

## Hvad sker der i bestyrelsen?

Som vi allerede har fortalt i en nyhed, kommer vi til at mangle bestyrelsesmedlemmer ved næste generalforsamling.

Vi har beskrevet de opgaver, som vi har fordelt mellem os.

Alle kan være behjælpelige med at løfte opgaverne. Det er tilladt at sige fra, hvis der er behov for det. Du kan være både patient eller pårørende.



**sklerodermi**  
foreningen

Bestyrelsens arbejde består af

- at repræsentere foreningen i forhold til henvendelser fra patienter, pårørende, hospitaler og sponsorer
- at bidrage til patientundersøgelser
- at varetage foreningens e-boks
- at arrangere International Sklerodermidag
- at arrangere Generalforsamling
- at indgå aftaler med lokaler, talere, mad mm ved arrangementer
- at holde mandtal med medlemmer
- at sikre kontingentbetalinger
- at kontrollere ind- og udbetalinger fra banken
- at søge penge til arrangementer
- at udarbejde regnskab til sponsorer
- at udarbejde årsregnskab
- at vedligeholde hjemmeside og Facebook
- at viderebringe nyheder om medicin, behandlinger mm
- at vedligeholde googledrev med fælles materiale
- at skrive referater fra arrangementer
- at udarbejde dagsorden og referat fra bestyrelsesmøder
- at deltage i bestyrelsesmøder på skype ca. 1 gang om måneden (for at holde mødevarighed nede)
- at få udarbejdet og trykt materiale til International Sklerodermidag
- at få annoncer og artikler til f.eks. Helse og Sundhed
- at håndtere butikken modtage bestillinger, sende dem og at betalinger modtages (behøver ikke være bestyrelsesmedlem også)
- at samarbejde med Fesca og evt. deltage i World Congress og AGM

Lige nu arbejder vi også på, at få fornyet vores hjemmeside, så den bl.a. bliver mobil/tablet venlig samt en masse andre forbedringer.

**Hvis du har lyst til at prøve eller har spørgsmål, så kontakt bestyrelsen.  
Vi glæder os til at få dig med.**