

Retningslinjer for diagnosearbeidet

Diagnosearbeidet har sitt utgangspunkt i vedtektene, § 7 Diagnosearbeidet i organisasjonen. Retningslinjene for diagnosearbeidet vedtas av Forbundsstyret.

1. NRF sitt overordnede mål med diagnosearbeidet er:

- Arbeide for å styrke diagnosespesifikk forskning og gode behandlingstilbud
- Styrke synligheten av de enkelte revmatiske diagnosene i alle våre kommunikasjonskanaler
- Arbeide politisk for at rettigheter og interesser til mennesker med spesifikke diagnoser ivaretas
- Arbeide for å gi riktig informasjon, samt tilby aktiviteter som styrker mulighetene for å leve godt med den aktuelle diagnose og de konsekvenser den gir.
- Kunne tilby godt diagnosespesifikt likepersonarbeid for et bredt utvalg av revmatiske diagnoser.

2. Forbundsstyret har det overordnede ansvaret for diagnosearbeidet i NRF.

Forbundsstyret velger en kontaktperson blant styremedlemmene for diagnosearbeidet. Kontaktpersonen bør ha egen erfaring og god kjennskap til diagnosearbeidet i NRF.

3. Etablering av nye landsdekkende diagnosegrupper:

Forbundsstyret kan vedta opprettelse av nye diagnosegrupper. For å søke om oppstart av en ny diagnosegruppe må det være minimum tre ressurspersoner, alle medlemmer i NRF, som tar ansvar for oppstarten. Nye diagnosegrupper får en oppstartstøtte på 20.000 kroner fra nasjonalt ledd.

Oppnevning: Medlemmer i NRF som ønsker å delta med frivillig innsats inn i en landsdekkende diagnosegruppe melder sin interesse til den aktuelle diagnosegruppen. Forbundsstyret oppnevner ressurspersoner til gruppene i samråd med aktive medlemmer i de landsdekkende diagnosegruppene.

Vervet evalueres etter 2 år.

4. Landsdekkende diagnosegruppers rolle, mandat og oppgave:

4.1: Rolle:

En landsdekkende diagnosegruppe består av engasjerte frivillige fra NRF som har et genuint ønske om å arbeide for at mennesker med en spesifikk revmatisk diagnose skal få et godt medlemstilbud gjennom NRF.

4.2: Mandat:

De landsdekkende diagnosegruppene skal være rådgivende ressursgrupper for alle organisasjonsledd i NRF. De skal ivareta spesialisert brukerkompetanse og være rådgivende i alle spørsmål som angår den spesifikke diagnosen.

4.3: Oppgaver:

- Landsdekkende diagnosegrupper utformer årlige handlingsplaner med budsjett og gjennomfører aktiviteter og tiltak innenfor det overordnede målet for diagnosearbeidet.

Norsk Revmatikerforbund

- Landsdekkende diagnosegrupper får støtte av NRF-administrasjonen for å utarbeide, samle og dele aktuell diagnoseinformasjon til sine tilknyttede medlemmer.
- Landsdekkende diagnosegrupper holder kontakt med fagmiljøene for sine diagnoser og tar initiativ til, og arrangerer jevnlig, faglige konferanser og andre aktiviteter som er relevant for deres diagnose.
- Landsdekkende diagnosegrupper holder seg informert om behandlings-/ rehabiliteringstilbud og rettigheter innenfor sin diagnose og ivaretar oppgaver knyttet til likepersontjenesten.

4.4: Struktur:

- Hver diagnosegruppe har en kontaktperson som fungerer som koordinator for gruppen.
- I tillegg kan gruppen ha en likepersonsansvarlig, en forskningsansvarlig og en kommunikasjonsansvarlig. Utfyllende roller oppnevnes ved behov, hvis det er sterk interesse og engasjement for den aktuelle diagnosen og mange frivillige som vil delta i arbeidet.
- Totalt bør gruppen bestå av 3-8 medlemmer.
- Det bør skrives referater fra møtene i gruppen, som sendes inn til Forbundsstyret og kontaktperson i NRFs administrasjon.
- Koordinator for hver gruppe har mulighet og rettigheter til å sende ut nyhetsbrev eller SMS (etter gjeldende takster) til gruppens tilknyttede medlemmer, dog maks 4 ganger i året.
- Landsdekkende diagnosegrupper skal ha all sin digitale informasjon med landingsside på NRFs nettsider, bruke NRFs medlemssystem, delta i sentrale kampanjer og på annen måte støtte opp om fellesskapet i NRF og finne synergier i arbeidet for å fremme medlemmenes interesser.

5. NRF's oppgaver/rolle overfor de landsdekkende diagnosegruppene:

NRFs administrasjon sørger for at de landsdekkende diagnosegruppene har en fast kontaktperson innen NRF.

NRFs administrasjon overfører driftsstøtte til diagnosegruppene innen utgangen av april hvert år. Endringer i driftsstøtte kunngjøres med minst 6 måneders varsel.

6. Finansiering og økonomi:

6.1: Årlig driftsstøtte:

En landsdekkende diagnosegruppe finansieres av NRF sentralt etter rapportert aktivitet og regnskap basert på fjoråret, med en sum fra 25-50.000 per år avhengig av gjennomført og planlagt aktivitet. Det etterstrebes å finne ekstern finansiering knyttet til informasjon, aktiviteter og prosjekter. Dette gjøres i samarbeide med NRFs sekretariat.

6.2: Økonomi

De landsdekkende diagnosegruppene disponerer en konto med egne midler, som administreres og tilrettelegges av NRFs sekretariat. Regnskapsbilag og budsjetter må føres i tråd med god regnskapsskikk for at gruppen skal kunne disponere midlene, ellers forvaltes de av NRFs administrasjon, øremerket arbeide med den spesifikke diagnosen.

6.3: TRT-midler:

De landsdekkende diagnosegruppene søker NRF sentralt via sekretariatet om TRT-midler til landsdekkende kurs. Deres midler fordeles fra den nasjonale potten.

6.4: Likepersonarbeid

De landsdekkende diagnosegruppene som organiserer nett- og telefonbasert likepersonarbeid, kan ved dokumentasjon få et eget likepersonstilskudd fra NRF sentralt på 5-15.000 kr i året avhengig av antall aktive likepersoner.

7. Likepersonsarbeid:

1. Fylkeslagene har ansvaret for opplæring og oppfølging av de diagnosespesifikke likepersonene i sitt fylke. Alle likepersoner rapporterer sin LP-aktivitet via sitt fylkeslag.
2. Diagnosegruppen må ha et eget system for dokumentasjon av likepersonsaktivitet for å søke om eget Likepersonstilskudd for nett- og telefonbasert likepersonsarbeid fra NRF nasjonalt. Dette tilskuddet gis i tillegg til tilskuddet som gis til fylkeslaget.

8. Diagnosearbeid i fylket:

1. Fylkesstyret skal oppnevne en diagnosefylkeskontakt som er ansvarlig for diagnosearbeidet i fylket sammen med fylkesstyret ref. paragraf 10 i vedtektene. Fylkesstyret oppnevner også fylkeskontakter for spesifikke diagnoser etter behov.
2. Diagnosefylkeskontakten legger årsplan for det diagnosespesifikke arbeidet i samråd med fylkesstyret og legger budsjett som gjenspeiler satsningen i fylket ref §7 V i NRFs vedtekter.
3. En diagnosefylkeskontakt eller fylkeskontakt for diagnose kan være kontaktperson/resursperson for to eller flere fylker der dette er hensiktsmessig.
4. Diagnosefylkeskontakten sammen med fylkeskontaktene for spesifikke diagnoser bistår fylkesstyret med å nå ut med diagnoseinformasjon på fylkesnivå, ta initiativ til å arrangere diagnosebaserte temamøter i fylket, samtalegrupper og annet som kan fremme gode levevaner og økt mestring.
5. Diagnosefylkeskontakten inviteres inn til minst ett styremøte i året for å ivareta et godt samarbeide.
6. I fylkene der det finnes diagnoseforeninger, bør en diagnosekontakt i fylket utnevnes av diagnoseforeningen.
7. Fylkesdiagnosekontaktene er rådgivende for fylkesstyret og diagnoseaktiviteten i fylket.
8. Der det er stort engasjement for diagnosearbeidet kan fylkesstyret opprette aktivitetsgrupper som jobber spesifikt med dette, jf vedtektene §7.I.d) og §8 IV.