



Strategi- og handlingsplan for Sarkomer i perioden 2024 - 2026

Vår strategi - og handlingsplan viser hva som er viktigst for Sarkomer i perioden 2024 - 2026, og gjelder både hovedstyre og lokallag. Planen tydeliggjør målene våre og hvordan vi skal jobbe for å nå dem.

Visjon: Ingen rammet eller berørt av sarkom skal føle seg alene.

Verdier: Inkluderende | Troverdige | Engasjerende

- Vi er en *inkluderende* organisasjon med rom for alle og der samhold og respekt står sterkt.
 - Vi skal være en *troverdig* støttespiller som formidler relevant og oppdatert informasjon om sarkom.
 - Vi skal skape og formidle *engasjement* for sarkomsaken.
-

Misjon: Påvirke | Støtte | Formidle

Sarkomer har som formål å ivareta alle som er rammet eller berørt av sarkom ved å:

- **påvirke** der vi kan for å sikre best mulig behandling og oppfølging
 - tilby **støtte** gjennom likepersonsarbeid og trygge møteplasser
 - **formidle** relevant informasjon og kunnskap
-



Hvordan vi jobber for å nå målet vårt:

MØTEPLASSER:

Sarkomer skal skape trygge møteplasser som er relevante for målgruppen uavhengig av bosted eller andre utfordringer. Dette gjør vi gjennom å:

- Tilby sosiale arrangementer der vi legger til rette for at medlemmer får treffe likesinnede.
 - Tilrettelegge for at de som ønsker å snakke med en likeperson får muligheten til det.
Sørge for at tjenesten er operativ både for fysiske møter, via telefon eller skriftlig kommunikasjon og via trygge digitale møteplasser.
 - Drive prosjekter som støtter tidligere pasienter i å mestre utfordringer som følge av sin behandling.
-

SAMARBEID:

Sarkomer skal bygge bro mellom pasienter/pårørende og helsevesen/myndigheter. Dette gjør vi gjennom å:

- Representere organisasjonen på nasjonale og internasjonale arenaer slik at flere vet hva sarkom er.
 - Bidra på fagdager om sarkom i regi av helsepersonell som jobber med sarkom. Slik kan vi være med å bidra til tidlig, presis diagnose og tidlig start på behandling.
 - Være brukerrepresentanter i forskning, studier, relevante grupper og utvalg. Slik kan vi bidra med synspunkter på forskning, behandling og prioriteringer som gjelder sarkompasienter.
 - Samarbeide med Nasjonalt kvalitets – og kompetansenettverk for Sarkomer, de faglige sarkommiljøene ved universitetssykehusene, Sarkomforum for sykepleie og fysioterapi ved OUS – Radiumhospitalet, Kreftforeningen og andre pasientforeninger. Dette for å fremme rettigheter og velferd for sarkompasienter, pårørende og etterlatte.
-

FORMIDLING:

Sarkomer skal jobbe for å gjøre sarkom kjent, og være et talerør for de som rammes/berøres.

Dette gjør vi gjennom å:

- Holde oss oppdatert på forskning og utvikling innenfor behandling, rehabilitering og oppfølging av komplikasjoner innen sarkom slik at våre medlemmer har den informasjonen de trenger.

- Være synlige og tilgjengelige på ulike plattformer der vi kan nå og kommunisere med målgruppen vår.
 - Dele personlige historier slik at alle rammet og berørt av sarkom kan finne støtte i andres erfaringer.
 - Publisere og oppdatere kvalitetssikret informasjon om diagnose, behandling, oppfølging og rettigheter i Sarkom-appen og på våre plattformer.
-

RESSURSER:

Sarkomer skal forvalte sine ressurser på en måte som sikrer at foreningen innfrir sine mål ved å:

- Sette medlemmer og mennesker rammet eller berørt av sarkom først i alt vi gjør
 - Ta vare på våre ansatte og frivillige gjennom målrettet opplæring og veiledning, samt ved å legge til rette for medansvar, medinnflytelse og personlig og faglig utvikling.
 - Sikre forutsigbare og trygge økonomiske rammer som gir stabile aktiviteter og tilbud for medlemmene våre.
-

