

## **Välkommen som medlem i Svenska Vitiligoförbundet!**

Tack för din medlemsanmälan som vi fick för en tid sedan. Vi vill önska dig välkommen som medlem och samtidigt berätta lite om förbundet.

### **Vårt förbund**

Vi har en styrelse som består av personer som har vitiligo själva och/eller i släkten.

Vi vill att alla med vitiligo ska kunna leva ett bra liv. Genom förbundet kan vi sprida information i första hand till drabbade men även till sjukvården, allmänheten och beslutsfattare.

Vi är övertygade om att vi, genom vår existens, kan fylla en viktig social funktion och bidra till en känsla av gemenskap mellan personer som har vitiligo samt deras anhöriga.

### **Du är viktig för oss! Vi – tillsammans – kan växa som förbund.**

Det viktigaste för ett patientförbund är medlemmarna. Vi har fått in en hel del medlemmar men för att kunna bygga ett starkt förbund behöver vi många fler. Pigmentrubbingar har varit svagt prioriterat inom svensk sjukvård och forskning. Det är svårt att finna lämplig finansiering för utveckling inom detta område. Vi måste gemensamt ta ansvar och del i arbetet om förändring skall komma till stånd. För att möjliggöra en mer förhoppningsfull framtid inom forskning och utveckling av nya och förbättrade behandlingsmetoder är det av yttersta vikt att skapa en stark förening med så många medlemmar som möjligt.

### **Vi behöver din hjälp**

Vi uppskattar att du blivit medlem och betalt medlemsavgift. Nu kanske du kan hjälpa oss att sprida till vänner och släkt att förbundet finns och att de kan gå in som stödmedlemmar (100 kr/år) eller medlemmar (300 kr/år). Berätta också för andra du känner som har vitiligo att förbundet finns. Så kanske även de kan gå in som medlemmar, och värva några med sig.

Du är även välkommen att höra av dig om du är intresserad av att mera aktivt delta i förbundets styrelsearbete, det finns alltid mycket att göra.

### **Vi hör av oss**

Vi informerar om vad som händer i förbundet i första hand genom vår hemsida

[www.vitiligoforbundet.se](http://www.vitiligoforbundet.se). Besök gärna vårt forum där man kan diskutera allmänna frågor om vitiligo och förhoppningsvis få svar från andra i samma situation (tyvärr kan vi inte svara på medicinska frågor). Ta för vana att kika in på hemsidan regelbundet, gilla vår sida på facebook "**Svenska Vitiligoförbundet**", gå med i gruppen "**Vitiligoförbundet**" och följ gärna "**vitiligoforbundet**" på instagram.

Din mejladress och andra adressuppgifter du lämnat då du blev medlem kommer inte att lämnas ut till någon annan utan endast att användas till att hålla kontakt med dig som medlem.

Har du några frågor till styrelsen – mejla då till [info@vitiligoforbundet.se](mailto:info@vitiligoforbundet.se)

*Med Vänliga Hälsningar*

Styrelsen

Svenska Vitiligoförbundet

[www.vitiligoforbundet.se](http://www.vitiligoforbundet.se)

