

## Förbundsmöte med kick-off för kampanj

Den 15–16 maj hålls vårens förbundsmöte då förbundsstyrelsen och representanter för distrikten träffas, den här gången på Hotell Norrtull i Stockholm. Förbundsmötet kommer framför allt att fokusera på frågan om hörselvården och läget i respektive distrikt. Men det blir också en kick-off inför höstens ljudmiljökampanj den 16–17 maj. Till den är ytterligare två personer inbjudna. Den som har utsetts till kampanjansvarig samt ytterligare någon som kommer att engagera sig i kampanjen.

## Skänkt aktieutdelning blir skattefri

**Aktieägare har möjlighet att stödja** HRF genom att skänka sin aktieutdelning. Den som äger aktier i ett börsnoterat bolag behöver inte betala skatt på den utdelning som överläts till en ideell organisation.

För att utdelningen ska kunna skänkas skattefritt måste överlåtelsen göras före bolagsstämman där man fattar beslut om utdelning. Den som har aktier i ett VP-konto kontaktar sin bank för att meddela att HRF ska stå som gåvomottagare till kontot. Banken behöver då uppgift om HRF:s organisationsnummer (802004-10) och konto (90 03 14 - 6).

Mer information och en blankett att skriva ut finns på [www.hrf.se](http://www.hrf.se).

## Ny broschyr om testamenten

**Många som skriver sitt testamente** väljer att ta med en ideell organisation som testamentstagare, HRF tar emot sådana gåvor varje år.

Snart kommer en ny broschyr om att testamentera till HRF, med kortfattad information om hur gåvan används, hur man gör och vad man bör tänka på. Snart kommer också en ny folder om att ge en minnesgåva till HRF när någon har gått bort, kanske istället för att ge en blomma vid begravningen. Foldern och broschyren kan beställas från förbundskansliet. För mer information mejla till [sara.norman@hrf.se](mailto:sara.norman@hrf.se) eller ring 08-457 55 86.

## Arbetsgrupp för menière i HRF

**Förbundsstyrelsen har beslutat** att tillsätta en tillfällig arbetsgrupp för Menières sjukdom under 2009. Gruppen ska bland annat kartlägga och identifiera brister i den medicinska vården, bemötandet och rehabiliteringen av personer med Menières sjukdom samt ge förslag till förbättringar på dessa områden. Gruppen ska också ge förslag på hur menièrefrågorna bättre kan tas till vara och levandegöras i HRF:s verksamhet. Gruppen består av: Marit Persson, Jämtland, Lars Hetta, Norrbotten, Andreas Krause, Värmland och Martina Sten Örebro.

## Utdelning från Bancos fonder

**Sedan 1992 har de som sparar** i Bancos ideella fonder avstått en del av kapitalet till att stödja en organisation som de själva har valt. Utdelningen delas varje år ut på "Hjärtedagen", Alla hjärtans dag. I år blev utdelningen betydligt lägre än tidigare år på grund av att aktiemarknaden inte hade något bra år. HRF har varit anslutna till Humanfonden sedan 1997 och utdelningen 2008 blev drygt 260 000 kronor jämfört med 491 000 föra året. Den högsta utdelningen hittills var 1999, då HRF fick drygt 1,2 miljoner.

## Vill du ha nyheter från HRF per e-post?

**Allt fler använder** i dag e-post, och många efterfrågar mer HRF-information via denna kanal. HRF håller därför på att se över möjligheterna att skicka ut e-brev med nyheter och annan information till medlemmar. Ett första steg är att komplettera HRF:s medlemsregister med aktuella e-postadresser. Vill du ha nyheter, tips med mera från HRF via e-post? I så fall kan du gå in på [www.hrf.se/mail](http://www.hrf.se/mail) och fylla i namn, e-postadress och medlemsnummer. Medlemsnumret hittar du på baksidan av Auris.

## Den osynliga lagen

**MED TANKE PÅ HUR FLERA LANDSTING** och regioner agerar på hörselområdet skulle man kunna tro att Hälso- och sjukvårdslagen inte finns. Bevisligen existerar den, men kanske har vissa landsting fått en lagbok med osynligt bläck.

Jag har berört det tidigare i mina ledare, men nu har läget blivit sådant att vi har passerat en gräns för vad som är acceptabelt. Hörselvård är faktiskt en del av Hälso- och sjukvårdslagen! Många landsting visar liten eller ingen respekt för detta, vilket under en följd av år har lett till alla möjliga avgifter som kostnadstak, "hörapparatskatt", särskilda avgifter utanför högkostnadsskyddet med mera.

Inför valet 2006 var alla partier överens: Det var orimligt med stora variationer i avgifter, men det talas det tyst om nu. I stället hukar rikspolitikerna medan landsting och regioner fortsätter att lägga fram eller utreda olika förslag på nya avgifter eller begränsningar för hörselskadade. Regeringen måste ta tag i frågan där hjälpmedelsutredningen avslutade sitt arbete 2006. Vi accepterar avgifter på upp till 900 kronor per år i enlighet med lagen om högkostnadsskydd. Allt annat är lagvidrigt.

Nyligen fick jag ett samtal från en upprörd mamma till två hörselskadade barn med cochleaimplantat, CI. Vi hade ett längre samtal kring hennes oro och engagemang för barnen och hennes osäkerhet om vad HRF har för ståndpunkt beträffande barn med CI. Det var kanske föga överraskande att den centrala frågan var om barnen ska lära sig teckenspråk eller inte.

HRF:s ståndpunkt är att alla hörselskadade barn, med eller utan CI, har rätt till tvåspråkighet och möjligheten att få lära sig teckenspråk. Men – det är alltid upp till föräldrarna att göra vad de anser är bäst för sina barn. Min reflektion efter vårt samtal är att alla vi som befinner oss runt familjen måste visa respekt för det svåra val som föräldrarna måste göra.

Vi får inte döma föräldrarna eller ge dem dåligt samvete. Självklart gör föräldrarna vad de anser är bäst för sina barn.

Vad vi andra kan göra är att medverka till att föräldrarna får maximal information som underlag för sina beslut och sedan stötta dem så mycket som möjligt i deras val.

Samtidigt är det viktigt att också se frågor utifrån ett barnperspektiv. Vad har barnet rätt till? Det är angeläget att HRF fortsätter och ökar engagemanget i dessa viktiga frågor.



FOTO CHARLIE ÖREVSJÄM

