

Iholiitto ry 25 vuotta

Ihopotilaiden Keskusliitto perustettiin vuonna 1987. Keskusliiton toiminnan keskeisenä tavoitteen oli nostaa kaikkien ihopotilaiden sosiaaliturva samalle tasolle muiden pitkäaikaissairaiden ryhmien kanssa. Ihopotilaiden Keskusliitto vaihtoi nimensä Iholiitoksi vuonna 2001.

Keskusliiton ensimmäinen puheenjohtajan **Erkki Yrjönen** totesi perustamisvaiheessa, että maassamme on useita vaikeita ihotauteja sairastavien erikoisryhmiä, joiden edunvalvontaa ei toistaiseksi ole hoitanut kukaan. Näiden ryhmien sosiaalisten ja hoidollisten etujen kehittäminen on myös välttämätöntä.

Ihopotilaiden Keskusliitto aloitti toimintansa Psoriasisliiton vuokralaisena ja liiton toiminnanjohtajana toimi Psoriasisliiton toiminnanjohtaja **Pirkko Sotamaa**. Hänen lisäksi liitolla oli oma sihteeri, jonka toimenkuva oli laaja. Vähitellen henkilökuntaa lisättiin ja viisi vuotta täyttäessään liitossa toimi myös koulutussihteeri ja järjestösihteeri. Nyt 25-vuotisjuhlaansa viettävässä Iholiitossa työskentelee 16 työntekijää eri asiantuntijatehtävissä.

Kehittyvää toimintaa

Syksyllä 1992 Ihopotilaiden Keskusliitto aloitti ihotautia sairastaville ja ammattihenkilöstölle tarkoitetun puhelinneuvonnan, joka myöhemmin laajeni neuvonta- ja avohoitotoiminnaksi. Ensimmäinen Ihopiste perustettiin Helsinkiin vuonna 1996. Sen jälkeen perustettiin Tampereen Ihopiste vuonna 1998 ja Rovaniemen Ihopiste vuonna 1999.

Ilmastohoitomatkat atooppista ihottumaa sairastaville aloitettiin 1992. Samana vuonna ilmastohoitoa kokeiltiin myös iktyoosia sairastaville. Jo aiemmin oli todettu ilmastohoidon hyödyt psoriasisista sairastaville, ja kokemuksia oli myös ilmastohoidon rauhoittavasta vaikutuksesta atooppiseen ihottumaan. Vuonna 1998 alkoi dosentti **Pekka Aution** kolmevuotinen tutkimus ilmastohoidon vaikutuksesta vaikeaan ja keskivaikeaan atooppiseen ihottumaan. Ilmastohoito muuttui myöhemmin nimeltään ilmastokuntoutukseksi ja kurssien sisältö monipuolistui.

Vuonna 1994 aloitettiin Harvinaisten ihotautien keskuksen toiminta palvelemaan harvinaisia ihotautia sairastavia. Tarkoituksena oli koota tietoa harvinaisista ja vaikeista ihosairauksista sekä etsiä keinoja harvinaisten ryhmään kuuluvien tiedontarpeiden ratkaisemiseksi sekä toimia edunvalvojana.

Liiton tiedotusväylänä jäsenistölle toimi aluksi Ihokas-lehti. Vuonna 1996 Ihokas-lehti ja Psori-lehti yhdistyivät Ihonaika-lehdeksi.

Jäsenhistoriaa

Ihopotilaiden Keskusliiton perustajajäseniä olivat Akneyhdistys, Ihotautipotilasyhdistys ja Psoriasisliitto. Seuraavana vuonna mukaan toimintaan tuli Suomen Iktyoosiyhdistys.

Vuosina 1990–1991 jäseniksi hyväksyttiin Suomen Atopiyhdistys, Suomen alopecia- ja vitiligopotilaat ja vuonna 1992 jäseneksi liittyi Allergialiitto.

Vuonna 1994 jäseneksi hyväksyttiin Suomen Palovammayhdistys liiton jäseneksi ja 1997 Atopiyhdistyksen tilalle perustettiin Atopialiitto.

EB-potilaat olivat aluksi joko Iktyosiyhdistyksen jäsenenä tai liiton henkilöjäsenenä, Suomen EB-yhdistys haki Ihopotilaiden Keskusliiton jäsenyyttä 1998.

Henkilöjäsenenä pystyi liittymään Ihopotilaiden Keskusliiton jäseneksi vuoteen 2004 asti, jolloin Ihoyhdistys perustettiin niitä ihotautia sairastavia varten, joilla ei ollut omaa diagnoosin mukaista yhdistystä.

Perustajajäsen Psoriasisliitto sekä Allergia- ja Astmaliitto erosivat jäsenyydestä vuoden 2006 aikana.

Vuonna 2002 jäseneksi tuli Valoihottumayhdistys ja 2004 Ihoyhdistys. Suomen HAE-yhdistys hyväksyttiin Iholiiton jäseneksi vuoden 2009 alussa. Tällä hetkellä Iholiittoon kuuluu kahdeksan jäsenjärjestöä.

Yksi vanhimmista ihotautia sairastavien edunvalvontajärjestöistä on ollut Ihotautipotilasyhdistys, joka perustettiin jo vuonna 1969. Yhdistys oli perustamassa Ihopotilaiden Keskusliittoa, mutta sen toiminta hiipui uuden liiton perustamisen jälkeen. Ihotautipotilasyhdistys käytti epävirallisesti nimeä Ihotautipotilasliitto, minkä arvellaan viittaavan siihen, että yhdistyksen toimijoilla oli jo tuolloin selvä käsitys ihotautia sairastavien valtakunnallisesta edunvalvontajärjestöstä.