

PRESSMEDDELANDE

2018-02-28

Professionella berättar om utmaningarna för sällsynta diagnoser

Den 28 februari 2018 infaller Sällsynta dagen. Ungefär en halv miljon svenskar lever med en sällsynt diagnos och även om varje enskild diagnos kan vara väldigt ovanlig är det sammantaget många personer som har sällsynta diagnoser i Sverige.

Riksförbundet Sällsynta diagnoser uppmärksammar årets Sällsynta dag, 28 februari, med en kampanj i form av professionsberättelser. Läs och ta del av kampanjen på vår hemsida där forskare, psykologer, läkare, tandläkare och habiliteringspersonal pratar om utmaningarna inom området sällsynta diagnoser.

Där nämns bristen på samordning av insatser, föräldrar som inte mår med, vården som inte möter upp och forskningen som behövs. Följ våra berättelser på Riksförbundet Sällsynta diagnoser hemsida och facebook.

Publikation inleds den 28 februari på Sällsynta diagnoser hemsida och följs av en ny berättelse varje vecka fram till början av april.

Kontaktperson:

Beata Ferencz

beata.ferencz@sallsyntadiagnoser.se

072-231 13 18

<http://www.sallsyntadiagnoser.se/verksamhet/gemensamt-larande/professionsberattelser/>

#sallsyntaliv #ShowYourRare

Riksförbundet Sällsynta diagnoser är en organisation för 60 diagnosföreningar och har totalt 14 500 medlemmar. Vi arbetar för att också personer som har en sällsynt diagnos ska få god och jämlik vård, något som inte är fallet idag. Okunskapen om sällsynta diagnoser är stor inom hälso- och sjukvården.