



台灣巴金森氏症病友的服務與資源

感謝有您~台灣鬱金香動作障礙關懷協會

感謝有您



台灣鬱金香動作障礙關懷協會

我是一位巴金森氏症患者，大約在 2 年前經由醫師的多項檢查之後確定。醫師詳細的為我說明可能出現的病徵，及用藥後可能出現的症狀及副作用。從醫院回來後，對於“巴金森氏症”這種疾病，除了惶恐無助，還加上“一知半解”。於是我就上網搜尋有關巴金森氏症的資料，也努力搜尋是否有相關的協會或者基金會，心想：「或許可以從這些單位得知相關訊息、醫療資訊、或病友身心方面的輔導等等...」可是搜尋到的都是一些國外的網頁，台灣並沒有這樣的單位，當時有些失落，心裡的感覺是-我們被遺忘了。

正當內心交織失望與期盼之際，就在一次回診



台灣巴金森氏症病友的服務與資源

感謝有您~台灣鬱金香動作障礙關懷協會

時，我得到了一個好消息。那是一群醫護人員正積極準備成立一個集合全台灣的病友團體，目的是希望提升病友的活動度與社交能力以健全其自主照護的能力、協助病友職能復健及重返社會，幫病友達到己助人的目的並促進社會對動作障礙相關疾病的瞭解以及提升對患者長期照護的心靈支持。

很快的在 2007 年 7 月 7 日「台灣鬱金香動作障礙關懷協會」成立了，來自各界的朋友紛紛熱情的參與這場有意義的大會。而參與大會其中的我，心裡充滿感謝與感動，感謝醫師們的用心。感動的是他們不但細心看診仔細聆聽病患的傾訴，更了解病友的需要，用心的、努力的幫病友爭取最好的照護及資源。「台灣鬱金香動作障礙關懷協會」不但緊緊的將病友的力量凝聚更給病友帶來陽光和希望，讓病友們不再無助和徬徨，感謝所有為成立「台灣鬱金香動作障礙關懷協會」勞心勞力的每一位善心人士。 

