

Suomen CFS yhdistys ry

TOIMINTASUUNNITELMA 2017

Vuonna 2017 yhdistys jatkaa pitkälti edellisen vuoden toiminnan kärjillä eli vahvistaa ja laajentaa edelleen vertaistukitoimintaa Invalidiliitolta saadun hankeavustuksen tavoitteiden mukaisesti. Toinen tärkeä tavoite on vahvistaa edelleen viranomaisyhteistyötä ja olla yhteydessä eri viranomaistahoihin ollen sairastuneiden äänenä ja tuoda cfs-potilaiden näkemystä ja kokemuksia esille ja sitä kautta parantaa sairastuneiden asemaa.

KOKOUKSET

Vuonna 2017 pidetään yksi sääntömääräinen vuosikokous. Hallitus kokousta kerran kuukaudessa Skypen kautta. Hallitus kokoontuu kasvokkain ainakin kerran vuoden aikana. Hallituksen kokouksia pidetään useammin mikäli on tarvetta.

JÄSENISTÖ

Järjestetään jäsenhankintakilpailu ja asetetaan tavoitteeksi se, että yhdistyksellä on 250 jäsentä vuoden 2017 lopussa.

TALOUS JA VARAINHANKINTA

TALOUSARVIO 2017

TULOT

JÄSENMAKSUT (20/20/100)	2600
INVALIDILIITON AVUSTUS	2775

TULOT YHTEENSÄ **5375**

MENOT

VUOSIKOKOUSKULUT	500
HALLITUKSEN KOKOUSKULUT	500
HALLITUKSEN MATKAKULUT	475
KANSAINVÄLINEN TOIMINTA	100
VERTAISTUKITOIMINTA	2000
TOIMINTAKULUT	900

MATERIAALIKULUT 900

MENOT YHTEENSÄ **5375 EUROA**

YLIJÄÄMÄ **0 EUROA**

Yhdistys sai vuodelle 2017 Invalidiliitolta hankeavustusta vertaistukihenkilökoulutukseen, vertaistapaamisten järjestämiseen ja yleisesitteen tekoon sairaudesta yhteensä 2775 euroa.

Loppuosa varainhankinnasta tulee edellisten vuosien tapaan jäsenmaksuista. Yhdistykselle luodaan uusi kannatusjäsenmaksun muoto eli yhteisöjäsenmaksu, jonka jäsenmaksu on 100 euroa yhteisö tai yritys.

Vuoden 2017 suurimmat menoerät ovat vuosikokouksen kulut, vertaistukitapahtumien kulujen kattaminen, uuden yleisesitteen painokustannukset ja valtakunnallisesta toiminnasta johtuen hallituksen kokous- ja matkakulut.

Yhdistyksen hallituksen jäsenet tai puheenjohtajisto ei nosta yhdistyksestä palkkoja tai palkkioita.

TAVOITTEITA VUODELLE 2017

- Uusittu yleisesite yhdistyksestä ja sairaudesta
- Vertaistukiryhmien lisääminen ympäri Suomea ja uusien vertaistukihenkilöiden kouluttaminen
- Viranomaiskirjeenvaihdon muuttaminen vastavuoroiseksi keskusteluksi
- Saadaan valmiiksi oppaat: kuinka kerron läheisille, lääkärikäyntiin valmistautuminen, uusille ohjeita, opas kotipalvelutyöntekijöille
- Jäsenetujen hankkiminen jäsenistölle
- Yhteistyö oppilaitosten, viranomaisten, yhdistysten ja liittojen kanssa
- Jäsenten aktivoiminen mukaan toimintaan
- Konkreettisen toiminnan selkiyttäminen ja tehtävien jakaminen useammalle henkilölle

TIEDOTTAMINEN

- Uudistetun esitteen jakaminen jäsenistölle mm. vertaistukiryhmissä ja postitse
- Esitteiden lähettäminen eri sairaaloiden potilastietokeskuksiin
- Nettisivujen ylläpito ja tiedon lisääminen ja sivujen pitäminen ajan tasalla
- Keskustelufoorumin avaaminen
- Yleisesti tiivis ja matalan kynnyksen tiedotus jäsenille yhdistyksen nettisivujen, yhdistyksen fb-sivujen ja fb-vertaistukiryhmien kautta
- Jäsenkirjeet sähköpostitse vähintään kaksi kertaa vuodessa

LOPUKSI

Suomen CFS-yhdistys pyrkii vuonna 2017 tarjoamaan vertaistukea CFS-potilaille ja heidän omaisilleen ja ajamaan CFS-potilaiden asiaa viranomaistasolla.

“Kun moni tekee pienen osan, syntyy osasista suuri kokonaisuus”

