



Varför jag engagerar mig i frågor om Lipödem, Lymfödem och Dercum?

Jag höll på under en femårsperiod med att gå till vårdcentraler, in och ut på akuter, fick över 30 allvarliga diagnoser – alla fel. Tills jag träffade Hilka, sjuksköterska med kunskap om lipödem. Sen kom nästa problem min läkare som diagnosticerade mig på Bräcke Diakoni Sfären, gick i pension. Ingen vård, ingen läkare, ingen information. Jag hade då så stora ödem över knän så min rörlighet var starkt påverkad. Tog saken i egna händer och åkte som första patient till Dr Klasmeyer i Köln. Kostade mig 122 000 kr.

Ingen ska behöva gå igenom det här, ALLA ska ha vård i Sverige, landstingsfinansierad vård och den ska vara lika landet runt. Därför engagerar jag mig i frågan.

Min historia

Förutom min sjukdomshistoria ovan så har jag en stor familj lite här och där i världen. Jag är skogsbonde i Värmland med allt vad det innebär och engagerad som fritidspolitiker, nämndeman, Rotary, Bostadsrätterna, Funktionsrätt Stockholms län, Svenska kyrkan och några styrelser. Det gör att mitt kontaktnät är ganska stort, något som är bra när påverkan är behövd. Jag har även varit ordförande i Lymf S, lymf- och lipödemföreningen Stockholms län under drygt ett år. Där fick jag sätta mig in i problematiken med ödemfrågor. Lipödem får ingen vård, dercum forskas det om men lymfödem, vad har hänt de senaste 30 åren och var finns vårdpersonal med kunskap?

Vi har att göra och tillsammans ska det gå!

IngMarie Bohmelin

E-post ingmarie@lymfsverige.se

Mobil 073-729 15 50