



SPKS

Jaarverslag 2023

www.spks.nl

29-03-2024

SPKS

Stichting voor Patiënten met Kanker aan het Spijsverteringskanaal

Jaarverslag 2023

Inhoud

Voorwoord.....	3
1. Bestuursverslag.....	4
1.1 Terugblik en resultaten	4
1.2 Governance	4
2. Activiteitenverslag.....	5
2.1. Lotgenotencontact.....	5
2.2 Buddyprojecten.....	6
2.3 Landelijke contactdag op 11 november 2023	6
2.4 Maag- en slokdarmkankerweek	7
2.5 Informatie.....	7
2.6 Belangenbehartiging	9
3. Organisatie.....	11
3.1. Vrijwilligers	11
3.2. Professionals.....	12
3.4. Bureau-organisatie	12
4. Financieel verslag.....	12

Voorwoord.

Voor het nieuwe bestuur, aangetreden in september 2022, is 2023 het eerste volledige jaar van besturen. Veel dingen waren nieuw maar ook weer een uitdaging om aan de gang te gaan. Met dit verslag blikken terug op dit jaar en leggen we verantwoording af voor hetgeen we hebben gedaan.

Samenstelling van het bestuur.

- de heer J.H. Peterse, voorzitter.
- de heer J.A. Bijeman, secretaris.
- de heer R. Huiszoon, belangenbehartiging kwaliteit van zorg/coördinator vrijwilligers.
- vacature voor de functie van penningmeester.

In de tweede helft van het jaar is de heer H. Westerhof het bestuur komen versterken als coördinator vrijwilligers.

De landelijke contactdag

De landelijke contactdag is ook in 2023 weer gehouden in de Eenhoorn Meeting Center in Amersfoort. Met ruim 100 aanwezigen is er geluisterd en gereageerd op een drietal voordrachten. Al met al een zeer geslaagde bijeenkomst waarin het ontmoeten van elkaar een belangrijke rol heeft gespeeld.

Dankzij de inzet van onze vrijwilligers hebben we ook dit jaar weer veel kunnen realiseren voor mensen die leven met kanker aan maag of slokdarm.

Maart 2024
Bestuur SPKS

1. Bestuursverslag

SPKS is er voor mensen met kanker aan de slokdarm en/of de maag en hun naasten. Onze visie is dat patiënten met hun ervaringskennis een belangrijke bijdrage kunnen leveren aan het welzijn van medepatiënten en aan het verbeteren van de kwaliteit van zorg. De ervaring van patiënten is een zinvolle en toegevoegde waarde bij wetenschappelijk onderzoek en bij de inrichting van zorg in de praktijk. Daar komt bij dat patiënten die goed zijn geïnformeerd beter in staat zijn om samen met de zorgverleners hun keuze te maken voor de best passende behandeling.

1.1 Terugblik en resultaten

Het meerjarenplan 2021-2025, zoals beschreven door het bestuur en beleidsteam 'plus', was ons uitgangspunt. SPKS wil zich richten op verbetering van de kwaliteit van leven van alle (ex-)patiënten met kanker aan het spijsverteringskanaal en hun naasten in Nederland.

Activiteiten

Streven is om onze ambitie te realiseren door het inzetten van ervaringskennis van medepatiënten en belanghebbenden, door het organiseren van lotgenotencontact en door patiënten te informeren over relevante (medische) ontwikkelingen. SPKS stimuleert dat patiënten inzicht krijgen in hun situatie en de regie in handen kunnen houden.

SPKS behartigt actief de belangen van alle patiënten met kanker aan het spijsverteringskanaal op alle terreinen van de gezondheidszorg en het dagelijks leven. Daarmee willen we bereiken dat de zorg voor patiënten op een hoger plan komt en patiënten zich op assertieve wijze in de medische en sociale voorzieningen gaan bewegen.

SPKS wil kennis, ervaring en onderzoek naar een hoger niveau brengen door maximaal samen te werken met andere kankerpatiëntenorganisaties en door met stakeholders mee te denken over belangrijke ontwikkelingen.

Donateurs en vrijwilligers

Donateurs bij SPKS zijn meestal (ex-)patiënten en soms naasten van patiënten. Aan het begin van het verslagjaar 2023 waren 334 donateurs betrokken bij SPKS. Op 31 december 2023 waren er 481 donateurs. We stimuleren donateurs om ook vrijwilliger te worden, zodat zij hun ervaringen gaan delen. In 2023 waren rond de 40 donateurs actief als vrijwilliger.

1.2 Governance

SPKS is een stichting en in 1995 opgericht onder de naam Stichting DOORGANG. De bestuursfilosofie van SPKS is besturen op afstand. Het bestuur zet de hoofdlijnen van beleid uit.

Het bestuur heeft in 2023 twaalf keer samen (online) overlegd. Van alle vergaderingen zijn verslagen en actielijsten opgesteld.

NFK

SPKS is aangesloten bij NFK (Nederlandse Federatie van Kankerpatiëntenorganisaties). Het bestuur van SPKS neemt deel aan de algemene ledenvergadering van NFK en behartigt daar de belangen van patiënten met slokdarm en maagkanker. SPKS hecht veel belang aan een sterke federatie. Met name om op het gebied van belangenbehartiging de kwaliteit van zorg voor kankerpatiënten te kunnen verbeteren.

Voor meer informatie verwijzen wij naar het jaarverslag van NFK.

Onafhankelijkheid

SPKS hecht waarde aan onafhankelijkheid als patiëntenorganisatie. De subsidies van KWF/NFK en PGO-support zijn echter ontoereikend. Daarom vragen we soms aan derden om financiering voor specifieke projecten. Vanwege onze onafhankelijkheid plaatsen we geen advertenties van bijvoorbeeld farmaceutische bedrijven. In de contacten en afspraken met andere organisaties zijn we zeer zorgvuldig en houden we ons aan de gedragsregels inzake sponsoring van patiëntenorganisaties.

2. Activiteitenverslag

SPKS streeft naar verbetering van de kwaliteit van leven van mensen met kanker aan de slokdarm en maag en hun naasten. Vanuit onze ervaringsdeskundigheid helpen we anderen hun weg te vinden om optimale zorg te krijgen en om daarna voor zover mogelijk weer de draad op te pakken en verder te leven. Onze kerntaken zijn het organiseren van lotgenotencontact, belangenbehartiging en het geven van actuele informatie aan patiënten en naasten.

2.1. Lotgenotencontact

Contact met lotgenoten geeft steun en hoop. Nog steeds is lotgenotencontact een belangrijke reden om contact te zoeken met SPKS. Door ervaringen te delen, merken mensen dat zij er niet alleen voor staan. Ze kunnen hun verhaal vertellen aan gelijkgestemden. Ze krijgen inzicht in wat hen te wachten staat en welke vragen belangrijk zijn om eigen keuzes te kunnen maken. Ze leren beter om te gaan met angst en onzekerheid en krijgen tips om de behandeling beter te doorstaan. En soms is dat een eerste stap in de verbetering van de kwaliteit van leven. Lotgenoten leren van elkaar en tijdens het contact komen soms klachten ter sprake, die patiënten door de steun van lotgenotencontact nadrukkelijker onder de aandacht bij de zorgprofessional durven te brengen.

Contact

Ieder mens is verschillend en heeft op verschillende momenten en verschillende manieren behoefte aan contact. Mensen kunnen bij SPKS terecht met hulpvragen via de website, per e-mail en telefonisch. Per patiëntengroep zijn er vrijwilligers die specifieke vragen vanuit hun ervaring kunnen beantwoorden.

In 2023 hebben weer veel mensen contact gezocht met SPKS, zowel patiënten als naasten. Vaak waren er per persoon meer contactmomenten, zoals vooraf aan de operatie en later na de operatie opnieuw. Of ter ondersteuning bij klachten over de behandeling. Het eerste contact verliep meestal per telefoon. Veel mensen namen daarna nogmaals contact op met aanvullende vragen en soms was er intensief contact. Die vervolcontacten verliepen meestal per e-mail. De waardering van lotgenoten is groot en dat geeft vrijwilligers ook veel voldoening.

In 2023 kregen we onder meer vragen over de volgende onderwerpen:

- Behoeftte aan lotgenotencontact, buddy, steun of om eigen verhaal te vertellen.
- Supplementen: Creon, Vitamine B12, Vitamine D.
- Nut/noodzaak van maagbeschermers.
- Vraag naar het beste ziekenhuis of de beste behandeling.
- Psychologische klachten, relatieproblemen en vragen over seksualiteit.
- Uitzaaiingen, advies over palliatieve zorg, euthanasie en hoe de laatste wil vervullen.
- Angst voor het onbekende, leven met kanker, zorgen om kwaliteit van leven, angst voor terugkeer van kanker en angst voor de dood.
- Voeding en supplementen, moeite met slikken, reflux, late dumping, diarree, slapen met een buismaag en gewichtsverlies.
- Klachten zoals benauwdheid, slijmvorming, misselijkheid en vermoeidheid.

- Darmafsluiting, darmspoelingen en stoma.
- Informatie over onderzoek, operatie, chemotherapie, bestraling en niet herstellen.
- Second opinion, alternatieve behandelingen en studies.
- Psychische klachten
- Dilemma: wel of niet opereren.
- Coloninterpositie
- Zelfdilatatatie van de slokdarm
- Een luisterend oor.

Onderwerpen die vaker aan de orde komen, omdat patiënten ermee worstelen, worden verder uitgediept in het blad Doorgang of er is aandacht voor op de SPKS-website of in de nieuwsbrief. Door op deze manier te werken, is de cirkel rond en spelen we accuraat en effectief in op zaken die echt leven. Dat helpt ook andere patiënten.

2.2 Buddyprojecten

Dankzij de buddyprojecten kunnen we patiënten al vanaf de diagnose begeleiden vanuit onze ervaringsdeskundigheid. Een buddy is een (ex-)patiënt die contact houdt met het ziekenhuis waarin hij is behandeld en indien gewenst optreedt als buddy voor een nieuwe patiënt. Een ervaringsdeskundige dus, die het specifieke ziekenhuis en hun behandelaars kent.

Het buddyproject is een initiatief van SPKS. In de afgelopen jaren is verder gewerkt aan het verbeteren en uitbouwen van het buddyproject. Het kost soms moeite om een buddyproject in een ziekenhuis te starten. De interesse is er zeker en men ziet ook het belang van een buddyproject. Maar vanwege de vele andere werkzaamheden komen zorgprofessionals er niet altijd aan toe om een buddyproject in hun ziekenhuis mee op te zetten en/of in te zetten.

Eind 2023 waren er buddyprojecten actief in onderstaande ziekenhuizen:

- UMC Utrecht
- Amsterdam UMC
- Erasmus MC Rotterdam
- Leids UMC en Reinier de Graaf Ziekenhuis Delft
- UMC Groningen
- ZGT Almelo
- Catharina Ziekenhuis Eindhoven

SPKS ondersteunt ziekenhuizen met de brochure 'SPKS buddyproject' en met de 'handleiding voor buddyproject'.

Het was een wens van de SPKS om in 2023 bij meer ziekenhuizen het buddyproject te introduceren. Daarvoor was het NFK ook een startsubsidie toegekend. Mede door de beperkte bezetting van het bestuur is dit nog niet gelukt. Daarbij speelt ook mee dat niet alle ziekenhuizen voldoende mogelijkheden hebben om menskracht op de start van dit project in te zetten. Met de inmiddels gerealiseerde uitbreiding van het aantal bestuursleden hoopt de SPKS in 2024 het aantal buddyprojecten uit te breiden.

2.3 Landelijke contactdag op 11 november 2023

Deze bijeenkomst heeft plaatsgevonden in vergadercentrum De Eenhoorn in Amersfoort. Ruim 100 deelnemers hadden zich aangemeld en werden 's middags ontvangen met een lunch.

Op het programma stonden drie presentaties met name gericht op patiënten. Daarnaast was er een parallel programma specifiek gericht op de naasten van patiënten. In twee groepen

zijn de naasten met elkaar in gesprek gegaan met als centrale vraag: wat doet het met jou als je partner kanker heeft.

De dag werd afgesloten met een hapje en drankje en gezien de vele positieve reacties kan SPKS van een geslaagde Landelijke Contactdag spreken.

2.4 Maag- en slokdarmkankerweek

Ook dit jaar is er in januari door verschillende ziekenhuizen aandacht besteed aan slokdarm- en maagkanker. Zorgprofessionals van verschillende disciplines bespraken ontwikkelingen in de behandeling en de nazorg van mensen met slokdarm- of maagkanker.

Wereldkankerdag

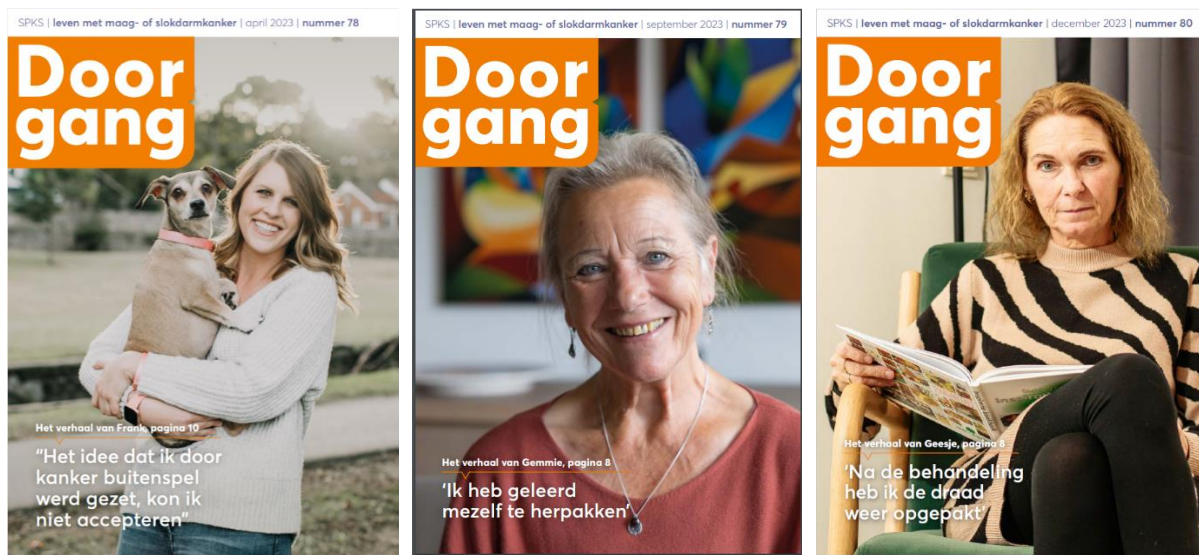
SPKS heeft actief meegewerkt aan bekendheid rondom wereldkankerdag. Zowel via de SPKS-website als via nieuwsbrieven. SPKS besteedde aandacht aan de Wereldkankerdag zelf en verwees door naar de organisaties die bijeenkomsten hielden.

2.5 Informatie

SPKS hecht groot belang aan het verstrekken van volledige en betrouwbare informatie. Dit doen we op verschillende manieren, zodat mensen op de manier die bij hen past informatie kunnen verkrijgen. Dus mondeling, op papier, digitaal en ook steeds meer met filmpjes.

Magazine

Het magazine Doorgang verscheen in 2023 drie keer. De omvang per uitgave bedroeg 24 tot 28 pagina's. De oplage schommelde rond de 1.500 exemplaren. Behalve donateurs ontvangen zorgprofessionals, zoals oncologisch verpleegkundigen, artsen, chirurgen en radiologen het blad. De inhoud van het magazine bestond uit zowel algemene artikelen als specifiek maag- of slokdarmkanker gerelateerde artikelen.



Een greep uit de artikelen: wetenschapsnieuws, op handen zijnde of afgeronde onderzoeken en studies, nieuwe ontwikkelingen etc. Daarnaast de vaste rubrieken: column, boekbespreking, recepten, interviews en ervaringsverhalen van patiënten.

Website

De SPKS-website in 2023:

- Ruim 17.000 unieke bezoekers.
- Ruim 17.000 keer bezocht.

De meest gelezen onderwerpen zijn:

- ervaringsverhalen van patiënten
- wat is slokdarmkanker
- behandeling van slokdarmkanker
- lotgenotencontact
-

43.85% van de bezoekers hebben direct op de site ingelogd. 57.32% heeft de website benaderd via een zoekmachine, zoals Google, Bing etc. Na de vernieuwing van de site zijn ook de Social mediakanalen actief in gebruik. SPKS is ook te volgen via LinkedIn, Facebook, Instagram en YouTube.

In 2023 heeft het bestuur besloten de domeinnamen "slokdarmkanker.nl" en "maagkanker.nl" aan te kopen. Deze domeinnamen zijn gekoppeld aan de website en daarmee hoopt het bestuur de bereikbaarheid van de website te vergroten.

Digitale nieuwsbrief



SPKS stuurt digitale nieuwsbrieven naar donateurs, mensen die leven met kanker aan slokdarm of maag die (nog) geen donateur zijn, naasten en andere betrokkenen, zoals zorgprofessionals. In 2023 verschenen drie nieuwsbrieven (mei, juli en oktober).

Beste mensen,

In deze eerste nieuwsbrief van 2023 delen we graag de laatste ontwikkelingen en nieuws met je. In deze nieuwsbrief vind je de volgende onderwerpen:

- [Bestuurders blikken terug.](#)
- [Save the Date - Landelijke Contactdag 2023](#)
- [De nieuwe Doorgang is uit!](#)
- [Frank van Meir en de Alpe D'Huez.](#)
- [Buddyzorg bij maag- en slokdarmkanker](#)

Wij wensen je veel leesplezier.

En wil je graag meer lezen? Kijk dan vooral op onze website of volg ons via een van onze Social mediakanalen: [LinkedIn](#), [Instagram](#) of [Facebook](#).

Voor de gratis nieuwsbrief aan de donateurs kunnen alle belangstellenden zich aanmelden via de SPKS-website. Ca. 1.200 mensen ontvangen de nieuwsbrief.

De nieuwsbrief is SPKS-breed en bestaat uit de rubrieken nieuws algemeen, nieuws over maag-/slokdarmkanker en de agenda met bijeenkomsten.

In deze rubrieken staan berichten over (psychosociale) steun, verwijzingen naar websites waar anderen steun en/of informatie hebben gevonden, oproepen tot deelname aan onderzoek en berichten met onderzoeksresultaten.

De digitale nieuwsbrief biedt met de gemakkelijke doorverwijzing naar meer informatie en video's een aanvulling op het magazine, waarin meer diepgaande informatie staat.

Voorlichtingsmaterialen



SPKS informeert patiënten en hun naasten via verschillende folders en voorrangspassen. Er is een algemene folder met informatie voor alle mensen met slokdarm- en of maagkanker.

Om mensen gericht te kunnen informeren, biedt SPKS ook specifieke folders aan zoals de folder voor mensen met een buismaag. Daarnaast is er een folder voor mensen die misschien begeleiding door een buddy willen.

Enkele jaren geleden zijn vrijwilligers bij SPKS begonnen met onder andere het bundelen van de mogelijke klachten (die bij ons bekend zijn) in een brochure en, indien bekend, informatie over hoe mensen met de klachten om kunnen gaan of hoe ze te voorkomen.

Wij hebben thans twee brochures van ongeveer 40 pagina's met uitgebreide informatie voor mensen die een buismaagoperatie of (gedeeltelijke) maagresectie hebben ondergaan. Hierin staan veel gestelde vragen en antwoorden onder meer over eten en drinken na een operatie.

In de loop van 2024 zullen beide brochures worden vernieuwd.

Ook is er de brochure '4 Stappen na een operatie bij kanker aan maag of slokdarm'. In deze compacte brochure van 10 pagina's staan veel tips om klachten te begrijpen en ermee om te gaan. Verder is er aandacht voor het bepalen van porties eiwitten, suiker, koolhydraten en vetten, het vinden van een nieuwe maaltijdstructuur en het creëren van een nieuwe balans

Nog steeds vragen veel patiënten naar de voorrangspassen voor mensen met een buismaag en zogenaamde toiletpassen. Deze passen zijn een eenvoudige maar doeltreffende oplossing op momenten dat mensen dringend toiletruimte nodig hebben of om zich kenbaar te maken in restaurant of hotel. Eind 2022 zijn de passen vernieuwd.

2.6 Belangenbehartiging

SPKS streeft naar een goede kwaliteit van leven en een optimale kwaliteit van zorg voor mensen die kanker hebben (gehad) aan maag- en/of slokdarm en hun naasten. Wij brengen onze ervaringsdeskundigheid in om samen met zorgprofessionals en zorgverzekeraars de kwaliteit van zorg verder te verbeteren. Dat doen we vanuit onze patiëntengroepen, patiëntengroep-overstijgend en in samenwerkingsverband met andere kankerpatiëntenorganisaties en NFK.

Betekenisvolle keuze-informatie

Eind 2018 is SPKS samen met NFK en andere kankerpatiëntenorganisaties gestart met het project 'betekenisvolle keuze-informatie'. Met dit project wil SPKS bereiken dat patiënten direct vanaf de diagnose maag- of slokdarmkanker kunnen beschikken over relevante en begrijpelijke informatie over de verschillende ziekenhuizen. Zodat de patiënt en zijn of haar naasten samen met de huisarts een weloverwogen keuze kunnen maken welk ziekenhuis het beste past bij zijn of haar ziekte en zorgbehoefte.

Daarnaast is er de projectgroep om op vrijwilligersbasis beschrijvingen te maken van andere ziekenhuizen dan de eerdere pilotziekenhuizen. Verder is er ook onderzoek onder huisartsen gedaan om inzicht te krijgen in wat zij nodig hebben om patiënten te ondersteunen bij de te maken keuzes. SPKS heeft actief bijgedragen aan de beschrijvingen van 6 ziekenhuizen; in alle gevallen waren meerdere rondes nodig. We hebben ook meerdere zorgverleners/ ziekenhuizen actief benaderd om mee te doen en de zorg in hun ziekenhuis te laten beschrijven op de ziekenhuiskeuzehulp.

Het resultaat van deze activiteit is dat er eind 2021 op de ziekenhuiskeuzehulp van NFK van 5 grote ziekenhuizen een uitgebreide en genuanceerde beschrijving staat van het specifieke zorgaanbod voor mensen met maag- of slokdarmkanker. Deze ziekenhuizen behandelen samen een groot aantal patiënten met deze tumorsoorten behandelen. Dat betekent dat een groot deel van de patiënten met maag-of slokdarmkanker relevante keuze informatie kan vinden op de ziekenhuiskeuzehulp.

Oncologische zorg gebeurt steeds vaker in oncologienetwerken waarbij meerdere ziekenhuizen in een grote regio samenwerken. Dan voldoet het dus niet als alleen de zorg in één specifiek ziekenhuis wordt beschreven. Daarom participeert SPKS ook in de werkgroep met NFK en andere kankerpatiëntenorganisaties waarin we de organisatie en de kwaliteit van zorg in de oncologische netwerken in kaart brengen.

Eind 2022 ontstond er een verschil van inzicht tussen de verschillende partners in dit proces. Het project lag even stil. Mede door de inzet van de NFK is het proces weer vlot getrokken en zijn de werkzaamheden voortgezet. De ziekenhuiskeuzehulp over de eerdergenoemde vijf grote ziekenhuizen is van de site gehaald. Naar verwachting zal in de loop van 2024 een volledige ziekenhuishulp beschikbaar zijn voor maag- en slokdarmkankerpatiënten.

Wetenschappelijk onderzoek

SPKS is actief betrokken bij wetenschappelijk onderzoek naar verbeteringen in de zorg voor mensen met kanker aan het spijsverteringskanaal. Dat doen we met de Werkgroep Participatie Wetenschappelijk Onderzoek (WPWO). De werkgroep levert vanuit patiëntperspectief input bij onderzoeksplannen en denkt mee over de haalbaarheid van studies en over het verminderen van de belasting die van potentiële deelnemers aan de studie wordt gevraagd.

Ook in 2023 heeft de WPWO bij een aantal onderzoeksvoorstellen feedback gegeven vanuit patiëntperspectief en bij een positieve beoordeling een steunbrief geschreven bij de subsidie aanvraag.

Collectieve belangenbehartiging met NFK

Veel andere zaken van het brede begrip belangenbehartiging (algemene belangenbehartiging van de kankerpatiëntorganisaties naar de overheid, zorgaanbieders, beroepsverenigingen et cetera) worden gezamenlijk met andere kankerpatiëntenorganisaties opgepakt in collectief verband met hulp van de koepelorganisatie NFK.

Vrijwilligers vertegenwoordigen SPKS of haar patiëntengroep onder meer bij beleidsbijeenkomsten van NFK, NPF, IKNL, SONCOS, NVRO en MLDS.

Bestuursleden van SPKS vertegenwoordigen de stichting in de algemene ledenvergadering NFK, de raad strategie & beleid en de raad belangenbehartiging. Deze laatste twee vergaderingen zijn in 2023 samengevoegd tot een vergadering genaamd, Ledenberaad.

SPKS en NFK hebben samengewerkt aan diverse projecten:

- Kwaliteits- en doelmatigheidsagenda PREM/PROM.
- Werkgroep expertzorg.
- Groepsgesprekken over voeding en kanker.
- Werkgroep leven met en na kanker.
- Werkgroep wetenschap.
- Werkgroep samen beslissen.
- Onderzoek naar en informatie over resultaten van doneer je ervaring (DJE).

SPKS werkt samen met MLDS en andere patiëntenorganisaties gericht op ziekte aan het spijsverteringskanaal. Vanuit deze samenwerking streven we ernaar gezamenlijk informatie aan patiënten te verstrekken en waar mogelijk samen de belangen van patiënten te behartigen.

3. Organisatie

SPKS is er voor patiënten, maar ook dankzij patiënten. De stichting werkt voornamelijk met vrijwilligers. Om continuïteit te waarborgen zetten we voor bepaalde opdrachten professionals in.

3.1. Vrijwilligers

In 2023 waren rond de 40 vrijwilligers betrokken bij SPKS. Inschatting is dat vrijwilligers samen zich zo'n 2500 uren voor SPKS hebben ingezet. Het exacte aantal bestede uren verschilt sterk per vrijwilliger. Sommige vrijwilligers vullen meer verschillende rollen in. Zo zijn er mensen die zich inzetten voor lotgenotencontact, redactie en WPWO. Dat betekent ook dat onze vrijwilligers sterk geëngageerd zijn.

Vrijwilligers waren actief:

- Patiëntengroep-overstijgend: vertegenwoordiger SPKS in diverse projecten en bijeenkomsten, redacteur voor magazine Doorgang, organisator landelijke contactdag en/of
- Binnen de eigen patiëntengroep: coördinator patiëntengroep, lid beleidsteam, lid WPWO, gesprekspartner lotgenotencontact, buddy, informatieverstrekker tijdens beurzen/bijeenkomsten en lid van de werkgroep voorlichting.

Vrijwilligers kunnen via PGOsupport cursussen volgen. Het bestuur stimuleert deelname aan deze cursussen.

Werving vrijwilligers

Werving van vrijwilligers heeft de continue aandacht van het bestuur. De vrijwilligers-bijeenkomsten organiseren we bijvoorbeeld ook om nieuwe vrijwilligers kennis te laten maken met andere vrijwilligers en een beeld te geven van de vrijwilligerswerkzaamheden.

SPKS heeft een overzicht van werkzaamheden en vacatures op de website staan. En als mensen zich melden, bespreken we welke werkzaamheden zij zouden kunnen doen. Ondanks dat merken we dat het waarborgen van continuïteit onze aandacht blijft vergen.

3.2. Professionals

SPKS heeft in 2023 voor enkele werkzaamheden professionals ingezet.

- De secretaresse ondersteunt het bestuur en verstrekt informatie binnen SPKS.
- Voor het magazine Doorgang zet SPKS enkele betaalde krachten in, zoals de hoofdredacteur van het magazine Doorgang, de vormgever, de drukker en een bureau dat advertentieruimte in het magazine aanbiedt.
- Voor online-communicatie (website en nieuwsbrieven) werkt SPKS samen met een communicatieadviseur en webbouwer.

3.4. Bureau-organisatie

De financiële administratie en opmaak van de jaarrekening heeft SPKS in 2023 als backofficetaak door NFK laten uitvoeren. Betalingen van facturen en declaraties werden door de penningmeester verzorgd.

Ook de administratie van donateurs en inning van donaties werden in dit boekjaar door NFK verzorgd. De diensten die NFK voor SPKS verricht, zijn vastgelegd in een draaiboek.

Daarnaast werkt SPKS samen met PGOsupport om vrijwilligers op te leiden en om het virtueel kantoor te beheren.

4. Financieel verslag

De jaarrekening is als apart rapport via de SPKS-website beschikbaar.