



PSORIASISLIITTO
PSORIASISFÖRBUNDET

*Perinnöksi
parempi elämä*

Psoriasisliiton testamenttiopas



Taa hyvää - tee testamenttilahjoitus

TESTAMENTTILAHJOITUS ON hyvä tapa tukea arvojesi mukaista järjestötyötä. Kun muistat Psoriasisliittoa testamentisasi, edistät samalla psoriasista sairastavien hyvinvointia ja oikeuksia.

Psoriasisliiton saamat testamenttilahjoitukset käytetään kokonaisuudessaan psoriasista sairastavien lasten, nuorten ja aikuisten auttamiseen, sillä yleishyödyllisenä yhdistyksenä Psoriasisliitto ei maksa testamenttilahjoituksista perintö- tai lahjaveroa.

Miksi testamentti kannattaa tehdä?

Jokaisella täysi-ikäisellä olisi hyvä olla testamentti. Laatimalla testamentin annat jälkipolville ohjeen siitä, miten haluat omaisuutesi jaettavan.

Testamentilla voit myös tukea itsellesi tärkeän järjestön tekemää työtä. Voit itse määritellä sen omaisuuden osan, jonka haluat lahjoittaa. Rintaperillisillä,

eli omilla lapsilla ja heidän lapsillaan, on aina oikeus lakiosaan eli yhtenä puoleen omaisuudestasi. Lopusta omaisuudesta voit päättää itse. Koko omaisuuden voi testamentata ainoastaan silloin, jos ei ole lapsia tai heidän rintaperillisiiään.

Mikäli sinulla ei ole testamenttia, toimitaan perinnönjaossa siten kuin laillinen perimysjärjestys määrää. Jos sinulla ei ole lähiomaisia eikä testamenttia, varasi siirtyvät valtiolle.

*Testamentilla
voit tukea
itsellesi tärkeän
järjestön työtä.*

Psoriasisliitto on psoriasisista sairastavan edunvalvoja

Psoriasisliitto edistää psoriasisista sairastavien hyvinvointia ja oikeuksia. Psoriyhteisöön kuulumisen tarjoaa monelle vertaistukea ja edistää mahdollisuutta hyvään elämään psoriasisesta huolimatta.

Lahjoituksesi avulla Psoriasisliitto muun muassa:

- TARJOAA yhdessä psoriasis-yhdistysten kanssa vuosittain tuhansille eri-ikäisille psoriasisista sairastaville kursseja, koulutusta, tapahtumia, vertaistukitapaamisia, neuvontaa, ohjausta, tietoa ja tukea.
- VALVOO JA EDISTÄÄ Suomen noin 100 000:n psoriasisista sairastavan oikeuksia.
- JULKAISEE IHON AIKA -LEHTEÄ, esitteitä ja muita materiaaleja sairastaville, terveydenhuoltoon sekä päättäjille.

Kaiken tämän mahdollistavat osaltaan eri tahoilta tulleet lahjoitukset. Testamenttilahjoituksesi avulla pitkäjänteinen työmme psoriasisista sairastavien hyväksi voi jatkua tulevaisuudessakin. Jokainen lahjoitus on äärimmäisen tärkeä!



Lapsi ymmärsi kurssilla, että ei olekaan ainoa psoria sairastava.

– Palaute lastenkurssilta



Muista nämä, kun laadit testamenttia

Testamentin laatiminen ei ole vaikeaa. On kuitenkin tärkeää, että testamentti täyttää tietyt muotoseikat, jotta se on pätevä. Nämä ohjeet on hyvä muistaa, kun laadit testamenttia:

1. Testamentin tekijä ja muoto

Testamentin tekijän tulee olla 18 vuotta täyttänyt. Testamentin voi tehdä yksin tai yhdessä puolison kanssa. Testamentin todistajiksi tarvitaan kaksi vähintään 15-vuotiasta henkilöä. Todistajat eivät voi olla sukulaisia tai testamentin edunsaajia. Todistajien on oltava läsnä yhtä aikaa todistamassa testamentin tekijän allekirjoitus. Heille ei kuitenkaan tarvitse näyttää testamentin sisältöä.

Testamenttiasiakirjan tulee olla kirjallinen, ja sen voi kirjoittaa koneella tai käsin. Asiakirja varmistetaan omalla allekirjoituksella. Testamentin teossa kannattaa käyttää apuna asianajajaa.

2. Testamentin sisältö

Muistaessasi Psoriasisliittoa testamenttisi edunsaajaksi kirjataan Psoriasisliitto ry (Y-tunnus: ID 0217080-4). Yleishyödyllisenä yhdistyksenä Psoriasisliiton ei tarvitse maksaa testamenttilahjoituksista perintö- tai lahjaveroa.

3. Testamentin kohdentaminen

Voit testamenttisi määrätä koko omaisuutesi tai omaisuuden osan testamenttattavaksi. Voit osoittaa testamenttilahjoituksen yleisesti Psoriasisliitolle, jolloin käytämme sen huolellisen harkinnan mukaan siihen, mihin varat on juuri sillä hetkellä tärkeintä ohjata. Voit myös kohdentaa testamentin johonkin haluaasi toimintaan. Tähän voit kysyä neuvoja Psoriasisliitosta.

4. Testamentin säilytys ja muuttaminen

Testamentti tulee säilyttää turallisessa paikassa yhdessä muiden arvopapereiden kanssa joko omassa hallussasi tai esimerkiksi pankin tallelokerossa. Voit myös lähettää kopion testamenttiasi Psoriasisliitton.

Testamentin tekijällä on oikeus muuttaa tai peruuttaa testamentti milloin vain. Jos haluat muuttaa tai lisätä asioita testamenttiisi, kannattaa kirjoittaa kokonaan uusi testamentti ja hävittää vanha.



En tunne enää olevani yksin psorin kanssa.

– Palaute tapahtumasta

Autamme mielellämme - ota yhteyttä!

KUN HARKITSET TESTAMENTTILAHJOITUKSEN tekemistä Psoriasisliitolle, voit ottaa yhteyttä suoraan meihin. Annamme mielellämme lisätietoa Psoriasisliiton toiminnasta testamentin laatimisen tueksi.

Pääset alkuun ottamalla yhteyttä Psoriasisliiton liittotoimistoon, jossa autetaan testamenttilahjoittamiseen liittyvissä kysymyksissä:

040 9052 543, liittotoimisto@psori.fi.

Psoriasisliitto – pian 50 vuotta tietoa, tukea, edunvalvontaa ja palveluita

Psoriasisista sairastavien yhdistystoiminta Suomessa alkoi vuonna 1969, kun Helsingin Ihotautiklinikalla perustettiin Suomen Psoriasisyhdistys ry. Suomen Psoriasisliitto ry perustettiin vuonna 1975. Tavoitteena oli psoriasisista sairastavien hoitomahdollisuuksien parantaminen, psoriasistiedon levittäminen sekä tasa-arvoisuus muiden pitkäaikaissairaiden kanssa. Alkuvuosina lanseerattiin edelleen ajankohtainen viesti *Psori ei tartu*.

Järjestötoiminnan kehittämisen lisäksi Psoriasisliitto on alusta asti parantanut voimalla psoriasisista sairastavien hoitomahdollisuuksia. Aluesihteeritoiminta alkoi 1980-luvulla ja Psoriasiskeskus perustettiin vuonna 1983. Moni psoriasisista sairastava on saanut avun Psoriasisliiton järjestämästä ilmastokuntoutuksesta, myöhemmin aurinkopainotteisesta sopeutumisvalmennuksesta, joka sai alkunsa 1980-luvulla.

Vuodesta 2011 alkaen psoriasisista sairastavat ja heidän läheisensä ovat saaneet maksutonta ohjausta ja neuvontaa Psorilinjalta. Psoriasisliitto järjestää myös erilaisia kursseja lapsille, nuorille ja senioreille.

Nykyään Psoriasisliittoon kuuluu vajaa 40 yhdistystä, joissa on noin 13 000 henkilöjäsentä. Helsingin lisäksi

Psoriasisliitolla on aluetoimisto Oulussa, Kuopiossa ja Tampereella.

Vaikuttamistoimintaa kautta historian

Perustamisestaan asti Psoriasisliitto on satsannut myös vaikuttamistoimintaan. Olemme edistäneet muun muassa psoriasislääkkeiden ja hoitojen Kela-korvattavuutta.

Tärkeä tiedottamisen ja vaikuttamisen väline on Ihon aika -lehti. Tämän lisäksi tarjoamme tietoa muun muassa verkkosivuillamme, sosiaalisessa mediassa, esitteissä, luennoilla ja koulutuksissa.

Olemme aktiivisesti mukana myös kansainvälisessä yhteistyössä. Maailman psoriasisliittojen kattojärjestön IFPA:n ja sen jäsenjärjestöjen yhteisen vaikuttamistyön merkittävä saavutus on Maailman terveysjärjestön WHO:n lausuma psoriasisesta keväällä 2014. Lausuma nosti psoriasisien muiden vakavien, parantumattomien pitkäaikaissairauksien, kuten diabeteksen sekä sydän- ja verisuonisairauksien rinnalle.

Lausuman mukaan psoriasis on krooninen, tarttumaton, kivulias ja toimintaa estävä sairaus, johon ei ole olemassa parannuskeinoja.



Kokemus ylitti odotukset ja vertaistuki oli mahtavaa.

– Palaute seniorikurssilta

Tämä esite on laadittu lahjoitusvaroin. Lämmin kiitos tuesta!



Kiitos, kun välität!

Annamme mielellämme lisätietoja testamenttilahjoittamisesta ja autamme siihen liittyvissä kysymyksissä.

Ota yhteyttä:

Psoriasisliiton liittotoimisto

040 9052 543 (arkisin klo 9–15)
liittotoimisto@psori.fi
Fredrikinkatu 27 A 3
00120 Helsinki

Lue lisää lahjoittamisesta:

psori.fi/lahjoita



Olen tosi iloinen,
että tuli lähdettyä
mukaan tähän
toimintaan.

– Psoriasisliiton vapaaehtoinen

Julkaisija: Psoriasisliitto ry
Valokuvat: Psoriasisliitto ry & Shutterstock
Taitto: Muotoilutoimisto Polku
Lisätiedot ja esitetilaukset: psori.fi
5/2021