



## Verksamhetsplan 2011-2013 Kraniofaciala föreningen i Sverige.

Föreningens huvudsyfte är att vara en mötesplats för personer med kraniofaciala missbildningar samt deras familjer där det finns utrymme att kunna stötta varandra och hjälpa varandra.

### Träffar

Som mål har vi att

- ordna minst en årlig träff i samband med årsmöte
- uppmuntra regionala sammankomster
- ordna vinterträffar
- ordna sommarträffar
- ordna 10-årsjubileum (2013)

### Samverkan

Föreningen är medlem i Riksförbundet Sällsynta diagnoser för att få stöd och information samt ha en möjlighet att påverka beslutsfattare i och utanför Sverige vad gäller missbildningar eller skador. För att utveckla detta arbete vill vi

- inrätta en grupp inom föreningen som kan påverka och ha samtal med sjukvården samt hjälpa och stötta medlemmar
- utveckla samarbete med andra föreningar och organisationer
- visa att vi är en bred förening med många diagnoser kring kraniofaciala missbildningar

### Medlemmar

Vi har som mål att

- utveckla arbetet med att rekrytera medlemmar
- förbättra och utveckla informationsutbytet inom föreningen
- utveckla samarbetet med Sällsynta diagnoser för att utöka och tillhandahålla stöd till medlemmar
- ”ta hand om medlemmar” och vara en familj i familjen

### Kraniofaciala Föreningen i Sverige

Kraniofaciala Föreningen i Sverige  
C/o Ingela Almrud  
Lövängsvägen 7  
640 43 ÄRLA

Orgnr. 802417-0436  
Bg 5742-2230  
Tel 016-705 34  
www.kraniofaciala.se