

Handlingsplan 2017

Patientforeningen Lungekræft

Patientforeningen Lungekræft har til formål at:

- *at støtte og vejlede lungekræft- og lungehindkræft ramte og deres pårørende gennem et netværk af ligestillede kontaktpersoner.*
- *at arbejde for forbedring af forholdene for lungekræftramte ved aktivt at deltage i den offentlige debat om sygdommen lungekræft og dens følger.*
- *at informere lungekræftramte, deres pårørende og andre interesserede gennem temamøder, nyhedsbreve m.m.*

Foreningen vil arbejde for at blive mere synlig for nye medlemmer og derigennem få medlemstallet væsentligt op. Samtidig vil foreningen arbejde for at blive mere synlige i den offentlige kræftdebat og derigennem få sat lungekræft øverst på den politiske dagsorden. Lungekræftdebatten lider af, at lungekræftpatienter ofte føler en stor skyld i forbindelse med deres sygdom – det skal der ændres på ved at sætte fokus på bl.a. forebyggelse og tidlig opsporing. Internt i foreningens bestyrelsesarbejde skal kommunikation være i fokus og de forskellige kompetencer i bestyrelsen skal udnyttes optimalt.

Mission: Bestyrelsen i Patientforeningen Lungekræft arbejder for at forbedre og informere omkring forholdene for lungekræftramte og få sat lungekræft øverst på den danske kræftdagsorden.

Fokus 2016 – fremtidige pejlemærker:

Eksternt:

- Hvervning af nye medlemmer
- Aktiv i den politiske og offentlige kræftdebat
- Fokus på tidlig opsporing og stigmatisering

Internt:

- Fælles retning for bestyrelsen/intern kommunikation

Vision: Lungekræft skal ikke længere være en sygdom man dør af, men en sygdom man dør med.

Langsigtet mål:

- Alle patienter med lungekræft eller pårørende til lungekræftpatienter er medlem af foreningen
- Lungekræftforeningen sætter lungekræftdagsordenen

Lungekræft er øverst på den danske kræftdagsorden.