

Effektrapport 2022

Innehållsförteckning

Denna rapport effektrapport avser verksamhetsåret 2021 och första halvåret 2022.

Effektrapport- varför och för vem?	3
Korta fakta om Reumatikerförbundet.....	3
Kort om vår ekonomi	3
Varför behövs Reumatikerförbundet?	4
Vad gör Reumatikerförbundet?	4
En mycket speciell period	6
Visioner och långsiktiga mål	7
Vi gör skillnad- Effekter av vad vi gjort under 2021–2022	8
Övriga aktiviteter	11

Effektrapport- varför och för vem?

Med effektrapporten vänder vi oss främst till dig som är medlem eller givare till oss, eller som funderar på att bli det och undrar vad pengarna gör för nytta, genom att visa på vad vi har presterat under 2021–22.

Vi beskriver vad Reumatikerförbundet gör för skillnad i samhället och ger exempel på aktiviteter vi erbjuder medlemmarna genom alla våra distrikt och föreningar i hela landet. Du får även förståelse för hur vi finansierar forskning om behandling av reumatiska sjukdomar och vad det ger för resultat, liksom att vi med vår forskningsverksamhet lyfter kvaliteten inom forskningsfältet som helhet. Dessutom beskriver vi hur vi samarbetar med hälso- och sjukvården för att lyfta kvaliteten av både behandlingar som av hälso- och sjukvårdspersonalens utbildningar.

Vi ger även en bild av det som flest känner till om oss, nämligen vår upplysningsverksamhet till allmänheten. Vi ser till att det finns bra information om att upptäcka, behandla och leva med alla de olika reumatiska sjukdomarna. Du hittar vår information på hemsidan reumatiker.se, ute på vårdcentraler och reumatiska kliniker liksom på Facebook och Instagram. Du kan även kostnadsfritt ringa vår hälsoupplýsning Reuma Direkt och prata med specialiserad sjukvårdspersonal.

Korta fakta om Reumatikerförbundet

- Reumatikerförbundet grundades 1945 och är idag Sveriges största medlemsorganisation för personer med reumatisk sjukdom.
- 172 lokalföreningar indelade i 24 distrikt och drygt 37 000 medlemmar spridda över hela landet. I förbundet ingår även tre riksföreningar: Riksföreningen för systemisk skleros, Riksföreningen för SLE och den nybildade Riksföreningen för Myositsjukdomar.
- Reumatikerförbundet har ett nära samarbete med riksorganisationen Unga Reumatiker, som verkar för barn, ungdomar och unga vuxna med reumatisk sjukdom.
- Vårt arbete finansieras till drygt 83% av gåvor och bidrag.
- Under 2020 gick 76% av Reumatikerförbundets kostnader till våra ändamål. Administrationskostnaderna uppgick till 15% och insamlingskostnaderna till 9%.
- Reumatikerförbundet har visserligen tappat något men har över de senaste åren ett högt anseende enligt Kantar Sifos underökning för organisationer.

Kort om vår ekonomi

Reumatikerförbundet har under en längre tid haft ett minskande medlemsantal och med det en succesivt krympande ekonomi. För att även fortsättningsvis kunna vara den största privata finansören av reumatisk forskning och ha en omfattande föreningsverksamhet i hela landet fattade förbundsstyrelsen 2020 beslut om att omorganisera förbundskansliet samt om en flytt av kansliet till mer kostnadseffektiva lokaler. Tre tjänster avslutades på kansliet under våren som en del av omorganisationen.

Under 2020 krymptes den ekonomiska kostymen väsentligt. Från att 2019 ha haft verksamhetskostnader som uppgick till 72 miljoner kronor uppgick verksamhetskostnaderna 2020 till 61 miljoner kronor. Svångremmen har varit fortsatt ådragen under 2021 och 2022.

Resultatet från finansiella investeringar uppgick under 2021 till 30,8 Mkr (19,6 Mkr). Resultatet består av realisationsvinster på 31,3 Mkr (18,8 Mkr) och utdelning på 2,6 Mkr (1,0 Mkr).

Varför behövs Reumatikerförbundet?

I välfärdsländer är reumatiska sjukdomar den största sjukdomsgruppen. Enligt EULAR, den europeiska samarbetsorganisationen för patientorganisationer och hälso- och sjukvårdspersonal inom reumatologi, drabbas en tredjedel av alla som bor i Europa av en reumatisk sjukdom någon gång i livet.

Reumatiska sjukdomar omfattar över 200 olika sjukdomar som drabbar rörelseorganen, men även kärl och livsviktiga organ kan angripas. Flera av dem beror på bakomliggande inflammatoriska processer i kroppen. Det innebär att drivkraften bakom sjukdomen är inflammation i kroppen som kan tryckas tillbaka med hjälp av medicinering. Men de kan inte botas.

Reumatikerförbundet arbetar för att människor som lever med reumatiska sjukdomar ska kunna leva bra och aktiva liv, och vi stöttar forskningen för att finna lösningen på reumatismens gåta.

Det innebär att vi arbetar för att den som har en reumatisk sjukdom i allmänhet, och i synnerhet våra medlemmar, ska få:

- Bättre tillgång till samhälle, arbetsmarknad och meningsfull fritid
- Ökad tillgång till effektiv behandling, rehabilitering och förebyggande hälsovård
- Ökad tillgång till information som är relevant för diagnosen.

Vad gör Reumatikerförbundet?

Vår vision är ett bra liv för alla reumatiker och lösningen på reumatismens gåta. För att nå dit arbetar vi med kunskapsspridning, påverkansarbete, forskningsfinansiering, och olika former av stöd till människor som lever med reumatisk sjukdom.

Kunskapsspridning

Vi samlar och sprider kunskap om de reumatiska sjukdomarna, baserat på våra medlemmars erfarenheter och kunskap från vård och forskning. Vi gör det dels till reumatiker och deras närstående, dels till sjukvården för att bidra till bättre behandlingar.

Vi har specificerad information om de reumatiska diagnoserna på vår webbplats som uppdateras kontinuerligt med hjälp av expertgrupper från sjukvården och den akademiska forskningen. Vi har information om nyheter inom forskningen, vården och om möjligheter till olika stöd i vår medlemstidning Reumatikervärlden. Vi hjälper vården att utbilda personal för att diagnostisera och behandla reumatiker. Vi anordnar webinarier med forskare, läkare och annan sjukvårdspersonal i aktuella ämnen inom reumatologi.

Genom Reuma Direkt, Reumatikerförbundets frågelinje, kan personer som har eller misstänker att de har en reumatisk sjukdom, närstående, vårdpersonal och andra intresserade få svar på frågor av sjukvårdspersonal som är specialiserade inom reumatiska sjukdomar. Reuma Direkt svarar på frågor via telefon och e-post. Linjen är för närvarande bemannad av sex personer och är öppen 16 timmar per vecka med telefonsvarare under övriga timmar, drygt 40 veckor per år.

Genom samverkan med vården och professionen bidrar vi till att vårdkedjan blir bättre. Patientmedverkan är en viktig del av strategin i samarbetet, vi finns med i den omstöpning och modernisering av svensk sjukvård, "God och nära vård" som pågår. Vi deltar i en rad arbetsgrupper med att ta fram och uppdatera gamla nationella vårdprogram och inom det nationella samverkansgrupper och nationella programområden som Sveriges Kommuner och Regioner (SKR) ansvarar för. Reumatikerförbundet arbetar med att utbilda RA-instruktörer – expertpatienter med diagnosen reumatoid artrit som är med vid utbildningar av vårdpersonal. Målgruppen för utbildningarna med RA-instruktörer är vårdpersonal inom primärvård eller reumatikervård och vårdpersonal under utbildning – läkarstudenter, fysioterapeuter, arbetsterapeuter och fotvårdsterapeuter.

Det riktigt värdefulla med att vara en RA-instruktör är just att det är den egna erfarenheten av att leva med sjukdomen som bidrar till den fördjupade kunskapen om RA, att upptäcka den så tidigt som möjligt gör nämligen att behandling kan sättas in på ett så tidigt stadium som möjligt för att förhindra led-destruktion och onödigt lidande.

Påverkansarbete

Reumatikerförbundet arbetar för att säkerställa att de målgrupper som vi vänder oss till får bättre tillgång till samhälle, arbetsmarknad och meningsfull fritid. Målet är att öka tillgången till effektiv vård och behandling, rehabilitering och förebyggande hälsovård samt till kunskap och information som är relevant för den egna diagnosen.

Vi fokuserar på vikten av att synas och höras genom intressepolitiska insatser, opinionsbildning och påverkansarbete. Vi ska vara rösten för den med reumatisk sjukdom eller diagnos - och för den som är anhörig. Vi vill bidra till förändringar i samhället för att reumatiker ska få det bättre. För att lyckas samarbetar vi med våra distrikt och riksföreningar.

Reumatikerförbundet vill se en jämlik hälso- och sjukvård över hela landet. Det ska inte bero på var du bor, kön, etnicitet eller ålder vilken vård du får tillgång till. Vi vill se en vård som inte delar upp människan efter specialistrollerna utan ser till hela människan. Vi arbetar för ett inkluderande arbetsliv och jämlik rehabilitering över hela landet. Vi arbetar för att Försäkringskassa och Arbetsförmedling ska samverka för att underlätta för den som är sjukskriven eller står utanför arbetsmarknaden.

Forskningsfinansiering

Förbundet är den största enskilda givaren till svensk reumatologisk forskning. Att fortsätta vara en stark forskningsfinansierare bidrar i högsta grad till förbundets vision. Den övergripande inriktningen för den forskning är att den ska minska sjukligheten i reumatiska sjukdomar, öka livskvaliteten hos personer med reumatisk sjukdom samt förebygga reumatisk sjukdom.

Reumatikerförbundet fortsätter en tre-årig satsning på rehabilitering för inflammatoriska reumatiska sjukdomar. Vi vill med det bland annat se till att det finns evidens för behandlingar som relativt snabbt kan etableras i hälso- och sjukvården och bidra till högre livskvalitet för ett stort antal personer. På samma sätt som blivit fallet med vår tidigare ”artrossatsning”, som bland annat bidragit till att nya digitala behandlingar blivit etablerade.

Reumatikerförbundet är idag den ledande patientorganisationen när det gäller att utbilda och involvera forskningspartners i olika forskningsprojekt, dels de som vi själva finansierar, dels andra. En forskningspartner är en person som lever med en reumatisk sjukdom och bidrar med patientperspektivet till forskningsprojekt. De är oftast personer som själva är drabbade av reumatisk sjukdom, men kan även vara närstående som har sett nära och kära leva med en reumatisk sjukdom. Förbundet började utbilda forskningspartners redan 2008.

Stöd till reumatiker och anhöriga

Att vara medlem i Reumatikerförbundet är att vara en del av en gemenskap. En gemenskap där man utbyter erfarenheter, får tillgång till medlemsnytta och bidrar till en viktig och relevant verksamhet. Denna gemenskap kräver att det finns tillgängliga mötesplatser. Vi utgår från varje medlems individuella behov, för vissa innebär det fysiska lokala mötesplatserna som finns att tillgå via våra föreningar, för andra medlemmar kan det innebära en digital mötesplats via vår webbplats.

Genom reumatikerföreningarna i hela landet erbjuder Reumatikerförbundet förlängning av vårdens rehabiliteringsinsatser i form av egenvårdsaktiviteter. Våra lokala och regionala organisationer arbetar även aktivt för ökad tillgänglighet till kommunernas och landstingens funktioner och verksamheter.

Tillsammans med sjukvården arrangerar Reumatikerförbundet artrosskolor i hela landet. Artrosskolor riktar sig till patienter med artros. Patienterna får information om sjukdomen och en individuellt anpassad träning. De lär sig att hantera sjukdomen och besvären bättre. Med hjälp av kunskaperna från artrosskolan kan patienten själv minska smärtan och många slipper därför att opereras.

Reumatikerförbundet arrangerar även så kallade smärtskolor. Smärtskolan vänder sig till patienter med långvarig smärta eller fibromyalgi. Syftet är att förmedla kunskaper, erfarenheter och färdigheter inom områdena smärta, vardagsbalans, fysisk aktivitet och motivation som leder till hälsofrämjande förändringar av livsstilen. Patienterna får information och råd om individuellt anpassad träning för att bättre kunna hantera sin sjukdom.

En mycket speciell period

Reumatikerförbundet har tagit sig igenom en period som inte liknar något annat i vår historia. Under coronapandemin fick vi ställa om i verksamheten på en rad olika sätt – både när det gäller medlemsnyttan och stödet till förtroendemannaorganisationen.

Mest stryk tog aktiviteterna i föreningarna som till stora delar fick ställas in, inte minst den omfattande verksamhet med bassängträningar för reumatiker som bedrivs i hela landet. Tyvärr har den inte kunnat återupptas i tidigare omfattning, dels på grund av att medlemmar och

badledare slutat, men även på grund av att många kommuner och regioner inte öppnat sina bassänger på nytt.

På grund av pandemin har kurser och konferenser varit mycket begränsade. För att stödja och stötta de förtroendevalda i föreningarna och distrikten har konferenser genomförts digitalt.

Under 2021 genomfördes två konferenser som vände sig till förtroendevalda i föreningar och distrikt.

Under våren 2022 genomfördes följande konferenser: två för alla förtroendevalda, fyra för ordförande och en för revisorer.

Merparten av vår verksamhet utgår ifrån alla de aktiviteter som våra distrikt och föreningar erbjuder våra nära 40 000 medlemmar över hela landet, aktiviteter som kommit i gång över hela landet efter pandemin är exempelvis:

- Bassängträningar och floating
- Olika former av gruppträningar
- Paraffinbad för stela och ömmande händer, samt hand och fotträningar
- Frigörande dans
- Gå grupper- och gemensamma promenader
- Längre resor i grupp (exempelvis weekendresor till Åland och Danmark)
- m.m.

Under 2022 och 2023 firar ett stort antal föreningar och distrikt 40- och 50 år. Ett flertal av dem arrangerar jubileumsfester för sina medlemmar. Flera har äger rum under året, bland annat distrikten i Dalarna och Stockholm samt föreningarna i Piteå och Kalmar.

Visioner och långsiktiga mål

Reumatikerförbundets föbundsstämma har antagit en långsiktig verksamhetsplan för perioden 2022 – 2025. I detta avsnitt återges några delar av den som tillsammans på ett tydligt sätt visar vart vi är på väg.

Reumatikerförbundet ska vara ett profilerat och attraktivt förbund som alla med en reumatisk sjukdom vill bli medlem i. Vi vill helt enkelt vara det självklara valet för den som har en reumatisk sjukdom eller diagnos och för den som är anhörig. Och vi vill att medlemmarna ska vilja stanna kvar hos oss länge.

Vi vill fortsätta att vara Sveriges största patientorganisation – det finns en kraft i att vara många för att göra skillnad.

Vi vill bidra till förändringar i samhället för att reumatiker ska få det bättre. Genom samverkan med vården och professionen bidrar vi till att vårdkedjan blir bättre. Patientmedverkan är en viktig del av strategin.

Vi vill se en jämlik hälso- och sjukvård över hela landet. Det ska inte bero på var du bor, kön, etnicitet eller ålder vilken vård du får tillgång till. Vi vill se en vård som inte delar upp människan

efter specialistrollerna utan ser till hela människan. Vi kommer också att fortsätta arbeta för ett inkluderande arbetsliv och jämlik rehabilitering över hela landet.

Förbundet är och ska vara den största enskilda givaren till svensk reumatologisk forskning. Att fortsätta vara en stark forskningsfinansiär bidrar i högsta grad till förbundets vision. Den övergripande inriktningen för den forskning som vi finansierar under den kommande fyraårsperioden är att den ska minska sjukligheten i reumatiska sjukdomar, öka livskvaliteten hos personer med reumatisk sjukdom samt förebygga reumatisk sjukdom.

Vi vill vara ett förbund som har engagerade medlemmar. Vi är ett demokratiskt forum för medlemmar som vill ha traditionella uppdrag som förtroendevald i en förening. Men det ska också finnas möjlighet att engagera sig på andra sätt; som exempelvis aktivitetsledare, som deltagare i den lokala debatten, eller som ”digital påverkare” som hjälper till att sprida förbundets budskap i sina egna sociala medier.

Vi ska utveckla den digitala medlemsnyttan och skapa möjligheter till digitalt engagemang.

Vi gör skillnad- Effekter av vad vi gjort under 2021–2022

Under 2021 och 2022 har vårt arbete haft stort genomslag och givit förbättrade livsomständigheter, tjänster och stöd för våra medlemmar.

Effekter av vår kunskapsspridning och stöd till reumatiker och närstående, 2021–2022

Under 2021 har Reuma Direkt fått cirka 1550 förfrågningar via samtal och mejl vilket är en kraftig ökning (23,5 procent) från föregående år. Även föregående år var ökningen cirka 20 procent. Variationen av frågor är stor och innefattar bland annat, symptom, diagnos, orsak, sjukdomsutveckling, behandlingsmetoder och psykologiska bekymmer.

Under första halvåret 2022 har det skett en ökning av antalet kontakter med Reuma Direkt, både på telefon och mail. Variationen av frågor är stor men frågor gällande pandemin har minskat. Däremot får vi många frågor om svårigheten att nå vården och behov av stöd i sjukdomsprocessen.,

Under våren genomfördes en digital artrosskola för vården och ytterligare en ägde rum under hösten. Förbundet genomförde även en smärtskolekurs för Region Västra Götaland med 100 deltagande fysioterapeuter/arbetsterapeuter. Inför denna kurs uppdaterades kursmaterialet till smärtskolan.

Det har även genomförts digitala träffar med Reumatikerdistriktens samordnare och webbansvariga.

RA-instruktörsverksamheten har fortsatt i Coronaanpassad form. Det har även genomförts en utbildning av tre nya instruktörer.

Under sista kvartalet 2022 kommer det att lanseras en del för ”rättigheter- och möjligheter” på webbplatsen reumatiker.se där man kommer att finna information om de möjligheter som finns att söka stöd och bidrag för olika hjälpinsatser man kan ha som reumatiker eller anhörig, vare det rör sig om hjälp till assistent, sjukpenning, juridisk rådgivning eller annat. Man kommer även

att få information om möjligheter att skriva egenremisser, få ett andra behandlingsutlåtande ("en second opinion") och om att söka vård utlandet eller i andra regioner än den egna.

På hemsidan reumatiker.se har Reumatikerförbundet diagnossidor för samtliga reumatiska diagnoser. Det är omfattande information, text och videos utformade för att vara lättillgängliga för lekmän. Informationen handlar såväl om att upptäcka sjukdom, få rätt diagnos och behandling samt om hur man på bästa sätt kan leva med sjukdomen. Sidorna utformas och korrekturläses specialiserad personal i hälso- och sjukvården, såväl läkare, fysioterapeuter som sjuksköterskor. Under 2022 har vi tagit fram helt nytt material och ny design för ett stort antal av våra diagnossidor och arbetat aktivt med marknadsföring av dem på sociala medier. Detta har lett till att antalet besök på dem ökat väsentligt.

I utbildningskonceptet för Artrosskolan och Smärtskolan ingår att våra medlemmar ska medverka i informationen till patienter. Vi har ungefär 50–60 patientinformatörer. Trots pandemin genomfördes över 150 skolor och vi mötte över 800 patienter under 2021!

Nya patientinformatörer utbildades digitalt med en kurs 2021 med 16 deltagare och en i våras med 12 deltagare.

I varje distrikt finns en samordnare för skolorna, dessa har samlats digitalt tre gånger fyra gånger under perioden

Effekten av vårt påverkansarbete 2021–2022

Vi har medverkat i flera arbetsgrupper knutna till Socialdepartementet och till Sveriges Kommuner och Regioner i den pågående nationella processen för en god, nära och personcentrerad vård, med fokus på patientkontrakt, en fast vårdkontakt och patientutbildning.

I det arbetet har vi bland annat varit representerade i regeringens patientråd som leds av socialministern. Vi är också representerade i Försäkringskassans funktionshinderråd och ingår som medlemsorganisation i Funktionsrätt Sverige.

Reumatikerförbundet samarbetar med Forska Sverige för att öka allmänhetens och beslutsfattarnas kunskaper om forskningens betydelse och för att skapa bättre förutsättningar för forskning i Sverige.

Under valåret har Reumatikerförbundet tillsammans med distrikt och föreningar och drivit kampanjen: Stärk vården för personer med kroniska sjukdomar! För det har vi tagit fram en valbroschyr och en valhemsida. Vi håller återkommande träffar i ett internt nätverk med representanter från distrikt och föreningar i hela landet. Resultatet är utfrågningar och uppvaktningar av politiker i hela landet, samt i riksdagen liksom deltagande i flera paneler. under Almedalsveckan. Vi har även arbetat aktivt med frågan i sociala medier, Facebook, Instagram och Twitter.

Under perioden ha riksdagen fattat beslut om att det ska finnas en rehabiliteringskoordinator i alla regioner. Ett krav Reumatikerförbundet drivit under många år. . Vi har också krävt att det ska finnas en medicinskt ansvarig för rehabilitering i alla kommuner.

Funktionsrätt Sverige har av regeringen beviljats en halv miljon kronor för arbetet med att utveckla en utbildning i patientföreträderskap under 2022. Reumatikerförbundet har varit djupt delaktigt i utformningen av utbildningen under 2021 och har lagt mycket tid och engagemang i projektet.

Riksförbundet har även skrivit 10 unika debattartiklar som publicerats med eller utan andra undertecknare under perioden januari - augusti 2022. Några av dem baserades på den enkät som gick ut till våra medlemmar under perioden januari och februari om tillgången för dem till rehabilitering. Även våra föreningar och distrikt har fått artiklar publicerade lokalt utifrån denna enkät.

Under augusti har vi fått ett bra genomslag för vårt "Bassängsuppror", där vi tar strid för att förhindra de nedläggningar av varmvattenbassänger som möjliggör bassängträning för kroniskt sjuka. Nedläggningarna pågår och har pågått över hela landet under en längre tid och har tagit extra fart med pandemin. Vi har bland annat haft insändare i Dagens Nyheter och Norrbottens Kuriren och Norrländska Socialdemokraten (NSD). Och fått en stor spridning på återkommande inlägg på sociala medier och besök till den dedikerade hemsidan.

Under perioden januari-augusti 2022 har Reumatikerförbundet varit medundertecknare av fyra debattartiklar som andra organisationer har skrivit.

Effekter av vår forskningsfinansiering 2021–2022

De forskningsmedel som delades ut av Reumatikerförbundet under 2020 uppgick till 12 912 500 kronor som fördelades på 94 forskningsprojekt

Under 2021 gjorde en extra satsning på forskning inom rehabilitering för inflammatoriska reumatiska sjukdomar (på 1.5 miljoner kronor) Detta har givit utrymme för att under 2022 ta ett ytterligare ett steg inom högintensiv träning (HIIT).

Flera pågående forskningsprojekt handlar om hur individanpassad högintensiv träning påverkar sjukdomar och välmående hos personer med olika reumatiska sjukdomar, bland annat systemisk skleros och RA.

Under 2022 har Reumatikerförbundet utbildat över 25 nya forskningspartners i samarbete med Astma- och Allergiförbundet och Riksförbundet HjärtLung.

Effekter av vår samverkan med hälso- och sjukvården 2021–2022

Reumatikerförbundet genomför utbildningar för primärvården genom Reuma Utveckling. Utbildningarna leder till att fysioterapeuter och arbetsterapeuter ska utbilda patienter i Smärtskolor och Artrosskolor. Under pandemin utvecklades dessa kurser för att kunna genomföras digitalt:

- Under våren 2021 utbildades 48 terapeuter från hela landet i att hålla Artrosskolor
- Under hösten 2021 utbildades 100 terapeuter i Västra Götaland i att hålla Smärtskolor och 26 terapeuter att hålla Artrosskola.
- I våras 2022 utbildades 27 terapeuter för att hålla Smärtskola.

Vi fortsätter samarbetet med det av Reumatikerförbundet skapade forskningsnätverket för rehabilitering vid reumatiska sjukdomar och med nätverket för gikt. Samarbetet fortsätter även med kvalitetsregister, exempelvis med Svenskt Reumatologis Kvalitetsregister (SRQ) och registret för Bättre Omhändertagande av patienter med Artros (BOA).

Förbundet deltar i ett nytt projekt, RealHOPE. Syftet med RealHOPE (Real World Handling of Protein Drugs – Exploration, Evaluation, and Education) är att undersöka och förbättra hur biologiska läkemedel hanteras av patienter så väl som av vården efter att de tillverkas.

Reumatikerförbundet deltar i programkommittén inför Reumadagarna som genomförs i september i Göteborg arrangemang av Svensk Reumatologisk Förening (SRF).

Reumatikerförbundets personal deltar som moderatorer för olika programpunkter. Vi är även medarrangör av det seminarium som genomfördes under årets almedalsvecka.

Övriga aktiviteter

Reumatikervärlden

Reumatikervärlden är Reumatikerförbundets medlemstidning som kommer ut med sex nummer per år. Varje nummer har ett särskilt tema. De olika temana sätts av en redaktionsgrupp med representanter för distrikt och föreningar. Temana handlar om frågor som är av särskilt intresse för Reumatikerförbundets medlemmar. Under det senaste året har tidningen haft teman om Sjuk på jobbet, Sex, Smärta, Arbetsliv, Identitet och Motivation, Psykisk ohälsa, Artros och Digital hälsa på nätet

Reumatikervärlden har fortsatt att produceras av produktionsbolaget A4. TS-upplagan för 2020 var 43 900.