

# Svensk Dystoniförening

## Verksamhetsplan för 2014-2015

Under verksamhetsåret 2014 kommer vi arbeta vidare på den plan som vi antog för 2012 och som under de senaste åren varit framgångsrik. D.v.s. göra föreningen intressant att vara medlem i, samt sprida information både om föreningen och dystoni bland vårdpersonal ute i landet.

Redan i slutet av 2013 har de första kontakterna tagit med våra sponsorer och nya träffar är inbokade där vi tillsammans planerar projekten 2014.

Som de tidigare år, kommer vi i styrelsen tillsammans med våra suppleanter att under en helg träffas för ett Kick-off möte där årets aktiviteter kommer att diskuteras och planeras.

Om ekonomisk möjlighet finns, kommer vi som de senaste åren, att lägga två eller tre av våra styrelsemöte i städer runt om i landet, för att på detta sätt träffa både gamla som nya medlemmar. Förslag på städer kan under året vara, Göteborg, Luleå/Kalix, Gävle, Växjö m.fl. Kom gärna med förslag till styrelsen då vi vill synas lite mer bland medlemmarna och bjuda in till träffar för information och samtal.

Vi kommer då även samtidigt också kunna besöka vårdpersonal på de platserna och informera om föreningen och dystoni.

Fortfarande har vi svårt att få många av våra lokala nätverk att fungera, några möten har under året fått ställas in p.g.a. för litet antal anmälningar vilket alltid är tråkigt. Kanske trenden har vänt och man får numera information från många andra håll.

För att våra medlemmar skall få möjlighet till bättre sjukgymnastik är vår målsättning om de ekonomiska resurserna finns, att fortsätta organisera kurser för att utbilda sjukgymnaster om dystoni.

Vi kommer att undersöka möjligheten att ansöka om bidrag från Allmänna arvsfonden för att tillsammans med ett filmbolag få till stånd en informations film om dystoni.

Vår hemsida på [www.dystoni.se](http://www.dystoni.se) är redan mycket bra, och vi kommer att se till att den alltid är väl uppdaterad med intressanta artiklar, och vad som händer runt om i landet. Hemsidan är den plats som nya diagnostiserade patienter alltid först får kontakt med och som sjukvården även ofta kontaktar.

Detta är en del av det vi vill arbeta för under året. I hur stor utsträckning, är helt beroende av de sponsorpengar vi kan få.

När det gäller det nordiska samarbetet kommer detta att fortsätta som tidigare. Vi har bra kontakt med föreningarna i de olika länderna, besöker varandras årsmöten mm. Kan vi finna något projekt att tillsammans arbeta med, är vi givetvis intresserade att medverka.

Vi kommer att fortsätta att tillhöra den europeiska föreningen Dystonia Europa.

Vid deras årsmöte i Paris kommer vi givetvis att närvara. Vi anser det är viktigt att på dessa möten, berätta om vårt arbete, och få information samt även att träffa representanter från andra europeiska föreningar.

Sist men inte minst, ta del av nya rön beträffande forskning och nya behandlingsmetoder.

Styrelsen