



# Svenska RP-föreningen

Söker bot mot ögonsjukdomen Retinitis Pigmentosa

[www.retina-sweden.se](http://www.retina-sweden.se)

## SVENSKA RP-FÖRENINGEN

Svenska RP-föreningen bildades år 1990. Vi är en ideell förening för personer med ögonsjukdomen Retinitis Pigmentosa (RP) och besläktade ärftliga degenerativa nathinnesjukdomar. Vi uppmuntrar även anhöriga, ögonläkare, optiker och övriga intresserade att söka medlemskap som stödjande medlem.

Vi vill genom lokala grupper i landet möjliggöra för medlemmarna att stödja och hjälpa varandra. En viktig uppgift är att stödja och bevaka forskningen kring retinala degenerationer. Vi vill även informera politiker och allmänhet om RP. Medlemstidningen "Retinanytt" utkommer fyra gånger per år och har som huvudfokus att informera om RP och bevaka nyheter inom den medicinska utvecklingen.

## BLI MEDLEM

Om du vill bli medlem i RP-föreningen, gå in på föreningens hemsida [www.retina-sweden.se](http://www.retina-sweden.se) och gör din anmälan.

Årsavgiften är 275 kronor per år för personer med RP och 150 kronor per år för anhöriga med samma adress. För anhöriga med annan adress är årsavgiften 275 kronor.

Som medlem i RP-föreningen får du möjlighet att i samband med föreningens olika aktiviteter träffa personer som har RP och deras anhöriga. Du får även föreningens medlemstidning, Retinanytt. På vår hemsida finner du mer information om RP-forskning samt övrigt material om RP.

## SAMARBETE

Föreningen är medlem i Retina International (RI), [www.retina-international.org](http://www.retina-international.org). RI är en paraplyorganisation för ett 30-tal RP-föreningar runt om i världen. Inom RI bedrivs bland annat ett världsomspännande samarbete med fokus på RP-forskning. Varje år hålls också ett Nordiskt möte där vi träffar RP-föreningarna från Danmark, Finland, Norge och Island.

Från och med den 1:a januari 2010 är RP-föreningen en branschorganisation inom Synskadades Riksförbund (SRF), [www.srf.nu](http://www.srf.nu).

## MEDLEMSMÖTEN

Föreningen har ca 600 medlemmar. Av dessa är ca 500 retinitiker och ca 100 anhöriga och övriga medlemmar. Ca 70 procent av medlemmarna är i yrkesverksam ålder.

Då föreningens års- och höstmöten vanligen förläggs till en helg ges medlemmarna möjlighet att träffas och utbyta erfarenheter. Vid dessa tillfällen bjuder vi in intressanta forskare, föreläsare och även hjälpmedelsföretag. Allt i syfte att hålla medlemmarna à jour med den senaste utvecklingen inom alla områden som kan beröra RP.

## MER INFORMATION

Om du vill veta mer om RP-föreningen, besök gärna föreningens hemsida, [www.retina-sweden.se](http://www.retina-sweden.se).

För ytterligare information om RP har föreningen publicerat två böcker:

*Att leva med RP*

Pris för medlemmar 100kr + porto 40kr\*

Pris icke medlemmar 200kr + porto 40kr\*

*Mitt liv en berg- och dalbana.*

Pris för medlemmar 75kr + porto 40kr\*

Pris icke medlemmar 150kr + porto 40kr\*

Böckerna går att köpa på föreningens hemsida.

\*Porto inom Sverige

## KONTAKTA OSS

Föreningens kansli finns på Gotlandsgatan 44 i Stockholm, telefon 08 - 702 19 02.

Du kan även skicka Email till [adm@retina-sweden.se](mailto:adm@retina-sweden.se):

**Svenska RP-föreningen**  
Gotlandsgatan 44 4 tr  
116 65 STOCKHOLM



# Svenska RP-föreningen

Söker bot mot ögonsjukdomen Retinitis Pigmentosa