



Wat is de meerwaarde om lid te worden van DÉ patiëntenvereniging Hersenletsel.nl?

Quote:

Dat je lid wordt van de voetbalvereniging is vanzelfsprekend! Als je met enige regelmaat activiteiten van Hersenletsel.nl bezoekt is het ook de bedoeling dat je lid wordt van de patiëntenvereniging Hersenletsel.nl. Wij hopen dat voor iedereen het dan net zo vanzelfsprekend is om lid te worden van dé patiëntenvereniging in Nederland Hersenletsel.nl!

Waarom lid worden van de patiëntenvereniging Hersenletsel.nl?

Hersenletsel.nl is de patiëntenvereniging op het gebied van NAH in Nederland.

- Lidmaatschap kost € 32,50 per jaar en een extra gezinslid betaald slechts € 15,00. Ook is het mogelijk om (vaste) donateur te worden.
- Sommige ziektekostenverzekeraars vergoeden de contributie
- Je ontvangt 4x per jaar het HM-magazine.
- Als welkomstgeschenk ontvangt ieder nieuw lid een boek.
- Je steunt de patiëntenvereniging financieel, die hierdoor de huidige activiteiten kan voortzetten en nieuwe activiteiten kunnen organiseren.
- Tweemaal per jaar een Algemene Ledenvergadering.
- Een lid kan deelnemen aan alle activiteiten die worden georganiseerd door vrijwilligers van Hersenletsel.nl.
- Leden hebben een financieel voordeel t.o.v. niet-leden.
- Een lid kan, onder bepaalde voorwaarden, worden opgeleid tot ambassadeur van de vereniging.

Iedere regio ontvangt jaarlijks een bijdrage van € 10 per betalend lid, peildatum 1 januari. Van deze jaarlijkse bijdrage betalen de regio's alle kosten t.b.v. de activiteiten welke het regiobestuur in de regio organiseert: zaalhuur, consumpties, vergoeding voor gastsprekers etc. Bestuursleden, ambassadeurs en alle contactpersonen en gastvrouwen – en heren die activiteiten organiseren en hierbij aanwezig zijn, zijn vrijwilligers en ontvangen geen vergoeding voor het vrijwilligerswerk. Zij ontvangen alleen een reiskostenvergoeding.

Het beleid van Hersenletsel.nl is dat een kleine bijdrage gevraagd wordt voor de koffie/thee en niet leden betalen een hogere eigen bijdrage dan leden. Deze eigen bijdragen zijn bij lange na niet kostendekkend.

Daarnaast wil Hersenletsel.nl dat de inzet van ambassadeurs niet kosteloos is en de aanvragende organisatie de reiskosten van de ambassadeurs vergoedt, een vergoeding betaalt voor de ambassadeur en een donatie voor de regio. Dit wordt afgesproken door de coördinator ambassadeur, de penningmeester stuurt een nota en de coördinator ambassadeur regelt een cadeaubon voor de ambassadeurs en de ambassadeurs kunnen hun reiskosten declareren middels het daarvoor bestemde formulier bij de penningmeester.

Wat doet de patiëntenvereniging Hersenletsel.nl?

- We geven betrouwbare informatie over hersenletsel en alles wat daarbij komt kijken.
- We hebben de ambitie om een bekend en betrouwbaar 'merk' te worden.
- Op basis van de missie, visie, ambitie en de swot-analyse zijn de volgende beleidsdoelen geformuleerd:
 - Empowerment van mensen met NAH en hun naasten;
 - Uitbreiding van de belangenbehartiging op (inter)nationaal en regionaal niveau;
 - De bekendheid van Hersenletsel.nl moet verder toenemen;
 - Versterking van de regio's;
 - Vergroting van de beschikbare middelen.

- De 3 pijlers van de patiëntenvereniging Hersenletsel.nl waarop al hun activiteiten op gebaseerd zijn:

- **Belangenbehartiging:**

Het leggen en in stand houden van contacten met en tussen personen met NAH en hun naasten, alsmede alle deskundigen die zich bezighouden met onderzoek, behandeling en begeleiding. Dit doen we internationaal, nationaal en op lokaal niveau.

- Het borgen van cliëntenperspectief in cliëntenraden, Adviesraden Sociaal Domein, NAH-netwerken, CVA-ketens, etc.;
- Meewerken aan het verbeteren van de zorg en opvang door inbreng van cliëntperspectief;
- Participeert in 'netwerk' van zorgprofessionals, beleidsmakers, verzekeraars bij ontwikkeling van zorgstandaarden om zorg en opvang te optimaliseren;
- Adviseert bij ontwikkeling van 'hersenletsel-vriendelijke' hulpmiddelen zoals bijvoorbeeld online oefen schrijfprogramma's voor mensen met afasie;
- Brengt cliëntperspectief in tijdens gesprekken met zorgaanbieders, zorgverzekeraars, wetenschap en op politiek niveau.

- **Voorlichting:**

Informatie verstrekken over NAH aan de leden en eenieder die hier om vraagt d.m.v. lezingen, presentaties, scholing en aanwezig zijn met en informatiestand bij evenementen.

- Terecht kunnen met vragen over NAH;
- Voorlichting geven over de gevolgen en impact van NAH in het dagelijks leven;
- Meer bekendheid over de patiëntenvereniging, waardoor meer mensen geholpen en ondersteund kunnen worden op het gebied van NAH;
- Geeft informatie vanuit de patiënt over hersenletsel, over behandeling, opvang en ondersteuning, over wettelijke regelingen en ervaringsverhalen.
- Scholing en gastlessen op Mbo, Hbo en universiteiten

- **Lotgenotencontact:**

Het organiseren van bijeenkomsten en (lotgenoten)activiteiten.

- Ondersteunt en faciliteert regionale vrijwilligers bij de organisatie van uiteenlopende lokale lotgenotencontacten en informatiebijeenkomsten;
- Organiseert landelijk een congres, Masterclass en symposia met thema's en gastsprekers;
- Traint gemotiveerde mensen die zich willen inzetten om mensen met NAH of hun naasten op te leiden tot ambassadeurs van de vereniging;
- We bieden een luisterend oor;
- Herkenning en erkenning en niets uit te hoeven leggen;
- Er mogen zijn zoals je bent met al je beperkingen;
- Je eigen ervaringsverhaal kunnen delen en op deze manier 'hulp en ondersteuning' kunnen bieden aan anderen;
- Zelfmanagementdagen;
- Jongerenweekenden;
- Themabijeenkomsten;
- Workshops;
- Cursussen;
- Trainingen;
- Individuele gesprekken en ondersteuning;
- Lotgenotenbijeenkomsten.