



nätverk för forskning kring LAM - lymfangioleiomyomatos - och för stöd till patienter och anhöriga

LAM Nytt

28 februari 2014

Kära medlemmar

Vi har glädjen att informera att vår styrelseledamot Professor Gunnar Norstedt är inbjuden att tala på The LAM Foundations årliga forsknings konferens som hålls i Chicago mellan 28-30 mars. Gunnar Norstedt kommer att presentera sin forskning om "TSC2 regulation of prolactin sensitivity - relevance for the developing of LAM". Gunnar Norstedt är verksam på Center for Molecular Medicine, Karolinska Universitetssjukhuset, Karolinska institutet.



Nytt globalt forum för LAM publicerat på nätet genom Rare Connect

Just idag den 28 februari, då sällsynta diagnoser uppmärksammas världen över, publicerar Rare Connect ett internationellt forum för lymfangioleiomyomatos, LAM. Där finns det nu möjligheter för oss att delta i diskussioner, ställa frågor och att dela med oss av egna erfarenheter av LAM som patient eller anhörig. Vidare kommer vi att

finna aktuell information om konferenser och nyheter inom forskningen . Publiceringen sker på fem språk.

LAM Academy finns representerade på forumet med information och länk till vår hemsida. Ni är alla välkomna att delta i nätverket med frågor och berättelser om hur det är att leva med LAM på något av de fem språk som publiceringen sker på. Gå gärna in på;

<https://www.rareconnect.org/en/community/lymphangioleiomyomatosis>

Hör gärna av er med frågor och förslag på ämnen att ta upp på nästa medlemsträff i höst. Ni är alltid välkomna med egna berättelser till oss som vi kan publicera på vår hemsida och på rare connects sida. Berättelsen kan givetvis publiceras anonymt om ni önskar.

Varma hälsningar

Anette von Koch

ordförande