

Plan for

Norsk forening for analatresi

Oppdatert 15.03.2013

Innhold

- 0.1 Introduksjon
- 0.2 Begreper og definisjoner
- 0.3 Organisasjoner

1 Forutsetninger

- 1.0 Innledning
- 1.1 Historie
- 1.2 Sterke og svake sider

2 Oppgaver og mål

- 2.1 Oppgave
- 2.2 Mål

3 Aktiviteter og Organisering

- 3.1 Satsingsområder
- 3.2 Funksjonsmåte
- 3.3 Bemanning av styret
- 3.4 Møter
- 3.5 Planlegging-, budsjettering- og oppfølging

4 Relevant informasjon

- 4.1 Nettside med informasjon om bl.a. vedtekter for NFA og fagrådet
- 4.2 Årshjulet

0.1 Introduksjon

Planen er en handlingsplan for Norsk Forening for Analtresi (NFA). Hensikten med denne oppstillingen av NFAs virksomhet er å beskrive historien til foreningen, våre forutsetninger og hva vi ønsker å få til. Vi kan på denne måten skape en felles plattform som kan hjelpe oss i å nå våre felles mål. Konkret betyr det at vi alle må bli kjent med hva NFA jobber med, hvem vi jobber sammen med og hvorfor.

0.2 Betegnelser / navn og definisjoner

a) Fagrådet

Fagrådet er et rådgivende organ og en faglig ressurs for NFA. Det er gjennom styret i NFA at denne kontakten er etablert. Det er 5 fagfolk i Fagrådet. 2 kirurger, 1 barne- og ungdomspsykiater, 1 spesialsykepleier og en fra SSD. Andre spesialister blir invitert til enkeltstående møter og lignende ved behov. I tillegg deltar to av NFAs styrerepresentanter på fagrådsmøtene. Vedtekter for Fagrådet (med oversikt over medlemmene) finnes på nettsiden.

b) Likemenn

Vi har 2 likemenn som har ansvaret for oppfølging av nye og gamle medlemmer

c) Medlemsskap

Diagnosemedlem er barn/ungdom/voksen som har analatresi og som har betalt kontingent for aktuell periode.

Familiemedlem er søsken/mor/far til diagnosemedlem, og som har betalt kontingent for aktuell periode.

Støttemedlem er annen person (annen slektning, venn, generelt interessert, annen tilknytning til analatresi / NFA) som ønsker å støtte foreningens arbeid og som har betalt kontingent for aktuell periode.

d) NFA-nytt

Informasjonsorgan for styret og for medlemmene. Dette legges ut på nettsiden etter styremøte to ganger pr. år.

e) NFA på nett

Foreningens hjemmeside: www.analatresi.no.

f) Samlinger

NFA arrangerer flere typer samlinger. Disse er:

- Familiesamling
- Ungdomssamling
- Voksensamling
- Julelunsj

g) Styret

Styret består av 10 stk. Styret konstituerer seg på første møte etter årsmøte, hvor leder og nestleder blir avklart. Kasserer kan knyttes til foreningen fra eksternt firma eller frittstående medlem i NFA).

1 Forutsetninger

1.0 Innledning

Det er ca. 400 medlemmer i NFA. Medlemmene er diagnosebarn, deres foreldre og søsken, samt andre med støtte-medlemskap. NFA er en liten forening, og med medlemsmassen fordelt utover det ganske land gir det sterke føringer på innhold og hyppighet på våre aktiviteter.

1.1 Historie

Norsk Forening for Analatresi ble etablert i april 1981. Dette skjedde under det første informasjonsoppholdet avholdt på Frambu. Sogneprest Svein Holberg var foreningens første leder.

Frambu, SSD (fra 1994) og de sentrale sykehusene Rikshospitalet og St. Olavs hospital har vært foreningens viktigste forankringspunkter i årene som har gått. Informasjonsoppholdene på Frambu har vært et viktig forum hvor foreldre har blitt kjent med diagnosen og med NFA. Mange tillitsvalgte har blitt vervet nettopp der. Siden oppstarten av SSD har foreldre fått svært god veiledning og hjelp fra dyktige sykepleiere/fagfolk.

Samlinger og likemannsarbeid har vært de sentrale kontaktpunkter og informasjonskanaler i foreningens regi.

1.2 Sterke og svake sider

*Sterke sider er egenskaper innenfor foreningen, som gjør at man lykkes i å oppnå gode resultater.
Svake sider er egenskaper som gjør at man har problemer med å oppnå gode resultater.*

Sterke sider

- Engasjerte medlemmer/foreldre er grunnlaget for foreningens eksistens.
- God kontakt med sentrale aktører i helsevesenet gjør det mulig å fremme medlemmenes behov og "krav" slik at disse kan få en reell vurdering og at resultater kan oppnås.
- Engasjerte og fokuserte medarbeidere.
- Tilfredsstillende økonomi gir fine tilbud til medlemmene.

Svake sider

- Den geografiske spredningen gjør det vanskeligere å samvirke effektivt.
- Pga begrensede ressurser kan aktivitetsnivået på enkelte områder

2 Oppgaver og mål

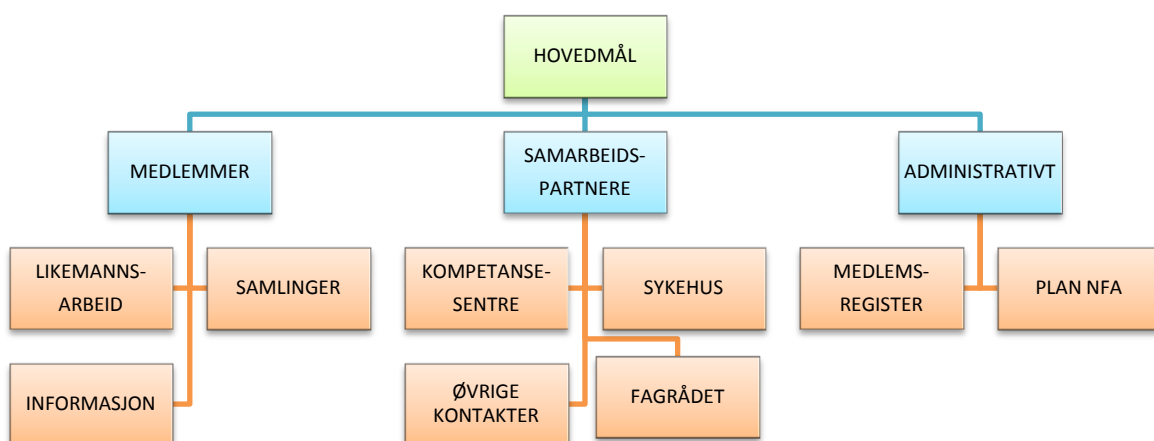
2.1 Oppgaver (jfr vedtektene)

- I. NFA skal utøve rådgivende, opplysende og hjelpende virksomhet til alle som har analatresi og deres familier.
- II. NFA skal spre kunnskap om analatresi til sykehus og andre behandlende institusjoner.
- III. NFA skal arbeide for at myndighetene skal få kjennskap til analatresigruppens spesielle problemer.

2.2 Mål

Mål er ønsket tilstand ved et gitt tidspunkt. Målbeskrivelsen for NFAs virksomhet er delt inn i hovedmål og delmål. Mål skal være mulig å måle eller å vurdere, og de skal være realistiske.

Målformuleringene under er bygget opp i et hierarki. Denne skissen viser hvordan vi ser sammenhengen mellom hovedmål og delmål (i to nivåer). Fokus på vår virksomhet er diagnosemedlemmet og dets nærmeste familie. Dette er utgangspunktet for målformuleringen.



HOVEDMÅL

Vi skal ha medlemmer som er tilfreds med foreningen.

DELMÅL

Medlemmer

Medlemmene i NFA skal få **varierte og god informasjon**. Dette skjer gjennom likemannsarbeidet, våre informasjonsorganer, ved samlinger (o.l.) og direkte fra fagfolk.

Likemannsarbeidet skal oppleves som nært og imøtekommende for medlemmene. Likemennene har et samarbeid som gir gjensidig utvikling hos likemennene. "Grensene" mellom det å gi råd som likemann og det å være "på den faglige siden" (uttale seg om fagspørsmål) er klare. Vi forstår vår rolle som rådgivere og etterlever dette.

Informasjon

- a) NFA skal utvikle informasjonsstrømmen/-kanalene i takt med medlemmenes behov og muligheter.
- b) NFAs hjemmeside www.analatresi.no er vår primære informasjonskanal.

Samlinger

- a) Våre samlinger skal planlegges/gjennomføres med fokus på **diagnosebarnet** og dets familie.
- b) Ungdomssamlingene og voksensamlingen skal planlegges/gjennomføres med fokus på å skape **nettverk**.
- c) Deltagerne skal oppleve at de får både **sosialt og faglig utbytte**.

Samarbeidspartnere

- a) Vi vil ha et aktivt og profesjonelt forhold til **Fagrådet**. Vårt samvirke skal sikte mot gradvis bedre behandlingstilbud for diagnosebarna/medlemmene.
- b) NFA vil bli gjennom Fagrådet jobbe for at **alle sykehus** har kjennskap til foreningen og at nye diagnosetilfeller blir introdusert for oss så tidlig som situasjonen tilsier. Vi skal ha et trinnvis høyere engasjement til regionale og sentrale sykehus.
- c) Foreningen vil opprette/holde ved like kontakt med nærmere bestemte **kompetansesentre** som SSD.

Administrative rutiner

- a) **Medlemsregisteret** er webbasert og skal være ajour og oversiktlig. Vi bruker Regweb fra Klopp Data.
- b) Styremedlemmene skal være kjent med **Planen for NFA og årsplanen**.

3 Aktiviteter og Organisering

3.1 Satsingsområder

De områdene som våre aktiviteter vil dreie seg om for at foreningen skal nå sine mål er: likemannsarbeidet, samlinger, ungdomsarbeid, Fagrådet, SSD, Sosial og Helsedirektoratet, FFO og andre, medlemsregisteret, budsjett og regnskap, informasjon og administrativt arbeid.

3.2 Funksjonsmåte

De 4 arbeidsgruppene er delt inn og har grovt sett oppgaver som beskrevet under.

- Likemannsgruppe
Likemannsarbeid skal være *hjelp til selvhjelp, til mennesker i samme situasjon som en selv*. Det er viktig å være klar over at likemann verken skal eller kan svare på medisinske spørsmål. Derimot kan likemannen med utgangspunkt i egen erfaring henvise til de rette instanser.

- Samlingsgruppe
 - Planlegging og gjennomføring av familiesamling
 - Planlegging og gjennomføring av ungdomssamling og voksensamling.

- Faggruppe
 - Ansvar for Fagrådet i NFA
 - Kontakt med smågruppesenteret SSD
 - Kontakt med FFO
 - Kontakt med sykehus og andre institusjoner

- Informasjonsgruppe
 - Primært ansvarlig for NFA web og nyhetsbrev

Fellesoppgaver som må ivaretas, men som ikke nødvendigvis er lagt under en gruppe:

- NFA årsmøte
- Samarbeid med valgkomiteen
- Julegaver til barna

3.3 Bemanning av styret

Se vår nettside for oppdatert oversikt over styret og kontaktinformasjon.

3.4 Møter

Styret skal ha to møter hvert år. En del saker kan avgjøres via e-post.

Møtestruktur

navn	frekvens	deltagelse / merknad
<i>Styremøte</i>	2 pr år	Styret
<i>Fagrådmøte</i>	1 pr år	Fagfolk + utpekte styremedlemmer
<i>Årsmøte</i>	Normalt hvert 2 år	Iht vedtekter (for stemmerettigheter)
<i>Andre møter</i>		

3.5 Planlegging-, budsjettering- og oppfølging

Planlegging av foreningens aktiviteter skjer ved hjelp av denne planen, som vi ønsker å oppdatere årlig og ved møter / annen kontakt.

Siden alle som har verv i foreningen nå og da har private sysler som enkelte ganger *kan* gjøre det vanskelig å "nå i mål", oppfordres alle til å være fleksible med å bistå hverandre hvis nødvendig.

4 Relevant informasjon

4.1 Se vår nettside for vedtekter for NFA og fagrådet samt annen informasjon.

4.2 Årshjulet ligger også på vår nettside. Det er en oversikt over oppgaver og frister med nettlinter.