



Melanomföreningen

Kära medlemmar,

Vi vill tacka er alla för ert stöd och engagemang under året som gått och sammanfatta lite av det som har hänt. Ett standardiserat vårdförlopp har införts för flera cancerdiagnoser, däribland malignt melanom, och frågan om kostnader och finansieringsformer för läkemedel är under utredning. Inför 2017 hoppas vi på en fortsatt positiv utveckling när det gäller effektivare läkemedel och förbättringar inom cancervården, även när det gäller förebyggande åtgärder och tidig diagnos med ny teknik som teledermatoskopi. Melanomföreningen kommer att fortsätta att informera, försöka påverka och anordna aktiviteter för medlemmarna, och kommer bland annat att jobba aktivt med att få mer uppmärksamhet kring melanomveckan i maj. För att kunna fortsätta påverka behöver vi fler medlemmar och fler som vill engagera sig i styrelsen eller på andra sätt. Hör av dig om du är intresserad!

En riktigt god jul och lyckönskningar inför 2017!

önskar

Melanomföreningens styrelse

Vad gör Melanomföreningen?

Föreningen har under året fortsatt engagera sig i att påskynda införandet av nya godkända läkemedel, för åldersgräns för solarier och att fler landsting ska införa s.k. telederamtoskopi och smartphones för diagnos. Via hemsidan har vi informerat om nya behandlingar, om det standardiserade vårdförloppet, forskning och nyheter som rör cancervården.

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. Nyligen fick vi också beviljat anslag från Cancerfonden för planerade aktiviteter 2017.

Införande av nya läkemedel

Melanomföreningen försöker påverka så att införandet av nya livsavgörande läkemedel ska gå så fort som möjligt efter att de godkänts och ska nå samtliga patienter som har behov av dem. Tyvärr visar införandet i år av kombinationsbehandling med BRAF- och MEK- hämmare (två målsökande läkemedel som har bättre effekt tillsammans än var och en för sig) att det fortfarande går trögt och finns variationer mellan olika landsting. Sverige har dessutom lägre användningen av immunterapiläkemedlet Ipilimumab än flera jämförbara länder och tillgången varierar kraftigt mellan olika sjukvårdsregioner.

Melanomföreningen har haft möte med Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket och Sveriges Kommuners och Landstings Nya Terapier – råd för att diskutera frågan. Vi har även gett synpunkter till Myndigheten för Vårdanalys som ska utreda införandeprocessen för läkemedel.

Glädjande nog så har regeringen tillsatt en läkemedelsutredning som ska slutrapportera i december 2018. Vi menar dock att en tillfällig lösning krävs under tiden och har tillsammans med Prostataförbundet skrivit en debattartikel som kommer att publiceras av Svenska Dagbladet den 26 december.



Aktiviteter för medlemmar

Vi försöker också sprida information genom föreläsningar. I samband med årsmötet i Stockholm, höll Hanna Eriksson en föreläsning om medicinsk behandling vid melanom, pågående kliniska studier och utvecklingen av nya läkemedel. Vår

resestipendiat 2015, Karolin Isaksson, berättade om sin vistelse vid Melanoma Institute Australia i Sydney.

I Göteborg anordnade vi tillsammans med Sahlgrenska Universitetssjukhuset och Regionalt cancercentrum Väst en föreläsningkväll med temat "Sola, eller inte? - Förebygg malignt melanom". Ann-Marie Wennberg berättade om solljusets effekter på huden, Markus Danielsson pratade om teledermatoskopi och hur det kan användas för tidigare upptäckt av hudcancer. Föreningens ordförande Magnus Norin framhöll vikten av att kolla sina prickar och berättade hur det är att leva med malignt melanom. Max Levin presenterade om immunterapi och Shirin Bartholdsson om hur man skyddar sig och sina barn genom sunda solvanor.

Under melanomveckan var representanter från föreningen ute och mötte allmänheten, patienter och vårdpersonal.

Melanomföreningens resestipendium för vårdpersonal

Tack vare donationer, har föreningen delat ut resestipendier till vårdpersonal för att inhämta kunskap från välrenommerade melanomkliniker utomlands. Tre läkare har tilldelats stipendium för resor 2016-2017, bl.a. Hildur Helgadóttir, Karolinska Universitetssjukhuset, som är ansvarig för Stockholms ärftlighetsmottagning för melanom. Hennes reseberättelse från National Cancer Institute i USA finns att läsa på föreningens hemsida.

*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 mera. **Tillsammans kommer vi längre!***