

## Inbjudan: Digitalt informationsmöte om Sällsynta diagnosers medlemsystem, 28/11

Bästa

- kontaktperson för medlemsförening/-nätverk i Riksförbundet Sällsynta diagnoser
- ansvarig för medlemsregistret i Sällsynta diagnosers medlemsystem

**Välkommen till ett digitalt informationsmöte om Sällsynta diagnosers medlemsystem**

**Tisdagen den 28 november kl. 18.00-20.00.**

Som medlemsförening/-nätverk i Riksförbundet Sällsynta diagnoser, har ni förbundit er att hålla ett uppdaterat medlemsregister. Detta är viktigt för oss som förbund, då vi måste lämna korrekta uppgifter om antalet medlemmar varje gång vi söker statsbidrag. För era medlemmar kan det vara avgörande för att få ut rätt medlemsförsäkring, om något händer under läger eller möten. För att hanteringen av era register ska gå så enkelt som möjligt har vi bjudit in vår leverantör av medlemsystemet att hålla en kort utbildning.

***Tisdagen den 28 november kl. 18.00-20.00 äger därför ett digitalt informationsmöte rum.***

### **Tilläggsfunktioner och den moderniserade versionen**

Tommy Nyberg från Föreningssupport, vår leverantör av medlemsregistret, kommer hålla en utbildning om systemet, främst om tilläggsfunktionerna som ingår.

Dessutom finns en ny version av medlemsystemet, med fler funktioner och snyggare layout, som kommer att introduceras på träffen.

För dig som hanterar föreningens medlemsystem är detta en viktig informationsträff med möjlighet att lära nytt och ställa frågor.

Första delen av träffen, när Tommy gör sin presentation, spelas in så det blir möjligt att ta del av informationen även efteråt.

### **Anmälan**

Anmäl dig genom att klicka på nedanstående länk och fyll i anmälningsformuläret.

<https://www.sallsyntadiagnoser.se/medlem/anmalan-digitalt-informationsmote-om-sallsynta-diagnosers-medlemsystem-28-november/>

Möteslänken (ZOOM) skickas dagen före mötet till e-postadressen du angett vid anmälan.

#### Uppdaterat medlemsregister – förbundets grundpelare

Riksförbundet Sällsynta diagnoser är en samlande paraplyorganisation för ett sjuttiototal enskilda föreningar med egen verksamhet. Det finns många saker som följer med medlemskapet i Riksförbundet Sällsynta diagnoser. Det är verksamhet och aktiviteter utifrån gemensamma frågor och som syftar till att alla som lever med ett sällsynt hälsotillstånd ska ha tillgång till bästa vård, stöd och behandling.

De flesta aktiviteterna är högst frivilliga att delta i och ta del av, såsom årsmöte, medlemsundersökningar, Höstmöte, regionala nätverk, nyhetsbrev med mera.

Men det finns ett åtagande som är **obligatoriskt**, och det är att hålla **föreningens medlemsregister korrekt och uppdaterat**. Vi tackar så mycket på förhand för att ni ser över era medlemsuppgifter, så att vi i vår tur kan lämna korrekt underlag om medlemsantalet vid statsbidragsansökan.

Vi hoppas att informationsmötet den 28 november ska bidra till att registerhanteringen går smidigt.

#### **Vilka problem har ni stött på när ni använt medlemssystemet?**

#### **Vad skulle ni önska fungerade bättre?**

Skicka gärna in era frågor och funderingar i förväg vid anmälan (i meddelanderutan).

**Varmt välkommen!**

Med vänliga hälsningar

*Thomas Wahlström*, kassör

*Raoul Dammert*, informationssekreterare