

Lewy body sjukdom -farligt att inte känna till

Föreläsningen riktar sig till dig som fått diagnosen Lewy body sjukdom, är anhörig eller arbetar inom region, kommun eller ideell verksamhet. Syftet är ökad kunskap och förståelse för sjukdomens komplexitet. Arrangeras av anhörigstödet i Stockholms län i samverkan med överläkare och professor Elisabet Londos.

Datum

Torsdag 20 februari kl.
13.00 – 16.30
Kostnadsfritt

Plats

Bolindersalen, Serafens
vård och
omsorgsboende,
Bolinders plan 1,
Stockholm

Anmälan

Sista anmälningsdag
13/2. Begränsat
platsantal.

Anmäl dig här



1. Inledning

Catherine Emödi Berglund, demenssamordnare i Danderyd, som erhållit priset Queen Silvia Nursing Award SSK 2024, IC Swedish Care International, och juryn som informerar om priset.

2. Lewy body sjukdom, symtom, diagnos och behandling

Elisabet Londos, överläkare och professor, verksam på Kognitiv Medicin i Ängelholm och Lunds universitet.

Paus med kaffe och kaka

3. Våra dagar med Lewy body

Makarna Peter Forslund och Eva Åkerberg berättar hur deras liv har påverkats av Peters sjukdom.

4. Att leva med väntesorg

Marie Kurtsdotter Ekelunds man diagnostiserades med Lewy body sjukdom 2018. Han gick bort i april 2024. Marie berättar om familjens tuffa resa.

Paus

5. Livet med en partner som har Lewy body sjukdom

Lena Kardefelt berättar om en turbulent tid innan hennes man fick rätt diagnos, symtom, viktiga livsbeslut, behovet av kunskap och stöd och hur livet ser ut i dag.

6. Presentation av Riksförbundet Lewy Body

Marie Ekelund, Lena Kardefelt och Marianne Gattberg