

Ansvarig organisation	Målgrupp	Varför arrangerar ni en nätverksaktivitet?	Länder som deltar i nätverksaktiviteten	Stöd
Morbus- Gaucherföreningen	Patienter och anhöriga som har och lever med sjukdomen Gauchers sjukdom.	Vi samlar de nordiska och baltiska ländernas organisationer och patienter för att informera om den nya forskningsrön, nya läkemedel, olika nätverk och samarbeten runt om i världen mm. Vi bjuder in professorer, ledamöter för organisationer, läkare mm som informerar och berättar för våra sjuka och medlemmar. Mötet ger alla patienter och anhöriga en möjlighet att känna gemenskap. Eftersom sjukdomen är sällsynt träffar Gaucherpatienterna sällan andra i samma situation.	Danmark, Finland, Norge, Sverige, Estland, Lettland, Litauen	43,000
Landsforeningen LEV	Folk med udviklingshandicap i alle aldre og deres pårørende/familier.	NSR er et nordisk netværk hvor vi udveksler erfaringer og synspunkter samt arbejder på at udforme fælles synspunkter på udviklingen i Norden. Vi samarbejder også om at arbejde internationalt overfor Inclusion Europe og Inclusion International. Er der specielle forhold i et land så kan vi samlet forsøge, at påvirke udviklingen i dette land. Møderne arrangeres etter tur. Det gør at vi i netværket får god indsigt i de forskellige situationer er for mennesker med udviklingshandicap og deres familier i de forskellige lande.	Danmark, Finland, Island, Norge, Sverige, Färöarna, Åland	100,000
ADHD-liitto	Nordiska ADHD-föreningar; Norge,Sverige,Danmark,Island och Finland	Årligen träffar alla nordiska länder inom området varandra för att byta erfarenheter, material, bestpraxis och kommer överens om gemensamma intressen, projekter , utbildningar.	Danmark, Finland, Island, Norge, Sverige	40,000

LHL, landsforeningen for hjerte og lungesyke	LHL arbeider for mennesker med hjerte- kar og lungesykdommer.	Nordiske organisasjoner på hjerteområdet har en samling hvert annet år. På samlingene er det erfaringsutveksling og kunnskapsdeling innen en rekke områder knyttet til interessepolitikk, informasjon, kampanjer, organisasjonsutvikling og fundraising.	Danmark, Finland, Island, Norge, Sverige, Färöarna	29,000
Medicinska föreningen för ME/CFS i Finland rf.	ME/CFS (Myalgic Encephalomyelitis previously known as Chronic Fatigue Syndrome) is a serious and debilitating somatic condition that can cause significant impairment and disability (Institute of Medicine Report 2015). The Finnish Medical ME/CFS Association (hereafter: SLME) is a non-profit organization, whose target group is the ME/CFS community, including patients and their carers, healthcare providers, scientists and policy-makers.	Project name: First Annual Nordic ME Network Airport Meeting. One of the main objectives of The Finnish Medical ME/CFS Association (SLME) is "to help establish national and international networks to facilitate continuing improvements in patient management and care. The long term goal is to support and fund biomedical ME/CFS research". Towards this effect, SLME has taken the initiative to start arranging annual airport meetings that will involve patient organisations including five member associations of the Nordic ME Network (NOMENE) and representatives for relevant national ministries and healthcare providers from Nordic participant countries and regions.	Danmark, Finland, Norge, Sverige, Åland	27,000

Finska Reumatikerförbundet	Människor i alla åldrar som drabbats av sjukdomar i stöd- och rörelseorgan.	<p>Idén uppkom hos VD:n för det finska reumatikerförbundet Reumaliitto om att skapa ett forum där unga vuxna med reumatiska diagnoser kan utbyta erfarenheter och stärkas av varandra. Tanken utvecklades till att detta forum skulle inkludera deltagare från alla nordiska länder, varpå idén med Nordic Rheumatic Youth Workshop bildades. Syftet med workshopen är att deltagarna kan stötta varandra och skapa långsiktiga relationer dem emellan. Dessa relationer kan i sin tur ge deltagarna verktyg att hantera samhällsliga utmaningar och påfrestningar som det innebär att vara ung vuxen med en funktionsnedsättning. Under workshopen kommer det att vara föreläsningar, grupparbeten och aktiviteter samt seminarium där samtliga kretsar kring teman som deltagarna kan ha nytta av även efter workshopen.</p>	Danmark, Finland, Island, Norge, Sverige, Färöarna, Grönland, Åland	47,000
Hjärtebarnsfonden	Hjärtebarnsfonden är ensam organisation i Sverige som uteslutande arbetar med övergripande stöd till de familjer, barn och ungdomar som drabbats av hjärtfel och vuxna som lever med hjärtfel.	<p>Varje år arrangeras ett nätverksmöte där företrädare för de nordiska hjärtebarnsföreningarna för barn, ungdomar och unga vuxna födda med hjärtfel träffas. Syftet är att utbyta erfarenheter i medicinska-, psykologiska-, och sociala frågor rörande medfödda hjärtfel. Samt utvärdering och planering av samarbetsprojektet Nordiskt ungdomsläger. Den här typen av nätverk är viktiga då vi har många liknande utmaningar och mycket kunskap vi kan utbyta med varandra.</p>	Danmark, Finland, Island, Norge, Sverige	25,000

Finnish Parkinson Association	<p>Finnish Parkinson Association is the national interest organisation and represents people with movements disorders such as Parkinson disease. We have about 8000 members. Our main target is to support our member quality of life. Promotion of interests, implement adaptation courses, advise and guide also produce information of movement disorders. We are also publishing Hermolla-magazine.</p>	<p>Collaboration is important between Nordic countries. We need to change good practices, deal new information and get together to discuss important matters for example treatment, therapy, rehabilitation and research. Nordic Parkinson Council was founded 1999 in Helsinki and we also celebrate 20 years long Nordic collaboration.</p>	<p>Danmark, Finland, Island, Norge, Sverige, Färöarna</p>	<p>29,000</p>
Riksförbundet Cystisk Fibros	<p>Personer med Cystisk Fibros eller PCD och deras anhöriga.</p>	<p>Sedan flera år tillbaka har det funnits ett nätverk mellan patientorganisationerna Sverige, Norge och Danmark där 2-3 företrädare för respektive land träffats ungefär vartannat år. Den som står värd för mötet byts varje gång och i år är det Sveriges tur att vara arrangörer. 2018 träffades vi i Oslo och då deltog även Finland. 2020 vill vi också bjuda in deltagare från de Baltiska länderna. Nätverksaktiviteten ger oss goda möjligheter att ta del av varandras erfarenheter och utveckla våra verksamheter, både på "hemmaplan" och i samverkan med varandra. Det är en ovanlig sjukdom vilket gör att antalet engagerade personer inom landet är relativt få och utbyten inom landet är därför begränsade. Finland och de baltiska länderna har inte haft patientorganisationer under lika lång tid som Sverige, Norge och Danmark och vi vill kunna stimulera och underlätta utvecklingen hos dem.</p>	<p>Sverige, Danmark, Finland, Norge</p>	<p>25,000</p>

Rygmarvsbrokforeningen af 1988	Børn og voksne med rygmarvsbrok (spina bifida) og hydrocephalus samt deres pårørende.	<p>Mødet arrangeres for at vi kan udveksle erfaringer omkring det at leve med RMB.</p> <p>Herunder forebyggelse, gravide der venter barn med RMB, nyfødte, adgang til multidisciplinær behandling både i barndommen og i voksenlivet, overgang fra barn til voksen, hjælpemidler, undervisning, arbejdsliv, aldring, netværk (herunder sociale arrangementer i foreningerne, mentorordninger, onlinegrupper) og mange flere.</p> <p>Materialer og gode ideer deles og ofte kopieres og oversættes de i de øvrige lande.</p> <p>Ny lovgivning på EU plan og i de enkelte lande diskuteres også.</p>	Danmark, Finland, Norge, Sverige	25,000
Søvnforeningen	<p>Foreningens navn er Søvnforeningen. (Norwegian Association of Sleep Disorders)</p> <p>Søvnforeningen er en landsomfattende, partipolitisk og religiøst uafhængig pasientforening som skal favne alle som har en søvnsykdome, er pårørende til disse eller er specielt interessert i søvnsykdommer.</p> <p>Søvnforeningen skal bistå, støtte og veilede medlemmer.</p> <p>Søvnforeningen skal fremme medlemmenes interesser og rettigheter i samfunnet ved politisk påvirkning.</p>	<p>Dette er en gunstig anledning til å møte representanter for brukerorganisasjoner i de nordiske land for å erfare erfaring med å bistå pasienter med narkolepsi, identifisere felles områder med bestående problemer for å sondere mulighet for å utvikle et nordisk samarbeid mellom pasientorganisasjonene.</p>	Norge, Danmark, Finland, Sverige	32,000

Hørselhemmedes Landsforbund	<p>Personer med hörselskada. Nordiska Hörselskadades Samarbetskommitté (NHS) är ett samarbetsorgan för gemensamt interessepolitisk påverkansarbete och ömsesidigt lärande mellan hörselskadades organisationer i Norden.</p>	<p>Vi arrangerer aktivitetene fordi Nordiska Hörselskadades Samarbetskommitté är ett samarbetsorgan for ömsesidigt lärande och förståelse mellan hörselskadades organisationer i Norden. NHS fungerer som ett forum for koordinering av nordiska synpunkter i förhållande till arbetet med hörselskadades intressen i Norden og i Europa. I samarbeidskommittén ingår hörselskadades centralorganisationer från de nordiska länderna.</p>	Danmark, Finland, Island, Norge, Sverige, Färöarna	29,000
Blindrafélagið, samtök blindra og sjónskertra	<p>Blindrafélagið är en landsomfattande organisation av blinda och synskadade personer. Den arbetar för samma livsvilkor och samma möjligheter för mänsikor med synnedsetning i samhället.</p>	<p>Nordiska organisationer för personer med ärftliga degenerativa näthinnesjukdomar (IRD Inheridet Retina Disorders) har genom tiden hållit nordiska möten och spridd information om det vetenskapliga arbetet inom området med speciellt vikt på det nordiska vetenskapliga arbetet. En viktig del av möten är också kamratstöd och möjligheten att dela av erfarenheter som förstärka personer.</p>	Danmark, Finland, Island, Norge, Sverige, Färöarna	72,000

<p>Nordisk MS-råd v/ MS-forbundet i Norge</p>	<p>Personer med MS og deres pårørende</p>	<p>Innen MS har det vært en meget stor utvikling innen behandling i de senere årene. Det er imidlertid en del forskjell innen de nordiske landene. Nordisk MS-råd har hatt god nytte i å utveksle behandlingserfaringer mellom landene og ta med kunnskap hjem til eget land. Gjennom nettverksarbeidet deles viktige erfaringer om drift av våre organisasjoner, ikke minst med fokus på arbeid for de yngre. Videre planlegges aktuelle fellesarrangement, eks. konferanse for om «Barn med MS».</p>	<p>Danmark, Finland, Island, Norge, Sverige</p>	<p>32,000</p>
<p>Fibromyalgiforbundet</p>	<p>För personer med långvarig smärta, fibromyalgi</p>	<p>För att stärka varandra då vi jobbar med samma sakfrågor och problematik. För att diskutera hur och vad man i respektive land har gjort för att förbättra vården och omhändertagandet av patienterna och anhöriga. Vad som gjorts eller planeras att göra för att öka medvetenheten om sjukdomen hos politiker, läkare, forskare och allmänheten. Genom en bättre vård, en adekvat rehabilitering och en tidig diagnostisering kan varje land minska sjukskrivningstalet och även det personliga lidandet. 2020 kommer det nybildade Fibromyalgiforbundet från Finland att delta för första gången, vilket innebär att de är i stort behov av mycket stöd och kunskap från oss andra som funnits i många år.</p>	<p>Danmark, Finland, Norge, Sverige</p>	<p>25,000</p>

DHR	Personer med företrädesvis nedsatt rörelseförmåga i Norden.	<p>Därför att vi efter snart 75 års nätverkande fortfarande upplever att de möten vi anordnar tillför samtliga medlemsorganisationer stort värde i det funktionshinderpolitiska arbete som samtliga bedriver. Både som förbund, och som enskilda medlemmar som involveras, är känslan av samhörighet och gemensam kraft, stark igenkänning och viljan att arbeta för ett samhälle för alla viktiga drivkrafter i det här samarbetet. Förbunden bidrar själva med huvudparten av vad samarbetet kostar därför att det värderas högt.</p>	Danmark, Finland, Island, Norge, Sverige	25,000
-----	-------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------	--------

Estonian Autism Alliance	<p>Estonian Autism Alliance is a non-governmental roof organization in Estonia for people with autism spectrum disorders, their family members and professionals. We work towards creating better conditions for children, young people and adults with autism, Asperger syndrome and other autistic conditions. Our main aim is to seek solutions to help improve everyday life for people with ASD better and promote them to participate</p>	<p>Our aim is to develop and strengthen Nordic and Baltic cooperation in the autism spectrum field. Better cooperation will help all partners to avoid problems that some of partners have experienced, share successful solutions and experiences. Changing information leads us towards to stronger cooperation and exchange of experiences also between annual meetings. One of the purposes for this meeting is to discuss the mental health issues together with autism in different ways, both in theory and also practical with study visits.</p>	<p>Danmark, Finland, Island, Norge, Estland, Lettland</p>	<p>57,000</p>
--------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------	---------------

Vuxendövas Nordiska Råd, VDNR	<p>VDNR är ett samarbetsorgan som arbetar för att de vuxendöva, svårt hörselskadade oc CI-användare skall uppnå samma levnadsvillkor, rättigheter och möjligheter som övriga medborgare i de nordiska länderna. Solidaritet och utbyte av kunskap och erfarenhet prioriteras. VNDR kan etablera samarbete med organisationer utanför Norden, som i Baltikum.</p>	<p>Enligt stadgarna skall VDNR ha sitt årsmöte varje år. Samtidigt skall vi ha ett seminarium, där vi kan diskutera om vuxendövas, gravt hörselskadades och CI-användarnas situation i varje medlemsland. Vi har grundat nya kontakter med hörselorganisationer i Balticum.</p>	<p>Danmark, Finland, Norge, Sverige, Estland, Lettland</p>	<p>35,000</p>
Nordpso, c/o Psoriasisliitto ry	<p>Vi jobbar för psoriatiker, som kan ha hud- och/eller ledpsoriasis.</p>	<p>Nordpso är ett organ för samarbete mellan psoriasisförbunden i de nordiska länderna. Nordpsos syfte är att förbättra vård-, behandlings- och arbetsmöjligheter för alla psoriatiker; att verka för att de psoriasissjuka tillförsäkras samma ekonomiska, sociala och kulturella standard som övriga medborgare inom de nordiska länderna; att verka för upplysning och forskning om psoriasis.</p>	<p>Danmark, Finland, Island, Norge, Sverige, Färöarna</p>	<p>29,000</p>

Landsforeningen for Nyrepasienter og Transplanterte	LNTs målgruppe er pasienter med kronisk nyresvikt og nyre-, lever-, og pancreastransplanterte, samt deres pårørende.	<p>Møtene i Nyresykes Nordiske Samarbeidsorgan (NNS) blir arrangert for å vedlikeholde og videreutvikle samarbeidet på tvers av landegrensene i Norden. På samme måte som det er nyttig med fagsamarbeid i Norden gjennom Scandiatransplant, er det konstruktivt med interessepolitisk erfaringsutveksling mellom de nordiske pasientorganisasjonene.</p> <p>Møtets faglige og interessepolitiske innslag kan gi grobunn for nytenkning og inspirasjon i de andre nordiske landene. Det faglige og sosiale fellesskapet er mye av grunnen til at disse møtene er gjensidig fordelaktige for organisasjonene. To eksempler, som vil inngå i programmet for 2020-utgaven av møtet, er transplantasjon med levende nyregiver og organdonasjon etter hjerte- og åndedrettsstans (DCD).</p>	Danmark, Finland, Island, Norge, Sverige	30,000
-----------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------	--------

Spastikarafelagid	Personer med cerebral parese og andre lignende nevrologiske tilstander, og deres pårørende.	Vi har siden 2010 samarbeidet om interessepolitiske tema som har betydning for våre medlemmer i Norden. Vi erfarer at det er nyttig og har vist resultater. Kognitiv oppfølging av barn med CP, CPcog er et konkret resultat av vårt samarbeid. Vi arbeider nå for at barn og unge - og voksne med CP - skal bli fulgt opp ved hjelp av kunnskapsbasert og systematisk tverrfaglig oppfølgingsprogram, CPUP/CPOP.	Danmark, Island, Norge, Sverige, Färöarna	50,000
-------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------	--------

Addisonforeningen i Danmark	<p>Organisationen repræsenterer mennesker med sjældne hypofyse- og binyrebarksygdomme.</p> <p>Disse sygdomme er: Morbus Addison, Hypofysesvigt, Cushing Syndrom, Adrenogenitalt Syndrom, Akromegali.</p>	<p>For at hjælpe og inspirere hinanden til at give vores medlemmer i hele Norden den bedste mulige behandling og livskvalitet. På Nordisk Konference udveksler vi erfaringer og samarbejder om at øge den interessepolitiske indsats overfor myndigheder, helsepersonale og hospitalsvæsen vedr. forskning, medicin, nye behandlingsmuligheder samt akut og planlagt behandling på sygehusene. Og det igen bevirker, at vi bliver inddraget og taget mere seriøse.</p>	Danmark, Finland, Island, Norge, Sverige, Litauen	37,000
-----------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------------	--------

DYSLEKSI NORGE	Mennesker med funksjonshemningene dysleksi, dyskalkuli og SSV(Spesifikke SpråkVansker)	Vi er et samarbeidsforum mellom de nordiske landenes organisasjoner som representerer mennesker med funksjonshemningene dysleksi, dyskalkuli og SSV. Vertskap for møtet høsten 2020 blir Færøyene. Dysleksi Norge står for søknaden.	Danmark, Finland, Island, Norge, Sverige, Färöarna	43,000
----------------	----------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------	--------

The Finnish Marfan Association	The Finnish Marfan Association works for people with Marfan Syndrome (or related diseases, like Loeys-Dietz Syndrome or Shprintzen-Goldberg Syndrome) and for their families.	The national Nordic Marfan associations of Sweden, Norway, Denmark and Finland have organized the meetings already since 1998, every other year. Hosting the meetings rotates among the countries.	Danmark, Finland, Norge, Sverige	25,000
--------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------	--------

<p>Hjärnförbundet, för Nordiska Afasirådet</p>	<p>I Nordic Aphasia Association (NAR) samarbetar organisationer i Sverige, Norge, Finland, Island och Färöarna intressepolitiskt för att förbättra livet för personer med afasi. Under 2020 planerar vi att fortsatt arbeta intressepolitiskt med delaktighet och tillgänglighet. Detta görs genom aktiviteter i anslutning till mötet i Helsingfors i juni samt genom ett projekt som syftar till att personer med afasi ska kunna vara delaktiga i samhället. Finland har</p>	<p>För många med afasi är den digitala utvecklingen utestängande. Medlemmarna i NAR träffas i juni i Helsingfors. Vi ska förbereda ett projekt som ska 1) underlätta personer med afasi att klara sig själva i samhället och 2) ge konkreta instruktioner om hur den som möter personer med afasi ska kunna underlätta kommunikation i samtalssituationer. Vi kan få bättre genomslag för digitala frågor genom ett nordiskt samarbete. På nätverksträffen planeras aktiviteter i de nordiska länderna - för att öka medvetenheten om och förståelsen för de afasirelaterade frågorna – för att personer med afasi ska kunna vara delaktiga i samhället.</p>	<p>Finland, Island, Norge, Sverige, Färöarna</p>	<p>27,000</p>
------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------	---------------

<p>HIV-Norden/HIV-Nordic</p>	<p>HIV-Nordic is “The co-operative body of the Nordic umbrella-organizations for people living with HIV(PLHIV)”. HIV-Nordic was founded in 1995 and the organizations included in HIV-Nordic are HIV-Denmark, HivNorway, HivFinland, HIV-Sweden and HIV-Iceland.</p>	<p>HIV-Nordic is representing people living with HIV (PLWH) in the Nordic region. HIV-Nordic has a Board with 10 Board Members, each national member organization have two Board Members. HIV-Nordic have Board Meetings 2 times in a year, with the main purpose of upholding awareness around the development on human rights issues for PLWH in the Nordic region. We share best practice, and develop new projects and collaborate with different stakeholders in the field of HIV.</p>	<p>Danmark, Finland, Island, Norge, Sverige</p>	<p>25,000</p>
------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------	---------------

Norges Døveforbund	<p>Norges Døveforbund (NDF) er en partipolitisk og religiøs nøytral organisasjon stiftet 18. mai 1918 i Rødbygget i Trondheim. Målet for organisasjonens virksomhet er å oppnå full deltakelse og likestilling i samfunnet for alle døve og hørselshemmede personer i Norge. Norges Døveforbund jobber for å fremme norsk tegnspråk. Alle døve og hørselshemmede i Norge har rett til universell tilgang til språk, dvs. norsk tegnspråk og norsk. NDF jobber for</p>	<p>21.-27. februar 2020 holder vi en nettverksaktivitet i København, Danmark, for generalsekretærer og forbundsledere i den transnordiske organisasjonen for døve og hørselshemmede, Døves Nordiske Råd (DNR). DNR har årlig arrangert to møter i et nordisk land gjennom flere tiår, der det overordnede målet alltid har vært å samarbeide for å fremme døve og hørselshemmedes rettigheter og behov fra et interessepolitisk perspektiv, både innad og mellom landene.</p>	<p>Danmark, Finland, Island, Norge, Sverige, Färöarna, Grönland</p>	<p>29,000</p>
--------------------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------	---------------

<p>Norges Døveforbunds Ungdom (NDFU)</p>	<p>Norges Døveforbunds Ungdom (NDFU) er en seksjon under Norges Døveforbund (NDF). NDFU arbeider med å ivareta tilbud for døve og hørselshemmede barn og unges mellom 0-30 år. Seksjonen skal se til at det blir arrangert ulike tilbud til alle aldersgrupper i form av leir, konkurranser, seminar og kurs. Samt skal de arbeide med interessepolitiske spørsmål knyttet til barn og unge så som skolespørsmål, studiespørsmål,</p>	<p>Siden 2001 har DNUR hvert år arrangert møter i diverse nordiske land, der det overordnede målet alltid har vært å samarbeide for å fremme døve og hørselshemmede barn og ungdoms rettigheter og behov fra et interessepolitisk perspektiv, både innad og mellom landene. Med hjelp av NVC-midler i 2019, har DNUR bl.a. kommet til enighet om å arrangere ungdomsleir i Sverige og juniorleir på Island i sommer, og i forbindelse med dette må vi drive med planlegging og oppfølging.</p>	<p>Danmark, Finland, Island, Norge, Sverige, Färöarna, Grönland</p>	<p>29,000</p>
------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------	---------------

Einstök born - stuðningsfélag	<p>Einstök börn (Unique children) is a support group in Iceland for children with rare diseases. The group was established in March 1997 by the parents of 13 children who had no other support group to go to. Today there are more than 450 families in the group and we have over 200 RD and Ultra Rare diagnosis in the groupe and the age from 3 weeks to 50 years old.</p> <p>The Icelandic population is small so most of the patients suffering from rare diseases</p>	<p>In the spring of 2014, umbrella organizations for rare diagnoses in the Nordic countries agreed to develop a closer collaboration by establishing "Sällsynta User Organizations' Nordic Network (SBONN)". SBONN aims to strengthen the exchange of experience and ideas, as well as knowledge development, learning, and understanding between the user organizations for rare diagnoses in the Nordic region.</p>	<p>Danmark, Finland, Island, Norge, Sverige</p>	<p>38,000</p>
-------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------	---------------

1,059,000