

## VERKSAMHETSBERÄTTELSE

avseende verksamhetsperioden 2005-<sup>01-01</sup>~~04-20~~ t o m 2005-12-31.

Föreningen har under verksamhetsperioden anordnat en fortbildningsdag i kombination med årsmöte. Därutöver har föreningens styrelse sammanträtt under två dagar på internat samt haft ~~ett~~ <sup>två</sup> telefonsammanträden. Föreningen har också varit företräd vid fyra möten med Nationella rådet för palliativ vård. Föreningen hade under 2005 ~~49~~ <sup>47</sup> st betalande medlemmar.

### Årsmöte/Fortbildningsdag

Den 20 april 2005 anordnade föreningen ett årsmöte för föreningens medlemmar i kombination med en fortbildningsdag på Brigadens konferenscenter i Garnisonsområdet i Linköping. 19 <sup>medlemmar</sup> medlemmar i föreningen deltog. Temat för fortbildningsdagen var "Barn och ungdomar som anhöriga". <sup>(samt Fille-medlemmar)</sup>

Dagen inleddes med att Lotta Polfeldt, socionom från Rädda Barnen, höll en föreläsning under rubriken "Stöd för barn och ungdomar i sorg". Hon berättade om sörjande barns reaktioner och behov utifrån sina erfarenheter från de sorgsgrupper för barn hon sedan flera år varit ansvarig för, i Rädda Barnens regi.

Efter lunchen hölls årsmöte i föreningen. Till ny ledamot i styrelsen valdes Ann Håkansson för en period om två år. Övriga styrelseledamöter kvarstod till årsmötet 2006 liksom ordföranden som omvaldes för det kommande verksamhetsåret. Medlemsavgiften beslöts vara oförändrad. Till SiP:s representant i Nationella rådet för palliativ vård valdes Solveig Hultkvist, med suppleant Susanne Mähler. Antogs förslag till logotype för föreningen som styrelsen framlagt.

Mötet beslöt att förlägga nästa årsmöte och fortbildningsdag till Örebro, i slutet av mars 2006.

Beslöts att föreningen ska fortsätta att arbeta för att utforma standards för psykosocialt arbete i palliativ vård, inventera socionomutbildningen beträffande vårt verksamhetsområde samt att vi hoppas kunna göra en gemensam studieresa till England så småningom.

Efter årsmötet fortsatte fortbildningsdagen med Ken Chesterson och Lars Widen från Barntraumateamet, Vrinnevisjukhuset i Norrköping, som berättade om sin verksamhet med att stödja och hjälpa barn och ungdomar vid plötslig död eller allvarlig sjukdom och död i familjen.

Bägge föreläsningarna gav upphov till många tankar och frågor kring vikten av att uppmärksamma barns behov, såsom närstående i den palliativa vården.

## Styrelsens arbete

Styrelsen har sammanträtt även detta år under två dagar, 6 och 7 oktober, på Hjälmareds folkhögskola. Vi har märkt att miljön på Hjälmared är gynnsam för ett effektivt och inspirerande styrelsearbete. Att god mat och bra boende erbjuds till en billig penning gör inte saken sämre.

Även i år planerades kommande fortbildningsdag. Vi beslöt att låta temat handla om sorg och efterlevandestöd, och vi beslöt tillfråga en extern föreläsare, samt därutöver medlemmar i föreningen som berättar om olika verksamheter på temat. Vi beslöt även att datum för dagen skulle vara den 22 mars 2006.

Vi diskuterade olika former för medlemsvärvning, i och med att antalet kuratorer inom den palliativa vården ökar.

Solveig Hultkvist informerade om Nationella rådets verksamhet, och resten av tiden ägnades framför allt åt att arbeta med standards för vårt arbete.

Utöver detta har styrelsen under året haft <sup>nya</sup> ~~ett~~ telefonmöte <sup>27 januari 06)</sup> den 23 november 2005. Detta innehöll fortsatt planering för fortbildningsdagen, samt de frågor som berörts ovan.

## Övrigt

Solveig Hultkvist företräder SiP i Nationella rådet för palliativa vård, som under 2005 har haft fyra möten. Rådets verksamhet, samt vilka som är medlemmar beskrivs på dess nya hemsida, [www.nrpv.se](http://www.nrpv.se).

Stockholm 2006-03-06

för styrelsen,  
Solveig Hultkvist, ordförande