



Melanomföreningen

Kära medlemmar,

Vi vill tacka er alla för ert stöd och engagemang under halvåret som gått och sammanfatta lite av det som har hänt under våren och sommaren 2017.

Lagom till sommarssemestern lanserade vi en kampanj, **"Sommar i skuggan"**, för att synliggöra att ökningen av hudcancer hänger samman med våra solvanor och påminna om att sommaren är härlig oavsett väder. Vi har även en fototävling på samma tema, så passa på att föreviga dina bästa sommarstunder i skuggan och följ anvisningarna på <http://melanomforeningen.se/tavling/>. Den som vill stötta kampanjen på annat sätt, kan köpa våra fina solrospins på hemsidan samt byta till en tillfällig profilbild på Facebook.

Lisa Broberg har engagerats som kommunikatör på deltid och har fått full fart på framförallt Facebook där vi har ett löpande kommunikationsflöde.

Det nationella vårdprogrammet för malignt melanom uppdaterades i juni 2017 och ett antal utredningar är igång vad gäller läkemedel. Melanomföreningen har fått yttra sig om flera av dem och deltagit i flera rådgivande möten om cancervården som beskrivs nedan.

Vi deltog t.ex. den 2 juni i regeringens initiativ kallat **"Rådslag om cancer"**, där patientföreningar, läkare, myndigheter m.fl. diskuterade framtidens cancervård. Vi framförde tre huvudpunkter för prevention, tidig upptäckt och behandling av malignt melanom:

1. En nationell folkhälsokampanj om solvanor och hudförändringar
2. Införande av teledermatoskopi i alla landsting, en teknik som gör att patienter kan få specialistbedömning av hudförändringar redan vid det första besöket på vårdcentralen
3. Att de idag endast rekommenderande nationella vårdprogrammen för olika cancerdiagnoser görs obligatoriska i landstingen, med staten som beställare och huvudman

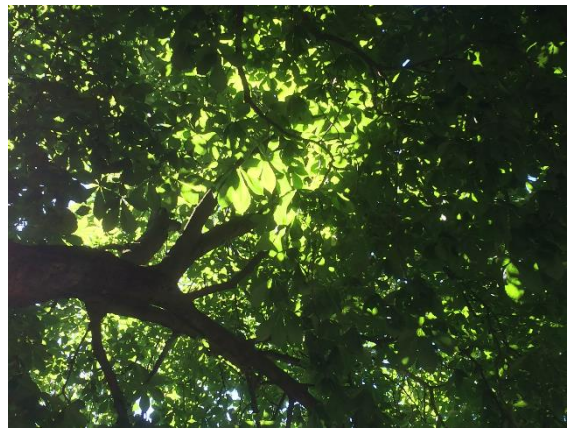
Mycket i pågående utredningar och diskussionerna med Socialdepartementet handlar i slutändan om ansvaret mellan staten och landstingen, där vi i Melanomföreningen anser att staten måste ta ett större ansvar för att vi ska få en rättvis cancervård i Sverige.

Melanomföreningen kommer att fortsätta att informera, försöka påverka och anordna aktiviteter för medlemmarna. För att lyckas behöver vi fler medlemmar och fler som vill engagera sig i styrelsen eller på andra sätt. Hör av dig om du är intresserad!

Ha en fin Sommar i skuggan!

önskar

Melanomföreningens styrelse



Vad gör Melanomföreningen?

Föreningen är helt ideell och tar inte emot bidrag från läkemedelsbolag eller andra kommersiella aktörer. All verksamhet finansieras av medlemsavgifter, donationer och bidrag sökta från landsting och Cancerfonden.



Arbetet för en bättre cancervård

Förutom det redan nämnda rådslaget med regeringen, har föreningen under våren försökt påverka cancervården på olika sätt: Den 21 mars hölls en s.k. läkemedelsriksdag i Stockholm som anordnades av bl.a. Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket. Den handlade om utmaningarna med att värdera och prissätta läkemedel utifrån de medicinska resultaten av behandlingen. Bland föreläsarna fanns sjukvårdsministern Gabriel Wikström och regeringens särskilda utredare för Prissättnings- och finansieringsutredningen, Toivo Heinsoo. Magnus Norin och Marie Andersson deltog från Melanomföreningen.

Myndigheten för vård- och omsorgsanalys lämnade sin rapport om det s.k. ordnade införandet av läkemedel till regeringen 30 juni. Melanomföreningen har lämnat synpunkter på den och kommer även att få kommentera deras nästa utredning som handlar om hur mycket läkemedel som används i landstingen och på utredningen om finansiering av

läkemedel. Allt fler röster hörs på ett gemensamt tema, nämligen att staten måste ta ett större ansvar för cancervården och att vi inte kan ha 21 olika landsting som huvudmän för beslut om bl.a. läkemedelstilldelning.

Under melanomveckan gjorde vi ett utskick till majoriteten av landets alla hudmottagningar med vårt informationsmaterial.

Aktiviteter för medlemmar

Förutom via hemsidan och sociala medier, försöker vi också sprida information genom föreläsningar. I samband med årsmötet i Stockholm, höll Hanna Eriksson, ansvarig för det Nationella vårdprogrammet för malignt melanom, en föreläsning om medicinsk behandling vid melanom, pågående kliniska studier och utvecklingen av nya läkemedel. Två av våra resestipendiater pratade också: Hildur Helgadottir, Stockholms ärftlighetsmottagning för melanom, vars reseberättelse från National Cancer Institute i USA finns att läsa på föreningens hemsida. Irina Baranovskaya, Lund, berättade om sin auskultation i Neapel hos en av världens främsta melanomläkare.

I Göteborg anordnade vi tillsammans med Sahlgrenska Universitetssjukhuset och Regionalt cancercentrum Väst en föreläsningkväll för tredje året i rad med temat "Sola, eller inte?". Sjukhusdirektör Ann-Marie Wennberg var moderator. Vår ordförande Magnus Norin framhöll vikten av att kolla sina prickar och berättade hur det är att leva med malignt melanom. Till hösten planerar vi lokala medlemmöten i Göteborg och Stockholm.

Resestipendium för vårdpersonal

Tack vare donationer, har föreningen delat ut resestipendier till vårdpersonal för att inhämta kunskap från välrenommerade melanomkliniker utomlands.

*Vill du engagera dig för dem som är drabbade av malignt melanom? Nu behövs nya krafter i föreningen, både i styrelsen och andra frivilliga. Trots att malignt melanom är den sjätte vanligaste cancerformen i Sverige, så är vi en liten patientförening och behöver fler representanter, särskilt utanför Stockholm. Nyfiken? Eller har du tips på aktiviteter eller förslag på förbättringar? Kontakta styrelsen på: info@melanomforeningen.se, så berättar vi mer. **Tillsammans kommer vi längre!***