

HIV-SVERIGES VERKSAMHETSPLAN FÖR 2013 – 2015

FÖRORD

Hiv-Sveriges ansökan om verksamhetsbidrag för åren 2013-2016 utgår i från regeringens nationella strategi och är vårt bidrag till en effektiv hivprevention.

Som vi ser det är stigma och okunskap om hiv de stora hinder vi måste övervinna för att lyckas med ett framgångsrikt preventionsarbete i Sverige. Konsekvenserna av det stigma som finns mot människor som lever med hiv i Sverige leder till ett lågt ansvarstagande hos allmänheten när det gäller testning och kondom användning och till ett destruktivt självstigma hos hivpositiva. Vårt arbete under nästa treårsperiod kommer därför genomgående att vara inriktat på stigmasänkande åtgärder genom utbildnings- och opinions arbete samt genom att förebygga att människor utvecklar självstigma genom "empowering". Vår målsättning är att stigmasäkra också vår egen organisation genom att arbeta fram en gemensam värdegrund för paraplyet och sedan göra en basutbildning för all personal och volontärer och på det sättet få en gemensam kunskapsgrund.

Treårsansökan är resultatet av en lång process av utvärderingar och analys av vårt arbete i relation till de behov och problemställningar som är aktuella i dag. Hiv-Sveriges strategi innebär till stora delar en nyorientering mot att genomgående, i alla delmål, arbeta mot en förbättrad prevention. Det är vår övertygelse att människor som lever med hiv har en oersättlig roll i detta arbete, dels när det gäller stigmasänkande åtgärder där den mest effektiva metoden är identifikation och igenkänning och dels när det gäller att motivera till testning. Genom lobbying fortsätter vi vårt viktiga arbete mot stigmahöjande och diskriminerande lagstiftning som t.ex. kriminalisering av hivöverföring och deportationer av hivpositiva asylsökande som har påbörjat behandling till länder där de inte får en säkrad tillgång till fortsatt vård.

Sexuell- och reproduktiv hälsa och rättigheter för hivpositiva och deras partner är en ny och viktig fråga under nästa period. Den hivbehandling som finns tillgänglig i västvärlden innebär en väsentligt minskad risk för hivöverföring och i många fall, hos välbehandlade individer, inte någon risk för överföring vid oskyddade samlag. Vi som arbetar med frågorna känner till detta men allmänheten och t. ex vårdpersonal har ännu inte fått den viktiga informationen. Att utbilda allmänheten om "hiv i dag" är kanske den åtgärd som leder till bäst resultat när det gäller att förändra attityder och sänka stigma.

En annan nyhet är att vi kommer att arbeta mer fokuserat med familjefrågor, också det ett led i stigmasänkande arbete. Om vi ger adekvat stöd till hivpositivas familjer leder det till en ökad livskvalité för dem som lever med hiv och en ökad medvetenhet hos individer leder i sin tur till kunskaps spridning, minskade fördomar och en ökad testningsfrekvens. Allt arbete görs utifrån utvärderade och kvalitetssäkrade metoder.

MR: När man som organisation arbetar med sociala frågor för en, många gånger, utsatt och stigmatiserad grupp är det mest effektiva redskapet; rättigheter enligt svensk lag och internationella konventioner. Det är centralt för utsatta individer att känna till sina rättigheter och få redskap att också använda dem. Alla människors lika värde och rätt till ett liv fritt från stigma och diskriminering är grundläggande frågor i vårt individbaserade och opinionsbildande arbete.

Hiv-Sverige har under arbetet med att ta fram den nya treårsplanen kommit till insikt om vikten av att arbeta med gemensamma mål och visioner i paraplyet. Som nämndes ovan kommer vi att arbeta fram en gemensam värdegrund som sedan kan användas till vägledning för anställda, volontärer och styrelsemedlemmar i arbetet med prevention och mot stigma och diskriminering. Dessutom blir det mer klarlagt vilken roll Hiv-Sverige har i samhället vilket leder till ett ökat förtroende utifrån. Genom en gemensam värdegrund kan vi också skapa normer och handlingsregler inom organisationen vilket leder till ett bättre samarbetsklimat internt.

VERKSAMHETSMÅL

Hiv-Sveriges verksamhetsmål för treårsperioden 2013 – 2015 grundar sig på alla människors lika värde, rätt till hälsa och ett gott liv fritt från stigma - de mänskliga rättigheterna.

Människor som lever med hiv har en viktig roll i ett framgångsrikt preventionsarbete och ett ansvar att vara delaktiga i arbetet – meningsfull delaktighet.

I gruppen "människor som lever med hiv" inkluderar vi på Hiv-Sverige även anhöriga och närstående.

Vårt verksamhetsmål har vi därför formulerat som följer:

Hiv-Sveriges mål för perioden 2013-2015 är att allmänheten har kunskap om hiv och tar ett eget ansvar för sin hälsa samt att människor som lever med hiv blir bemötta med respekt och förståelse.

Detta når vi genom att:

- stärka och synliggöra personer som lever med hiv,
- öka allmänhetens kunskap om hiv, behandling och smittsamhet,
- att människor som lever med hiv bemöts med kunskap och respekt i vården,
- arbeta för att minska stigma i samhället och för att stigmahöjande offentliga budskap tas bort som t.ex. kriminalisering av hivöverföring, informationsplikten, tvångsisoleringen, reserestriktioner och deportationer.
- arbeta för lika preventiv, medicinsk- och psykosocial vård över hela landet, t.ex. sprutbyte och vård till papperslösa,
- att regeringens strategi och vägledning gällande sexuell- och reproduktiv hälsa och rättigheter integreras i allt hivarbete nationellt med särskild hänsyn till utsatta grupp.

DELMÅL

Vårt verksamhetsmål är uppdelat i 7 st. delmål:

I de aktiviteter där det är tillämpligt kommer Hiv-Sverige att använda sig av utvärderingsenkäter för kvalitetssäkring.

- 1. Att alla personer som lever med hiv i Sverige behandlas och respekteras enligt de mänskliga rättigheterna**
- 2. Att hela Hiv-Sverige arbetar efter en gemensam värdegrund**
- 3. Bidra till att kunskapssäkra och kvalitetssäkra det arbetet med hivfrågor i Sverige.**
- 4. Sexuell och reproduktiv hälsa & rättigheter /prevention**
- 5. Empowerment – ökad egenmakt**
- 6. synliggörande**
- 7. Partnerskap**

Delmål 1: Att alla personer som lever med hiv i Sverige behandlas och respekteras enligt de mänskliga rättigheterna.

Hiv-Sverige bevakar hivpositivas rättighetsfrågor och ser till att myndigheter och sjukvården arbetar enligt internationella konventioner och svensk lagstiftning

Aktiviteter delmål 1:

- 1: Skriva ett dokument som beskriver vilka konkreta rättigheter personer som lever med hiv har samt sprida till våra samarbetspartner.
- 2: Påverkansarbete genom utbildning till myndigheter om att kriminalisering av hivöverföring strider mot FN:s deklaration om de mänskliga rättigheterna och dess diskrimineringsförbud.
3. Ta fram riktlinjer tillsammans med RFSL och RFSU om hur vi rekommenderar att frågan om kriminalisering hanteras hos polisen, i domstolarna och hos myndigheter.
- 4: Juridiskt stöd till personer med hiv som riskerar utvisning till länder där man inte har tillgång adekvat vård och behandling, samt fungera som sakkunnig till de som i sitt arbete behöver information om förhållanden i mottagarländer.

5: Påverkansarbete gentemot politiker och myndigheter i syfte att förhindra deportationer som riskerar personers hälsa och arbeta för att vårdkedjan för svårt sjuka asylsökande istället kan fullföljas.

6: Arbeta för att sprututbyten upprättas i alla regioner och landsting.

7: Vara sakkunnig till berörda myndigheter och politiker för att uppnå lika behandling i vården inkl. tandvården för personer som lever med hiv.

Målgrupper i delmål 1:

Beslutsfattare, myndigheter, organisationer, sjukvården.

Indikationer för delmål 1:

1 Framtaget dokument samt antal som tagit del av det.

2. Antal kontakter med berörda politiker, Motioner, Svar på direkta frågor i Riksdagen samt genomförda utbildningar och antal deltagare.

3: Framtagna beskrivningar samt antal som tagit del av det.

4: Antal ärenden med enskilda samt kontakter med informationsmottagare.

5: Antal kontakter politiker och myndigheter.

6: Antal möten och aktiviteter.

7: Antal kontakter, frågor samt informationstillfällen.

Delmål 2 Att hela Hiv-Sverige arbetar utifrån en gemensam värdegrund

En förutsättning för att hela Hiv-Sverige arbetar mot samma mål är att vi har en gemensam värdegrund. Medlemmar och medlemsföreningar är med i processen att ta fram en värdegrund och får handledning i att implementera den i det dagliga arbetet. Värdegrunden skall vara ett levande dokument som kan uppdateras och förändras.

Aktiviteter för att uppnå delmål 2

1. Personal och styrelse tar fram ett förslag till värdegrund för förbundet.
2. Förslaget presenteras för förbundets medlemsföreningar med uppföljande enkät.
3. Hela förbundet arbetar fram värdegrunden och metoder för att kunna arbeta efter värdegrunden.

4. Värdegrunden implementeras i Hiv-Sveriges stadgar.
5. Utvärdering av hur arbetet enligt värdegrunden fungerar.
6. Ta fram och arbeta med en basenkät i syfte att utvärdera och kvalitetssäkra verksamheten.

Målgrupper för delmål 2

Hiv-Sverige som förbund med specifik inriktning på medlemsföreningarna.

Indikatorer delmål 1

1. Framtaget förslag
2. Antalet personer inom förbundet som tar del av presentationen och svarar på enkäten.
3. Sammanställning och utvärdering av enkätsvaren.
4. Ett skriftligt förslag på förändrat arbetssätt.
5. Förändrade stadgar
6. Analysresultat av utvärderingen.
7. Antal enkätsvar och resultat av utvärderingen.

Delmål 3: En ökad gemensam kunskap om hiv i organisationen och samhället.

Vi avser att kvalitetssäkra den kompetens som finns i Hiv-Sverige och uppdatera oss med ny relevant kunskap så att vi kan möta omvärldens växande behov av kunskap.

Genom en inventering av den kunskap och de kunskapsluckor som finns i organisationen kan vi identifiera behov av kompetensutveckling och långsiktigt kunskapssäkra vår organisation. Målet är att all personal och volontärer ska ha en gemensam kunskapsbas. Efter detta kommer vi att vända oss utåt och erbjuda externa utbildningar med en "Hiv-Sverige certifiering" som kvalitetsgaranti. De externa utbildningarna ska hållas för grupper som kommer i kontakt med människor som lever med hiv.

Aktiviteter för att upp delmål 3:

Steg 1 internt

1. Kompetenskartläggning inom förbundet.
2. Behovsanalys av nödvändig kompetensutveckling i förbundet.
3. Arbeta fram en "stigmafri" hivterminologi för organisationen.
4. Delta i kompetenshöjande, utbildningar o konferenser i Sverige och internationellt.
5. Skapa kvalitetsäkrad intern utbildning.
6. Genomföra utbildningarna.
7. Certifiera medlemmar som kan genomföra externa utbildningar.

Steg 2: Externt

Ta reda på vilken kunskap som fattas på t.ex. myndigheter, institutioner, företag m.fl. och skapa en utbildning som täcker upp behovet.

Testa utbildningen på målgruppen.

Utvärdera och förändra utbildningen efter behov.

Ta fram Hiv-Sverige certifiering, inkl. utvärderingsmall som vi kan använda efter genomförda utbildningar.

Marknadsföra utbildningarna.

Målgrupper delmål 3:1

Medlemmar, anställda och volontärer inom förbundet.

Målgrupper delmål 3:2

Myndigheter, institutioner, företag m.fl.

Indikatorer för delmål 3:1

1. Antalet medlemmar/anställda i organisationen.

2. Framtaget dokument.
3. Specifika kunskapsområden där brister finns
4. Framtagen terminologi.
5. Antal deltagare i utbildningar.
6. Framtagen utbildning och enkät.
7. Antalet personer som utbildats och certifierats.
8. Antalet certifierade

3:2

Antal instanser i behov av utbildning.

Framtagen utbildning med Hiv-Sverige certifiering.

Antal beställningar av utbildningar m.m.

Antal utbildade med Hiv-Sverige certifiering.

Delmål 4: Sexuell och reproduktiv hälsa & rättigheter / prevention

En viktig fråga för Hiv-Sverige är sexuell- och reproduktiv hälsa och rättigheter för människor som lever med hiv. Alla har rätt till den information och det stöd man behöver för att kunna berätta om sin status och använda skydd. Dagens medicinering innebär att de flesta hivpositiva har omätbara virusmängder i blodet och att smittsamheten är mycket låg eller obefintlig. Enligt WHO:s och UNAIDS riktlinjer och rekommendationer är behandling och testning en effektiv prevention. (Se delmål 3 extern utbildning).

Aktiviteter för att uppnå delmål 4

1. Arbeta för hivpositivas SRHR tillgodoses på infektionskliniker genom utbildning och hanledning till personal.
2. Påverka sjukvården till att motivera hivtestning utifrån behandling som prevention.
3. Påverka sjukvården om att information om såväl lagstadgade rättigheter, som skyldigheter, enligt smittskyddslagen ges och efterlevs.

4. Bjud in SMI till dialog rörande svensk STI statistik.
5. Politiskt påverkansarbete om att ökad testningsfrekvens samt medicinsk och kurativ behandling är fungerande preventionsmetoder.

Målgrupper för delmål 4

Personal inom vården, landstingspolitiker

Indikatorer delmål 4

1. Antal dialog, och utbildningstillfällen samt antal deltagare
2. Antal kontakter med kliniker och vårdpersonal.
3. Antal kontakter med kliniker och vårdpersonal
4. Genomförda dialoger med SMI
5. Antal samtal och kontakter med politiker

Delmål 5: Empowerment

Med empowerment menar vi att människor som lever med hiv både känner till sina rättigheter och får kraft och förmåga att använda dessa och vara delaktiga i det svenska samhället.

I vårt arbete med empowerment tar vi tillvara organisationens kompetens gällande sexarbetare, nyanlända migranter, MSM, kvinnor, familjer, ungdomar och personer med missbruksproblematik. Allt arbete har som syfte att reducera stigma och självstigma.

Aktiviteter för att uppnå delmål 5

1. Tillhandahålla juridisk rådgivning & praktisk juridisk hjälp med processföring till människor som lever med hiv.
- 2.Handledning och utbildning till personal som i sin yrkesroll kommer i kontakt med personer som lever med hiv, t.ex. kuratorer och jurister.

3. Samtalsgrupper för personer som lever med hiv på Hiv-Sverige och på infektionskliniker.
4. Starta kunskapsnätverk om hiv för kvinnor, familjer med hiv, unga personer som lever med hiv i Sverige och i Norden.

Målgrupper: Personer som lever med hiv och personal som i sin yrkesroll kommer i kontakt med frågan.

Indikatorer

Antal samtal och kontakter
Antal handledningar och antal utbildade
Antal grupper
Antal nätverksmöten och deltagare.

Delmål 6: Att allmänheten känner till Hiv-Sverige och att vi erbjuder lättillgänglig information.

Synliggörande

- 1 Ha öppna och tillgängliga lokaler för samtal möten, information, intervjuer. Innehållande bibliotek och besöksdator med en informations och kunskapsdatabas
- 2 Ha en uppdaterad hemsida
- 3 Aktivt arbeta i sociala medier
- 4 Vara tillgängliga för frågor från allmänhet via mail, telefon m.m.
- 5 Aktivt arbeta med media med syfte att utbilda och påverka.
- 6 Tillhandahålla mediabevakning
7. Marknadsföring av Hiv-Sverige som en kunskapsresurs (Jubileums event 2015, WAD, Candleligt memorial, Pride festivaler, Almedalen m.fl.)
- 8 Tillhandahålla tryckt basinformation om hiv på olika språk. – "Ett liv med hiv"
- 9 Vara distributör av Röda bandet – Red Ribbons pins.
- 10 Utdelande av Hiv-Sveriges heders Red Ribbon

9 Aktivt arbeta med medlemsvärvning och medlemsvård

Målgrupper: allmänheten, media, studerande och personal som i sin yrkesroll kommer i kontakt med personer som lever med hiv

Indikatorer.

Antal besök i lokalerna
Besöksfrekvens på Hemsida
Antal frågor och kommentarer
Antal samtal
Antal kontaktade journalister + medial spridning
Antal artiklar. Radio-/TV-inslag
Antal annonser och pr event
Åtgång av tryckt material.
Antal distribuerade röda band.
Medlemsantal

Delmål 7: Partnerskap

Aktiviteter

Positiva Gruppen: För alla hivpositiva homo- och bisexuella män i hela Sverige.

Positiva Gruppen Väst: För alla hivpositiva och närstående i västra Sverige.

Positiva Gruppen Syd: För alla hivpositiva och närstående i södra Sverige.

Convictus: Stödorganisation för hivpositiva med missbruksbakgrund och för hemlösa.

Kvinnocirkeln Sverige: För alla hivpositiva kvinnor i hela Sverige.

Kamratföreningen OASEN: För alla personer som lever med hiv med utländsk bakgrund och närstående i Sverige.

I vårt samarbete fungerar Hiv Sverige som resurs och samordnare för hela paraplyet I första hand med förfarande rörande bidrags-och projektansökningar samt återrapporteringar.

I paraplyet skall det hållas regelbundna tjänstemannamöten till lika ordförandemöten. Under treårsperioden skall en förbundssamordningsgrupp med delegater från samtliga medlemsföreningar bildas.

RFSU – rörande SRHR
RFSL - Gemensam konferens
IPPF – Kriminalisering
HSO - medlemskap, valfrågor 2014
TLV – Forumsmedlemskap
Hivrådet medlemskap
Organisationsforum
UD – Internationellt hivarbete
SHIA - Medlemskap
Socialstyrelsen – Peter tänker.
SMI - Rödabandet kampanj
Hiv-Sverige Skall fortsätta att vara en aktiv deltagare i det pågående kampanjarbetet
Röda Bandet i SMI:s regi och tillsammans med de andra organisationerna i Kampanjen.
Forum Hiv-Aids – erfarenhetsutbyte
Vård till papperslösa
Aids & accountability – aktörsmöten för NGO:s
Regionala Noaks ark – stödsarbeten och handledning
Lafa – WAD, utbildning tolkar
Hiv Norden – Medlemskap
Hiv-Sverige skall fortsätta att vara aktiv medlem i de nordiska riks-
patientorganisationernas samarbetsorganisation Hiv-Norden samt vara säte för dess
kansli.

Indikator – antal möten och samarbetsprojekt.

Risکانالیزer & riskhanteringsplan.

Delmål 1:

Risker

- Politisk ovilja och brist på grundkunskaper om hivproblematik och prevention..
- Ointresse, brist på tid, lågt prioriterat ämne hos politiker och beslutsfattare.
- Brist på personalresurser hos Hiv-Sverige.
- Att Hiv-Sverige blir exkluderat från relevanta möten.

Åtgärder:

- Ökad tydlighet och pedagogiska budskap i vårt arbete.
- Utnyttja kontaktnät och syskonorganisationer med gemensamt synsätt.
- Be om hjälp från samarbetsorganisationer.
- Lära av och använda oss av goda exempel (metoder) från andra länder med liknande situation.
- Utföra mer riktat lobbyarbete mot relevanta politiker och beslutsfattare.

Delmål 2

Risker

- Ovilja och oförståelse från medlemsföreningar.
- Fundamentalt olika värderingar.
- Att värdegrunden inte används eller används fel i arbetet.
- Bristande personalresurser

Åtgärder

- Motivationsarbete
- Utvärdera om förening/ar med motstridiga värderingar ska ingå i paraplyet
- Fortbildning i implementering

Delmål 3

Risker internt

- Brist på intresse inom paraplyet
- Brist på ekonomiska resurser för inköp av utbildning
- Brist på personalresurser

Åtgärder internt:

- Motivationsarbete
- Omprioriteringar

Risker externt:

- Brist på intresse externt
- Brist på ekonomiska resurser för framtagande av utbildning
- Brist på personalresurser

Åtgärd externt.

- Påvisa och förklara att det är kostnadseffektivt med fungerande preventionsarbete.
- Påvisa mervärdet i det att människor som lever med hiv tagit fram utbildningarna och den ökade förståelse detta kan ge.
- Hårdprioritera målgrupper

Delmål 4

Risker

- Brist på intresse från klinikchefer.

- Brist på tid hos klinikpersonal.
- Oförmåga att tänka i nya preventionsstrategier
- Annan uppfattning om effektiviteten av ökad testningsfrekvens

Åtgärder

- Anmäla brister och brott till landstingets enhet för bemötande och rättigheter i vården.
- Uppmärksamma Socialstyrelsen på bristerna
- Riktat lobbyarbete om kostnadseffektiviteten i minskat mörkertal

Delmål 5

Risker:

- Brist på Ekonomiska och personalresurser
- Brist på intresse från klinikchefer.
- Brist på tid hos klinikpersonal
- Brist på kulturkompetens
- Brist på deltagare p.g.a. t.ex. ekonomiska förutsättningar, familjeskäl och annat.

Åtgärder:

- Offensiv marknadsföring
- Utbildning
- Arbeta med skräddarsydda sociala medier.
- Samarbete med andra organisationer i att få ut information och budskap

Delmål 6

Risker:

- Brister i lokalanpassning
- Brist på personalresurser
- Hiv är en liten fråga som drunknar i mediabusset
- Brist på intresse från allmänhet
- Brist på intresse för medlemskap.

Åtgärd

Nya Lokaler

Alternativt sensationsskapande i media

Bredda stigmasänkande arbete

OM HIV-SVERIGE

Hiv-Sverige är en paraplyorganisation på riksnivå som arbetar med hivpositivas intressefrågor samt bevakar och försöker stärka hivpositivas rättigheter i samhället. Hiv-Sverige är en partipolitiskt- och religiöst obunden organisation. Hiv-Sveriges styrelse väljs bland representanter för våra medlemsorganisationer.

Dessa är:

Posithiva Gruppen: För alla hivpositiva homo- och bisexuella män i hela Sverige.
www.posithivagruppen.se

Positiva Gruppen Väst: För alla hivpositiva och närstående i västra Sverige.
www.pgvast.se

Positiva Gruppen Syd: För alla hivpositiva och närstående i södra Sverige.
www.pgsyd.nu

Convictus: Stödorganisation för hivpositiva med missbruksbakgrund och för hemlösa.
www.convictus.org

Kvinnocirkeln Sverige: För alla hivpositiva kvinnor i hela Sverige.
www.kcs.nu

Kamratföreningen OASEN: För alla personer som lever med hiv med utländsk bakgrund och närstående i Sverige.
www.kamrat.org

Förutom dessa har Hiv-Sverige ett antal anslutna enskilda medlemmar.

Hiv-Sverige är huvudsakligen finansierat genom statliga medel fördelade av Smittskyddsinstitutet. Vi genomför också samarbetsprojekt, medfinansierade av andra aktörer.

Vid denna verksamhetsplans upprättande var Hiv-Sverige medlem i Handikappförbundens samarbetsorgan (HSO), Svenska handikapporganisationers internationella biståndsförening (SHIA), Hiv-Norden, Riksförbundet för sexuell upplysning (RFSU) och Föreningen Stockholm Pride.

Denna verksamhetsplan antogs av Hiv-Sveriges förbundsstyrelse

Hiv-Sverige grundades år 1990 och har sitt säte och kansli i Stockholm.

Adress:
Hiv-Sverige, Tjurbergsgatan 29, 118 56 Stockholm
Tel. 08 714 54 10 Fax: 08 720 10 48,
e-post: info@hiv-sverige.se Hemsida: www.hiv-sverige.se

