



## Årsberetning 2018

Denne beretning for Fibrøs Dysplasi Patientforeningen året 2018 bliver en af de korte.

På grund af forskellige forhold, er der ikke sket så meget nyt i foreningen i 2018.

Allerførst skal der dog lyde en meget stor tak til Cecilie Neve Sørensen, for det kæmpe arbejde hun har gjort for at få vores flotte hjemmeside på benene – [www.fibroesdysplasi.dk](http://www.fibroesdysplasi.dk). Den kan vi være stolte af. Benyt den og kom gerne med alle gode forslag til, hvad hjemmesiden også kunne indeholde, og ideer til hvordan vi kan få den bredt så langt ud som muligt.

Foreningen havde ved årets afslutning 13 medlemmer.

Det vigtigste for foreningen er stadig at gøre offentligheden opmærksom på Fibrøs Dysplasi, så sygdommen hurtigst muligt kan konstateres hos patienterne, og at alle ved, hvad der kan gøres ved den.

I foreningen har vi det som en af vores kommende opgaver, at blive tilknyttet læger, der ved noget om FD. Vi vil forsøge at samle deres viden på hjemmesiden, så man kan finde de nyeste og vigtigste informationer her.

En anden kommende opgave er stadig at udbrede kendskabet til FD til sundhedspersonalet i hele Norden.

Det foreslås at kontingentet for 2019 forbliver det samme som sidste år – 50 kr. Alle medlemmer vil modtage en påmindelse om indbetaling enten via e-mail eller MobilePay.

Til sidst en stor tak til Facebook-gruppen "Fibrøs Dysplasi". Denne er en fantastisk hjælp og et godt forum, hvor vi kan udveksle vore personlige erfaringer om sygdommen med hinanden.

Husk, at foreningens næste generalforsamling finder sted online d. 20. marts 2019 kl. 19. Information om, hvordan du logger på mødet, vil blive sendt ud en måneds tid inden. Jeg håber du har mulighed for at deltage, så vi sammen kan drøfte, hvordan vi griber foreningens formål an.

Finn Olsen, formand