

Vi gör så gott vi kan med de resurser vi har!

Svenska hörsselförbundet rf är en intresseorganisation för hörselskadade med svenska som modersmål. Det vill säga människor med nedsatt hörsel, tinnitus, Ménières sjukdom, ljudöverkänslighet samt vuxendöva. Vi arbetar också för att stödja föräldrar och andra anhöriga. Nedsatt hörsel betyder självklart att man har försämrad hörsel men orsakerna till varför man inte hör bra är många. I detta nummer skall vi ge er läsare mera insikt i hörselfrågor.

Teamarbete är bränslet

Den ordinarie verksamheten är grunden för vårt förbund. Den bör fungera bra och vara stabil. Vi har i många år sökt ett större bidrag från RAY eftersom vi har stort behov av att få en ordinarie anställd till. Med flera anställda har förbundet bättre möjligheter att uppfylla de grundläggande uppgifterna som stadgarna stipulerar: vara en förbindelselänk, fästa allmänhetens och myndigheterna uppmärksamhet på hörselfrågor, informera, arrangera kurser och samarbeta. Förbundet har under nästan alla sina levnadsår fått leva under en hård ekonomisk press och med för liten personalstyrka. Men, med en verkligt duktig, flexibel och tänjbar ordinarie personal på tre personer de senaste åren, har vi klarat oss. Det gäller att prioritera och att satsa på några saker som vi gör så bra som möjligt. Det blir aldrig ett bra resultat om vi tar tag i för mycket, då blir allt arbete lidande. Vi har också haft tur med att ha många duktiga projektarbetare i vårt arbetsteam under de senaste tio åren. Teamarbete är bränslet som gör det möjligt för oss att uppnå bra resultat.

Bli hörd på svenska

Samhället förändras, kraven växer, bidrag blir allt svårare att få och nya utmaningar rullar in. Intressebevakningen får en allt större roll. Möjligheterna att bli hörd i politiska processer har ökat och det är oerhört viktigt att förbundet bevakar och att vi blir hörda kring våra intressen, på svenska. Vi bör bli mera kunniga för att bättre kunna bevaka hörselskadades rättigheter genom att ge utlåtande,



uppmaningar och betänkande till olika instanser (ministerier, social- och hälsovården, FN-konventionen, med flera). Antalet hörselskadade ökar. Genom att få ut mera information får vi ett mera tillgängligt samhälle där hörselskadade blir delaktiga och därmed börjar må bättre. Det finns också stort behov av stöd och material till frivilligverksamheten inom våra föreningar. Vi har haft och har ett tufft jobb och det är minsann ingen lätt uppgift att prioritera då det finns så mycket viktigt vi absolut borde göra. Utgående från medlemsantalet i medlemsföreningarna är vi den största finlandssvenska handikapporganisationen på svenska i Finland. Vi gör så gott vi kan med de personella och ekonomiska resurser vi har.

Rätt bemötande

Det gäller att stå på sig och att vara stark då man inte hör bra. Fördomarna har minskat under åren men visst finns det ännu kvar av dem. Helt säkert beror det på att hörande inte vet hur det är att vara hörselskadad. De vet inte heller hur de skall bemöta oss. Det gäller för oss alla att ge information och att inte ta illa upp av konstiga kommentarer som vi ibland får. Själv har jag som ett exempel fått höra: ”Du MÅSTE höra bra, du har ju hörapparat i örat!”. Vi upplevs också ibland som högfärdiga då vi inte svarar på tilltal, men om vi inte hör att någon talar med oss, ja då är det svårt att svara något. Låt oss alla tillsammans arbeta för att göra attityderna mera positiva gällande hörselskadador!

Jag önskar er alla läsare en skön sommar, njut av all grönska som ger glädje och kraft!

Vi hörs!

Birgitta Krumborg