig som patient og dine pårørende. Det kan ske gennem telefonsamtaler, pr. e-mail eller ved besøg. Samtidig får du og dine pårørende en person, som I kan kontakte, når der dukker spørgsmål op, som ligger udenfor selve den medicinske behandling.
- Foreningen formidler viden om sygdommene, behandling og rehabilitering på grundlag af den internationale forenings materiale. I det omfang det er muligt, vil foreningen få materialet oversat til dansk. Foreningen udgiver også eget materiale på dansk.

Du og dine pårørende kan trygt kontakte os for at søge råd, støtte og vejledning. Det er ikke noget krav, at du er medlem af foreningen. I vil møde en, der forstår jeres situation. Alt det, som I taler om med den frivillige, er fortroligt.