



Fylkeslag:

Agderfylkenes lag Tlf.: 91 60 00 72

Hordaland fylkeslag Tlf.: 40 06 59 72

Møre og Romsdal fylkeslag Tlf.: 92 21 82 83

Oslo/Akershus fylkeslag Tlf.: 93 28 27 44

Rogaland fylkeslag Tlf.: 95 94 88 18

Telemark fylkeslag Tlf.: 35 99 66 94

Fylkeslaget Nord-Norge
for Nordland, Troms og
Finnmark Tlf.: 97 75 93 72

Trøndelag fylkeslag Tlf.: 90 14 24 29

Østfold fylkeslag Tlf.: 45 45 90 29



Hovedstyret i LHS Fra v: Janne Brudeseth, Marit K. Bjelland Lund, Torild Kleveland, Monica Guttulsrød, Carl Dversnes og Geir Viksund. Kristin Breivik og Marthe K. Onsøien var ikke tilstede da bildet ble tatt.

Hva er Huntington sykdom?

Huntingtons sykdom er en arvelig hjerne-sykdom. Sykdommen bryter sjelden ut før i voksen alder. Huntingtons sykdom kjenne-tegnes blant annet av ufrivillige bevegelser, personlighetsforandringer, vansker med sosial fungering og tap av fysiske ferdigheter.

Sykdommen har omfattende konsekvenser for hele familien. Foreløpig finnes ingen behandling som kan utsette sykdomsstarten eller helbrede den som rammes.

Les mer på nettsiden til senter for sjeldne diagnoser og på www.huntington.no



Landsforeningen for Huntington sykdom(LHS)

Leder
Carl Dversnes,
Nils Fidjeldsveien 52,
4628 Kristiansand
tlf: 98281573
Carl.dversnes@sor.no



Kontonummer for donasjoner: [6335 56 41912](https://www.huntington.no/donasjoner).
NB! Husk å merke innbetalingen

www.huntington.no



Strategidokument for Landsforeningen for Huntington sykdom 2015-2016



Landsforeningen for Huntington sykdom en landsomfattende organisasjon for alle som er interessert i sykdommen.

Telefon 98281573 (LHS)

Landsforeningen for Huntington sykdom



Foreningens formål:

Landsforeningen for Huntington sykdom en landsomfattende organisasjon for alle som er interessert i sykdommen.

Foreningens formål er:

- å utøve en rådgivende, opplysende og hjelpende virksomhet til alle familier som er berørt av Huntington sykdom.
- å spre kunnskap om Huntington sykdom til sykehus, leger, sosial- og trygdeetater og andre behandlingsinstitusjoner.
- å arbeide for at myndighetene skal få kjennskap til Huntingtongruppens spesielle problemer



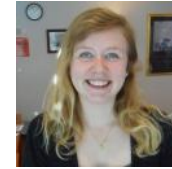
Nyttige adresser:

På vår nettside www.huntington.no finner du en del linker med informasjon om sykdommen og adresser til personer og institusjoner som kan og vet mye om Huntington sykdom.

Trenger du noen å snakke med - ta kontakt!

Hovedoppgaver

Stikkord:



Kristin Breivik er medlem i hovedstyret og redaktør av nettsiden.

- 1) **Likemannsarbeid**
Fylkesledermøter, likemanns-seminarer, fylkessamlinger, kursing av likemenn, ektefellegrupper, aktivisere medlemmene, ungdomsleir, oppsøkende virksomhet
- 2) **Informasjon/kompetanse / kunnskap.**
Vår nettside, informasjon til hjelpeapparatet, medlemsbladet, deltakelse på internasjonale konferanser, strategidokument, deltakelse i EHA – European Huntington Association, informasjons-video for unge, faglitteratur, samarbeid med SSD
- 3) **Hjelpeapparatet.**
Fagnettverk, genetisk veiledning, SSD, fysiske hjelpemidler, samarbeid med rehab.sentrene på Vikersund og Nord-Norges Kurbad, trygdeytelser,

egne resurspersoner i NAV, internasjonalt nettverk, egne behandlingssteder for HS.

Arbeid i fagnettverket skal være fokussak!

- 4) **Organisasjon.**
Styremøter, fylkesledermøter, årsmøter, rekruttering, inntekter, intern kursing, deltakelse i EHA
- 5) **Verdier /valg.**
Arbeide med et verdidokument.

Egen handlingsplan basert på ovennevnte overskrifter utarbeides av styret.



Tidsskrift for Huntingtons sykdom
THS-redaksjonen v/Jorun Vatland

Postboks 154, 4792 Lillesand
Tlf. 37 27 03 22, fax 37 27 24 00
e-post:
jorun.vatland@terjes-trykkeri.no