

## Föreningen för Socionomer inom Palliativ vård

### VERKSAMHETSBERÄTTELSE

avseende verksamhetsperioden 2004- 04- 21 t o m 2004- 12-31.

Föreningen har under verksamhetsperioden anordnat en studiedag i kombination med årsmöte. Därutöver har föreningsstyrelsen sammanträtt under två dagar på internat, 30/9 – 1/10 2004. Föreningen har dessutom varit företrädd vid två möten med det nybildade Nationella rådet för palliativ vård i Sverige. Föreningen hade under 2004 50 st betalande medlemmar.

#### **Medlemsmöte/Studiedag**

Den 21 april 2004 anordnade föreningen ett årsmöte för föreningens medlemmar i kombination med en studiedag på Lilla Bommens konferenscenter i Göteborg. 22 medlemmar i föreningen deltog.

Lars Sandman, praktisk filosof vid Institutionen för vårdvetenskap vid Högskolan i Borås, inledde med en föreläsning under rubriken ”Den goda döden”, vilket också är namnet på hans doktorsavhandling. Föreläsningen följdes av frågor och livlig diskussion.

Efter lunchen hölls årsmöte i föreningen. Styrelsens ledamöter omvaldes ( konstaterades att stadgarna behöver ändras vad beträffar mandatperioden för ordföranden) och medlemsavgiften fastställdes till fortsatt 200 kr/år.

Årsmötet ställde sig positiva till att föreningen ingår i det Nationella råd för palliativ vård som står i begrepp att bildas, och som består av palliativa yrkesföreningar.

Diskuterades frågan om logotyp för föreningen. Medlemmarna ombads komma med förslag. Även önskemål beträffande kommande teman för studiedagar efterfrågades.

Årsmötet beslöt att endast socionomer verksamma inom palliativ vård kan antas som medlemmar.

Styrelsen fick årsmötets medgivande att ha ett höstmöte på internat för styrelsearbete. Se nedan!

Efter årsmötet fortsatte studiedagens program, nu med författaren Johanna Thydell som skrivit boken ” I taket lyser stjärnorna”, med läsning ur denna och efterföljande samtal och frågor.

Avslutningsvis fick vi ta del av en indisk socialarbetares verksamhet inom cancervård i Chennai i södra Indien. Angela Viji Jayachandra, vid tillfället stipendiat vid Sahlgrenska

sjukhuset, Master in Social Work, beskrev sin arbetsvardag. Hon arbetade framför allt med kvinnor som hade bröst – och cervixcancer. Vi kunde konstatera att hennes utmaning som socialarbetare i denna storstad nog var större än vår!

### **Styrelsens arbete**

Styrelsen sammanträdde under två dagar, 30/9 – 1/10 på Hjälmareds folkhögskola utanför Alingsås. Under ett intensivt arbete under dessa dagar väcktes nya frågor och ny inspiration.

Bland annat planerades för nästa studiedag i samband med årsmöte. Beslöts att temat skulle vara ” Barn som närstående i palliativ vård”, och att föreläsare från Rädda Barnen och Bartraumateamet i Norrköping skulle kontaktas. Förslag: att studiedagen skulle förläggas till Norrköping, vilket sedermera ändrades till Linköping.

En annan viktig fråga som vi diskuterade var möjligheten att inventera inslag av hälso- och sjukvård på socionomutbildningarnas grund – respektive magisternivå, för att kunna informera om det palliativa verksamhetsområdet för blivande och verksamma socionomer. Beslöts att vi skickar frågan vidare till medlemmarna, för att efterhöra om intresse finns att gå vidare med detta.

Ett annat område som vi ägnade oss åt var frågan om standards för psykosocialt arbete i palliativ vård – är detta något som vår förening bör arbeta med, för att tydliggöra vår roll och yrkesfunktion i det palliativa teamet? Sådana standards finns bland annat formulerade i USA och Australien. Vi beslöt att lyfta frågan till årsmötet 2005.

Vi beslöt också fråga medlemmarna om intresse finns för att föreningen anordnar en studieresa, exempelvis till Storbritannien, för att studera den palliativa vården där, och om frivilliga krafter finns för en sådan planering i så fall.

Berördes också frågan om föreningens logotype, och vi efterfrågade förslag som kan diskuteras på årsmötet 2005.

### **Övrigt**

Det nybildade Nationella rådet för palliativ vård, bestående av respektive palliativa yrkesföreningar, har nu antagit formen av en ideell förening. Vår förening är alltså både medlem och föreningens representant ( f.n. Solveig Hultkvist) ingår i styrelsen, liksom de övriga föreningarna.

Frågor som rådet har diskuterat är lobbyverksamhet gentemot politiker och andra makthavare beträffande de palliativa frågorna. I september uppvaktade rådet den nyttillträdde socialministern Ylva Johansson, och fick då bland annat veta att regeringen planerar att under 2005 inbjuda till 3-4 konferenser runt om i landet för att diskutera palliativ vård med deltagande av landstings- och kommunförbundet, socialstyrelsen m.fl.

Ett register över palliativa enheter i Sverige ska också upprättas genom rådets försorg, likaså planeras en ”kvalitetsenkät” skickas ut för att jämföra standarden på olika typ av palliativ vård i Sverige.

Rådet önskar få förslag och önskemål om viktiga frågor som rådet bör ta sig an, från respektive medlemsföreningar!

Stockholm 2005-04-18

för styrelsen

Solveig Hultkvist, ordförande