

Dansk MPN Forening

Polycytæmi Vera • Essentiel Trombocytose • Primær Myelofibrose

www.danskmpnforening.dk

Nyhedsbrev nr. 1 - 2016



Stiftet den 20.april 1997 som PV-Foreningen

Nyt navn: Dansk MPN Forening, 25.april 2015

Kontingent 2016

Det er nu blevet tid til at betale kontingent for 2016.

Medlemmer: 200 kr.

Støttemedlemmer: 100 kr.

Gaver kan tilføjes.

Betales via bankoverførsel til:

Danske Bank: 1551 0016622354

Betalingsfrist: 15.februar 2016.

For at identificere betalingen er det vigtigt, at du - eller den, der evt. laver overførslen på dine vegne - skriver medlemsnummer og dit navn samt telefonnummer i beskedfeltet.

9999 Søren Sørensen 98765432



Flere medlemmer og flere aktiviteter



v/Per Kjær Erichsen, fmd.

Der er sket rigtig meget siden sidste nyhedsbrev.

Vi har fået mange nye medlemmer og er nu oppe på 620, inkl. støttemedlemmer. Velkommen til de nye.

Facebook-gruppen har fået 30 % flere deltagere og runder snart 200. Gruppen giver støtte i dagligdagen.

Vi holder nu også møder i Aalborg - uden for normal arbejdstid, så erhvervsaktive bedre kan deltage. Flere lokale møder forudsætter lokale ildsjæle/ tovholdere. Meld dig gerne på mpn@danskmpnforening.dk.

Der er produceret 2 informationsvideoer til hjemmesiden, og en tredje kommer i 2016. Vi udvider løbende indholdet i medlemsområdet.

Vi planlægger udvidelse med endnu flere aktiviteter. De vil blive annonceret hen over 2016.

Til finansiering af udvidelsen af aktiviteter sættes kontingentet i 2016 op til 200 kr. Betaling sker nu via bankoverførsel frem for girokort, og nye medlemmer får elektronisk nyhedsbrev, hvis de ikke beder om en fysisk udgave. Der spares desuden på kørselsrefusion.

Næste nyhedsbrev bliver elektronisk

Næste nyhedsbrev udsendes elektronisk til alle jer, hvis e-mail-adresse foreningen er i besiddelse af.

Foreningen prøver at gøre så meget som muligt digitalt, da vi herved sparer penge på porto – penge, som kan bruges til bedre formål så som flere og bedre aktiviteter for medlemmerne.

Hvis du har givet foreningen din e-mail-adresse og lige så gerne vil have nyhedsbrevet elektronisk, skal du ikke gøre noget. Så får du automatisk næste nyhedsbrev udsendt pr. mail.

Hvis du *IKKE* har givet foreningen din e-mail-adresse, men gerne vil have nyhedsbreve elektronisk og hjælpe foreningen til at spare penge til bedre formål, så skriv venligst en mail til mpn@danskmpnforening.dk

Hvis du allerede modtager nyhedsbreve pr. mail, behøver du ikke foretage dig noget. Du vil fortsat modtage nyhedsbreve elektronisk.

Hvis vi har din e-mail-adresse, men du foretrækker at modtage nyhedsbreve i fysisk form i din postkasse, så meddel det venligst til foreningens formand.

Hvis du ikke har udleveret din e-mail-adresse til foreningen eller måske slet ikke har nogen e-mail-adresse og foretrækker fysiske nyhedsbreve, så kan du fortsætte med det.



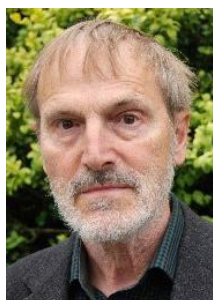
Formand Per Kjær Erichsen
mpn@danskmpnforening.dk
tlf.: 5194 1586, Kalundborg



Næstformand John Ilsøe Jensen
johnilsoejensen@webspeed.dk
tlf.: 4156 8584, Randers



Kasserer Mette Madsen
kasserer@danskmpnforening.dk
tlf.: 2070 7226, Roskilde



Sekretær Erik Bech
erikjibech@mail.dk
tlf.: 2055 1870, Ballerup



Bestyrelsesmedlem Kirsten Andersen

kiand49@youmail.dk

4717 5392, Stenløse



Bestyrelsesmedlem Britta Hoven

bshoven@gmail.com

2252 1838, Aalborg



Bestyrelsesmedlem Lisbeth Hesselberg

lisbeth@danskmpnforening.dk

2144 7154, Viborg



Suppleant Marijanne Gerdt

mgerdts@danskmpnforening.dk

2060 1511, Køge

Et dilemma: kritisk syg, stort set rask eller måske velbehandlet?

Foreningen har en stor tilgang af medlemmer, ikke mindst på grund af den nemme adgang til oplysning om vores eksistens via internettet, men også fordi lægerne er blevet bedre til at diagnosticere os - og til at diagnosticere os tidligere.

Det betyder, at der er et vældigt spænd fra den unge ny-diagnosticerede med ET, som ikke selv har mærket noget til sygdommen, men har fået stillet diagnosen ved en tilfældighed efter en blodprøvetagning, over stærkt plagede PV-patienter, der har fået bivirkningstung behandling i årevis, til PMF-patienter, der er meget syge.

Er vores sygdom en bagatel, som man ikke mærker til og ikke tager sig af, når blot man får sine hjertemagnyl, eller er vores sygdom belastende med enorm træthed, der har betydning for erhvervsevnen? Er vores sygdom endog svært belastende og kritisk?

Vi må finde ud af, hvordan vi skal beskrive situationen. Det kan være meget svært for forsikringsfolk, lægekonsulenter, socialrådgivere, arbejdsgivere osv. at forstå, at her er en belastet person, hvis vi melder ud, når vi omtaler vores sygdom, at vi lever lige så længe

som andre mennesker og bliver både 90 og 100 år, at vi selv tager styringen af vores liv, og at vi lever et helt normalt liv, med mindre vi samtidig melder ud, at det har store omkostninger for os at leve dette normale eller næsten normale liv. Vi skal huske, at disse fagpersoner er lige så flittige i brug af internet og medier som os selv, og at de søger oplysninger, hvor de kan få dem.

- Vi vil gerne have ret til udbetaling fra forsikring for kritisk sygdom og tager advokater i brug for at få denne ret.
- Mange vil gerne have fleksjob, da de har problemer med enorm træthed.
- Nogle vil gerne på social pension og/eller pension fra deres egen pension, fordi de er belastede af diverse sygdomssymptomer eller medicinbivirkninger.

Vi er nødt til at fortælle den officielle historie, som den er:

- At vi lever med risiko for blodprop
- At vi lever med risiko for transmission til leukæmi
- At vi lever med en konstant jerntom knoglemarv og har problemer af denne jernmangel, der influerer på livskvalitet og arbejdsevne
- At vi er konstant sygeliggjorte med faste kontroller på hæmatologisk afdeling, med utallige blodprøver med selvinjektioner med forebyggende medicin og svære bivirkninger af denne og anden medicin
- Vi lever med en nedsat livskvalitet, men mennesket tilpasser sig.

Vi kan derefter, men ikke først, fortælle at:

- I perioder har vi det bedre end i andre. Det går op og ned.
- Da vi skal leve med sygdommen for altid, er vi nødt til at finde kræfter frem til at se positivt på tilværelsen, som den er, og det er mange patienter gode til
- Når vi indretter vores dagligdag og sætter os nogle nye realistiske mål i livet, kan vi leve med situationen. Og det er utrolig vigtigt, at vi arbejder med at nå til denne erkendelse.

Vi har brug for:

- Anerkendelse af, at vi har en kritisk sygdom, der kan være fremadskridende, og der kan give blodpropper eller udvikle sig til leukæmi i sidste ende. En evig trussel over vores liv.
- Anerkendelse af at vi har nedsat fysisk formåen
- Tilpasning af arbejdsomængde til hvad vi kan.
- Mulighed for hvilepauser i dagens løb
- Adgang til god behandling med mindst mulige bivirkninger
- Adgang til fællesskaber, der kan hjælpe os til at leve med sygdommen og få en positiv tilgang til livet, trods alt.

Det er vigtigt, at vi får det hele fortalt, når vi går ud i offentligheden og fortæller om vores sygdom, med det formål at få udbredt forståelsen for den.

Det netværk, vi har i Dansk MPN Forening er guld værd. Her kan vi få forståelse for vores situation, uden at skulle starte helt forfra hver gang. Fællesskabet er en stor styrke.

Marijanne Gerds

Referat af medlemsmøde i Dansk MPN forening, 24. november 2015.

Mødelokale i Ølby Sognegård

Mødet startede kl. 13.30, og der var omkring 20 deltagere.

Vi havde et hyggeligt julemøde, med servering af æbleskiver ad libitum, på trods af at årsagen, til at vi er sammen, er alvorlig. Det fremgik tydeligt ved vores bordet-rundt-seance, hvor mange berettede om deres fortrædeligheder med sygdommene.

Formanden, Per Kjær Erichsen, bød velkommen og kunne berette om, at bestyrelsen har ændret sin konstitution således:

Formand: Per Kjær Erichsen. Næstformand: John Ilsøe Jensen.
Kasserer: Mette Madsen. Sekretær: Erik Bech. Bestyrelsesmedlem:
Lisbeth Hesselberg. Bestyrelsesmedlem: Kirsten Andersen.
Bestyrelsesmedlem: Britta Hoven. Suppleant: Marianne Gerds.

Rikke Krogsgaard er trådt ud af bestyrelsen.

Af nyt kan nævnes, at der er produceret og lagt to videoer ud på hjemmesiden. I den ene bliver foreningen introduceret af Per, og i den anden fortæller et medlem, Charlotte Bredmose Vang, om sin tilgang til sygdommen. Der er planlagt en tredje video, hvor Professor overlæge dr. med. Hans Hasselbalch deler ud af sin viden, baseret på mangeårig forskning i og behandling af vores sygdomme. Endvidere er en App¹ til symptom-monitorering under udvikling.

¹ Program, der kan fungere på en såkaldt "smart telefon" (smartphone)

Der er planlagt et nyt medlemsmøde i Aalborg. Formanden efterlyser tovholdere, der vil samle lokale grupper i andre dele af landet. Formanden tilbyder at deltage i et opstartsmøde. Foreningen har siden sidste møde været vært ved et stort arrangement i Odense. Ved dette møde, der blev afholdt i september, holdt Professor Hans Hasselbalch og psykolog Bo Snedker Boman foredrag. Afholdelse af et sådant møde er kun muligt med støtte udefra. Her var det medicinalfirmaet, Novartis, der havde bidraget. Foreningen modtager støtte fra forskellige kilder. Disse støttegivere er nu nævnt på vores hjemmeside. Ifølge vores etiske regelsæt skal der være fuld åbenhed om støtten.

Formanden ville gerne give mødets deltagere et indtryk af, hvor meget der sker på de indre linjer, som ikke er direkte synligt for medlemmerne. Her blev nævnt:

1. Samarbejde med andre patientforeninger
(Patientforeningen for Lymfekræft og Leukemi, LyLe, Patientforeningen Lungekræft og paraplyorganisationen Sjældne Diagnoser).
2. Samarbejde med advokatfirmaer, der kan støtte vores medlemmer over for forsikringsselskaber
3. Bisidderfunktion, hvor et bestyrelsesmedlem kan bistå et medlem under møder med kommuner eller behandlere.
- 4 . Holde styr på økonomien og planlægning af fremtidige aktiviteter.

Efter formandens indledning var ordet frit, og deltagerne berettede om deres situation vedrørende sygdommene lige nu:

Der var en yngre mor, *N*, til et to-årigt barn, der i sommers blev diagnosticeret med ET. Hun var mere end almindelig træt efter fødslen og opsigde sit job for at kunne tage sig af barnet. Da trætheden ikke blev mindre, gik hun til lægen, der opdagede sygdommen. Hun er indtil nu blevet behandlet med PegIntron, der gør hende syg i op til fire dage efter injektionen. Hendes behandling er slet ikke stabil endnu.

For *M*, der startede med PV, har sygdommen nu udviklet sig til PMF. *M* tåler ikke interferon og bliver nu behandlet med Hydrea. I foråret havde *M* en hæmatokritværdi på 0,3, hvilket er meget lavt.

E har haft PV siden 2006. Har i perioden fået mange blodtapniger, sidst i januar 2015. Nu er sygdommen gået over til PMF, med udtalt blodmangel. Får blodtransfusioner og EPO for at holde trætheden stangen. Det viser, hvor hurtigt man kan gå fra overskud af blod til blodmangel. *E* lider nu også af diastolisk hjertesvigt.

I fik PV sidste år. *I* startede med hydrea. Blodpladeantallet faldt, men der var for mange hvide blodlegemer. Nu får *I* interferon, og sygdommen har stabiliseret sig, således at der ikke er problemer i dag.

U fik PV i 2004. *U* er behandlet med Zagrid i 10 år. *U* har nu fået en blodprop i hjernen, som hun stadig lider under. Sygdommen er på vej til at udvikle sig til PMF. Eksperimenterer med Hydrea og interferon, men blodpladetallet er alt for højt.

E blev i 2014 diagnosticeret med præfibrotisk myelofibrose. Har hele tiden fået interferon, der nu er 35ug hver 14. dag. Blodtallene

er pæne, men hæmatokritten er lidt for høj, således at han er blevet tappet 3 gange nu.

Snakken mellem deltagerne gik livligt. Der er stor interesse for at dele erfaringer. Mødet sluttede kl. 16 med ønsket til alle om en glædelig jul.

Referent: Erik Bech



Per Kjær Erichsen



Mette, Erik og et medlem til møde i Ølby

Foredrag i Odense

Den 23. september 2015 inviterede Dansk MPN Forening i samarbejde med Novartis til foredrag i Odense. Som sædvanligt når vi inviterer til foredrag, mødte medlemmerne talstærkt op. Denne gang var vi ca. 150 fremmødte. Der var to foredragsholdere, **Professor overlæge dr. med Hans Hasselbalch og Psykolog på hæmatologisk og onkologisk afdeling Bo Snedker Boman, begge ansat på Roskilde Sygehus.**

Referat af mødet lægges på hjemmesiden, i medlemsområdet, når det er blevet godkendt af foredragsholderne, hvilket er en længere proces.



Hans Hasselbalch

Bo Snedker Boman



KNÆK CANCER 2015

Den store indsamling i uge 43

Et par ildsjæle gjorde deres bedste for at få opmærksomhed på vore sygdomme i forbindelse med cancer-ugen. Således stillede Charlotte Bredmose Vang op til interview på TV2 og Rikke Krogsgaard var blevet lovet at deltage med oplæsning af en tekst ved det store cancer-show. Rikkens optræden blev ikke til noget på grund af en fejl i TV, som de undskyldte meget, men Rikkens tekst skal I have her:

Kære Kræft

Jeg var lige fyldt 41, da du blev en del af mit liv. Jeg husker tydeligt, da jeg sad dér på hospitalet, og lægen fortalte mig, at du nu skulle være en del af mit liv, så længe jeg levede.

Jeg havde længe haft det underligt, kunne ikke helt placere mine symptomer, men noget sagde mig, at der var noget galt. Jeg opdagede, at min blodprocent var meget høj i forhold til, hvad den ellers har været. Jeg havde udslæt på kroppen, natlige svedture og andre ting, jeg ikke vidste hvor kom fra, og så viste det sig, at det var, fordi du havde indtaget min krop.

Jeg var vred over, at det var min krop, du havde bestemt dig for. Hvorfor ikke en andens? Jeg var ked af det og bekymret, for hvad nu med fremtiden, hvad med mine børn, min mand, mit job? Der gik rigtig mange tanker igennem hovedet på mig, og jeg græd rigtig mange tårer, fordi du kom til lige netop mig. Jeg synes, det er hårdt at leve med dig. Jeg synes, du har forandret mit liv meget. Jeg kan ikke holde til det samme, som jeg kunne, før du bestemte dig for mig. Jeg er træt, føler mig som en gammel

dame. Det burde jeg ikke, når jeg ikke er ældre, men pga. dig må jeg sige nej tak til en masse invitationer. Du gør mig simpelthen for træt.

Det, jeg synes er værst ved at have dig i min krop, er, at jeg sandsynligvis skal leve med dig resten af livet. Der er ingen kendte muligheder for at blive rask igen og sige farvel til dig. Det gør mig både ked af det og gal. Jeg ville ønske, der var en måde, hvorpå vi kunne skilles, og - no offense - jeg håber, fremtiden og forskningen finder den. Men jeg har besluttet, at du ikke skal vinde over mig. Du skal ikke styre mit liv. Når vi nu er tvunget til at følges ad, vil jeg i den udstrækning, jeg kan, leve livet. Jeg vil rejse og opleve verden, som jeg altid har elsket. Selvom du er med til at bestemme, at det bliver i et andet tempo end tidligere, gør du også, at jeg værdsætter nuet og oplever mere intenst end før.

Rikke Krogsgaard

145.486.640 kr blev der samlet ind

På www.cancer.dk kan man læse, hvad pengene går til, men det er i hovedoverskrifter:

Bedre behandling

Mere viden om kræft

Flere skal undgå kræft

Kræft skal opdages i tide

Et bedre liv med kræft

Inden for disse overskrifter kan også lægerne, der behandler os, søge midler til forskning og tiltag. Tak til alle, der støttede.

LOGIN på hjemmesiden

www.danskmpnforening.dk

Birte Eva Jensen

7777

Du skal bruge dit medlemsnummer og dit fulde navn, når du logger ind. Hvis du ikke kan huske nummeret, så ring eller mail til Per (se kontaktoplysningerne på side 3 i bladet).

Det kan anbefales at gøre det til en vane jævnligt at logge ind på hjemmesiden og se, om der er nyt. Pressemeddelelser, udførlige referater, nu også videoer, samt oplysninger om apps og links til relevante hjemmesider. Sker der ændringer med vores aktiviteter, f.eks. at vi er nødt til at finde et større lokale, eller noget bliver aflyst, er det også straks på hjemmesiden.

Husk vores ID blanket

ID-blanket

Hav altid information om din sygdom på dig, med telefonnumre til kontaktpersoner m.v. Måske især for dig, der ikke har en smartphone.

Blanketten, der er både på dansk og engelsk, ligger i medlemsområdet på hjemmesiden og kan udskrives herfra. Hvis du har problemer med dette kan du rekvirere en blanket hos Per enten på telefon eller mail.

Hav den altid på dig i tilfælde af, at der skulle ske noget.

For dig, der har en smartphone, findes der en app, som du kan se omtale af i medlemsområdet.

Direkte link til medlemsområdet:

www.danskmprforening.dk/medlem

Forsikring mod kritisk sygdom – status pr. 1. december 2015

Af Advokat Søren Kroer og Advokatfuldmægtig Mikael Skjoldager

"Advokatkontoret har pr. 1. november skiftet navn til Kroer & Fink Advokater.

KROER\FINK Advokater, Amager Strandvej 158D, st.th., 2300 København S
Kontorets specialer er færdselsskader, patientskader, arbejdsskader og forsikringssager, herunder sager om invalidepension og kritisk sygdom. Alle medlemmer af Dansk MPN Forening har mulighed for en gratis sags gennemgang og er i øvrigt velkomne til at ringe på tlf.nr. 7199 2929"

Meget er sket, siden vi i oktober 2014 påbegyndte behandlingen af de første sager om, hvorvidt de myeloproliferative neoplasier giver ret til forsikringssum, når der er tegnet en forsikring ved kritisk sygdom.

Det er lykkedes os at skaffe udbetaling til enkelte medlemmer, men langt de fleste forsikringsselskaber har været afvisende.

Vi står derfor nu på tærsklen til at skulle opstarte de første retssager om spørgsmålet, efter en mindre kamp med retshjælpsforsikringsselskaberne.

Tvisten

Forsikring ved kritisk sygdom er et forsikringsprodukt, hvor forsikringstageren får ret til en sum penge, i anledning af at forsikringstageren får stillet en dækningsberettiget diagnose.

Forsikringsbetingelserne er typisk udformet på den måde, at der er en liste med de sygdomme, som giver ret til udbetaling. Kræft er altid dækningsberettigende. Under kræftdækningen er der taget stilling til, hvilke kræfttyper der dækkes, og hvilke som ikke dækkes.

Tvivlen om, hvorvidt myeloproliferative neoplasier skal dækkes er opstået, da der ikke aktivt er taget stilling til sygdommene i forsikringsbetingelserne under punktet "kræft". Dette skyldes formentlig den omstændighed, at forsikringsbetingelserne ikke har været tilstrækkeligt opdateret efter WHO's ændring af klassifikationen af sygdommene.

Juridisk forholder det sig således, at når der er tvivl om forståelsen af en forsikringsaftale, så skal aftalen fortolkes på den måde, som er mest gunstig for forsikringstageren. Dette kaldes "koncipistreglen" og følger af aftalelovens § 38 b.

Vi mener, at der er rum for fortolkning af de fleste forsikringsbetingelser på området. Den tvivl, som dette giver anledning til, må ikke komme jer som forbrugere til skade. Det er forsikringsselskaberne, som har ansvaret for – og som bærer risikoen for – at aftalen er tilstrækkelig klar og præcis.

Ankenævnet for Forsikrings kendelser af 28. oktober 2015

Enkelte sager har været påklaget til Ankenævnet for Forsikring. Ankenævnet for Forsikring er et privat klageorgan, som er oprettet af forsikringsbranchen og Forbrugerrådet i fællesskab, og som har til formål at løse mindre tvister. En klage til Ankenævnet for Forsikring har imidlertid den ulempe, at der ikke kan ske egentlig bevisførelse for nævnet i form af afhøring af sagkyndige, der kan ikke udarbejdes syn- og skønserklæringer, ligesom sager ikke kan forelægges for Retslægerådet.

Ankenævnet for Forsikring afsagde kendelse i sagerne den 28. oktober 2015. Nævnet gav os ikke medhold i klagerne. Ankenævnets begrundelse herfor var overordnet set, at det ikke var bevist, at sygdommene kan karakteriseres som eller sidestilles med en ondartet svulst/tumor diagnose.

Det har hele tiden været kontorets opfattelse, at sagerne kræver en bevisførelse, som ikke kan finde sted for nævnet. Man kan lidt forenklet sagt ikke bevise noget, når det blot har været vores lægers ord mod forsikringsselskabernes lægers ord (påstand mod påstand). Derfor var der ikke noget overraskende i, at nævnet kom frem til dette resultat og med netop denne begrundelse.

Et positivt aspekt ved kendelserne er dog, at Ankenævnet har bekræftet os i vores antagelse om, at så længe sygdommene har sådanne karakteristika, at de med rimelighed kan sammenlignes med kræftformer, der manifesterer sig i form af en svulst/tumor, så vil der være ret til dækning.

Det er det, vi nu står overfor at skulle bevise i retssalen.

Tidshorisont

På nuværende tidspunkt har vi ca. 20 sager, i hvilke vi agter at udtage stævning. Det er et kæmpe arbejde at lave stævningsudkast og søge om retshjælpsdækning ved forsikringsselskaberne.

Retshjælpsforsikringsselskaberne har herudover desværre den opfattelse, at sagerne først skal prøves ved Ankenævnet for Forsikring, før der er rimelig grund til at prøve sagerne ved domstolene. Dette argument savner dog mening, da lignende sager allerede er prøvet ved Ankenævnet for Forsikring. Et krav fra retshjælpsforsikringsselskaberne om, at sagen først skal en tur forbi Ankenævnet for Forsikring, er alene en fordyrende og forlængende proces.

Retshjælpsforsikringsselskabernes genstridighed er imidlertid ikke noget, vi taber modet af og er blot "et bump på vejen".

Vi forventer, at vi har resultatet af de første domme klar primo 2017. Den lange tidshorisont skyldes domstolenes ofte lange berammelsestider.

Kroer & Fink Advokater vil gerne benytte lejligheden til at ønske alle medlemmer af Dansk MPN Forening glædelig jul og et lykkebringende nytår.



Advokatbistand i Århus: advokat Lone Lunau fra advokatfirmaet Futurum Law, tilbyder gratis sagsgennemgang for foreningens medlemmer (kontaktinfo: <http://www.futurum-law.dk/kontakt>)

Kalender 2016: første halvår

- Medlemsmøder i Ølby afholdes i Ølby Sognegård, Ølby Center 71-75, 4600 Køge
- Medlemsmøder i Randers afholdes i Fritidscentret, Vestergade 15, 8900 Randers
- Medlemsmøder i Aalborg afholdes i De frivilliges Hus, Mølholmsvej 2, 9000 Aalborg
- Medlemsmøder i Middelfart afholdes i lokale 1, Bakkehuset, Assensvej 100C, 5500 Middelfart
- Generalforsamling holdes i nærheden af Middelfart, indkaldelse udsendes særskilt.
- Foredrag i Roskilde afholdes på Roskilde sygehus, auditorium, indgang 24, Køgevej 7-14, 4000 Roskilde

Møderne og evt. ændringer bliver altid offentliggjort på facebook og hjemmesiden www.danskmpnforening.dk.

16.januar medlemsmøde i Aalborg kl.13.30

26. januar medlemsmøde i Ølby kl. 13.30

29.marts foredrag i Roskilde v./ Hans Hasselbalch (tilmelding)

16. april generalforsamling nær Middelfart (tilmelding)

der udsendes særskilt indbydelse til disse to arrangementer.

31.maj medlemsmøde i Ølby kl 13.30

23. august medlemsmøde i Ølby kl 13.30