

## Uddrag/resume af formandens beretning 2012

# Bestyrelsens beretning 2012

2012 har været et spændende år for FNUG. Vores økonomi er endelig ved at komme lidt mere på fode, som følge af de besparelser der er indført i FNUG, samt det tilskud DUF tildelte FNUG i 2011. FNUG har satset på at arbejde med mulighederne sammen med medlemmer og tillidsfolk og fokusere energien på spændende projekter, selvom det langt fra betyder, at vi er ovre den økonomiske krise. Men vi er for første gang siden 2006 kommet ud af et regnskabsår med overskud. Der er en ny og spændende hjemmeside, som er under udvikling, og FNUG's image trænger til fornyelse. Vi skal væk fra det grå tema og vise, at vi først og fremmest er unge, og derefter at vi har en gigtsygdom. Hjemmesiden skal afspejle al den energi der er i ungdommen, og den synergi der opstår, når vi samles i FNUG. Vi skal vise, at FNUG'ere er en gruppe unge mennesker, som vil frem i livet og have de samme muligheder og tilbud, som alle andre. Hjemmesiden skal både informere om FNUG og hvad vi står for, samt møde de nye krav der er i tiden.

På det politiske område har FNUG også været fremme i år. FNUG har været med i Vision Leddegigt 2020, som blev præsenteret på Christiansborg, og hvor der kom flere arbejdsmarkeds- og sundhedspolitisk tiltag ud af projektet. FNUG har også været med til folkemødet på Bornholm i år sammen med de Danske Regioner. Det var også en meget spændende proces, hvor FNUG fik mulighed for at tale direkte til regionspolitikerne.

Den fornyede energi, der er kommet blandt tillidsfolkene i FNUG og de ordinære medlemmer har også mundet ud i ny energi i bladet. FNUG-bladet har udviklet sig fortsat med både flot layout og med det faglige er i høj kurs. FNUG har afholdt en workshop om processen til sygdomserkendelse. Det er en workshop, hvor medlemmer havde mulighed for at diskutere, hvilke problemer der har oplevet i systemet, og derfra indkredse indsatsområder, der kan arbejdes med.

FNUG har i år også været med til udviklingen af et magasin om at være ung med leddegigt, som udkommer i løbet af 2013. Det er et magasin, som omhandler livet med en kronisk gigtsygdom, og som kan bruges af alle diagnosegrupper i FNUG. For selvom vi alle har forskellige gigtdiagnoser i FNUG, er mange af de udfordringer, vi møder i hverdagen, de samme.

På trods af spændende projekter i FNUG, er det stadig lokalarrangementerne, som er FNUG's hjertebarn. Det er i det lokale at medlemmerne kan mødes og udveksle erfaringer, finde støtte og venner. Det har været et år med rigtig mange forskellige arrangementer med en bred vifte tilbud. Kontaktpersonerne gør et stort stykke arbejde for at få tingene til at lykkes.

FNUG har også i år afholdt mange spændende og oplysende landsdækkende kurser. I efteråret blev der afholdt kursus, hvor forældre var inviteret med. Det er dem, der er tæt på os i hverdagen og derfor er det vigtigt, at de også bliver inddraget. Gigt og Familie kurset var en fortsættelse af "Kend min gigt, ven!", hvor vi havde inviteret venner med. Vi har i de sidste år lært vigtigheden af at invitere vores netværk med til arrangementer og kurser, og næste år vil vi prøve at invitere fremtidige beslutningstager, som f.eks. ungdomspolitikere med, så de kan få et indblik i hvad det vil sige at være ung med en gigtsygdom. På Teenage-Weekenden var det faglige fokus på uddannelse og hvor forældre også deltog om søndagen. Til Forårskurset blev der diskuteret rettigheder samt muligheder og begrænsninger i systemet. I år havde Ekstra-Weekenden fokus på mændene, som omhandlede hvordan man kan være en rigtig mand, mens man har ondt.

Næste år har FNUG 30 års jubilæum. Vi håber meget, at vi i den forbindelse kan stable en masse events på benene, som både skal være til sjov og morskab for medlemmerne, og som samtidig kan oplyse om at unge også kan få gigt. Hvis du har nogle ideer til, hvad vi kan gøre i vores jubilæumsår, eller gerne vil hjælpe med et projekt, så skriv til [fnug@fnug.dk](mailto:fnug@fnug.dk). Vi har brug for al den hjælp vi kan få.