

Sammen om HS

Har du bylder, der bliver ved med at komme igen? Så har du sandsynligvis den kroniske sygdom HS (hidrosadenitis suppurativa)

Patientforeningen HS Danmark og Marselisborg Hospital inviterer dig til et gratis møde om HS på Marselisborg Hospital, hvor læger med erfaring i behandling af HS vil fortælle dig om sygdommen, dine behandlingsmuligheder, og hvad du kan gøre for at få det bedre.

Tid: 14. marts fra kl. 15.30-18.00.

Sted: MarselisborgCentret, P. P. Ørumsgade 11, byg. 8, 8000 Aarhus.

At leve med HS

Den kroniske hudsygdom Hidrosadenitis Suppurativa (HS) er ret almindelig - 1-2 ud af 100 har den, men mange ved det ikke. De fleste går rundt i mange år, eller måske endda årtier, inden de får diagnosen og en behandling, der virker. Det er en tid, der er frustrerende for dig, der lever med sygdommen, men også dine familiemedlemmer.

Sygdommen er forbundet med store smerter, social isolation og udfordringer med at gennemføre uddannelse og arbejde. Det er svært at snakke om bylder, så sygdommen er meget tabubelagt, og mennesker med HS føler sig ofte overset. Tabuet omkring sygdommen betyder nemlig, at meget få kender til den, taler om den, ved hvordan den opstår og hvordan den diagnosticeres.

Kan du genkende dig selv i ovenstående? Så er dette arrangement for dig, uanset om du lever med bylde, eller du er pårørende. Patientforeningen HS Danmark vil gerne invitere dig til en dag, hvor du kan møde andre, der har det som dig. Vi har desuden inviteret nogle af landets førende eksperter, der vil fortælle, hvad der er vigtigt at vide om sygdommen, dens behandlingsmuligheder, og hvad du kan gøre for at få et så godt liv som overhovedet muligt.

Tre spørgsmål, du bør stille dig selv, hvis du har mistanke om HS

1. **Historik:** Har du haft smertefulde eller materieholdige bylder mere end to gange inden for de sidste seks måneder?
2. **Placering:** Er byldeplaceringen placeret i armhulen, lysken, skridtet, området omkring ballerne eller under brysterne?
3. **Arvelighed:** Har nogen i din familie oplevet at have lignende tilbagevendende bylder?

Kan du sige tjek til noget af ovenstående, er der en sandsynlighed for, at du har HS

Mødet er gratis og tilmelding sker på info@hidrosadenitis.dk eller via Facebook-eventet <https://www.facebook.com/events/1250840801668652/>

Vi glæder os til at se dig!

Med venlig hilsen

Patientforeningen HS Danmark

Mød os på www.hidrosadenitis.dk og på vores facebookside 'Patientforeningen HS Danmark'

Dagens program

Møde om behandling og håndtering af HS

15.30 - 15.45

Velkommen

Oplæg v. Patientforeningen HS Danmark

Hvad arbejder HS Danmark for, og hvad får du ud af at være medlem af en patientforening? Patientforeningen fortæller desuden om, hvordan de er organiseret, hvad de arbejder for, og hvad deres vision er.

15.45 - 16.30

Diagnosticering og behandling af HS

Oplæg v. Mads Rasmussen (speciallæge), Lene Hedelund (overlæge), Trine Høgsberg (1. reservelæge) og Helle Skyum (overlæge)

Læger med ekspertise inden for HS giver et oplæg om, hvordan du diagnosticerer HS, hvilke symptomer du skal understrege over for sin praktiserende læge, hvordan man behandler sygdommen i dag, hvordan fremtidsudsigterne ser ud, samt hvad du selv kan gøre som patient for at lindre smerter og irritationer ved HS.

16.30 - 17.00

Pause med varm kaffe/te og dejlig kage

17.00 – 17.30

Patientskole og klinik for HS patienter

Oplæg v. Mads Rasmussen (speciallæge), Lene Hedelund (overlæge), Trine Høgsberg (1. reservelæge) og Helle Skyum (overlæge)

Samme dag introduceres klinik og patientskole for patienter med HS. Der er i starten af 2017 ved at blive oprettet nye tiltag på dermatologisk afdeling i Aarhus i retning af at etablere en HS klinik og patientskole. Der er tale om et tilbud, som henvender sig til mennesker med HS i moderat til svær grad, som er tilknyttet dermatologisk afdeling. Desuden vil der blive diskuteret, hvad HS klinikken og skolen tilbyder. Vi vil til sidst fra deltagerne også gerne høre forslag, kommentarer og ønsker vedrørende eventuelle fremtidige tiltag.

17.30 – 18.00

Farvel og tak for i dag

Her vil der være mulighed for at tale med hinanden og stille uformelle spørgsmål til Patientforeningen HS Danmark

Arrangementet er sponsoreret af AbbVie. Men deltagende Læger Mads Rasmussen, Lene Hedelund, Trine Høgsberg, Helle Skyum og Henrik Lorentzen modtager ikke honorar for deltagelse i arrangementet.