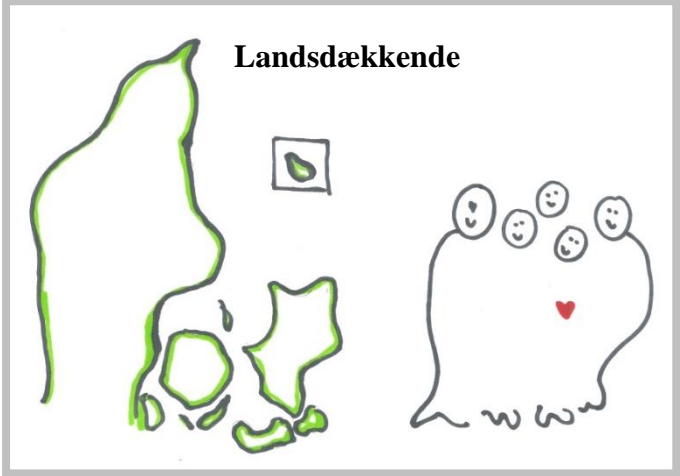


Landsdækkende netværk

- Bestyrelse/styregruppe med 3-7 frivillige, hvoraf en er formand eller blot en formand/tovholder
 - Dækker hele landet
 - 1-2 arrangementer pr. år
 - Specifik sygdom eller sygdomstilstand at samle sig om
- 
- Kan bestå af en kontaktgruppe, som blot gerne vil have kontakt til andre via telefon og internet
 - Netværket består typisk af en gruppe mennesker med en bestemt sygdom og deres pårørende
 - Netværket afholder typisk mindst ét årligt møde ("årsmødet"), hvor der vælges en tovholdergruppe/formand samt der diskuteres det kommende års aktiviteter. Årsmødet vil som regel også have et fagligt indslag
 - Netværkets bestyrelse konstituerer sig selv med bl.a. en formand, der har kontakten med hovedforeningen. Desuden bør der være en person, som varetager kontakten til lokalafdelingerne – bl.a. for at kunne påvirke disse til at medtænke netværkets 'sygdom' i deres arrangementer
 - Netværket holder sine medlemmer orienteret om tiltag / nyheder via Lungeforenings hjemmeside samt i bladet LUNGENYT
 - Netværksgruppen kører af sig selv, dvs. aftaler selv, hvornår man mødes, hvem der laver kaffe osv., f.eks. fastsættes næste dagsorden og mødetid på hvert møde eller ved en telefon-/mailliste. Lungeforeningen vedligeholder netværkets medlemsliste samt udsender til mødeindkaldelser mv. efter aftale med netværket
 - Netværket har et økonomisk råderum på 2000 -10.000 kr. årligt i støtte fra Lungeforeningen, alt afhængigt af netværkets størrelse og hvor mange aktiviteter netværket har. Lungeforeningen kan give ekstra støtte efter aftale mellem netværkets formand/tovholdergruppe og frivillighedskonsulenten i Lungeforeningen.