

## Beleidsplan Stichting AfasieNet 2016-2017

De Stichting AfasieNet is opgericht in februari 2016. Stichting AfasieNet is tot stand gekomen op initiatief van de Vereniging Klinisch Linguïsten (VKL), de Nederlandse Vereniging van Afasietherapeuten (NVAT) en de Stichting Afasie Nederland (SAN). De oprichting van de Stichting is een nieuwe stap in het bundelen van alle kennis en kunde op het terrein van Afasie in één netwerk. Na eerst alleen een (informeel) netwerk van professionele behandelaars en onderzoekers te zijn geweest, richt Stichting AfasieNet zich uitdrukkelijk ook op mensen met afasie en hun naasten en op verwijzers. Deze koerswijziging is doorgevoerd, omdat nog steeds de toegankelijkheid van kennis voor mensen met afasie en de mogelijkheden om met lotgenoten in contact te komen, tekortschiet. Verwijzers hebben doorgaans maar incidenteel met afasiepatiënten te maken. Dus ook voor hun is bundeling van kennis en het toegankelijk maken van het beschikbare aanbod van groot belang.

Stichting AfasieNet heeft ten doel het bevorderen en verbeteren van (kwaliteit van) zorg aan mensen met afasie, en voorts al hetgeen met een en ander rechtstreeks of zijdelings verband houdt of daartoe bevorderlijk kan zijn, alles in de ruimste zin van het woord, mits in het algemeen belang. De stichting heeft geen winstoogmerk (artikel 2.5 van de statuten)

De stichting tracht dit doel te bereiken onder meer door:

- (a) het besturen en in stand houden van een netwerk van mensen met afasie en hun naasten, alsmede professionals, waaronder begrepen, maar niet daartoe beperkt, afasietherapeuten, klinisch linguïsten en logopedisten in Nederland en Vlaanderen;
- (b) het stimuleren van de wetenschappelijke bestudering van afasie, haar diagnostiek en behandeling;
- (c) het bevorderen van (praktijkgericht) onderwijs op het gebied van klinische linguïstiek en afasie;
- (d) het verspreiden van de nieuwste inzichten en ontwikkelingen in diagnostiek, afasietherapie en afasiologie via onder andere (maar niet beperkt tot) symposia, publicaties en de website;
- (e) het onderhouden van betrekkingen met relevante patiëntenorganisaties en relevante organisaties in de gezondheidszorg.

Voor de jaren 2016 en 2017 is het beleid van de Stichting gericht op het verder verbeteren van de kwaliteit van zorg aan mensen met afasie. In 2015 is er door de voorloper van de stichting onderzoek gedaan naar de behoeften van mensen met afasie en hun naasten. De uitkomsten van dit onderzoek hebben mede geleid tot een gehele vernieuwde website ([www.afasienet.com](http://www.afasienet.com)) met daarin een apart onderdeel voor mensen met afasie en hun naasten. Dit onderdeel richt zich op het bieden van een actueel overzicht van behandelaanbod en mogelijkheden voor ontmoeting en zinvolle dagbesteding, het onderhouden van digitaal lotgenotencontact, de aanmelding voor deelname aan wetenschappelijk onderzoek. In 2016 zal het onderzoek onder mensen met afasie en hun naasten herhaald worden om na te gaan of de website aan de behoeften voldoet.

Daarnaast wordt onderzocht hoe we online met een grotere groep mensen met afasie en hun naasten contact kunnen onderhouden over ontwikkelingen op het terrein van afasie (digitale klankbordgroep).

Bij de professionele deelnemers van AfasieNet richt de stichting zich vooral op kennisdeling en het ondersteunen van professionals door bijscholing en intervisie. Kennisdeling wordt onder andere bevorderd door het plaatsen van samenvattingen van belangrijke artikelen, het verzorgen van een jaarlijkse update over de stand van zaken van (inter)nationaal onderzoek, het bieden van een (afgeschermd) forum voor discussie en onderlinge consultatie en advisering.

Implementatie van professionele standaarden en de positie van de logopedische discipline bij behandeling van mensen met afasie zijn een ander onderdeel van het beleid in de komende jaren. Daarnaast zal onderzocht worden op welke wijze een deelnemersraad bestaande uit professionals en onderzoekers, het bestuur van de stichting kan ondersteunen.

Een derde strategische doelstelling van de Stichting is de bekendheid van Afasie bij een breder publiek te vergroten. De omvang van de groep mensen met Afasie is vergelijkbaar met die van mensen met de ziekte van Parkinson. De bekendheid met het ziektebeeld en vooral met wat dat betekent voor de communicatie met iemand met afasie kan sterk verbeterd worden.

De Stichting zal in 2016 de status van een ANBI instelling aanvragen. Op dit moment beschikt de stichting niet over een vermogen. De jaarlijkse exploitatiekosten worden gedekt door een bijdrage van de deelnemers (€ 100 per jaar) en het overschot van de jaarlijkse tweedaagse conferentie. Door het verwerven van een ANBI status hoopt de stichting ook gelden te verwerven uit giften van particulieren en legaten.

In de statuten is opgenomen (artikel 2.6) dat geen natuurlijk persoon of rechtspersoon over het vermogen van de stichting kan beschikken als ware het zijn eigen vermogen.

Bestuursleden genieten geen vergoeding voor hun werkzaamheden. Zij hebben wel recht op vergoeding van de door hen in de uitoefening van hun functie in redelijkheid gemaakte onkosten.

De administratie wordt ondergebracht bij een administratiekantoor. De penningmeester van de Stichting zal het primaire contact met dit kantoor onderhouden. De eerste jaarrekening van de Stichting (over 2016) zal gepubliceerd worden op de website van de Stichting.