



# Debrabladet



Nr 1 ♦ 2018



Läger i Kolmården - Verksamhetsberättelse - EB loppet 2018



## Redaktörens rader

Stugorna som vi bokat till årets läger tog snabbt slut, över 30 stycken anmälningar kom in och några fick till och med dela stuga eftersom efterfrågan var så stor! Otroligt glädjande med sån stor uppslutning och de som var med verkade trivas gott:

*”Det är verkligen underbart här - ska bli kul med djurparken imorgon”*

*”Vi ser redan fram mot nästa läger  
Tack alla för ett roligt givande läger i Kolmården”*

*”Tack för ett väldigt bra och lyckat läger.”*

Alla barn som deltog fick varsin liten fjäril som minne med sig hem - se bild på omslaget.

För några år sen tog vi fram en tygkasse med fjärilstryck som vi säljer tillsammans med våra andra produkter; armband och pins. Pengarna vi får in går till föreningens verksamhet (så att vi

till exempel ska kunna genomföra läger) samt till vår

årliga donation till något projekt som ska förbättra livet för EB drabbade. Vi funderar nu på att ta fram en ny produkt och vill gärna ha in förslag på produkter. Kravet är att det ska vara enkelt att skicka varan med post – alltså inte för stort och skrymmande så att portokostnaden blir för stor. Skicka gärna in förslag till mig – har du kanske också kontakter inom tryckeribranschen vore det också intressant. Vi har länge letat efter någon som kan trycka upp kuddfodral men kostnaden för tryckningen har visat sig bli enormt hög så de planerna har vi ej kunnat genomföra.

Trevlig sommar! /Malin  
m\_ekunger@hotmail.com



## På gång i föreningen

- EB loppet 8 september
- Internationall kongress Schweiz 7-9 september
- Styrelsens livemöte oktober
- EB veckan 25-31 oktober



# Årsmöte Sällsynta Diagnoser

Lördagen den 21 april höll Riksförbundet Sällsynta diagnoser årsmöte. Vi var tre ledamöter från EB-föreningens styrelse – Malin Netz, Iwona Höglund och Martina Mellin – som tillsammans med ett 30-tal andra hade slutit upp i Funktionsrätt Sveriges fina lokaler i centrala Sundbyberg.

Förmiddagen ägnades åt sedvanliga årsmötesförhandlingar, och vi fick en både fylig och intressant presentation av verksamheten det gångna året. Den som stod för presentationen var Malin Grände som arbetar som kanslichef på Sällsynta diagnoser. Några av de projekt och aktiviteter som nämndes var Gemensamt lärande, Övergångsprojektet, medverkan i politikerveckan i Almedalen, deltagande i Prideparaden och Höstmötet.

Allt var välordnat och genomtänkt så vi deltagare behövde inte förflytta oss längre än till köksregionerna för att få lunchen serverad. Stärkta av den och kaffe kände vi oss redo för eftermiddagens program.

Först ut var Morgan Eklund som är politiskt sakkunnig hos

socialminister Annika Strandhäll på Socialdepartementet. Förutom att Morgan Eklund höll en bra presentation fick han flera engagerade frågor från mötesdeltagarna.

Dagen avslutades med att förbundsordförande Elisabeth Wallenius blickade framåt och berättade om vad som planeras. Bland annat talade hon om vikten av påverkansarbete och brukarrepresentation i olika grupper. Hon berättade även kort om sin nya roll som ordförande för Funktionsrätt Sverige och drog i det sammanhanget ner en spontan applåd.

Förbundet har lyckats väl med att få projektmedel beviljade vilket har gett till resultat att man kunnat anställa ytterligare någon person på kansliet. Och med fler medarbetare kan förbundet göra ännu mer!

Ingen har väl missat att 2018 är valår och Sällsynta diagnoser har naturligtvis planer för hur man ska vara med och påverka. Under dagen kunde den som ville spela in ett filmklipp där man fick tala om vad man tänkte göra om man blev sällsynt socialminister efter valet.



Det blir spännande att se var och när filmklippen dyker upp.

Det fanns även möjlighet att köpa sällsynta armband. Elisabeth berättade att det är hennes dotter som tillverkar armbanden och hon har så här långt gjort 1.000 stycken men hälsade att hon gärna gör 1.000 till!

För mig var det här egentligen min första riktiga kontakt med

Sällsynta diagnoser och jag kan bara konstatera att det var en sällsynt bra dag i sällskap med mina sällsynt engagerade styrelsekamrater.

/Martina Mellin -  
kassör i EB-föreningen





## EB-loppet 2018



Nu är det dags för EB-loppet 2018, 8 September kl 11 i Partille vid Kåsjön. Loppet är ett välgörenhetslopp till förmån för Epidermolysis Bullosa. 2017 var första året för loppet och i våra ögon blev det en succé med många fler anmälda än vad vi hade vågat hoppas på. Totalt fick vi ihop över 400 anmälningar och ca 95 000 kr som skänktes till Sohana research foundation (idag CureEB).

Vi har inför i år även en samarbetspartner Race.se som hjälper oss med hela anmälningsprocessen inkl betalning och anmälan av tröjstorlek.

Mer information om loppet och hur du anmäler dig hittar du på vår hemsida: <http://www.ebloppe.se>, följ oss gärna på Facebook <https://www.facebook.com/ebloppe/> och

på Instagram under namnet: [ebloppe.se](https://www.instagram.com/ebloppe.se). Till vår glädje uppmärksammades loppet förra året av både av Lokalpressen Partille och Göteborgs Posten.

Vi hoppas naturligtvis att vi i år ska kunna öka antalet anmälningar och sponsorer. Vi tror att förutsättningarna är goda eftersom responsen var mycket bra och att vårt lopp nu inte är totalt okänt vilket det var när vi påbörjade processen för ungefär ett år sedan. Loppet är öppet för alla, stora som små, och alla är med utifrån sina förutsättningar. Vi lärde oss mycket förra året och inför i år så kommer vi springa, gå slingan baklänges för att minimera flaskhalsar och för att alla med barnvagnar eller rullstolar skall naturligt bli en del av loppet.

Sponsorerna börjar komma in men vi vill självklart få fler, vill du vara en av dem så ta kontakt med oss via mail: [ebloppe@gmail.com](mailto:ebloppe@gmail.com). De som väljer att sponsra oss får sin logotype tryckt på ryggen av tröjan som varje deltagare får genom sin anmälan.



Den stora utmaningen nu att få alla att anmäla sig så snart som möjligt istället för att vänta in i det sista. Detta för att vi skall kunna organisera och planera loppet på bästa möjliga sätt. Vi hoppas att du vill vara med och göra skillnad för alla som lever med EB genom att anmäla dig själv och din familj samt nära och kära. Hjälps oss att få fler att anmäla sig genom att sprida information om loppet via sociala medier och på arbetsplatser. Tillsammans kan vi hjälpas åt sprida information om sjukdomen och samla in pengar till forskningen!

Väl mött och varmt välkomna! /Darko Tilldal och Daniel Pintaric

## Styrelsen 2018

**Ordförande:**

Malin Netz

**Sekreterare:**

Malin Ekunger

**Kassör:**

Martina Mellin

**Ledamöter:**

Iwona Höglund

Annika Håkansson

Mia Werkentoft

Akvile Drungaite

**Suppleanter:**

Ulrika Kallin

Jennifer Rehnstedt

Ruth Winblad

**Revisor:**

Fredrik Johansson

**Revisorssuppleant:**

Daniel Jerremalm

**Valberedning;**

Agneta Olsson

Eva-Lotte Gustafsson

Victor Öhman

**Vill du annonsera i Debrabladet?**

Priser: helsida 5000 kr, halvsida 2500 kr.

Kontakta Malin Ekunger på [m\\_ekunger@hotmail.com](mailto:m_ekunger@hotmail.com)



# Vårdprocesser genom livet

---

Den 12 april arrangerades en konferensdag i Göteborg av Centrum för sällsynta Diagnoser Väst, NFSD och Ågrenska. Temat var vårdprocesser genom livet.

Under dagen framkom tydligt att ett väl utvecklat samarbete mellan specialister krävs för ökad kunskap om hur olika organsystem påverkar varandra och för att minska risken att patienten hamnar ”mellan stolarna” där han inte är någons ansvar. Med multiprofessionella team med helhetssyn som har patienten i centrum hade vården blivit tryggare och effektivare. Samarbetet mellan barn och vuxensjukvård behöver också förbättras för att underlätta övergången vid 18 år.

I ett forskningsprojekt kallat RiFS, riktat föräldrastöd i Göteborg har man undersökt vilket stöd föräldrar till barn med funktionsnedsättning upplever att de behöver för att kunna vara den bästa möjliga föräldern till sina barn. Det framgår att föräldrarna mest letar efter stöd själva, därefter på internet och sedan via habiliteringen och andra föräldrar.

Att bli föräldrar till ett barn

med sällsynt diagnos och funktionsnedsättning innebär ett annorlunda föräldraskap. Det finns sällan andra att spegla sig i vänkretsen eller familjen, utan många föräldrar tvingas skapa en ny föräldraroll ensamma.

Cecilia Stocks som är socionom har i sitt arbete på Ågrenska och studier mött många föräldrar och fått ta del av deras berättelser om sorg, oro, förtröstan och glädje när föräldrarna träffas i grupp.

- Genom att dela berättelser blir man till som förälder, säger hon.

Många gånger får föräldrarna som söker samhällets stöd, berätta sin historia utifrån en brist, oförmåga eller behov för att få hjälp. De som ska ge stöd vill veta vad barnet inte klarar av. Att ständigt upprepa brister och behov i sin tillvaro skapar en dominerande berättelse av problem.

Antalet sällsynta diagnoser som upptäcks blir allt fler. Genom bland annat ny genetisk kunskap är de nu uppe i 8000 diagnoser. Många som tidigare inte överlevde barndomen blir vuxna idag och går över till vuxensjukvården.



– Framtidens sjukvård är inriktad på symtom och organ, men det gäller inte de sällsynta diagnoserna, där ofta flera organsystem är påverkade, säger Niklas Darin, centrumledare för Centrum för sällsynta diagnoser, CSD Väst vid Sahlgrenska Universitetssjukhuset i Göteborg.

Vid en sällsynt diagnos möter familjen många hinder. Det är svårt att nå rätt medicinsk expertis och hitta någon som vill ta det övergripande ansvaret och samordna besök och behandling. Samhällets stöd brister också. För att försöka motverka detta skapas nu expertteam på landets universitetssjukhus för att samordna vården vid sällsynta diagnoser. De byggs upp i samverkan med de centrum

för sällsynta diagnoser, kallade CSD, som finns vid landets universitetssjukhus.

Nationella Funktionen Sällsynta Diagnoser, NFSD, arbetar på Socialstyrelsens uppdrag för att samordna, koordinera och sprida information inom området sällsynta diagnoser. En viktig del av arbetet har varit att främja samarbete mellan professionerna och patientorganisationerna och att stödja bildandet av Centrum för sällsynta diagnoser och expertteam.

Målet med expertteamen är att förbättra livskvaliteten och hälsan för personer med sällsynta diagnoser ur ett helhetsperspektiv genom att ha kontinuitet och långsiktighet i arbetet.







## Ordförande har ordet



”Inte ett moln, så långt ögat kan nå – inte en droppe regn på flera da’r...” Efter en rekordvarm majmånad har vi åtminstone i Stockholm nu fått en EB-vänlig paus med lite svalka.

Just maj månad brukar ju vara ganska intensiv och i EB-föreningen hann vi med både #visasömmarna, årsmöte och läger på Kolmården. Vid årsmötet fanns möjlighet att prata med representanter från två olika företag som marknadsför sårvårdsprodukter. Vi hade tur med vädret, som var lagom varmt och bjöd endast på en kort regnskur. Nackdelen med denna typ av läger är att det blir svårt att hålla ihop gruppen, som denna gång bestod av ca 10 barn och 20 vuxna. Mer om detta kan ni läsa i Victor Öhmans reflektioner från lägret.

Den största fördelen med lägret - enligt min 9-årige son – stavas ”Wildfire” och bjuder på en två minuter lång färd av skräckblandad förtjusning, där man till slut inte vet vad som är upp och vad som är ner. Själv åkte jag den två (!) gånger, där första turen mest

innebar att hålla stenkoll på att hålla i mig så att inga onödiga EB-skador skulle uppstå.

Andra gången kunde jag (nästan) slappna av och njuta av utsikten över Bråvikens glittrande vatten.

Nästkommande stora EB-event är andra årets upplaga av EB-loppet vid Kåsjön i Partille utanför Göteborg. Vi hoppas på lika stor uppslutning som förra året, så ta med er släkt och vänner på denna vackra höstpromenad i valfritt tempo. Glöm inte att anmäla er i tid, så att ni får den fina EB-loppströjan!

Samma helg som EB-loppet går av stapeln är det dags för årets internationella DEBRA-konferens, denna gång i Zermatt i Schweiz, dit vi skickar några representanter för att inhämta nya forskningsrön och fortsätta det viktiga nätverkanget inom den internationella EB-familjen. Sociala medier i all ära, men att träffas ”IRL” ger ofta mötet en annan dimension.

Avslutningsvis vill jag önska er alla en riktigt skön och lagom varm sommar! /Malin Netz

# Läger och årsmöte 2018 - KOLMÅRDEN

Resan till Norrköping var behaglig, trevlig och väldigt mysig. Jag är inte ensam om att tycka att det var värt en varm bilresa för att komma fram.

Vi bodde i små söta stugor som var stora nog att vara praktiska på en camping som inte alls låg långt ifrån Kolmården, vilket var mycket uppskattat eftersom vi två dagar i rad skulle ta oss dit i hettan. Förutom att titta på elefanter, skvättas ner av delfiner och åka lite karuseller så som man väl gör när man är på Kolmården hann vi få lite tid att umgås och prata med alla andra.

Hela lägret startade med ett årsmöte vilket var skönt eftersom det erbjöd ett naturligt sätt att komma in i gemenskapen igen, eller kanske för första gången. Man fick information samtidigt som man kunde hälsa på resten av de deltagande medlemmarna.

Dessutom hade vi gemensamma middagar och några kvällar tillsammans med snacks, lekar och skratt. Ett enkelt och gillat sätt att få ca 30 personer att ha det trevligt.

Jag vet att både jag, mamma och mina syskon tyckte att lägret var väldigt balanserat mellan roligt, seriöst och enkelt. Ett läger som passar både vuxna och barn helt enkelt. /Jennifer Rehnstedt





Lägret i stort var väldigt roligt, riktigt fint på Kolmården samt deras camping.

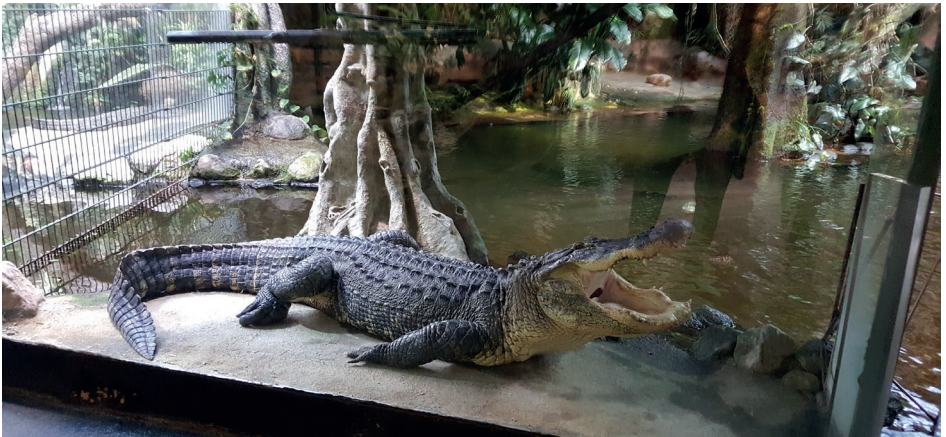
Men "gruppen" hängde som aldrig ihop, vi umgicks som aldrig utanför matsalen osv. Vi försökte fixa grillningar osv men det var inte så många som kom.

Väl på kolmården så dividerades vi i "familjegrupper" o var familj gick för sig själv och det var ju inget roligt, tyckte vi alla skulle hålla ihop, och vänta utanför kolmården på var och en och bestämma en tid när vi skulle samlas där och när vi skulle fara därifrån. Jag menar vi har väl lägrena för att umgås med annat folk som också har EB?

Det var som att alla var reserverade till familj osv.

Annars var det roligt.

/Viktor Öman



# Verksamhetsberättelse 2017

**Antal styrelsemöten:** 11 st varav ett konstituerande möte i Göteborg efter årsmötet samt ett möte i Partille i samband med EB-loppet, resterande 9 var telefonmöten.

**Antal medlemmar per 2017-12-31:** 393 st.

## Genomförda aktiviteter:

- Två stycken DEBRA-blad gavs ut; ett under våren och ett under hösten; redaktör Malin Ekunger.
- Fortsatt försäljning av fjärilsprodukter, bland annat i samband med EB-loppet 9 september i Partille.
- Möjligheten att skänka SMS-gåvor till forskning fortsatte.
- Hemsidan [www.ebforeningen.se](http://www.ebforeningen.se) uppdaterades kontinuerligt.
- Facebookgruppen EB-föreningen/Debra Sweden användes för att dela information och sprida kunskap om EB.
- Fortsatt kontakt med gendematosteamet i Uppsala; Iwona Höglund.
- Samarbete med EB-loppet, som arrangerades av Darko Tilldal och Daniel Pintaric för första gången.
- Föreläsning om att leva med EB på Karolinska Institutets utbildning för hudsjuksköterskor i januari; Malin Netz.
- Årsmöteshelg med besök på Mölnlycke genomfördes i Göteborg i mars månad, totalt deltog 21 röstberättigade med familjer.
- Deltagande vid Sällsynta diagnosers årsmöte i april, Mia Werkentoft och Malin Netz.
- Deltagande vid European Wound Management Associations kongress i Amsterdam i maj; Mia Werkentoft (på uppdrag av Debra International).



- EB-dagen/#visasömmarna arrangerades för andra gången, med det nya återkommande datumet 2/5.
- Deltagande i sårkonferensen Global Skin i Genève i september; Mia Werkentoft (på uppdrag av Debra International).
- Deltagande i utbildning gällande vårt medlemsregister via Förenings-support i Stockholm i oktober; Jennifer Rehnstedt.
- Deltagande vid Sällsynta diagnosers höstmöte i oktober; Ruth Winblad.
- EB Awareness Week 25-31 oktober uppmärksammades i vår Facebook-grupp genom olika inlägg. Av en slump deltog Mats Wilander i tv-programmet Skavlan, vilket innebar extra uppmärksamhet, då han har en son med EB.
- Intervju om EB i Vetenskapsradion i Sveriges Radio P1; Iwona Höglund och sonen Gaston medverkade.
- Deltagande vid internationella kongressen i Nya Zeeland i november; Mia Werkentoft. (Ruth Winblad deltog också, genom sitt ordinarie arbete.)
- Under kongressen i Nya Zeeland hade Mia ett informellt möte med KariAnne Bø från DEBRA Norge.
- Kontakt med Jesper Bønning i Danmark kring deras planer på att nystarta DEBRA Danmark.
- Kontakt med företaget Convatec angående deras sårvårdsprodukter och önskemål om annonsering i Debra-bladet.
- Kontakt med Castle Creek Pharmaceuticals under hösten, som efterfrågade information om hur EB-vården fungerar i Sverige; hänvisning till gendematosteamet i Uppsala.

### **Gåvor till föreningen:**

- Drygt 42 000 kr inkom till EB-fonden.

### **Donationer från föreningen:**

- Föreningen skänkte i december 30 000 kr till Debra Internationals



arbete med att ta fram ”guidelines” för behandling av EB inom olika områden.

- Föreningen betalade ut ca 95 000 kr till Sohana Research Fund på uppdrag av EB-loppet, som stått för insamlingen.

### **Ansökningar ur EB-fonden:**

- En ansökan gällande utrustning i hemmet, som godkändes delvis.
- En ansökan gällande cykel, som godkändes.

### **EB-kontakt:**

- Annika Håkansson har skickat broschyrerna ”En hjälp i vardagen” samt ”Att leva med EB” till en pedagog på en skola i Hässleholm, inför att de skulle ta emot en elev med EB.
- Malin Netz har haft mailkontakt med en medlem i Skåne gällande tips på lämplig säng, samt telefonkontakt med mamma till vuxen son med EB som råkat ut för en brännskada och gav då hänvisning till gendematosteamet i Uppsala.
- Therese Svedjeskog och Malin Netz har haft telefon- och mailkontakt för råd och stöd till mamma med nyfött barn med EB Herlitz.
- Jenny Tilldal har haft kontakt med farbror till syskonbarn med EB i Lettland. Jenny träffade sedan familjen både i Sverige och i Riga på semestern. Jenny har också haft kontakt med en rysk kvinna boendes i Sverige, som bad om råd om hur hon skulle hitta för oss okända krämer/förband, och fick istället tips om produkter tillgängliga i Sverige. Jenny har också lämnat råd till en arbetsterapeut gällande mjuk toaletsits samt till ytterligare en arbetsterapeut gällande omläggningar på bebis. Jenny hade även kontakt med mamman till en tonåring gällande information kring hudbiopsi för fastställande av exakt form av EB Simplex.
- Ann Öhman har haft kontakt med en morfar/farfar för information om föreningen.



## Verksamhetsplan 2018



- Ge ut två DEBRA-blad
- Genomföra medlemsläger på Kolmården 10-13/5
- Hitta ett lämpligt forsknings- eller utvecklingsprojekt att ha som mål att donera pengar till vid årets slut
- Marknadsföra våra ”fjärilsprodukter”
- Genomföra EB-dagen 2/5 och EB Awareness Week 25-31/10
- Underhålla samarbetet med gendematosteamet vid Uppsala Akademiska Sjukhus
- Underhålla föreningens hemsida och Facebooksida
- Delta i DEBRA Internationals årliga konferens; i år i Schweiz
- Samverka med vår paraplyorganisation Sällsynta diagnoser
- Erbjud hjälp och stöd till medlemmar och andra intressenter via EB-kontakt
- Erbjud mindre ekonomiskt stöd till behövande medlemmar genom EB-fonden





# Resultaträkning 2017 (kr)

	Resultat 2017	Budget 2017
<b>Föreningens intäkter</b>		
Bidrag/gåvor		
- Sällsynta Diagnoser	6 000,00	6 000,00
- EB-fonden	42 664,00	35 000,00
Försäljning (fjärilar, armband, nyckelringar, tygkassar)	5 926,00	20 000,00
Medlemsavgifter	44 650,00	45 000,00
Läger	0,00	0,00
Övrigt	12 788,00	2 000,00
EB-loppet	138 290,00	0,00
<b>Summa intäkter</b>	<b>250 318,00</b>	<b>108 000,00</b>
<b>Föreningens kostnader</b>		
Administration	5 713,94	10 000,00
Inköp	0,00	5 000,00
EB-fonden	11 609,42	10 000,00
Debrabladet	18 120,03	18 000,00
EB-kontakt	0,00	2 000,00
Internationella kongresser/konferenser	18 897,42	25 000,00
Styrelsen	35 782,00	30 000,00
Läger	0,00	0,00
Sponsring forskning/utvecklingsprojekt	30 000,00	30 000,00
Övrigt	2 856,25	3 000,00
EB-loppet	138 290,00	0,00
<b>Summa kostnader</b>	<b>261 269,06</b>	<b>133 000,00</b>
<b>Årets resultat</b>	<b>-10 951,06</b>	<b>-25 000,00</b>

Stockholm 2018-02-07

Martina Mellin  
Kassör



## Balansräkning 2017 (kr)

	2017-12-31	2016-12-31
<b>Tillgångar</b>		
Kassa	0,00	0,00
PlusGiro 4176055-4	510 194,71	521 279,77
PlusGiro 731642-5	134,00	0,00
Lux Räntefond	0,00	0,00
<b>Summa tillgångar</b>	<b>510 328,71</b>	<b>521 279,77</b>
<b>Skulder/Upplupen kostnad</b>		
Ansökan EB-fonden beviljad 2016, utbetalas 2017	0,00	5 000,00
		0,00
<b>Eget kapital</b>		
Ingående behållning	521 279,77	549 512,48
Årets resultat	<u>-10 951,06</u>	<u>-33 232,71</u>
	510 328,71	516 279,77
<b>Summa skulder och eget kapital</b>	<b>510 328,71</b>	<b>521 279,77</b>

## Revisionsberättelse 2017

Undertecknad, utsedd att granska 2017 års räkenskaper och förvaltning av Svenska Epidermolysis Bullosa-föreningen/DEBRA Sweden, får efter fullgjort uppdrag avge följande revisionsberättelse.

Räkenskaperna är noggrant förda och försedda med vederbörliga verifikationer och överensstämmer med beslut i styrelsen.

Eftersom revisionen ej ger anledning till några anmärkningar föreslår jag att styrelsen beviljas ansvarsfrihet för den tid som revisionen omfattar.

2018-02-11  
.....  
Datum

STOCKHOLM  
.....  
Ort

Fredrik Johansson  
.....  
Fredrik Johansson



# Budgetförslag 2018

## Intäkter

Bidrag Sällsynta diagnoser	6 000:-
EB-fonden	35 000:-
Försäljning	10 000:-
Medlemsavgifter	45 000:-
Läger och årsmöte	70 000:-
Övrigt	8 000:-
<b>Summa</b>	<b>174 000:-</b>

## Kostnader

Administration	10 000:-
Inköp	10 000:-
Debrabladet	18 000:-
Läger och årsmöte	85 000:-
EB-kontakt	2 000:-
EB-fonden	15 000:-
Internationella konferenser	30 000:-
Styrelsen	20 000:-
Sponsring forskning/utvecklingsprojekt	30 000:-
Övrigt	3 000:-
<b>Summa</b>	<b>223 000:-</b>

## Resultat

**-49 000:-**



**Debrabladet ges ut av  
svenska Debra-föreningen.  
[www.ebforeningen.se](http://www.ebforeningen.se)**

**Bidrag mottages tacksamt på  
pg 417 60 55 - 4**



**Skänk pengar  
till EB föreningen via sms-gåva!**

För att skänka 50 kr,  
skriv följande text: debra 50  
för att skänka 100 kr skriver du debra 100  
och för att skänka 300 kr skriver du debra 300.

**Skicka ditt sms till 72672.**

**TACK!**



Gilla oss på Facebook! Sök på EB föreningen  
för att hitta oss.

Har du ny adress?

Glöm inte att meddela din nya adress till vår medlemsansvarige:

Annika Håkansson tel: 076-2247246 mail: [annikaonkan@hotmail.com](mailto:annikaonkan@hotmail.com)