

Roskilde, den 20. december 2020

Fortællingen om Patientforeningen Lungekræft

I Patientforeningen Lungekræft arbejder vi for at forbedre vilkårene og livskvaliteten for patienter med lunge- og lungehindekræft og deres pårørende. Vi er ikke tilfredse, før alle patienter får de samme muligheder og det bedste udgangspunkt for at overkomme og leve med sygdommen. Derfor har vi særligt fokus på ulighed, afstigmatisering og bedre opsporing af sygdommen.

I vores bestræbelser på at forbedre vilkårene og livskvaliteten for patienter med lunge- og lungehindekræft har vi identificeret en række konkrete tiltag, som hver især bidrager hertil.

Gennem uddannelse klæder vi borgere, patienter og deres pårørende på til at søge læge i tide, deltage aktivt i behandlingen og til at tage vare på sig selv gennem kost, motion og samvær. Udover en positiv indvirkning på behandlingen ved vi, at det også er med til at højne livskvaliteten – og det er mindst lige så vigtigt. Eksempler på vores uddannelsesaktiviteter er vores håndbog, vores løbende rådgivning og den løbende patient-til-patient dialog.

Lunge- og lungehindekræft er forbundet med en høj grad af stigmatisering. Mange patienter beskriver det som at få en dobbeltdiagnose. Andre fortæller åbent, at stigmatiseringen var årsag til, at de var så længe om at gå til læge og blive udredt. Vi tror på, at vi – ved at sætte ansigter på sygdommen og være synlige i offentligheden og på forskellige platforme – kan være med til at afstigmatisere området og fremme medfølelsen i samfundet. Synlighed er kimen både til forståelse og indblik.

Vi arbejder løbende på at informere og involvere politikerne i vores område og på at inddrage dem i behovet for blandt andet tidligere og bedre opsporing – fx gennem en målrettet screeningsindsats. Derfor arrangerer vi hvert år en Høring på Christiansborg og skaber derved en platform for politikere og fagfolk at mødes, vi deltager på møder i diverse udvalg og indgår i forskellige partnerskaber, vi stiller op til debatter og i medierne – alt sammen for at sikre patienter med lunge- og lungehindekræft og deres pårørende en offentlig stemme. En anden årligt tilbagevendende aktivitet er afholdelsen af International

Patientforeningen Lungekræft
Industrivej 21
4000 Roskilde

Tlf.: 4016 2335
info@lungekraeft.com
www.lungekraeft.com

Lungekræftdag. Det er en dag, hvor der kan problematiseres og diskuteres, men det er også en dag, hvor vi fejrer, hvor meget der er sket inden for vores område.

Lige muligheder er en grundlæggende rettighed i vores samfund. Men det er ikke ensbetydende med, at alle patienter stilles ens – eller har samme forudsætninger for at tage i mod. Vi har derfor fokus på at sikre de samme muligheder for alle patienter, uagtet hvor de bor, hvilken uddannelse de har, og om de bor alene eller omgivet af nære familiemedlemmer. Uligheden viser sig gennem hele forløbet – fra diagnosetidspunkt over behandlingstilbud, til mulighederne for rehabilitering. Som forening kan vi stille krav og hjælpe andre til at stille krav, lige som vi kan være der for dem, der ikke magter det selv.

Dét er essensen af, hvem vi er.