

Detta är Reumaförbundets svenskspråkiga föreningsbrev. I det svenskspråkiga brevet hittar du också framöver översättningar av centrala delar i föreningsbrevet samt uppgifter som rör svenskspråkiga föreningar.

De understreckade avsnitten är länkar till webbplatser eller e-postadresser. Du kan klicka på dem när du läser detta brev på en dator eller en smart enhet. Brevet kan också enkelt skrivas ut på papper.

Föreningsbrev 5/2021 (25.8)

1. Också detta har någon gjort! Frivillighet skapar styrka – hos oss alla.

Reumaveckan firas den **10–16 oktober 2021** med temat Frivillighet skapar styrka. Veckans slogan är ”Också detta har någon gjort! Frivillighet skapar styrka – hos oss alla.” Med kampanjen vill vi tillsammans lyfta fram reuma- och tules-föreningarnas mångsidiga frivilligverksamhet och dess betydelse i människors liv.

Under Reumaveckan i år kommer föreningarna att ordna olika jippon. Reumaförbundet har producerat kommunikationsmaterial som föreningarna kan använda för sina jippon. Det tryckta materialet postas till **samtliga föreningar den 9 september**. Paketet innehåller två planscher, tio tvåsidiga broschyrer och en evenemangsannonsmall att fylla i. I paketet finns också ett provexemplar på vår nya medlemsbroschyr och broschyren för barn och unga. **Ytterligare exemplar kan beställas före den 5 september** av Jenni Laaksonen t. 040 504 6299 eller jenni.laaksonen@reumaliitto.fi. Materialet är gratis.

Närmare anvisningar och digitala material hittas i den visuella materialbankens mapp Kampanjat > Reumaviikko/Reumaveckan på adressen www.bit.ly/visupankki. Det svenskspråkiga materialet kommer att finnas tillgängligt på webbplatsen i början av september.

Informera om din förenings jippon!

Meddela oss på Reumaförbundet om de jippon din förening ordnar. Vi sammanställer alla jippon som vi fått information om i Reumaförbundets evenemangskalender under rubriken Reumaviikko/Reumaveckan. Skicka e-post till jenny.tenhunen@reumaliitto.fi och uppge föreningens namn, jippots namn, datum och klockslag samt plats. Du kan även kort berätta om jippots innehåll.

Efter jippot kan ni skicka bilder på jippot och stämningen jämte bildtexter per e-post till Reumaförbundet på adressen jenni.laaksonen@reumaliitto.fi. Kom även ihåg att i e-postmeddelandet lista alla frivilliguppgifter som ingick i ordnandet av jippot. Bland alla deltagande föreningar lottar vi ut ett litet produktpaket!

Vi kommer att ordna en gemensam träff för föreningarna där vi diskuterar och utvecklar idéer för jippon den **31 augusti kl. 15.30–16.30**. Läs mer och anmäl dig via Reumaförbundets evenemangskalender reumaliitto.fi/tapahtumat.

Vi uppmanar er att ordna aktiviteter, men om ni inte kan ordna ett jippo i er egen förening denna gång, kan föreningen delta genom att sprida Reumaveckans budskap via färdiga planscher och bilder på sociala medier.

Ytterligare information: kommunikationschef Minna Elo, 044 493 2470, minna.elo@reumaliitto.fi

Innehållsförteckning

1. Också detta har någon gjort! Frivillighet skapar styrka – hos oss alla.
2. Nya ansikten på Reumaförbundets kontor
3. Enkät till Reumaförbundets föreningsaktiva och frivilliga
4. Utveckling av föreningsverksamheten
5. Regional verksamhet
6. Hälsovårdsreformen är snart här!
7. Verksamhet, evenemang och tillställningar
8. Reumaförbundet påverkar

2. Nya ansikten på Reumaförbundets kontor

Från och med augusti betjänas ni på Reumaförbundets kontor av kommunikationschef **Minna Elo** och motionsplanerare **Kirsi Kaipainen-Pyykkö**.

Minna ansvarar för planering och genomförande av kommunikation och är även chef för kommunikationsteamet och med i ledningsgruppen. En viktig del av hennes arbete består av att utbilda och hjälpa förbundets medlemsföreningar att utveckla sin kommunikation.

Kirsi ansvarar för förbundets motionstjänster och för att sporra föreningarnas representanter att främja hälsa, genomföra och utveckla motionsaktiviteter samt att hitta nätverk. Kirsi deltar dessutom i den regionala verksamheten och i påverkansarbete som rör motion i olika nätverk.

“Vi är glada över våra nya uppgifter och vill utveckla förbundets verksamhet så att föreningarna får de bästa förutsättningarna för sin verksamhet. Era idéer och er feedback såväl om kommunikation som motion är välkomna”, säger Kirsi och Minna.

Ha en skön höst!

Kontaktuppgifter: Minna Elo, minna.elo@reumaliitto.fi, 044 493 2470 och Kirsi-Kaipainen Pyykkö, kirsi.kaipainen-pyykko@reumaliitto.fi, 044 434 1588

3. Enkät till Reumaförbundets föreningsaktiva och frivilliga – besvara före den 5 september och hjälp oss att utveckla vårt kursutbud

Reumaförbundet kartlägger nu medlemsföreningarnas kompetensbehov med hjälp av en enkät. Vårt kursutbud kommer att utvecklas utifrån de inkomna svaren.

Vilka kompetenser behöver ni för att driva er föreningen och hur skulle ni vilja utveckla era kompetenser? Vad drömmer ni om i er förening och vilka kompetenser behöver ni för att förverkliga era önskedrömmar?

Vi ber alla frivilliga och förtroendevalda att besvara enkäten och vi hoppas på så många svar som möjligt av samtliga föreningar och på så många svar som möjligt av olika personer i föreningen. Svara själv och dela länken till enkäten till föreningens styrelsemedlemmar, gruppleddare, talkofolk och övriga frivilliga.

Enkäten är öppen på webben fram till den 15 september. Du kan besvara enkäten genom att klicka här: [Medlemsföreningarnas kompetensbehov i Reumaförbundet](#). Enkäten genomförs i samarbete med Studiecentralen Sivis.

Ytterligare information: Sini Hirvonen, sini.hirvonen@reumaliitto.fi, 044 901 72 32

4. Utveckling av föreningsverksamheten

Kontroll av läget för föreningarnas verksamhetsunderstöd

Nu är det dags för er i föreningarna att se över hur det står till med det verksamhetsunderstöd som Reumaförbundet beviljat er för detta år: Har ni kunnat använda stödet enligt plan eller har ni blivit tvungna att ställa in evenemang eller tillställningar? Ifall ni redan har varit eller kommer att bli tvungna att inhibera något och inte kan använda verksamhetsunderstödet för det ursprungliga ändamålet, kan ni med det oanvända understödet genomföra något annat som är meningsfullt för er medlemskår. Anvisningar om detta och hur ni gör en ansökan om ändring av användningsändamål har skickats per e-post till föreningarnas ordförande, vice ordförande och sekreterare.

Ytterligare information: Jaana Sinervuo-Tarula, jaana.sinervuo-tarula@reumaliitto.fi, 044 5490 344

Föreningarnas stadgeenliga årsmöten hösten 2021

Coronapandemin påverkar fortfarande ordnandet av föreningarnas stadgeenliga årsmöten. Vi har en temporär lag ([lag 375/2021](#)) enligt vilken föreningens styrelse kan godkänna distansdeltagande för sina medlemmar även om detta specifikt är förbjudet eller inte är tillåtet i stadgarna. Den temporära lagen **gäller till och med den 30 juni 2022**.

Enligt samma lag har föreningarna haft möjlighet att skjuta upp det möte som skulle ha ordnats våren eller sommaren 2021 till att ordnas senaste före utgången av september 2021. Denna temporära lag tillåter alltså inte att det stadgeenliga höstmötet skjuts upp ytterligare.

Föreningarna kan erbjuda deltagarna att delta på distans till exempel via Reumaklubben. Mer information om Reumaklubben, hur den fungerar och vad den kan användas till fås via utbildningen [Reumaklubi tutuksi](#). Läs mer om utbildningen (som ordnas på finska) och anmäl dig här [reumaliitto.fi/tapahtumat](#).

Ytterligare information: Jaana Sinervuo-Tarula, jaana.sinervuo-tarula@reumaliitto.fi, 044 5490 344

5. Regional verksamhet

Välkommen med i den regionala verksamheten

Reumaförbundets nya modell för regional verksamhet yttrar sig i höst i form av en workshop som ordnas i alla regioner och till vilken föreningarna kan skicka 1–2 representanter. På workshoppen planerar vi nästa års verksamhet och alla har möjlighet att föra fram sina egna idéer och, om de så önskar, delta i genomförandet av verksamheten: evenemang, intressebevakning och annat regionalt samarbete. Reumaförbundet kommer ännu att per e-post kontakta föreningarnas ordförande, vice ordförande och sekreterare i fråga om workshopparna.

Obs! Den regionala workshoppen kommer att ordnas även om det större regionala evenemanget runt den skulle bli inställt på grund av coronaläget. Vid behov ordnas workshoppen helt på distans. I sådant fall sköts arrangemangen i samarbete med samordningsgruppen och regionens egen kontaktperson på Reumaförbundet.

På [Föreningsnätet/Regional verksamhet](#) hittar du samordningsgruppen i din region och alla kontaktuppgifter. Alla eventuella ändringar som gäller det regionala evenemanget eller workshoppen uppdateras även på Föreningsnätet och [Reumaförbundets evenemangskalender](#).

Ytterligare information: Jaana Sinervuo-Tarula, jaana.sinervuo-tarula@reumaliitto.fi, 044 5490 344

6. Social- och hälsovårdsreformen är snart här!

Den vårdreform som stötts och blötts under lång tid har nu godkänts i riksdagen. I och med den kommer kommunernas, sjukvårdsdistriktens och specialsjukvårdsdistriktens social- och hälsovård att överföras till välfärdsområden. Det kommer att bildas 21 välfärdsområden i Finland och till dem väljs beslutsfattare i ett områdesval som ordnas i januari 2022.

Läs mer om hälsovårdsreformen på webbplatsen soteuudistus.fi/sv

Reformen i ert område

Projektet Sote-muutostuki, som SOSTE koordinerar, arbetar för att hjälpa organisationerna att säkra sin plats i ett Finland efter vårdreformen. Projektet har en anställd för varje område i Finland. Tveka inte att ta kontakt med dem! www.soste.fi/jarjestojen-sote-muutostuki

Ni får information om läget i ert eget område exempelvis via en [interaktiv karta över välfärdsområdena](#) (soteuudistus.fi/hyvinvointialuekartta). Via den kan man följa med hur vårdreformen framskrider i regionala utvecklingsprojekt.

Diskutera hälsovårdsreformen!

Vad vet vi om hälsovårdsreformen nu? – virtuellt diskussionsmöte **mån. 30.8 kl. 14–15.30** samt **tis. 2.11 kl. 17.30–19**. Välkommen!

Syftet med diskussionen är att uppdatera informationen om läget inom vårdreformen och att gemensamt diskutera temat på ett allmänt plan. Alla som är intresserade av ämnet kan delta med låg tröskel och det går även att delta endast som åhörare. Läs mer och anmäl dig via Reumaförbundets evenemangskalender reumaliitto.fi/tapahtumat (träffen går på finska).

Mer om social- och hälsovårdsfrågor: Miranna Seppälä, miranna.seppala@reumaliitto.fi, 044 7680 448

7. Verksamhet, evenemang och tillställningar

Reumaföreningarnas utflykter 6–12.9 – ordna en hembygdsvandring och anmäl den till evenemangskalendern

Reumaförbundet uppmanar hela sin medlemskår att delta i hembygdsvandringar! Reumaförbundet deltar i de europeiska kulturmiljödagarerna, som infaller den 6–12 september och firas med att lära känna den egna närmiljön. Detta är ett bra sätt för er att tillsammans sparka i gång höstens verksamhet utan att riskera någons hälsa. Naturen omkring oss och vår lokala kulturhistoria är uppfriskande för både kropp och knopp. Kom ihåg att skicka information om er hembygdsvandring! Närmare anvisningar på [bifogad fil \(PDF\)](#) samt [föreningsnätets avdelning Ajour](#).

Ytterligare information: Sini Hirvonen, sini.hirvonen@reumaliitto.fi, 044 901 72 32

Boka in en helg i din kalender! – Organisationsdagarna 5–6.3.2022

Reumaförbundet hälsar föreningarnas ordförande och sekreterare varmt välkomna till Organisationsdagarna den 5–6 mars 2022 på Holiday Club Vierumäki. Mer information under hösten, men anteckna datumet i din kalender redan nu!

Ytterligare information: Jaana Sinervuo-Tarula, jaana.sinervuo-tarula@reumaliitto.fi, 044 5490 344

8. Reumaförbundet påverkar

Utlåtande om kvalitetsregistren för hälso- och sjukvård och Reumaregistret

Reumaförbundet anser att de nationella kvalitetsregistren behöver permanent offentlig finansiering och stöder ett nationellt Reumaregister. Att inkludera patienter i utvecklingen och implementeringen av registren är viktigt. Läs utlåtandet (på finska) reumaliitto.fi/lausunto

Barn och unga behöver FPA:s individuella rehabilitering

Reumaförbundet uttalade sig om FPA:s beslut att upphöra med krävande multidisciplinär individuell rehabilitering för barn och unga med STOR- och reumatiska sjukdomar. Beslutet är ogynnsamt för dem som är sjuka och monterar ned rehabiliteringskompetensen i Finland. Läs ställningstagandet (på finska) reumaliitto.fi/kannanotot

Patientorganisationernas gemensamma ställningstagande om lagen om sekundär användning av personuppgifter inom social- och hälsovården

Reumaförbundet deltar i ställningstagandet som patient- och folkhälsoorganisationernas nätverk gett om lagen om sekundär användning av personuppgifter inom social- och hälsovården. Patientorganisationerna är oroliga för att lagen som trädde i kraft 2019 förbiser individens dataanvändningstillstånd i de medicinska registerundersökningarna. Läs om utlåtandet (på finska) reumaliitto.fi/kannanotot

Reumaförbundet deltar i Lasten terveystoimikokouksen utlåtande om barnstrategin

Lasten terveystoimikokous LTF (Barnens hälsoforum) understryker vikten av att utnyttja organisationernas roll som ett led i genomförandet av den nationella barnstrategin. Den kunskap om barns och ungas upplevelser, behov och åsikter i olika livssituationer som organisationerna sitter inne med är värd att dra nytta av. Läs utlåtandet (på finska) reumaliitto.fi/lausunto

Tips om lokalt påverkansarbete för föreningarna

Den kommande hösten är ett utmärkt tillfälle att kontakta de kommunfullmäktige som blev invalda tidigare i sommar och berätta vilka önskemål er förening har för utvecklingen av er kommun och för kommunstrategin. Tips på påverkansarbete hittar du till exempel på [Föreningsnätet > Aktiva föreningar > Påverkansarbete](#). Reumaförbundets kommunalvalsbudskap hittas på förbundets webbplats reumaliitto.fi/sv/paverkar.

Ytterligare information om påverkansarbete: Miranna Seppälä, miranna.seppala@reumaliitto.fi, 044 7680 448

Meddelande om föreningens kontaktuppgifter till tidningen Reuma och Reumaförbundets webbplats

Föreningarnas kontaktuppgifter uppdateras på Reumaförbundets webbplats och i tidningen Reuma utifrån de uppgifter som finns i Kilta-registret.

Kom ihåg att kontrollera att uppgifterna under rubriken **föreningens kontaktuppgifter** är korrekta. Om föreningen har två telefonnummer, publiceras det förstnämnda. Kontaktuppgifterna uppdateras på Reumaförbundets webbplats och i tidningen Reuma fyra gånger om året.

Du loggar in på Kilta-registret på adressen kilta.reumaliitto.fi.

Finns det aktiva medlemmar i din förening som inte får föreningsbrevet?

Föreningsbrevet skickas automatiskt per e-post till föreningens ordförande, sekreterare, medlemsansvariga samt eventuella e-postadresser som föreningarnas kanslier har. Om det finns andra som deltar i föreningens verksamhet och som skulle gagnas av innehållet i föreningsbrevet, går det att beställa föreningsbrevet på adressen foreningsbrev.reumaliitto.fi

Det går också att läsa breven i efterhand. Alla Föreningsbrev finns genast efter publicering tillgängliga på arkivsidan. De svenskspråkiga breven hittas på adressen yhdistyskirje.reumaliitto.fi/archive/foreningsbrevet. Länkarna till prenumerations- och arkivsidorna finns också på [Föreningsnätet](#) i slutet av À jour-sidan.

Reumaförbundet i Finland, Stora Robertsgatan 20-22 A, 00120 Helsingfors
info@reumaliitto.fi, växel: 09 476155

Reumaförbundet: [Facebook](#) [Twitter](#) [Instagram](#) [YouTube](#)

Om du vill ge respons, [klicka här](#).

Om du vill ändra dina uppgifter, [klicka här](#).