

GBS og CIDP

"Guillian Barré Syndrom" og "Kronisk Inflammatorisk Demyeliniserende Polyradikulit"

Er du en patient med GBS eller har du CIDP, så er du ikke alene. Der er i Danmark ca. 100 nye patienter med GBS om året, og ca. 300 patienter, der lever med CIDP.

Den danske **GBS/CIDP Patientforening** er stiftet for at yde støtte til patienter og pårørende. Vi er en del af den internationale patientforening **GBS/CIDP Foundation International** (www.gbs-cidp.org).

Hvad kan vi gøre for dig og dine pårørende?

Foreningen har frivillige (tidligere og nuværende GBS- og CIDP-patienter), som kender sygdommen og kan støtte både dig som patient og også dine pårørende. Støtten gives gennem telefonsamtaler, pr. e-mail eller ved besøg. Samtidig får du og dine pårørende en person, som I kan kontakte, når der dukker spørgsmål op, som ligger udenfor selve den medicinske behandling.

Foreningen formidler viden om de to sygdomme, behandling og rehabilitering på grundlag af den internationale forenings materiale. I det omfang det er muligt, vil foreningen oversætte materialet til dansk.

Du og dine pårørende kan trygt kontakte os for at søge råd, støtte og vejledning. Alt det, som I taler med den frivillige om, er naturligvis fuldt fortroligt. Det er ikke noget krav, at du er medlem af foreningen. I vil møde en, der forstår jeres situation.

Medlemsskab af foreningen

Foreningen drives af frivillige, som arbejder ulønnede og skal selv dække egne omkostninger. Kontingent til foreningen skal derfor kun dække de nødvendige omkostninger som hjemmeside, bank, papir, aktiviteter osv.

Besøg vores hjemmeside, hvor du har mulighed for at se nærmere om foreningen og vores informationer.

Kontakt til foreningen

Navn: GBS-CIDP Patientforening (Søsvinget 27, 8250 Egå)
Telefon: 40 200 290
Hjemmeside: www.gbs-cidp.dk
Kontakt: kontakt@gbs-cidp.dk
Face-book: GBS/CIDP Patientforening (lukket gruppe)