

Verksamhetsberättelse 2022

EDS lokalförening i Västernorrland en av riksförbundet Ehlers-Danlos syndrom

Vi har enligt verksamhetsplanen för 2022 inte genomfört alla de punkter vi hade som mål.

Vi hade den 31/12 80 medlemmar i föreningen och medlemsantalet har minskat med 9 personer under året.

Vi fortsätter arbetet med att värva nya medlemmar.

Föreningens år har mestadels bestått av styrelsemöten, samtal med medlemmar och arbete med att synliggöra föreningen.

Vi har lagt ut information och uppdaterat på fb sidor, lämnat broschyrer och information hos ex vårdgivare och tagit kontakt med lokaltidningen.

Vi har haft kontakt med medlemmarna och styrelsen via mejl, fb, och Supertext så att vi på så sätt har kunnat informera och hålla kontakt. Vi har inte kunnat ha alla de träffar vi planerat men vi har kvar det som ambition i vårt fortsatta arbete.

På fb sidor har vi lagt ut information från oss, riks och annan information som kan vara bra för våra medlemmar att ta del av, ex webinarier, forskning, aktuell information mm.

Vi har under året fått kommunalt bidrag från kommunen.

Vi har genom vårt medlemskap i funktionsrätt fått tillgång till kontorslokaler på föreningarnas hus.

Vi har fortsatt haft kontakt med riksförbundet och personer i lokalföreningen i Umeå och den kontakten och samarbetet är tänkt att få fortsätta och växa.

Vi har medverkat vid riks årsmöte och vår ordförande har varit med på flera styrelsemöten samt andra möten som anordnats av riksförbundet. Vi deltar även i andra föreningsmöten och årsmöten som tillhör vårt ansvar. Det är oftast ordförande som deltagit på dessa möten.

Vi har förutom årsmötet haft 6 styrelsemöten samt konstituerande.

Våra styrelsemöten har varit både fysiska och digitala så att alla ska kunna delta. Några av dem har varit endast digitala.

Vi har även haft en planeringsdag under våren och en uppföljning på denna under hösten då vi diskuterade medlemsdagar, föreningens syfte och vad vi i framtiden vill och har möjlighet att lägga vårt fokus på.

EDS Västernorrland

Med säte i Örnsköldsvik

Vi har löpande informerat och delat ut broschyrer vid ex till hälsocentraler, sjukhus, fysioterapeuter, skolor, optiker, politiker, media mfl för att öka kunskapen om EDS och vad det innebär.

Vi har självklart även fortsatt arbetet med sprida information och kunskap om EDS och marknadsfört föreningen på ett positivt och bra sätt.

Vi ser verkligen fram emot att snart kunna ha våra omtyckta och välbehövliga träffar fysiskt igen men att det fortsättningsvis också alltid ska vara en kombination av fysiska och digitala träffar och aldrig bara fysiska. Det möjliggör att alla kan delta efter sina förutsättningar. Kan man inte delta fysiskt så ska det inte vara ett hinder för att delta. Nu när vi har zoom så möjliggör det för att vi alla kan ses oavsett.

Föreningen är viktig för många och målet under 2023 kommer att vara att styrelsen återigen personligen kommer att ta kontakt med alla medlemmar (och eventuellt fd medlemmar) för att berätta hur värdefulla de är med sitt medlemskap och att de ska veta att vi finns om de behöver samvaro, hjälp eller stöd i den mån vi kan hjälpa.

Alla i föreningen har åter igen efter sin förmåga deltagit och bidragit med värdefull närvaro och kunskap.

Vi är så oerhört tacksamma för den insats som var och en kunnat bidra med - litet som stort betyder lika mycket.

Att endast vara medlem är inte bara, vi alla bidrar till föreningens vara.

Tack för mycket fint men återigen ett utmanande år för många av oss .

Styrelsen