



GBFbladet

Medlemsorientering nr. 131

34. Årgang. Nr. 3 | August 2009 | ISSN 0907-7421



Indholdsfortegnelse

Dette nummer er redigeret af redaktionsudvalget. Indlæg fra medlemmerne optages uden undtagelse og i fuld udstrækning, men er ikke nødvendigvis dækkende for bestyrelsens opfattelse.

Forsidefoto

Fotograf:
Berit Møller Mortensen

Bibliotek og Sekretariat

Gigtramte Børns
Forældreforening
Skrænten 25
9280 Storvorde

Tlf.: 9677 1200
email:gbf@gbf.dk
www.gbf.dk

Redaktion

Helle Rasmussen
Dorthe Tronier
Ida Nordentoft
Iben Trabjerg

Nyt fra formanden	03
Login til GBF's hjemmeside	04
Dagbog over fravær	05
GBF til sommerteater	06
Rehab messe 2009	07
Landsdækkende zoo-dag	10
Kursus for nye familier	12
Bestyrelsen	13
Varmtvandtræning	14
Kontaktfamilier	15
Nyttige adresser	15

Deadline

til næste nummer er 20. oktober 2009.

Nyt fra formanden

Sommeren er over os

Inden længe bliver det dog tid for vores børn til at starte skolegangen op igen. Enten efter en lang og velfortjent skoleferie, eller som ny i børnehaveklassen.

Skolegang betyder både udfordringer for børn og voksne. Vi ved, at det til tider kan være svært, at følge skolen i det nødvendige omfang enten på grund af sygdom, kontrol besøg på sygehus, tandlæge med mere. Dette resulterer i et fravær, som kan være kritisk for barnets videre muligheder.

Regelsættet omkring fravær er dog på plads, så hvis det enkelte barn har et fravær på 15 dage i løbet af et år begrundet i børneleddegigten, så er skolen *forpligtet* til at tilbyde sygeundervisning.

Vi ved fra vores spørgeskemaundersøgelse at det ikke sker, og vi vil derfor fra GBF's side, i samarbejde med Gigtforeningen, sætte yderligere fokus på dette problemområde i løbet af efteråret.

Vi vil dels fortsætte vores dialog med Undervisningsministeriet, dels udarbejde artikler, færdiggøre en pjece der kan gives til skolerne med mere.

Derudover har vi dog et stort behov for at få konkretiseret, hvor stort et fravær vores børn har, og i den forbindelse har vi via vores hjemmeside søgt efter familier, der vil føre dagbog over barnets fravær i ca. 4 måneder - fra august til slutningen af året. Vi har fået en række positive tilkendegivelser - og tak for dette, men vi har brug for endnu flere til at føre dagbog over barnets fravær fra skolen. Familier der vil være med til at sikre yderligere dokumentation der kan anvendes i vores videre arbejde for vores børn, sådan at de fremover vil blive tilbudt sygeundervisning hvis de har behov for det. Husk det er skolens pligt at tilbyde det, ikke jeres pligt at opsøge det.

Er I interesserede i at føre dagbog, så til-

meld jer venligst til sekretariatet. I vil så modtage en dagbog samt yderligere instruktion.



Niels Møller

Et andet vigtigt område vi fortsat arbejder meget med, er at få påvirket den nye specialeplan for pædiatri, da den kan resultere i en række forandringer for behandlingen af vores børn. Den nye plan betyder nemlig, at ikke alle gigtbørn automatisk vil være tilknyttet Skejby eller Rigshospitalet. Nogle vil alene blive tilbudt behandling på eget sygehus. Vi har i et samarbejde med Gigtforeningen rettet flere henvendelser til Sundhedsstyrelsen, uden at det har resulteret i, at vi er blevet hørt i vores argumenter. Pt. afventer vi hvilke tilbagemeldinger, som Børnereumatologisk Selskab får på deres indsigelser og kommentarer til Sundhedsstyrelsen. Efterfølgende vil vi i et samarbejde med Gigtforeningen, vurdere hvilke konsekvenser det vil have for behandlingen af vores børn, og derudfra vil vi så fastlægge de næste initiativer. Der er dog ingen tvivl om, at der fremover vil komme til at ske ændringer i, hvor vores børn skal behandle. Det vi i GBF skal arbejde for er at sikre, er at det ikke kommer til at gå ud over kvaliteten af behandlingen samt kontinuiteten i behandlingen.

For begge ovennævnte områder er der tale om langstrakte processer, hvor vi ikke på kort sigt vil se resultater, men det skal ikke afholde os fra at kæmpe videre for at sikre vores børn de bedste muligheder i skolen samt de bedste behandlingsmuligheder.

Synlighed omkring børn og gigt er yderst vigtig, og det har i den forbindelse været dejligt og meget positivt at følge kampagnen "Opdag gigt i tide" der blev startet op i

Dagbog over fravær

fra skoleundervisning p.g.a. gig

juni måned af Dansk Reumatologisk Selskab og Dansk Børnereumatologisk Selskab, hvor der blandt andet blev sat fokus på, at børnegigt er en overset sygdom. Kampagnen blev startet op i forbindelse med den store internationale gigtkonference *Eular*, og har afstedkommet en del medieomtale af, hvilke problemer vores børn kan blive udsat for. Vi har ligeledes omtalt kampagnen på vores nye hjemmeside. Som vores eget led i at skabe yderligere synlighed omkring børn og gig, har vi deltaget i 3 dage på *Rehab* messen i Middelfart, for at udbrede kendskabet til børnegigt til specielt en lang række af de faggrupper, der har med vores børn at gøre. Ligeledes arbejder vi videre på at få etableret en række møder/workshops med gigtdragten i løbet af efteråret, både i vores eget regi samt i et samarbejde med andre patientforeninger.

Sluttelig vil jeg fremhæve et af de nye tiltag fra bestyrelses side, idet der forsøges gennemført en GBF Zoo dag den 29. august rundt om i hele landet. Ideen er at man mødes i regionerne i den nærmeste Zoo eller Dyrepark. Hvis dette tiltag bliver en succes, vil vi følge op med lignende arrangementer.

Jeg håber at I alle har haft en god sommer, og har haft lejlighed til at få samlet energi og kræfter til sensommer og efterår.

God fornøjelse med det nye GBF blad.

Med venlig hilsen
Niels Møller Mortensen
Formand GBF

Log-in til GBFs ny hjemmeside

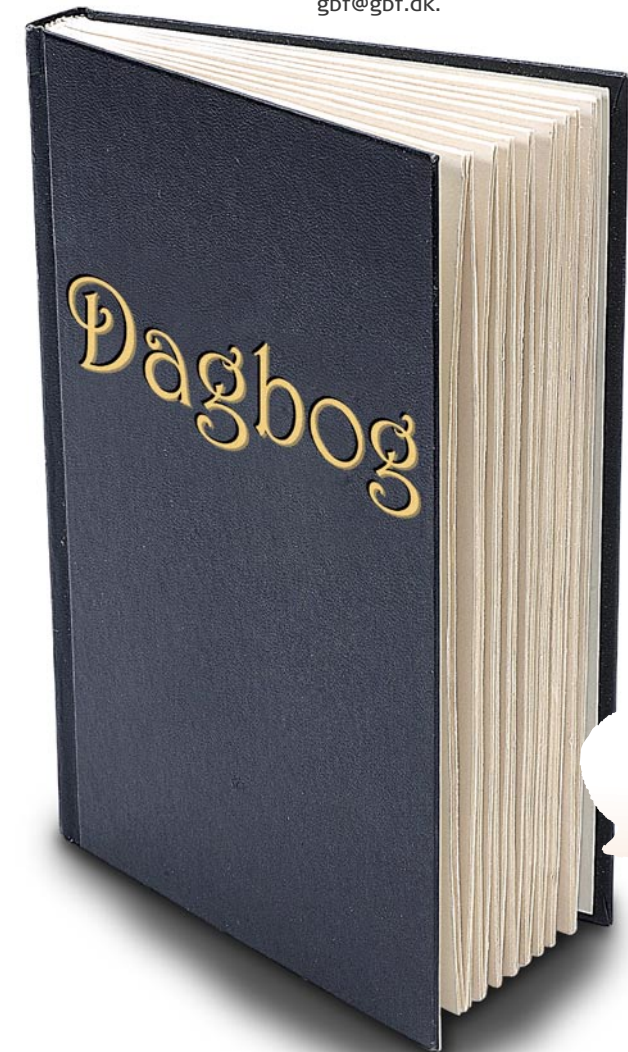
Hvis du har været medlem af GBF før 2009 og du ønsker log-in til debat forum, kan du gøre dette ved, at genindmelde dig via linket i nederste højre hjørne på hjemmesidens forside.

HUSK -

Dit Log-in fungerer kun hvis du udfylder alle felter i indmeldelsen. Ved problemer med log-in kontakt Helle på gbf@gbf.dk eller 9677 1200.

Ved skolestart 2009 opfordrer GBF forældre til børn med gig til at registrere det fravær fra skolen som barnet har som følge af dets gigtssygdom. Det er hele dage/timer, enten p.g.a. gigtaktivitet, kontrolbesøg, indlæggelser eller behandling. Ideen er at

registrere i 4 mdr. frem. GBF udleverer en dagbog til at notere fraværet og skrive noter i, og vil efterfølgende gerne have lov at se med på det registrerede fravær. Vi håber på at mange familier vil deltage. Sekretariatet kan kontaktes for tilsending af dagbog, gbf@gbf.dk.



GBF til sommerteater

Af Berit Møller Mortensen

Lørdag eftermiddag den 1. august spillede Ølstykke Sommerteater en ekstra forestilling af teaterstykket Karlas Kabale for 4 inviterede forældreforeninger. GBF var den ene af disse foreninger, og det var bestemt en stor fornøjelse og succes at være med igen i år. Foruden et særdeles velspillet og meget underholdende teaterstykke om Karla og hendes familie, bød Ølstykke sommerteater også på pølser og sodavand

til alle børn, ligesom alle også fik en flot t-shirt.

GBF var godt repræsenteret på tilskuerpladserne, da forestillingen blev spillet – under åben himmel.

Gudskelov var vejrguderne med os, og solen skinnede fra en næste skyfri himmel.

Efter forestillingen skrev alle skuespillere ekstraordinært autografer. Her var især de 3 børne skuespillere særdeles populære.

En stor tak skal lyde til Ølstykke Sommerteater for et meget flot arrangement.



Minna Flyvholm Tode 12 år spillede Karla,
Jakob Garde 10 år spillede Mads Morten
og Laurids Andersen 8 år spillede lillebror.

Rehab messe 2009

Af Karin Jørgensen

Ja så har der igen været Rehab messe i Fredericia. Da jeg er bosiddende i Fredericia er det naturligt for mig, at deltage på messen, hvilket jeg har gjort siden min datter Sarah fik konstateret gigtt tilbage i 2004. Dvs. at det er 3 gang, at jeg har været på messen, idet den kun er i Fredericia hver 2 år. Rehab messen løber over 3 dage, i år var det fra den 12. -14. maj.

Jeg må sige, at jeg suger til mig, idet jeg synes, at det er fantastisk livgivende at gå på denne messe.

At se så mange handicappede mennesker være samlet på et sted sætter livet i relief, samtidig synes jeg, at det er helt fantastisk, at der går mennesker rundt derude og udtænker nye og bedre hjælpemidler til at lette hverdagen for den handicappede, uanset stort som småt af hjælpemidler og formen af handicap.

Men i år, må jeg erkende at det var fantastisk at se, at GBF var repræsenteret med en stand på Messen.

Hvorfor det er så presserende for mig, at gigtdragten bliver gjort synlig

Jeg vil sige, at jeg som Mor til et gigtt barn, havde fortalt alle om muligheden for at af-

prøve gigtdragten på messen. Det være sig til ergoterapeuterne i vores kommune, der netop har en del gigttbørn i Fredericia til Sarahs støtte person på skolen, lærer og familie med mere. Jeg opfordrede specielt de, der har med mit barn at gøre. Idet jeg som mor efterhånden er træt af den til tider manglende forståelse for især trætheden i kroppen. Selv da messen var skudt i gang ringede jeg og pressede på, måske netop fordi jeg 6 dage forinden var blevet ringet op af Sarahs støtteperson fra den lejrtur, de var draget af sted på, dagen forinden. Sarah havde holdt ud 1 dag, ud af 3 dage, selv om hun havde sin støtteperson med. Sarah havde virkelig givet den gas, glad var hun, og tyv høj hvor det gik for Sarah den ene dag, da støtten glemte at ligge nok pauser ind. Det skar i mit hjerte, at min datter måtte betale en høj pris over at have stormet rundt. Sarah havde lagt og grædt hele natten til onsdag morgen kl. 7.00 totalt opløst i gråd, hun spiser ingen morgenmad, stadig væk forpint i smerter trods Parnodil og Piroam.

Jeg kommer til lejren kl. 10 onsdag formiddag, da hun havde fået sin dosis medicin uden den store effekt. Sarah måtte forlade lejren, og fik igen i år et nederlag over ikke at kunne deltage i hele lejren. Hun kørte på smertestillende i 2 dage efter hjemkomsten, og lå bare i sengen. Jeg bliver trist over, at det jeg prøver at forklare diverse fagfolk, alt fra fysio., ergoterapeuter, støttepersoner, lærer mm. Ikke altid når dybt nok ind i forståelsen.

Ja jeg ved godt, at det er svært at forstå denne mærkelige sygdom, men jeg er ved at være træt af, at høre om, at trætheden ikke har noget med gigtsygdommen at gøre, at hvis Sarah ikke har hævede led og ikke skal have led punktur, og at hendes blodpladetal ser fine ud, ak ja så har det intet med gigten at gøre, så er det fordi hun bruger sin krop forkert, og hvad man



ellers hører af vittige bemærkninger!!! Fra kloge fagfolk, der selvfølgelig ikke selv har gift i deres egen krop, men de har læst en hel del. Men snakker vi forældre sammen med andre gigtramte børns forældre, ja så oplever de også, at deres barn har smerter og især denne træthed. Netop det er jo pudsigt, og ikke mindst at Sarahs storebror Bjarke deltog på samme lejr tur, og havde ingen problemer i at deltage i alle 3 dage. Dernæst skal gigtbørn røre sig, helst uden hjælpemidler, de skal minimeres eller helt barberes væk, til det må jeg sige, at Sarah aldrig har brugt sine hjælpemidler mere end der hvor det er tilsigtet, og på denne lejr tur foreslå jeg støtten, om de ikke skulle tage Sarahs minicrosser med på lejren, så hun kunne hoppe op i den når trætheden kom, men dette skønnede man ikke ville blive nødvendigt, de ville bare have kørestolen med, men hvor fortryder jeg som mor, at jeg ikke insisterede på, at den skulle med, da jeg ved, at hun havde brugt den når hun kunne mærke trætheden komme.

Tilbage til gigtdragten og standen på messen

Derfor lagde jeg så meget pres på, at diverse fagfolk skulle prøve den fantastiske gigtdragt, nu hvor den endelig var på messen. Jeg må sige, at glæden var stor, da jeg på Messens sidste dag kunne konstatere fra Dorthe (mor til Amalie der har gift.) og Amalie at ergoterapeuterne var kommet forbi standen, og at De 2 ergoterapeuter begge havde været i dragten, og at de begge var blevet meget chokeret over den begrænsning de mærkede og følte i Deres kroppe, det gav stof til eftertanke!!!! Glæden boblede inden i mig, og jeg er dem meget taknemlig for, at de gav Dem selv muligheden for at afprøve gigtdragten, da jeg Helt sikkert tror, at det vil komme vores gigtbørn og kommende gigtbørn til gode, så en større forståelse af børneleddegigten

vinder frem.

Jeg var selvfølgelig skuffet over, at det ikke lykkedes mig, at få Sarahs støtteperson og nogle af hendes lærere i dragten, når man nu har valgt at være støtte og har en elev som Sarah, for jeg mener, at de ville have vist Sarah respekten for hendes sygdom, men tristheden over at jeg ikke opnåede dette kan ikke slå den glæde ud det var at høre, at de 2 ergo er hoppede i den, samt at (" gigtbarnet") Nicolajs støtteperson også hoppede i dragten. Han var ligeledes chokeret over begrænsningen i kroppen. Han havde Nicolaj med på messen, og de fik sig en god snak bagefter afprøvningen af dragten. Tak skal det lyde til dem alle 3 fordi I gav jer tid.

Endvidere må jeg jo sige, at det er fantastisk at Dorthe som er mor til Amalie med gift og Amalie selv, har stået på messen alle 3 dage, helt frivilligt og repræsenteret vores forening, det synes jeg er fantastisk. Jeg synes det er dejligt, at Amalie vil bruge sine kræfter på dette indsats område, for at få børnegigtsygdommen bredt mere ud, og det er hvad jeg tror der mangler ude i offentligheden, ikke ret mange kender til børnegigt, andre ved slet ikke at der findes en sådan sygdom.



Hvordan kan det nu være? når nu den store befolkning godt ved hvad kræft, hjertesygdomme og diabetes er for nogle størrelser, hvorfor kender ingen til børneleddegigt?? Kan det skyldes, at vi i GBF ikke er synlige nok? Og er det fordi vi ikke vil være synlige?, idet det undrede mig meget, at der på så stor en messe, hvor der kommer primært 8000 fagfolk, der på et eller andet plan støder på vores børns sygdom.

På Messen var det nemlig svært at få øje på GBF Standen, da der ikke var en synlig plakat / banner i loftet over standen med GBFs logo på, samtidig var der kun en brochure at dele ud af på standen, det undrede mig meget over, når jeg kan se at samtlige andre stande på messen delte rask ud af kuglepenne, balloner, klistermærker, bøger, bamser reflekser mm.

Her kunne jeg godt tænke, mig at høre fra andre medlemmer, hvad Jeres holdning er til foreningens synliggørelse, skal vi være mere synlige?, idet jeg går med et behov for, at der gerne måtte ske noget mere i den retning, så vores børns sygdom kan blive mere folkebevidst og anerkendt. Men er jeg den eneste med den følelse, vil jeg jo ikke bruge energi og kræfter på den konto. Rent faktisk stod jeg og snakkede med nogen ved en anden stand, som ikke kendte til børnegigt, og de blev meget interesseret i vores børn sygdom, ikke mindst fremadrettet så gigtbørnene kunne bruges til at afprøve deres nye og kommende produkter, idet at kunne vores børn med gift holde til at bruge disse motionsprodukter kunne en stor del af befolkningen nok også tåle at bruge produktet, så hun fik en brochure om børnegigt, og ville tænke vores børn ind næste gang de skulle lancerer et nyt produkt.

Sluttelig må jeg endnu engang rose Dorthe og Amalie for, at de stod på Messen de 3

dage, for jeg opnåede at få nogle fagfolk i dragten, og De fik en erkendelse og anderledes bevidsthed omkring mit barns sygdom. Det er jeg dem dybt taknemlig for, og ikke mindst at Amalie kunne fortælle de forskellige mennesker, der prøvede dragten, at hvis man som gigtpatient havde ondt i knæene, så ville gigtpatienten ikke gøre sådan og sådan, for det ville gøre mega ondt, derfor vidste Amalie hvordan hun kompensere for smerten. Tak skal I have, fordi I stod på messen og gjorde en forskel for vores børn og for foreningen. Dernæst må jeg også rose Mette og Brian, der er kontaktfamilie for hele Vejle Amt, de er altid på pletten, når der er aktiviteter for GBF, og messen var ingen undtagelse, selv da der den sidste dag skulle pakkes ned var de med til dette.

Hvis man ikke ved hvad gigtdragten er, og hvordan den ser ud, kan man se den på hjemmesiden Abbott.dk, der fortæller Amalie også om sin egen projekt opgave med dragten, og flere forældre fortæller om det at have dragten på.

Sluttelig kan jeg kun opfordre til at dragten virkelig kommer ud på flere messer og lignende, så flere mennesker i befolkningen bliver gjort bekendt med den og vores børns sygdom.

Med venlig hilsen.

*Karin Jørgensen, Skovvej 2, 7000 Fredericia.
Tlf. 2616 8515*



Landsdækkende Zoo dag

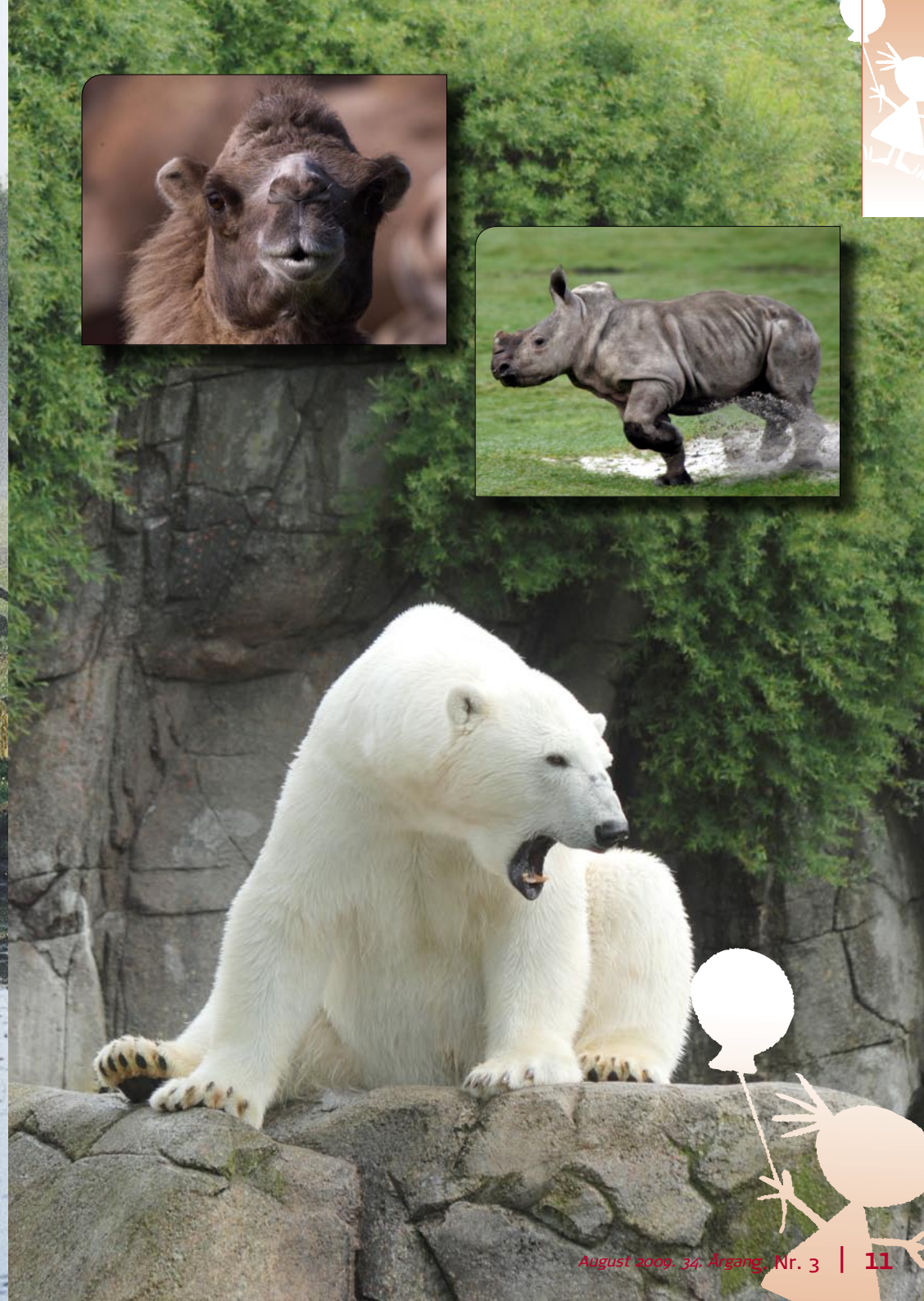
29. august 2009

"GBF inviterer til landsdækkende Zoo dag den 29. august 2009.

Arrangementet foregår i Aalborg Zoo, Ree Park Ebeltoft Safari, Løveparken Givskud Zoo, Odense Zoo og København Zoo. De tilmeldte familier mødes foran Zoo kl 11.00. GBF vil være synlige ved indgangen således det er muligt at finde hinanden. Familierne skal selv medbringe mad og drikke.

GBF dækker indgangen for de gigtbørn og søskende der deltager samt giver en is i Zoo til alle børn.

Kunne du og din familie tænke sig at deltage kan du tilmelde jer på gbf@gbf.dk eller på 9677 1200"



Kursus for nye familier

6. - 8. november 2009

Gigtramte Børns Forældreforening har arrangeret et kursus til november for nye familier i foreningen.

Kurset henvender sig primært til familier, hvor barnet har fået diagnosen børneleddegigt indenfor de seneste par år.

Kurset er for forældre, barnet der har fået gigt og meget gerne søskende uanset alder.

Kurset holdes fra fredag 6. november med indkvartering fra kl. 17.00 - 18.00 og kursus afslutning søndag 8. november kl. ca. 13.00.

Kursusprogrammet vil for de voksne veksle mellem oplæg, debat, foredrag og gruppearbejde.

For børnene og deres søskende vil der være spændende aktiviteter arrangeret af foreningens erfarne børnepassere.

Da kurset er handicaprettet er der mulighed for at få udgifterne dækket efter § 41 serviceloven.

Der er mulighed for at få dækket deltagergebyr og transport ved at rette kontakt til sin sagsbehandler i kommunen og søge gennem ovenstående paragraf.

Ønsker du at vide mere om kurset, har du yderligere spørgsmål eller ønsker du at tilmelde din familie så ring til sekretariatet 9677 1200 eller tilmeld jer elektronisk på www.gbf.dk - se under "tilmeldinger".

Indbetalingsfrist: 15. oktober.

Programmet findes på hjemmesiden eller tilsendes ved kontakt til sekretariatet på gbf@gbf.dk eller 9677 1200.

Priser

Voksne 2.700,-

Børn mellem 7-12 år 1.750,-

Barn mellem 0-6 i egen seng 1.350,-

Barn i forældres seng 950,-

Formålet med kurset er at give forældrene:

- en indsigt i hvordan en hverdag med et barn med gigt kan forme sig
- en viden om muligheder for støtte og hjælp i regioner og kommuner
- kendskab til sygdomstyper og evt. udvikling af gigtsygdommen
- kendskab til behandlingsmuligheder på børnegigtcentre samt lokalt
- kendskab til hvad Gigtramte Børns Forældreforening kan tilbyde
- mulighed for at erfaringsudveksle med andre forældre.

Bestyrelsen



Formand

Niels Møller Mortensen
Ledavej 3
9210 Aalborg
Tlf. 9814 6033

niels@gbf.dk



Næstformand

Jerry Gordon
Gadegårdsparken 6A
3320 Skævinge
Tlf. 2764 7474

jerry@gbf.dk



Kasserer

Eva Søttrup Westergaard
Melbækvej 273
9830 Tårs
Tlf.: 9893 3298

eva@gbf.dk



Sekretær

Mette Schmidt
Kobbelgårdsvej 79
7000 Fredericia
Tlf. 7592 4310

mette@gbf.dk



Bestyrelsesmedlem og sekretariatsleder

Helle Lund Rasmussen
Skrænten 25
9280 Storvorde
Tlf.: 9636 0015

gbf@gbf.dk



Bestyrelsesmedlem

Ida Nordentoft
Mosedraget 15
2730 Herlev
Tlf.: 4453 0837

ida@gbf.dk



Bestyrelsesmedlem

Janne Engell Holm
Østeralle 16
8500 Grenaa
Tlf. 8632 5850

engellholm@stofanet.dk



1. suppleant

Eva-Marie Bojsen
Stumpedal 13, st. th
2730 Herlev
Tlf. 3211 6019

evamarie@gbf.dk



2. suppleant

Iben Trabjerg Pedersen
Tolstedparken 219, st. th
7400 Herning
Tlf. 2860 7411

Varmtvandstræning

Svømmested	Tidspunkt	Kontaktperson	Fysioterapeut
Skodsborg Sanatorium	Tirsdag 16-16.30	GBF sekretariatet 9677 1200	Skodsborg Fysioterapi Rikke Høyer 4556 0030
København Lions Kollegiet	Onsdag 17.00-18.00		Charlotte Korshøj Dortheavej 59, 1. tv 2400 København 3810 0232/2248 9072
Marselisborg-centeret P.P. Ørumsgade 11 Århus C	Onsdag 18.00-19.00	Bente Bastrup 8748 3333	Mette Seidler Åboulevardens Fysioterapi 8612 2904
Lindehøj Langmarksvej 85 Horsens	Fredag 17.30-18.30	Linette Jensen Askeholm 34 8700 Horsens 7565 6619	
Sygehus Vendsyssel Hjørring	Torsdag 15.00-16.00	GBF sekretariatet 9677 1200	Fysioterapeuterne Skagensvej 147 9800 Hjørring, 9892 7336
Kolding Sygehus	Mandag 16.45- 17.45	GBF sekretariatet 9677 1200	Anders Basse Pedersen Frejasvej 55 6000 Kolding 3022 4783 www.koldingmobilfys.dk
Terndrup Svømmehal Halvej 7, 9560 Hadsund	Onsdag 14-14.20	Helle Rasmussen 9636 0015	Inger Larsen Hadsund Fysioterapi Storegade 10, Hadsund 9857 1332
Fåborg Svømmehal	Torsdag 14.45-15.45	Charlotte Qvistgaard 6260 2989	Fåborg Fysioterapi Markedspladsen 15, 1. 5600 Faaborg Tlf. 6261 2191
Bullerup Svømmebad	Onsdag 13.45-16.00		Helle Kromann Mølledammen 10A 5320 Agedrup 6610 8944
Plejecenter Marienlyst Marienlystvej 11 7800 Skive	Tirsdag 16-17.00	Helle Nielsen Dåsbjergvej 12, Vridsted 7800 Skive 2772 3802 helle@vridstedby.dk	Salling Fysioterapi Helsevænget 6 7870 Roslev
Plejhjemmet Sønderbo Curdtslund 2 3700 Rønne	Lørdag 10.45 - 11.15	Marianne Mortensen 5695 9814	

Kontaktfamilier

Kreds Nordjylland

Allan og Eva Westergaard
Melbækvej 273
9830 Tårs
Tlf. 9893 3298
nordjylland@gbf.dk

Kreds Østjylland

Ole og Janne Engell Holm
Østeralle 16
8500 Grenå
Tlf. 8632 5850
engellholm@stofanet.dk

Kreds Midtvest Jylland

Jesper og Lene Koch Petersen
Kastanjeparken 24
8700 Horsens
Tlf. 8628 5311
lene-jesper@petersen.mail.dk

Kreds København

Palle og Inger Bech Sørensen
Borrisvej 35
6900 Skjern
Tlf. 9735 1717
ingerpalle@skjern-net.dk

Kreds Syd Jylland

Mette og Brian Schmidt
Kobbelgårdsvej 79
7000 Fredericia
Tlf. 7592 4310
arne@kursus-fritidscenter.dk

Kreds Sønderjylland

Arne og Cindi Petersen
Lundgårdstøften 10 Frifelt
6780 Skærbæk
Tlf. 2393 8892

Kreds Fyn

Jannie og
Jens Oksborg Neergaard
Ebberupvej 82
5631 Ebberup
Tlf. 8674 0402

Kreds Sjælland

Niels Friedrichen og
Lonnie Worning.
Flintemarken 9
2950 Vedbæk
Tlf. 4566 1185
niels.friedrichsen@flintemarken.dk

Kreds Bornholm

Marianne og
Flemming Mortensen
Grønnegade 12
3700 Rønne
Tlf. 5695 9814

Disse familier har selv børn med gigtsygdom og vil gerne kontaktes, hvis du/I har brug for nogen at snakke med, eller har spørgsmål. Af praktiske hensyn er familierne opdelt efter amter, men du/I er velkomne til at kontakte dem du/I har lyst til.

Nyttige adresser

FNUG - Foreningen af unge med gigtsygdom

(12-35 årige)
Gentoftegade 118
2820 Gentofte
Tlf. 4181 9545
Telefontid mandage kl. 16-20
www.fnug.dk - fnug@fnug.dk

Gigtforeningen

Gentoftegade 118
2820 Gentofte
Tlf. 3977 8000 • Fax 3965 1196
www.gigtforeningen.dk
info@gigtforeningen.dk

Gigtlinien

Gigtforeningens professionelle rådgivning.
Her træffes socialrådgiver Jutta De Place.
Jutta har særligt kendskab til familier med gigtbørn.
Mandag-torsdag kl. 9-16
Fredag kl. 10-15
Tlf. 3977 8080

Kontaktorgan for Gigtramte Børns Forældreforening
til udveksling af erfaringer og til gensidig moralsk støtte
INDLÆG MODTAGES MEGET GERNE

Gigtramte Børns Forældreforening

Skrænten 25 · 9280 Storvorde
Tlf.: 9677 1200
email: gbf@gbf.dk · www.gbf.dk