

### **Til folketingets sundhedsudvalg.**

I modtager vedhæftet et link til det nyeste nr. af et blad, som udgives af et netværk under Gigtforeningen: Granulomatose med polyangiitis (tidligere Wegeners Granulomatose).

Vi er et lille diagnosenetværk med godt 100 medlemmer. Vores sygdom er en sjælden autoimmun sygdom – en sygdom som er uforudsigelig og lunefuld.

### **Hvorfor får I bladet?**

I bladet er der en beretning fra et af vores medlemmer, Tom Larsen. Han blev indlagt på Rigshospitalet i foråret, og kan desværre berette om en indlæggelse, som på ingen måde er tilfredsstillende.

Bladet kan ses på [http://www.skuffe.com/ko/Nyhedsbrev\\_2\\_14.pdf](http://www.skuffe.com/ko/Nyhedsbrev_2_14.pdf)

Toms beretning står på side 3-4.

### **Næste blad – med jeres svar?**

I midten af august udkommer vores næste nr. af bladet. Vi trykker gerne jeres kommentarer og reaktioner på Toms beretning.

Med venlig hilsen

Gerda Bønning

Moesbakken 22

8410 Rønde

Kontaktperson for diagnosenetværket.

[gerda.bonning@gmail.com](mailto:gerda.bonning@gmail.com)

Tlf 51 86 10 93

Vores blad sendes også til sundhedsministeren og til formanden for Region Hovedstaden. Derudover får Gigtforeningen også en kopi af denne henvendelse.