

Jaarplan 2024



Inhoudsopgave

Voorwoord	3
Inleiding: The Theory of Change	4
Beleidslijn 1: afstand inlopen	5
Beleidslijn 2: ondersteunen en informeren	6
Beleidslijn 3: kwaliteit van zorg en leven	7
Beleidslijn 4: gewicht en houvast	8
Beleidslijn 5: signaleren	10
Beleidslijn 6: informatie aandragen	11
Beleidslijn 7: meedoen bij onderzoek	12
Beleidslijn 8: inzicht in participatiemogelijkheden	13
Colofon	15

Voorwoord

24.000 verhalen

Voor u ligt het jaarplan van de Hiv Vereniging. Opnieuw is dit plan opgesteld volgens de beleidslijnen van de Theory of Change (ToC) en onderverdeeld in onderwerpen en activiteiten die behoren bij de drie pijlers van de vereniging. We blijven doen wat we al goed doen en we verbeteren, verdiepen en verbreden waar dat mogelijk en wenselijk is. We hebben het geluk dat we voortkomen uit de in de vroege jaren van de epidemie zeer actieve homo-community. We hebben gemotiveerde en gekwalificeerde medewerkers en er worden veel vrijwilligersuren gemaakt. En soms moeten we scherpe keuzes maken, omdat we niet alles kunnen doen wat we zouden willen. Precies daarom is de ToC geschreven en is er een jaarplan. Om die keuzes helder te kunnen maken.

“Wij bestrijden het idee dat hiv in Nederland anno 2024 geen probleem meer is. Wij merken helaas al te vaak het tegendeel.”

Wij bestrijden het idee dat hiv in Nederland anno 2024 geen probleem meer is. Wij merken helaas al te vaak het tegendeel. Via het Servicepunt en onze netwerken, zowel professioneel als informeel, komen verhalen binnen van mensen die zich in een kwetsbare situatie bevinden en waar hiv zeker wel komt met problemen. We ondersteunen iedereen die ons via het Servicepunt benadert zo goed mogelijk. Zo ook mensen die via de partners van de Nationale Hiv Alliantie bij ons komen of worden doorverwezen door zorgprofessionals. De verhalen maken ons bewust van de grote opdracht die we hebben op het gebied van collectieve belangenbehartiging. De Hiv Vereniging is, ook binnen de Nationale Hiv Alliantie, de enige waarbij de collectieve belangenbehartiging en informatievoorziening voor mensen met hiv tot haar kerntaken behoort. Wij zijn er voor iedereen die in Nederland leeft met hiv, ongeacht leeftijd, gender, seksuele oriëntatie, opleidingsniveau, culturele achtergrond of verblijfsstatus. 24.000 verhalen.

In het jaarplan wordt regelmatig gesproken over groepen. Dat woord is op verschillende manieren uit te leggen. Er zijn groepen

binnen de vereniging waarin mensen elkaar ontmoeten, maar ook mensen wiens belangen met elkaar overeenkomen. We hechten veel belang aan aandacht voor de groep mensen die ouder worden met hiv. De helft van de mensen met hiv in Nederland is nu al boven de 50 jaar, binnenkort boven de 60. Een grote groep dus, maar deze mensen kennen elkaar niet. We komen wel op voor de belangen van deze hele grote groep.

Er wordt ook gesproken over groepen die we graag willen bereiken en voor wie wij niet goed benaderbaar zijn. De mensen waar we op doelen vormen samen ook helemaal geen groep. En het is goed mogelijk dat zij ook geen deel willen zijn van een groep die vindbaar is voor de Hiv Vereniging. Daarom breiden we ons netwerk uit, met sleutelfiguren, trendwatchers, nieuwe partners. Zodat onze informatie en diensten voor deze mensen dan wel beschikbaar gemaakt kan worden.

We hebben een WhatsApp functie toegevoegd aan de website en we zien dat mensen daar gebruik van maken. Mensen die voorheen de drempel om te bellen of te mailen te hoog vonden. Onze website willen we toegankelijker maken, ook begrijpelijk en benaderbaar voor mensen die relatief gezien meer te maken krijgen met problemen rond toegankelijkheid van zorg en werk, verzekeraarheid en juridische kwesties. En ja, we blijven ook doen wat we al goed deden. De diversiteit is groot, net als in de uitdagingen die we in 2024 weer samen aangaan.



Reina Foppen
Voorzitter Hiv
Vereniging

Inleiding

De Hiv Vereniging heeft in 2022 op basis van de Theory of Change (ToC) een strategieplan opgesteld dat loopt tot en met 2025. Volgens deze opzet begin je met het formuleren van het gewenste eindresultaat als een affirmatie. Vandaaruit werk je terug naar het heden. Het beschrijft de rol van de organisatie, strategische keuzes en vervolgstappen om het geformuleerde doel te bereiken.

Jaarlijks wordt op basis van de ToC een jaarplan opgesteld, waarin de activiteiten worden geformuleerd die moeten worden uitgevoerd om het geformuleerde doel, de affirmatie, te bereiken. In het jaarplan voor 2024 ligt de focus op vier kortetermijn- en vier langetermijnresultaten die vanaf 2022 in de ToC zijn opgenomen. Deze worden ook wel beleidslijnen genoemd. Er zijn acht beleidslijnen waarop wordt gefocust. Deze worden uitgevoerd binnen de drie pijlers van de vereniging: informatievoorziening, belangenbehartiging en onderling contact en ondersteuning.

Per pijler worden de activiteiten beschreven die gedurende het komende jaar zullen worden uitgevoerd. Deze activiteiten zijn deels een voortzetting van lopende werkzaamheden, deels nieuw geformuleerd, en deels als doelstelling herhaald, daar waar ze in 2023 niet zijn behaald. Het jaarplan 2024 is goedgekeurd door het bestuur en de ledenraad.

De Theory of Change van de Hiv Vereniging

1: Bij ons voelen mensen uit bestaande en nieuwe groepen zich veilig, gehoord en vertegenwoordigd

2: Steeds meer mensen met hiv leven in optimale mentale, fysieke en seksuele gezondheid

3: Mensen met hiv ervaren steeds minder barrières

4: Nieuwe barrières worden voorkomen en aangepakt

5: We zorgen ervoor dat mensen met hiv steeds betekenisvoller betrokken worden bij alle onderzoeken die hen aangaan

Beleidslijn 1

Afstand inlopen

- **Beter contact met professionals en sleutelfiguren uit steeds meer groepen**
- **Een inventarisatie van cultuur met betrekking tot hiv, en van behoeften van steeds meer groepen**
- **Een overzicht van gaten in onze aanpak en ons aanbod**

Pijler informatievoorziening

De website van de vereniging staat centraal in onze communicatie en is zeven jaar na oplevering aan een grondige herziening toe. Er staat buitengewoon veel informatie op, dusdanig dat het voor bezoekers vaak lastig is om te vinden waar ze naar zoeken. Vereenvoudigen van de website en de meest relevante informatie beter vindbaar maken, is daarom van belang. Tegelijk mag het aanbod dynamischer met meer ruimte voor kortere berichten, nieuwtjes en updates. De bredere achterban van de vereniging, alsook de vrijwilligers, moeten zichzelf in één oogopslag herkennen in het aanbod. Waar mogelijk vindt uitwisseling plaats met onze alliantiepartners (nieuwtjes, aanbod van activiteiten), zodat we elkaars inspanningen versterken en de doelgroepen optimaal bedienen. Via regelmatige nieuwsbrieven en ledenblad plus> informeren we proactief. We hanteren daarbij een informele en wervende tone of voice.

WhatsApp heeft de communicatie met ons publiek verbeterd, vooral voor doelgroepen voor wie we voorheen minder goed toegankelijk waren. In 2024 willen we het Servicepunt beter promoten met nieuwe kaartjes en flyers die het WhatsApp-nummer en het inloopsprekuur in Amsterdam vermelden. We overwegen ook kaartjes in andere talen en het gebruik van foto's van echte mensen om de diversiteit van onze community te tonen.

We streven ernaar onze medische informatie beter toegankelijk te maken voor de diverse groepen die de Hiv Vereniging bedient.

Pijler belangenbehartiging

In 2024 intensiveren we onze belangenbehartiging verder door nauwere samenwerking met partners, onze partners binnen de Nationale Hiv Alliantie (NHA) voorop. Maar ook de beroepsverenigingen Nederlandse Vereniging van Hiv Behandelaren (NVHB)

en Verpleegkundig Consulenten Hiv (VCH) en andere organisaties zoals Queer Network Amsterdam, Roze 50+, verpleeghuiszorg en het Platform hiv, soa en seksuele gezondheid.

Om toegang tot zorg te verbeteren werken we nauw samen met de Stuurgroep Lampion, het CAK, NVHB en VCH, en onderhouden we contact met zorgverzekeraars, inclusief particuliere verzekeraars voor buitenlandse studenten in Nederland. We werken aan het verkrijgen van een betere risicoschatting van arbeidsongeschiktheid bij mensen met hiv via samenwerking met het Verbond van Verzekeraars, stichting hiv monitoring, ahti en de Universiteit van Groningen, waardoor ook mensen met hiv een arbeidsongeschiktheidsverzekering kunnen afsluiten tegen een betaalbare premie.

We dragen bij aan het nationaal actieplan voor hiv, soa en seksuele gezondheid van het RIVM en identificeren hoe hiv hebben ertoe kan bijdragen dat mensen in kwetsbare situaties terecht komen. We lobbyen voor het behoud en de verbetering van medisch maatschappelijk werk en casemanagement in hiv-centra via de expertisegroepen van de Nationale Hiv Alliantie. We zijn tevens aanwezig op verschillende congressen.

Om onze invloed te vergroten bij beleidsmakers en de Tweede Kamer, werken we samen met landelijke koepels zoals Patiëntenfederatie Nederland voor zorg en patiëntenrechten en met leder(in) voor maatschappelijke vraagstukken. Hierbij richten we ons op onderwerpen zoals toegang tot zorg, bestaanszekerheid, behoud van inkomen, voorkomen van armoedeval, het kunnen blijven werken met een chronische aandoening en het afsluiten van betaalbare verzekeringen, die van groot belang zijn voor mensen met hiv.

Pijler onderling contact en ondersteuning

In 2023 hebben we een begin gemaakt met het actief in kaart brengen en benaderen van groepen die we onvoldoende bereiken, en sleutelfiguren binnen die groepen. In 2024 zetten we daar nog nadrukkelijker op in. We ondersteunen de bestaande groepen, regio's en diensten en bespreken eventuele hiaten in ons aanbod met de Ledenraad en Uitvoeringsraad.

Beleidslijn 2

ondersteunen, informeren

- **Ondersteuning en informatieverstrekking voor steeds meer mensen binnen bestaande en nieuwe groepen.**
- **Deze beleidslijn is verspreid over korte, middellange en lange termijn**

Pijler informatievoorziening

We gaan door met het aanbieden de nieuwe deskundigheidsbevorderingssessies die we in 2023 hebben aangeboden aan vrijwilligers binnen de vereniging, alsook aan vrijwilligers en coördinatoren van de NHA. De bijeenkomsten informeren deelnemers over de laatste maatschappelijke, juridische en medische ontwikkelingen en bevorderden het uitwisselen van kennis en ervaringen. Ook zijn er promotieteams opgezet om zorgprofessionals bekend te maken met het werk van de Hiv Vereniging en partners binnen de NHA. Doel is het aanbod aan informele zorg te promoten en zorgprofessionals te stimuleren door te verwijzen naar de vereniging en diensten van de vereniging waar hun patiënten baat bij kunnen hebben.

Pijler belangenbehartiging

In 2024 richten we ons op het verbeteren van de toegang tot zorg voor nieuwkomers, mensen zonder papieren, mensen die uitgedaagd zijn, en vluchtelingen, zoals mensen die gevlucht zijn uit Oekraïne en derdelanders, bijvoorbeeld binnen asielzoekerscentra en crisisnoodopvanglocaties. We zullen deze informatie communiceren naar sleutelfiguren binnen specifieke doelgroepen om hun achterban te kunnen bereiken. Indien nodig zorgen we voor vertaling van de informatie. We blijven individuele belangenbehartiging aanbieden en benutten casuïstiek voor collectieve belangenbehartiging.

Pijler onderling contact en ondersteuning

Vanaf 2024 worden de communitydagen Share the Power (2024) en Power of Love (2025) om het jaar georganiseerd. Groepen en regio's betrekken we bij het organiseren en invullen van deze inspirerende bijeenkomsten, waarin het onder elkaar zijn en contacten opdoen steeds een voornaam element is. Binnen de groepen en regio's vinden grotere en kleinere terugkerende en nieuwe initiatieven plaats, waarbij steeds ook nieuwe



mensen de vereniging leren kennen. Een ontwikkeling die we al een aantal jaar zien is dat er meer en meer ook uitwisseling en samenwerking is tussen groepen van de hiv vereniging. We starten nieuwe initiatieven om de ledenwerving een nieuwe impuls te geven. Deze worden geïntegreerd in de website op een manier die inzichtelijk maakt hoe vereniging en achterban één en hetzelfde zijn en elkaar versterken.

Beleidslijn 3

Kwaliteit van zorg en leven

- **Beter pakket van activiteiten die onderling contact versterken**
- **Steeds meer mensen hebben goede kennis van mogelijkheden die hun gezondheid, ook bij het oud(er) worden, kunnen optimaliseren.**

Pijler informatievoorziening

Gaat het over goede zorg, dan is goede informatievoorziening daarin een cruciaal element. Alleen met de juiste informatie ben je in staat de keuzes te maken die het beste passen bij jouw situatie. De Hiv Vereniging is zich ervan bewust dat er grote verschillen zijn in de mate waarin mensen beschikking hebben over informatie, en de mate waarin die informatie daadwerkelijk ook begrijpelijk is voor hen. Taalbarrières en ingewikkeld jargon kunnen drempels opwerpen. De Hiv Vereniging richt de eigen website zodanig in dat informatie daar laagdrempelig wordt aangeboden. Alle mensen met hiv, ongeacht hun achtergrond, taalbeheersing of opleidingsniveau, worden aangemoedigd om mondig op te treden in de spreekkamer, of om via het Servicepunt van de vereniging hulp te vragen. Via workshops nodigt de vereniging mensen zoveel mogelijk uit om zelfstigma af te breken. De workshops dragen bij aan het vergroten van kennis over leven met hiv en behandelen een waaier aan onderwerpen: medische informatie, relaties, intimiteit, seksualiteit en praktische zaken in het leven met hiv. Het vergroten van kennis en – regelmatig ook – een eerste contact met andere mensen met hiv maakt het afbreken van zelfstigma mogelijk.

Pijler belangenbehartiging

Discriminatie en stigmatisering van mensen met hiv in de zorg blijft een veelvoorkomend issue. We richten onze inspanningen op het aankaarten en aanpakken hiervan. Onze belangenbehartigers nemen deel aan bijeenkomsten van regio's en groepen. We zetten ons in voor behoud en verbetering van brede medisch-maatschappelijke zorg en casemanagement in de hiv-behandelcentra via de expertisegroep beleidsbeïnvloeding van de NHA.

Samen met Soa Aids NL en het OLVG gaan we verder met het door ontwikkelen en uitrollen van *Samen Stigma te Lijf! Hiv in de ziekenhuiszorg, wat moet je weten?* Dit



zogenoeten 'blended aanbod' (e-learning én een workshop) is specifiek gericht op het aanpakken van stigma in de ziekenhuiszorg en wordt begeleid door verpleegkundige consulenten samen met voorlichters van de Hiv Vereniging. We evalueren het proces en effect met de hulp van een student-onderzoeker van de Universiteit Maastricht. Doel hiervan is de kennis over hiv bij zorgmedewerkers te vergroten en de angst voor mensen met hiv weg te nemen. We blijven hiv-consulenten aanmoedigen om deze aanpak in hun ziekenhuizen te implementeren.

Pijler onderling contact en ondersteuning

De Hiv Vereniging streeft naar meer zichtbaarheid binnen het hiv-veld en in de spreekkamer voor mensen met hiv. Juist mensen met hiv die starten met hun zorgtraject en nog niet bekend zijn met de Hiv Vereniging en onze activiteiten proberen we te bereiken. De promotieteams van de Hiv Vereniging hebben in 2023 hun eerste bezoeken afgelegd bij enkele hiv-behandelcentra. In 2024 gaan we hiermee door, en proberen we ook de behandelcentra te bereiken waar we vooralsnog niet langs hebben kunnen gaan. Inzet is het opbouwen van vertrouwen een duurzame band met hiv-verpleegkundigen, opdat zij inzien wat de aanvullende waarde is van de vereniging op de medische zorg die zij bieden.

We gaan door met het betrekken van NHA-partners en personen binnen organisaties uit het hiv-veld bij activiteiten en initiatieven, en ontwikkelen kwaliteitseisen voor onze activiteiten. We ondersteunen bij de uitvoering ervan.

Beleidslijn 4

gewicht en houvast

- **Waar mogelijk passen relevante professionals protocollen toe om bestaande barrières te beslechten**
- **Deze beleidslijn is verspreid over korte, middellange en lange termijn**

Pijler Informatievoorziening

We creëren een overzicht van alle protocollen die gaan over hiv. Protocollen bieden duidelijkheid, richtlijnen en houvast aan zowel professionals als mensen met hiv zelf. Ze zijn een krachtig instrument voor de Hiv Vereniging om invloed uit te oefenen op hoe er wordt omgegaan met mensen met hiv. We willen beter informeren over bestaande en actuele protocollen, bijvoorbeeld met betrekking tot borstvoeding, prikaccidenten, mondzorg, haartransplantaties en lipoatrofie. Het vraagt een aanhoudende inspanning om bestaande en nieuwe protocollen onder de aandacht brengen bij zorgprofessionals. Het volgen van deze richtlijnen vermindert de kans op stigma en discriminatie van mensen met hiv, waarmee de kwaliteit van de zorg aan mensen met hiv toeneemt.

Pijler belangenbehartiging

Daar waar hiv een rol speelt in protocollen, wil de Hiv Vereniging een plek aan tafel bij het opstellen ervan. Ook stellen we ons op als waakhond om ervoor te zorgen dat deze protocollen worden nageleefd.

Aan de orde zijn onder meer het verbeteren, toegankelijker maken en toepassen van protocollen met betrekking tot hiv, zoals door COA in asielzoekerscentra, in crisisnoodopvanglocaties, vreemdelingenbewaring, justitiële inrichtingen en bij de politie. We benadrukken het belang van seksuele gezondheid, continuïteit van soa- en hiv-zorg, en PrEP-verstrekking.

We willen meer inzicht in juridische procedures voor verblijf in Nederland en over bewijslast over beschikbaarheid van hiv-medicatie in het thuisland voor mensen met hiv, maar ook over de dekking van hiv-zorg in de Regeling Gezondheidszorg Asielzoekers (GZA) en de Regeling Medische Zorg Ontheemden (RMO voor mensen die gevlucht zijn uit Oekraïne), en in de uitwerking van de Landelijke Voorziening Vreemdelingen (LVV) op lokaal niveau voor uitgeprocedeerde asielzoekers met hiv.



Mensen met hiv kunnen in Nederland nog steeds geen AOV afsluiten. We zijn aanjager in het proces waarbij data van SHM, CBS en AHTI aan elkaar worden gekoppeld. Deze cijfers moeten een actueel inzicht geven over levensverwachting, sterftekans en risico bij mensen met hiv bij het afsluiten van verzekeringen, zoals een AOV, uitvaartverzekeringen en levensverzekeringen of overlijdensrisicoverzekeringen (ORV). Het helpt ons beter inzicht te krijgen in de mate waarin verzekeringen worden afgewezen en de premie die mensen met hiv extra moeten betalen als zij wel voor een verzekering worden geaccepteerd.

We zullen ons ook inspannen voor een breder aanbod van particuliere verzekeringen met medische kosten dekking voor mensen met hiv, bijvoorbeeld voor buitenlandse studenten in Nederland en voor Nederlanders met hiv die voor langere tijd in het buitenland werken of stage lopen.

Daarnaast willen we de werking van de CAK-regelingen voor mensen zonder zorgverzekering verduidelijken en onze

website up-to-date houden. We blijven kritisch ten aanzien van de toegang tot en de dekking van de basis- en aanvullende zorgverzekeringen voor mensen met hiv, alsmede van de hoogte van het verplicht eigen risico, en zullen een inventarisatie maken van zorgverzekeraars en hun aanbod.

Ook is de Hiv Vereniging betrokken bij het internationale project 'Positief Werken', dat streeft naar een stigmavrije, respectvolle, veilige en inclusieve werkomgeving voor mensen met hiv. Hierin werken we samen met bedrijven zoals IBM, SAP en ING en met het Aidsfonds om dit project in Nederland uit te rollen. De website "Positief werken" zal informatie bieden over werken en hiv voor werknemers met hiv, collega's en HR-medewerkers, met verwijzingen naar relevante informatie op onze website die up-to-date wordt gehouden met ervaringen uit het project.

Het vervolgingsbeleid van mensen met hiv in strafzaken roept nog steeds vragen op. In het najaar 2023 is daarom een analyse uitgevoerd op de stafrechtspraak die met hiv verband houdt in de afgelopen jaren en de gevolgen ervan voor mensen met hiv. De Hiv Vereniging wil hiermee helder krijgen welke criteria bij dit vervolgingsbeleid gelden, en of dit beleid consistent is. Afhankelijk van de resultaten van de analyse worden vervolgstappen gezet richting verantwoordelijke instanties om de positie van mensen met hiv binnen de strafrechtspraak beter te beschermen. Ook worden de resultaten in een factsheet omgezet.

Pijler onderling contact en ondersteuning

We vinden het belangrijk dat mensen met hiv laagdrempelig toegang hebben tot informele zorg. We willen ervoor zorgen dat peersupport wordt geïmplementeerd binnen hiv-behandelcentra, zoals we n bij MST in Enschede waar periodiek een peer counselor aanwezig is om met patiënten in gesprek te gaan en het AMC, dat een 'peer navigator' in dienst heeft genomen.

Beleidslijn 5

Signaleren

- *Er is een systeem van signalering waarmee we nieuwe ontwikkelingen in de gaten houden.*

Informatievoorziening:

Als vereniging zijn we koploper in het signaleren van nieuwe ontwikkelingen rondom hiv en de daarbij horende aandachtspunten. We willen hier transparant over communiceren en het landelijk bureau rapporteert daarom naar de rest van de vereniging over de uitkomsten van de overleggen rondom dit onderwerp (naar de ledenraad en bestuur, maar eventueel ook naar de leden via de plus> en nieuwsbrieven).

Belangenbehartiging

Het is in 2023 niet gelukt om dit systeem op te zetten. In 2024 pakken we dit op door het eigen netwerk in kaart te brengen en te benaderen. Ook onderzoeken we hoe we input van het Servicepunt hierin kunnen integreren: wat komt er binnen, kunnen we dat per onderwerp inventariseren en op die wijze trends ontdekken?

Onderling contact en ondersteuning

In 2024 zullen we vier keer een kwartaaloverleg inplannen over trendwatching en het vormgeven en stroomlijnen hiervan met een deel van de staf, en tijdens vergaderingen van de Uitvoeringsraad.



Beleidslijn 6

Informatie aandragen

- *Onze keten van kennisoverdracht helpt steeds meer mensen bij het beslechten van de barrières waar ze tegenaanlopen*
- *Deze beleidslijn is verspreid over korte, middellange en lange termijn*

Pijler informatievoorziening

Deze bouwt voort op beleidslijnen 1, 2 en 3. De keten van kennisoverdracht beschrijft de structuur waarin de vereniging informatie verwerkt en deelt, waarbij de nadruk ligt op het omzetten van vragen en signalen van de achterban naar onbevooroordeelde informatie voor dezelfde achterban. Waar we tot nu toe vooral reageren en meewerken wanneer media over hiv schrijven of ons benaderen voor medewerking, willen we in 2024 media proactief benaderen met onderwerpidéëën en opiniestukken.

Pijler belangenbehartiging

In 2024 willen we ervoor zorgen dat hiv-consulenten vaker mensen met hiv die baat kunnen hebben bij informele zorg naar ons doorverwijzen, waardoor zij een volgende stap kunnen zetten in hun proces. Belangenbehartiging omvat individuele casussen die via het Servicepunt of andere kanalen in de kennisoverdrachtsketen terechtkomen.

Pijler onderling contact en ondersteuning

Tijdens de bijeenkomsten die we organiseren in de categorie 'Onderling contact en ondersteuning' zullen aanwezige vrijwilligers en bezoekers hun bijdrage leveren aan de kennisoverdrachtsketen door kennis te delen en vragen aan te dragen.



Beleidslijn 7

Meedoen bij onderzoek

- **Subsidieverstrekkers eisen altijd patiëntenparticipatie en vinden ons de logische partij hiervoor**
- **Het protocol met betrekking tot patiëntenparticipatie bij onderzoek wordt systematisch toegepast.**

Pijler informatievoorziening

We blijven in 2024 de vanzelfsprekende partner voor onderzoekers en onderzoekconsortia om inhoudelijk feedback te leveren op hiv-gerelateerd onderzoek en eventueel bij te dragen aan de werving van respondenten en/of deelnemers. Er is in 2023 gewerkt aan een kader dat helder definieert wat voor ons belangrijk onderzoek is en onze voorwaarden om mee te doen aan onderzoek. Via dit kader hopen we onderzoek over bepaalde onderwerpen te agenderen bij onderzoekers, zoals onderzoek met een sociaal maatschappelijk of juridische insteek. In 2024 zal er ook een commissie worden opgericht die aan de hand van het onderzoekskader en in samenwerking met de belangenbehartiger Medische Zaken en Zorg onderzoeksvoorstellen beoordeelt.

Pijler belangenbehartiging

We blijven aanschuiven bij belangrijke onderzoekconsortia zoals NL4Cure en SPIRAL. We blijven betrokken bij overleggen over de richting van het onderzoek en verwoorden de belangen van mensen met hiv tijdens deze bijeenkomsten. We letten bijvoorbeeld op taalgebruik, representatie van diversiteit, privacy en de voorwaarden rondom patiëntenparticipatie, zoals vergoedingen voor deelname aan onderzoek.

Pijler onderling contact en ondersteuning

Niet van toepassing.



Beleidslijn 8

Inzicht in participatiemogelijkheden

- **Mensen met hiv hebben steeds vollediger inzicht in participatiemogelijkheden bij onderzoek**
- **Deze beleidslijn is verspreid over korte, middellange en lange termijn**

Pijler informatievoorziening

Deze beleidslijn volgt uit beleidslijn 7. Vanuit informatievoorziening maken we het protocol patiëntenparticipatie beter zichtbaar op onze website en verspreiden deze binnen het hiv-veld. Via onze informatiekkanalen (magazine plus>, nieuwsbrieven, website, social media) brengen we participatiemogelijkheden onder de aandacht van onze achterban.

Pijler belangenbehartiging

We halen contacten met onderzoekers aan om het onderwerp te bespreken. We zijn aanwezig bij overleggen rondom onderzoek om het patiëntenperspectief te vertegenwoordigen in onderzoek naar/over hiv.

Pijler onderling contact en ondersteuning

Ook bij sociale en ondersteunende activiteiten brengen we participatiemogelijkheden onder de aandacht van onze achterban.



Begroting

Werkplan 2024	begroting 2024	begroting 2023	realisatie 2022
Inkomsten	€ 862.180	€ 853.971	€ 858.735
Subsidies	€ 373.180	€ 330.471	€ 343.325
Projectbijdragen	€ 329.500	€ 359.500	€ 360.507
Projectbijdragen farma	€ 100.000	€ 105.000	€ 76.918
contributie	€ 47.500	€ 48.500	€ 53.308
Overige inkomsten	€ 12.000	€ 10.500	€ 24.677
Uitgaven	€ 862.013	€ 831.189	€ 805.101
Personeelskosten	€ 587.431	€ 561.102	€ 528.168
Aciviteitskosten	€ 125.290	€ 118.395	€ 125.852
Overige kosten	€ 149.292	€ 151.692	€ 151.081
resultaat	€ 167	€ 22.782	€ 53.634
vermogen	€ 530.865	€ 530.698	€ 507.916

Colofon

Uitgave
Dit Jaarplan 2024 is een uitgave van de Hiv Vereniging.

Fotografie
Henri Blommers

Tekst
Coördinatoren, bestuursleden en medewerkers

Vormgeving
MEO, Alkmaar

Productie
Medewerkers communicatie

Copyright
2022 Hiv Vereniging CC-BY-NC-ND 4.0
De Hiv Vereniging volgt de Creative Commons licentie (niet-commercieel gebruik, 4.0). Teksten uit deze uitgave mogen met bronvermelding worden overgenomen en gebruikt voor niet-commerciële doeleinden. Dit geldt niet voor het beeldmateriaal.
Meer informatie: www.creativecommons.com

Deze en andere uitgaven en de activiteiten van de Hiv Vereniging worden mogelijk gemaakt door bijdragen van onze leden en donateurs, door subsidies (Rijksinstituut voor Volksgezondheid en Milieu en Stichting Fonds PGO) en projectbijdragen (Aidsfonds en Stichting Vrienden van de Hiv Vereniging) en door sponsoring door Gilead Sciences, Janssen-Cilag, MSD en ViiV Healthcare.

Hiv Vereniging
Eerste Helmersstraat 17 – A3, 1054 CX Amsterdam
Telefoon: (020) 616 01 60

Servicepunt
Telefoon: (020) 689 25 77
E-mail: servicepunt@hivvereniging.nl

WhatsApp: (06) 45 99 42 19

hivvereniging.nl



