



Retinanytt 2:09

Svenska RP-föreningen

Söker bot mot ögonsjukdomen Retinitis Pigmentosa

juni – augusti

Idéerna börjar ta fastare form

Vi har nu tagit ett stort steg närmare Synskadades Riksförbund (SRF) i och med att vi på årsmötet i Västerås den 9 maj beslutade att ansöka om att bli en branschförening till SRF. Vi har i skrivande stund skickat in ansökan till SRF och vi hoppas på ett positivt besked från SRF under juni.

Om så blir fallet återstår det att på höstmötet slutgiltigt godkänna dom nya stadgarna som krävs för ett medlemskap som branschförening inom SRF. Jag hoppas att vi och SRF båda ska gå styrkta framåt efter detta beslut.

Den nya webbplatsen närmar sig publicering och en prototyp visades på årsmötet där den fick positiva omdömen.

Vi håller även på med att finslipa detaljerna kring höstmötet som vi hoppas kunna hålla på Lunds Universitetssjukhus tillsammans med forskarna i Lund den andra helgen i oktober. Det blir en unik möjlighet för oss att få lyssna på dom senaste forskningsrönen och samtidigt träffa flera av våra svenska forskare.

Tag chansen och åk till Lund i oktober!

Henrik Rüffel, föreningsordförande

**Höstmöte i Lund den
10 oktober sid 5**

Svenska RP-föreningen

Postadress:

Box 4903

116 94 STOCKHOLM

Besöksadress:

SRF Stockholms stad

Gotlandsgatan 44, 4 tr

Administratör:

Pontus Norshammar

adm (snabel-a) retinanytt.se

tfn: 08-702 19 02

Plusgiro 62 21 08-9

Gåvor pg 24 75 19-2

Webbplats:

<http://www.srpf.a.se>

För att logga in på

medlemssidorna gäller

användarnamnet "vinter" och

lösenordet "spade".

Ansvarig redaktör:

Leif Pehrson,

tfn: 08-514 302 21,

leif (snabel-a) retinanytt.se

I redaktionen:

Caisa Ramshage

tfn: 08-644 79 91

caisa (snabel-a) retinanytt.se

Bengt Vilhelmson,

tfn: 08-694 81 18,

bengt (snabel-a) retinanytt.se

Tryck: Universitetsservice AB,

US-AB Stockholm 2009

Retinanytt 2:09

juni – augusti 2009

Retinanytt utkommer i mars, juni, september och december. Manusstopp är den 15:e i månaden före utgivningsmånaden.

Innehåll

- 1 Idéerna börjar ta fastare form
- 3 Årsmötet 9 maj i Västerås
- 4 På väg mot SRF-Riks!?
- 5 Höstmöte i Lund lördag 10/10
- 7 ARVO 2009
- 9 RP-pubar i Stockholm hösten 2009
- 10 Vår första forskningsmiljon
- 12 Funktionärer 2009-2010

Bilaga: Det nya stadgeförslaget finns som bilaga i mitten av denna tidning.

Ansvarsbegränsning

Informationen i Svenska RP-föreningens tidning Retinanytt tillhandahålls som en service till läsaren utan någon som helst garanti. Svenska RP-Föreningen har ingen möjlighet att i detalj bedöma riktigheten och relevansen i den information vi publicerar och vi har heller ingen möjlighet att ge medicinsk rådgivning i dessa frågor. Var och en måste själv, tillsammans med sin ögonläkare, bedöma om informationen är korrekt och tillämplig på den egna situationen.

Årsmötet 9 maj i Västerås

Av Leif Pehrson

Lördagen den 9 maj samlades ett 30-tal medlemmar till årsmöte i ABF-huset i Västerås. Före lunch hade vi årsmöte och därefter presenterade företaget Insyn olika synhjälpmedel. Efter lunchen berättade ögonläkaren Olle Wennhall bland annat om den dagsaktuella RP-forskningen.

Den största frågan på årsmötet var styrelsens förslag att föreningen skall söka medlemskap som branschförening i Synskadades riksförbund. Efter diskussion och frågestund beslutade mötet enhälligt enligt styrelsens förslag. Därefter godkände mötet, likaledes enhälligt, de stadgeändringar som medlemskapet medför. Eftersom det är en stadgeändring så måste höstmötet bekräfta beslutet. Hela stadgeförslaget finns som bilaga i mitten av denna tidning.

Henrik Rüffel omvaldes som föreningsordförande på ett år. Anita Andersson, Thomas Rönnerberg och Bengt Vilhelmson omvaldes som ledamöter på två år. Caisa Ramshage, Göran Westerberg, Leif Pehrson och Åse Hedin omvaldes som ersättare på ett år. Anita Örum, som hade ett år kvar på mandattiden, hade meddelat sin önskan att avgå ur styrelsen och platsen vakantsattes.

På sista sidan finns en funktionärsförteckning där du kan se styrelsens sammansättning.

Olof Wennhall som är ögonläkare från Västerås höll sedan ett föredrag om forskningen. Han gick igenom de pågående forskningsområdena på ett överskådligt och välstrukturerat sätt. Han hade vaskat fram det som var viktigt för oss och svarade gärna på våra frågor.



Bildtext: Laurence Westerlund, Henrik Rüffel och Eva Hummelgren

På väg mot SRF-Riks!?

Av Thomas Rönnerberg och Leif Pehrson

Under årsmötet beslöt stämman att RP-föreningen skall söka medlemskap som branschförening i Synskadades Riksförbund (SRF-Riks). Detta kräver en stadgeändring och en sådan måste beslutas av två föreningsstämmor. Det innebär att frågan återkommer vid höstmötet.

Under mellantiden har styrelsen skrivit till SRF och ansökt om medlemskap från och med år 2010, under förutsättning att även vårt höstmöte godkänner stadgeändringen.

Varför sänds ansökan in redan innan stadgeändringen blivit helt godkänd? Anledningen är att vi inte kan ta det slutgiltiga beslutet om stadgeändring innan vi fått ja på vår medlemsansökan. Däremot har vi ingen skyldighet att fullfölja vår ansökan om medlemmarna på höstmötet avslår stadgeändringen.

Ett antal frågor ställdes som styrelsen besvarade. Här är en sammanfattning för de som inte kunde vara med på stämman.

Vem blir medlem i SRF? I första steget är det RP-föreningen som blir medlem i Riksförbundet (SRF-Riks). Övriga medlemmar i SRF-Riks är de 24 SRF-distrikten och eventuella övriga branschföreningar.

Som enskild person är man alltså inte medlem direkt i SRF-Riks. Idag blir

man som enskild person medlem i en lokalförening inom SRF. I fortsättningen kan man vara medlem i antingen en lokalförening och /eller en eller flera branschföreningar. Det är i skrivande stund oklart hur man, som medlem i RP-föreningen, uttrycker sin önskan om att även bli betraktad som SRF-medlem. Oklarheten beror bland annat på att alla retinitiker visserligen, enligt vår uppfattning, har en synskada men för att som person betraktas som SRF-medlem, krävs även att synförmågan är så nedsatt att man får problem i den dagliga livsföringen. Vi måste tillsammans med SRF reda ut gränsdragningsfrågan.

Till vem betalar man medlemsavgift?? Om man är medlem i en lokalförening och i RP-föreningen betalar man medlemsavgift till vardera föreningen. Här blir det alltså ingen skillnad mot nu. Den som vill vara SRF-medlem via RP-föreningen betalar inget extra utöver medlemsavgiften till RP-föreningen. Däremot kommer RP-föreningen att betala en avgift till SRF-Riks på 75 kr för varje föreningsmedlem som blir SRF-medlem via RP-föreningen. Till att börja med kommer dessa avgifter att återkomma till föreningen som ett extra bidrag och kommer så småningom att bakas in i bidraget till branschföreningar.

Kan föreningen lämna SRF? Om medlemmarna i RP-föreningen inte är nöjda med arrangemanget på sikt kan för-

eningen utträda ur SRF. En fråga var om detta kan försvaga RP-föreningen. I nuläget kan vi se att vi försvagas om vi inte går med som branschförening eftersom bidraget från SRF-Riks i så fall kommer att minska eller helt utebli.

Blir vi starkare? Vi hoppas på en ökad synbarhet inom SRF på lokalplanet. Medlemmar som idag bara är aktiva inom SRF kan lättare aktivera sig även inom RP-föreningen.

Påverkas vårt medlemskap i Retina International? Detta medlemskap kräver att vi är fristående från andra föreningar. Riksförbundet, distrikten, lokalföreningarna och branschfören-

ingarna inom SRF är självständiga juridiska personer och svarar inte för varandras åtaganden. RP-föreningen kan när som helst utträda ur SRF.

Vi har alltså en egen styrelse och RP-föreningens medlemmar beslutar via föreningsstämmorna om föreningens verksamhet. Styrelsens uppfattning är att föreningen även i fortsättningen har en så självständig ställning att det inte påverkar vårt medlemskap i Retina International.

Finns det andra branschföreningar? Ännu har ingen branschförening blivit medlem, flera föreningar har ansökningar på gång eller för diskussioner med SRF i frågan.

Höstmöte i Lund lördag 10/10

Välkommen på höstmöte med forskarfokus. Lördagen den 10 oktober kommer RP-föreningens höstmöte och informationsdag att gå av stapeln i Lund. Under dagen kommer ett flertal forskare att berätta om det senaste inom RP-forskningen.

Det preliminära programmet innehåller bland annat "hörselnedsättning och retinitis pigmentosa", "barn med tidig form av retinitis pigmentosa" och "upptäckten av en ny skandinavisk form av RP".

I samband med informationsdagen kommer det att finnas ett utställningsområde för företag med produkter

som kan vara till hjälp för oss med synnedsättning.

RP-föreningens höstmöte kommer att behandla anslutning till SRF och medlemsavgiften. Vi kommer att vara på Universitetssjukhuset i Lund, på gångavstånd från stationen i Lund. Lokalen har hörselslinga, ledarhund kan inte medföras i lokalen, har du ledarhund kontakta RP-föreningen så ordnar vi med plats för ledarhund under dagen.

Deltagande under dagen inklusive lunch och fika kostar 100 kr.

Dagen börjar tidigt, för de som så önskar kan RP-föreningen boka hotell ►

► från fredag kväll till lördag morgon på hotell Scandic Segervång i Malmö.

För middagsbuffé på hotellet och övernattnings samt på lördagen buss-transport från Malmö till Lund, lunch och fika betalar du 850 kr i enkelrum, och 600 kr för del i dubbelrum.

Stockholmsgruppen kan, tack vare ett bidrag från Synskadades stiftelse i Stockholms och Gotlands län, ordna med buss från Stockholm till ett förmånligt pris för medlemmar i de båda länen. Resa med buss tur och retur, middagsbuffé på hotellet i Malmö och övernattnings samt på lördagen buss-transport från Malmö till Lund, lunch och fika kostar 1150 kr i enkelrum och 900 kr för del i dubbelrum.

Avresa på fredagen den 9 oktober kl 9.00 från Gotlandsgatan 44, mat under resan ingår inte i priset. Medlemmar som inte bor i Stockholms och Gotlands län kan få medfölja bussen för en mindre kostnad, kontakta RP-föreningens kansli.

Anmälan till Pontus Norshammar på RP-föreningens kansli senast den 4 september. Anmälan kan göras på telefon 08 - 702 19 02 (OBS! säkrast kl 10-12 och 13-14) eller adm(snabel-a)srpf.a.se. Vid anmälan behöver vi följande information: namn, adress, e-postadress och mobilnummer. Om du behöver specialkost, meddela detta vid anmälan!

Program (preliminärt)

Lördag 10 oktober

08.30 Inregistrering, kaffe

09.00 Inledning, Henrik R,
RP-Föreningen

09.05 RP-registret

09.15 Experimentell forskning på djurmodeller

10.30 Kaffe

11.00 Upptäckten av en ny skandinavisk form (ny gen) vid RP

11.20 Hörselnedsättning och RP

11.40 Barn med tidig form av RP,
Leber,

12.00 Retinala transplantationer

12.30 Lunch, prel sjukhusets matsal

13.30 Genterapi, CNTF Läkemedel,
Vetenskaplig översikt

14.00 Frågestund

14.30 RP-Föreningens höstmöte -
formellt möte med beslut i års-
avgiftsfrågor mm. Endast medlemmar

15.30 Avslutning

Dagordning vid extra stämma 10 oktober 2009

1. Mötets öppnande

2. Fastställande av röstlängd

3. Fråga om mötets behöriga utlysande

4. Fastställande av dagordningen

5. Val av mötesordförande, protokollförare samt två justerare/rösträckare

6. Från årsmötet bordlagda ärenden:
a. Verksamhet och budget 2010
b. Årsavgift för 2010

7. Medlemskap i SRF

8. Stadgeändring.

9. Mötets avslutande

ARVO 2009

Av docent Fredrik Ghosh och professor Sten Andréasson, Lund

Viktiga vetenskapliga nyheter inom ögonforskningen brukar först bli uppvisade på den stora konferens som Association of Research in Vision and Ophthalmology (förkortat ARVO) årligen arrangerar i Florida.

Det är det största vetenskapliga ögonmötet och samlar årligen ca 10 000 ögonforskare från hela världen. Konferensen utgör ett forum för kontakter, vetenskapliga diskussioner och möjlighet till ökat samarbete inom skilda forskningsområden.

Mötet har också varit en grundval för forskningen inom retinitis pigmentosa och Retina International Scientific and Medical Advisory Board brukar ha möte under ledning av Christina Fasser.

Nedan tar vi upp några områden inom RP-forskningen som varit aktuella i år.

Synfunktion

Ett stort kliniskt problem är att klarlägga synfunktionen vid retinitis pigmentosa, när synskärpan är normal. Problem med bländning, adaptation och synfält är inte alltid lätta att be-

skriva på ett entydigt sätt, men samtidigt vet vi, att detta är nödvändigt för att förstå synhandikapp, prognos samt resultat vid de terapiförsök, som nu initierats.

Prof Richard Weleber från Oregon, välkänd inom RP forskningen demonstrerade en ny metodik där man på ett tredimensionellt sätt kunde kombinera synfältsundersökning, ögonbottenfynd, strukturella förändringar samt på sikt funktionstester med multifokal elektroretinografi (mfERG). Möjligen kan det bli ett värdefullt instrument, som bättre speglar vår synfunktion.

Vad är Ciliopatier?

Ett forskningsområde som blivit mer intressant under senare år är ciliopatier. Cilier finns kopplade till många organ i kroppen såsom lungor, hörsel och lukt och kan ha stor betydelse för näthinnans funktion. I cilierna finns det olika protein och om dessa förändras, så får det stor betydelse för utveckling av fotoreceptorernas yttersegment i näthinnan och kan då medföra synhandikapp. Vi känner till en del av dessa former av näthinnesjukdomar hos svenska familjer med spe- ►

- ciellt tidig form av retinitis pigmentosa. Bättre förståelse av ciliopathierna och dessa proteiner är nödvändigt för att vi skall kunna klargöra funktionsstörningar vid dessa former av retina-degenerationer.

Genetiska undersökningar

DNA-undersökningar för att försöka klargöra orsaken till retinitis pigmentosa är idag essentiell med tanke på de behandlingsförsök, som nu initierats. Professor Bill Kimberling från Omaha redogjorde för en enkel screeningmetod bland hörselskadade barn, där man i princip undersökte alla kända genetiska fel vid Ushers syndrom, till en kostnad av c:a 2-300 kr/ patient. Om det blir en realitet, så är det ett stort steg framåt.

En ny form av skandinavisk RP

Retinitis pigmentosa är ju egentligen ett hundratal olika sjukdomar, med olika genetisk bakgrund, prognos och varierande symtom. I samarbete med molekylärgenetiska forskare samt professor Anand Swaroop vid National Institutes of Health (NIH) i Washington har vi identifierat en ny form av RP i Skandinavien, som inte tidigare finns beskriven. Vid omfattande screeningundersökning i såväl USA som England har man bara identifierat några små familjer, men denna form av retinitis pigmentosa håller nu på att klargöras i två stora familjer i Skandinavien. Det felaktiga proteinet kallas KLHL7, och håller nu närmare på att studeras. Det har visat sig att även om synhandikappet kan variera,

så har flera av familjemedlemmarna en lindrig form av RP.

Genterapi

Det är nu c:a 2 år sedan de första genterapibehandlingarna utfördes och då man lyckades stabilisera men även förbättra synfunktionen hos ett antal patienter med retinitis pigmentosa. Behandlingarna gällde enbart patienter med förändringen på RPE-65 genen, men sedan dess har flera frågor blivit aktuella:

Har det uppstått allvarliga komplikationer i samband med behandlingen och är den säker för patientens hälsa? Håller sig synfunktionen stabil efter en behandling?

Kommer fler att behandlas och i vilken ålder kommer behandlingen att ske?

Kan andra former av RP med andra gendefekter bli aktuella för terapi?

Sammanfattningsvis kan man säga att "safety" undersökningen som professor Jean Bennett presenterade av nio patienter med uppföljning under 12 månader inte visade på några nya komplikationer och att patienterna hade fortsatt kvarvarande synförbättring. De positiva resultaten har medfört att ytterligare nio patienter behandlas. En del av dessa var barn och det finns nu bekräftelse på även deras synförbättring. Under närmsta åren planeras även andra former av RP med andra gendefekter att behandlas.

Det är viktigt att komma ihåg, att detta fortfarande är forskning och resultaten följs mycket noga. Det kommer att dröja några år, innan vi vet om detta är rätt behandlingsmetod för vissa

former av RP. Svenska RP-registret är med i det kontaktnät, som nu utarbetats i samband med de forsknings försök som pågår.

CNTF-kapslar

Jag har tidigare i Retinanytt informerat om ett forskningsprojekt där man opererat in en kapsel i ögat, som producerade ämnet CNTF, vilket är en form av tillväxtfaktor, som till viss del kan skydda näthinna. 70 patienter med tidig form av RP samt 70 patienter med sen form av RP har haft denna behandling under c:a 1 år. Behandlingen har tolererats väl, men slutresultatet blev inte klart till ARVO utan kommer att presenteras om någon månad.

Transplantation av stamceller

Stamcellsforskningen vad gäller transplantation till sjuk näthinna står stilla. Man hittar fler och fler faktorer som är viktiga för att en omogen vävnad skall kunna bilda näthinneceller, men efter transplantation är överlevnaden mycket dålig. Försöken inriktas nu på att i konstgjord miljö försöka återskapa en strukturerad näthinna, d.v.s med cell-till-cell kontakter, vilket torde kunna öka möjligheten till överlevnad.

Konstgjord näthinna

Användning av konstgjord näthinna (retinal prosthesis) har nu nått kliniska försök. De flesta grupper rapporterar god "safety", d.v.s att implantatet inte orsakat ytterligare skada i ögat,

men föga eller ingen funktionsvinst. Professor Eberhart Zrenner rapporterade att två patienter som erhållit ett implantat under sin sjuka näthinna såg något bättre än innan operationen. Förändringarna var dock små och kan inte säkert härledas till funktion i implantatet. Forskningsfältet är mycket brett och aktivt och man arbetar febrilt på många håll i världen med att lösa de tekniska problem som kvarstår.

Retina International har publicerat en längre rapport på engelska som du hittar på www.retinanytt.se.

RP-pubar i Stockholm hösten 2009

Under hösten ordnar Stockholmsgruppen RP-pubar på Café Java.
Torsdag 3 september - Information om färdtjänsten av Leif Persson
Torsdag 5 november - Ej fastställt program
Torsdag 3 december - Musikafton

Adressen är Gotlandsgatan 44 Stockholm, Caféet är öppet 18.00-22.00 dessa kvällar. Valfri dryck och varma smörgåsar finns att köpa i baren. Vi står i dörren och visar till rätta till 18.45 annars tryck på stora A-knappen så kommer det någon och öppnar Välkommen!

Göran Westerberg och Åse Hedin
Stockholmsgruppen,
[stockholm\(snabel-a\)srpf.a.se](mailto:stockholm(snabel-a)srpf.a.se)

Vår första forskningsmiljon

Av Bengt Vilhelmsson

Till RP-föreningens forskningsfond kan medlemmar och andra intresserade skänka eller testamentera medel, som sedan används för att stödja forskning om RP och besläktade degenerativa näthinnesjukdomar.

Synfrämjandet har en forskningsfond som med 2-3 års mellanrum delar ut bidrag till ögonforskning. Till varje sådan utdelning har RP-föreningens forskningsfond sedan 1997 ställt medel till Synfrämjandets förfogande. Föreningens bidrag har delfinansierat stipendier intressanta för oss retinitiker.

Med årets utdelning inräknad har RP-föreningens forskningsfond hittills lämnat bidrag sex gånger. De fyra första gångerna har vi betalat ut 150 000 och de två sista har vi kunnat bidra med vardera 200 000, alltså sammanlagt en miljon kronor.

Vi avser att i kommande nummer av Retinanytt följa upp resultaten av de olika forskningsaktiviteterna.

Åren 1997-2007

År 1997 gav vi det första bidraget. Sten Andréasson i Lund och Finn Hallböök i Uppsala fick 150 000 kr var. RP-föreningen delfinansierade med 150 000 kr.

Sten Andréasson fick bidrag för fortsatt forskning om orsakerna till RP. Finn Hallböök fick bidrag för forsk-

ning om så kallade nervtillväxtfaktorer som kan motverka syncellsdöd.

År 2000 ställde vi 150 000 kr till Synfrämjandets förfogande. Dessa medel delfinansierade tre stipendier på tillsammans 300 000 kr.

Benjamin Bakall i Uppsala fick 75 000 för forskning om Bests sjukdom, en ögonsjukdom som främst drabbar gula fläcken i näthinnan. Marie Burstedt i Umeå fick 75 000 kr för studier av ärftliga ögonsjukdomar i norra Sverige.

Karin Warfvinge, Lund erhöll 150 000 för arbete med stamceller.

År 2002 fick Vesna Ponjavic i Lund 150 000 för RP-forskning. Hela beloppet kom från RP-fonden.

År 2005 erhöll Sten Andréasson och Vesna Ponjavic i Lund 200 000 från Synfrämjandet varav 150 000 kom från RP-föreningen. Pengarna gick till laboratoriet för elektrofysiologiska undersökningar av patienter med RP.

År 2007 fick fem forskare tillsammans dela på 450 000 kronor för RP-relaterad forskning. 200 000 kom från RP-föreningen.

Marie Burstedt och Ola Sandgren i Umeå fick bidrag för studier av ärftliga näthinnesjukdomar i norra Sverige. Kjell Johansson i Kalmar för forskning om så kallade neuroprotektiva faktorer som kan bromsa förlusten av synceller i näthinnan.

Per Ekström i Lund för forskning om två enzysystems roll vid nedbrytningsprocessen av synceller.

Fredric Gosh, också från Lund för forskning om transplantation av näthinna.

Årets stipendier

I år delade Synfrämjandet ut totalt 1,5 miljoner kronor till ögonforskning. Från RP-föreningens forskningsfond bidrog vi med 200 000 kronor.

Några av de forskare som fått bidrag ägnar sig åt forskning som tydligt hör hemma inom det område som vi är intresserade av att stödja. Vi redovisar nedan tre ansökningar som fått tillsammans 350 000 kr. Det förtjänar att påpekas att det även i övrigt ges bidrag till forskare, vars forskning har eller kan komma att få betydelse för oss retinitiker.

Sten Andréasson i Lund får 150 000 för följande insatser:

- En specialinriktning av det pågående projektet om sjukdomen könsbunden kongenital retinoschis. Arbetet ska leda till en modell för hur andra former av ärftliga näthinnesjukdomar på sikt skall kunna utredas och behandlas.
- Fortsatt utveckling av elektrofysiologiska metoder för att objektivt

kunna klarlägga funktionsstörningar i näthinnan och synnervbanorna.

- Kliniska och elektrofysiologiska undersökningar på patienter i kombination med molekylärgenetiska studier.
- En fortsatt utveckling av svenska RP-registret som nu omfattar ca 2700 patienter.

Satpal Ahuja i Lund får 150 000 för studier av proteinaser och deras endogena inhibitorer i näthinnan. Arbetet skall bidra till förståelse av den biokemiska bakgrunden till nedbrytningen av näthinnan. En djurmodell används, den så kallade RD1-musen. Arbetet ska hjälpa till att planera terapier som är baserade på biokemisk grund.

Per Knutsson i Göteborg får 50 000 för utveckling av ny optik för högupplöst näthinnefotografering. Den möjliggör undersökningar av förändringar i näthinnans synceller där man kan följa sjukdomsförlopp på cellnivå.

Tack!

Slutligen ett stort tack till alla, såväl medlemmar som andra, som genom små eller stora bidrag, medverkat till att RP-föreningen sedan 1997 kunnat stödja forskningen med 1 miljon kronor.

RP-föreningens forskningsfond
Plusgiro 24 75 19-2



BEGRÄNSAD EFTERSÄNDNING. Vid definitiv flyttning, återsänd med uppgift om nya adressen.

Återsändes därför att

- adressaten är okänd
- adressaten har avlidit
- adressaten har flyttat, ny adress på framsida

Funktionärer 2009-2010

Styrelse:

Ordförande: Henrik Rüffel, tfn: 08-405 60 89 (arb), henrik(snabel-a)srpf.a.se

Kassör & vice ordf: Laurence Westerlund, tfn: 08-717 45 33,
laurence(snabel-a)srpf.a.se

Ledamot: Anita Andersson, tfn: 08-34 05 28, anita(snabel-a)srpf.a.se

Ledamot: Bengt Vilhelmson, tfn: 08-694 81 18, bengtv(snabel-a)srpf.a.se

Ledamot: Lars Bergqvist, tfn: 040-26 45 99, lars(snabel-a)srpf.a.se

Ledamot: Thomas Rönnerberg, tfn: 08-734 93 71, thomas(snabel-a)srpf.a.se

Ersättare: Caisa Ramshage, tfn: 08-644 79 91, caisa(snabel-a)srpf.a.se

Ersättare: Göran Westerberg, tfn: 08-642 89 25, goran(snabel-a)srpf.a.se

Ersättare: Leif Pehrson, tfn: 08-514 302 21, leif(snabel-a)srpf.a.se

Ersättare Åse Hedin, tfn: 08-542 425 59, ase(snabel-a)srpf.a.se

Revisorer

Revisor: Rudi Hedvall, tfn: 08-702 04 04

Revisor: Björn Johannisson, tfn: 08-715 02 16

Ersättare: Tony Lindlöf, tfn: 08-766 48 66

Valberedning

Samman kallande: Helena Lovén, tfn: 08-767 80 57

Ledamot: Kerstin Söderberg, tfn: 0173-416 39