



Formandens beretning (GF den 15. juni 2019)

Kære Medlemmer,

Og ikke mindst kære bestyrelse. Det har for mig personligt været et helt særligt år, hvor en stor del af tiden er gået med barsel og baby. Derfor vil jeg gerne lægge ud med at sige en kæmpestor tak til bestyrelsen, som har været enormt hjælpsomme og gode til at tage over på mine opgaver. Det har betydet, at mit fokus har kunnet være på min lille familie og vores nye kapitel sammen. Tak for det.

Men det har også været et helt særligt år for Dansk Skoliose Forening. På godt og ondt. Vores aktiviteter har været fyldt med god energi, glade medlemmer, erfaringsdeling, knytning af nye, tætte bånd og sparring mellem både unge og gamle, opererede og ikke-opererede. Fysisk såvel som online. Det er en fornøjelse at se.

Der har dog også været lidt ekstra udfordringer i år. Bl.a. da vores software til hjemmesiden pludselig blev forældet, og vi derfor stod uden både hjemmeside og adgang til vores medlemsdatabase. Det krævede tålmodighed fra både bestyrelsen og jer som medlemmer. Men igen viste de her dygtige mennesker (bestyrelsen), at de ikke lader sig slå ud af lidt modvind. Der blev knoklet for en løsning, der blev talt med mulige leverandører og vi fik gode råd fra flere sider. Og som alt andet, er der jo ikke noget, der er så skidt, at det ikke er godt for noget. Så nu har vi fået en spritny og flot hjemmeside, som passer meget bedre til nye, moderne funktioner og formater. Hjemmesiden er fortsat under udvikling, og står derfor ikke komplet færdig endnu, men hold da op, hvor er der blevet knoklet på den. Tak for det. Og I er i øvrigt altid velkomne til at byde ind med ønsker og ideer til hjemmesiden – og vores andre platforme.



Likviditetsmæssigt blev vi også udfordret, da en af funding-puljerne som vi modtager midler fra, udsatte deres udbetaling af støtte så meget, at vi måtte udskyde flere aktiviteter planlagt til efteråret 2018; bl.a. familieweekend, bestyrelsesseminar og udgivelse af vores medlemsblad, Her må jeg sige tak til jer som medlemmer, for ikke at sende brok og klager vores vej, men derimod tålmodighed og forståelse. Det er meget værdsat af de mennesker, som frivilligt bruger en masse tid på at få vores lille forening til at køre.

Ligesom sidste år vil jeg gerne fremhæve nogle af de opgaver og aktiviteter, som foreningen og bestyrelsen arbejder med.

- På kommunikationsfronten udgiver vi et fysisk medlemsblad, et online nyhedsbrev, vedligeholder vores hjemmeside og driver henholdsvis en facebookside og en facebookgruppe. Det er slet ikke så lidt, når man tænker på foreningens størrelse med godt 300 medlemmer og ingen administration eller lønnede medarbejdere. Hurra for frivillighed, ildsjæle og foreningslivet i Danmark.
- På aktivitetsfronten planlægger, koordinerer og afholder vi rygcafeer rundt om i landet, derudover har vi vores årlige konference og generalforsamling samt voksen-, ung-, og snart også, familie-weekend. Det er oftest via disse aktiviteter, at vi møder jer. Og hvor er det motiverende at se, hvor meget begejstring og nærvær der er, når vi sættes sammen på kryds og tværs. Her pakkes skærmen væk, og den oprigtige interesse for finanden findes frem, fordi vi har så stor en "ting" til fælles – nemlig en skæv eller mere eller mindre problematisk ryg. Det er forskelligt, hvordan vi lever med vores ryg-problematikker, men én ting er sikker; der er ikke en one-size-fits-all-løsning; men derimod mange forskellige måder at behandle, acceptere, forbedre og trives med vores ryg på.

Sidste år drøftede vi på generalforsamlingen interessen for et politisk udvalg. Der var positiv feedback fra jer som medlemmer. Men ressourcemæssigt er det så stort et arbejde, at kræfterne ikke er prioriteret på dette område – endnu. Vi hører stadigvæk meget gerne fra nogle af jer, hvis I har lyst til at være en del af et sådant udvalg.

Jeg håber generelt, at I mærker den energi og dedikation, der lægges i det frivillige arbejde her i foreningen, for det er slet ikke en selvfølge, at aktivitets- og kommunikations-niveauet er så højt.

Vi kan alle være stolte af Dansk Skoliose Forening, hvor fokus er at skabe synlighed og fællesskab omkring Skoliose, Morbus Scheuermann og Spondylolisthese. Jeg vil



personligt også gerne sige tak til jer alle for denne gang, da jeg har valgt at stoppe i bestyrelsen og bruge min tid på den lille familie. Men det har været en stor fornøjelse at møde jer alle og følge jer, og jeg vil uden tvivl komme til at savne hele DSF-familien.

Jeg vil runde af med en af ung-weekend-pigernes citat, som siger det hele på den fineste måde: *"Lige meget hvor forskellige vi er, er vi så ens. Inden jeg kom her, følte jeg, at jeg stod alene med min skoliose. Det gør jeg ikke mere."*

// Sanne Kjeldsteen