



Kuulovammaisten Lasten
Vanhempien Liitto ry

TOIMINTASUUNNITELMA

2025



TOIMINTASUUNNITELMA 2025

1. YLEISTÄ

Kuulovammaisten Lasten Vanhempien Liitto ry (KLVVL) on valtakunnallinen järjestö, joka tarkoitettu kaikille perheille, joissa on kuulovammainen lapsi tai nuori. Liiton tarkoituksena on tarjota vertaistoimintaa kuulovammaisten lasten perheille, huolehtia edunvalvonnasta sekä jakaa tietoa kuulovammaisuudesta kuulovammaisen lapsen lähipiirille ja heidän kanssaan toimiville eri alojen ammattilaisille, virkamiehille ja päättäjille.

Vertaistoiminnassa keskitytään kaikkien alle 18-vuotiaiden kuulovammaisten lasten koko perheelle suunnattuun toimintaan. Vertaistoiminnassa keskeisiä tavoitteita ovat vertaistuen mahdollistaminen, vanhemmuuden ja arjessa jaksamisen tukeminen, tiedon ja arjen vinkkien jakaminen erityisesti nivelvaiheissa sekä lasten ja nuorten sosiaalisten taitojen, kaverisuhteiden, itsetunnon ja identiteetin vahvistaminen. Perheitä autetaan sopeutumaan kulloiseenkin elämäntilanteeseen ja löytämään voimavaroja arkeen vertaisperhekurssien, tapahtumien, leirien ja verkkotilaisuuksien avulla sekä tekemällä yhteistyötä sopivien tahojen kanssa. Vertaisperhekurseja kohdennetaan lasten iän ja kuulovammatyyppin mukaan. Perhepäivien teemoiksi valitaan ajankohtaisia ja perheitä kiinnostavia aiheita.

Viestinnässä keskiössä on viestinnän vaikuttavuuden lisääminen sekä liiton tunnettuuden ja saavutettavuuden parantaminen mm. ottamalla käyttöön uusi viestintästrategia, päivittämällä liiton graafista ilmettä sekä tuottamalla ja julkaisemalla liiton esittelyvideo. Lisäksi toteutetaan imagokysely, jolla selvitetään liiton imagoa, mainetta ja brändin vahvuutta kuulovammaisten lasten perheiden sekä liiton sidosryhmien keskuudessa. Lisäksi mm. kerrytetään uusia valokuvia viestinnän ja markkinoinnin käyttöön.

Edunvalvonnassa nostetaan esille kuulovammaisille suunnattujen palveluiden kehittämistarpeita ja epäkohtia sekä autetaan yksittäisiä perheitä heidän pulmissaan tilanteen vaatimalla tavalla. Vaikuttamistyössä otetaan huomioon hallitusohjelman linjaukset, joita varten tehdään kuulo- ja viittomakielialan yhteistä vaikuttamistyötä. Yhteistä vaikuttamistyötä tehdään myös laatimalla kunta- ja aluevaaleihin yhteiset lasten vaaliteesit ja välittämällä ne puoluetoimistoille. Liiton tuottamaa materiaalia toimitetaan kuulokeskuksille, kuntoutusohjaajille ja tarvittaessa myös neuvoloiden työntekijöille. Tehdään vuonna 2024 laaditusta opettajien oppaasta laajempi versio, jota jaetaan perheiden ja kuntoutusohjaajien välityksellä kuulovammaisia lapsia opettaville perusopetuksen henkilöille.

Jäsenpalveluissa tarjotaan yhdistyksille käyttöön uusia viestintäpohjia ja materiaalipankkia viestinnän tueksi liiton ylläpitämän Canva non-profit -lisenssin kautta. Tuetaan yhdistysten toimintaa tuottamalla materiaalia, tekemällä yhdistysvierailuja, järjestämällä yhdistysten toimijoille etäkoulutusta tarvittaessa ja järjestämällä yhdistysaktiivien ja liiton hallituksen yhteinen suunnittelupäivä.

Pieneneviin STEA-avustuksiin varaudutaan keskittymällä perustehtävän hyvään hoitamiseen, karsimalla kustannuksia, sopeuttamalla toimintaa ja hallintoa sekä tarkistamalla jäsenistölle suunnattujen palvelujen hintoja. Muita sopeutustoimia toteutetaan tarpeen niin vaatiessa.

2. VERTAISTOIMINTA

Kohderyhmä: Alle 18-vuotiaiden kuulovammaisten lasten perheet

TAVOITE	TOIMINTA JA TUOTOKSET	TULOKSET	MITTARIT
Tiedon, vertaistuen ja voimavarojen antaminen kuulovammaisten lasten perheiden arkeen	Tarjotaan kuulovammaisten lasten perheille ja heidän lähipiirilleen asiantuntija- ja kokemustietoa, mahdollisuuksia vertaistukeen sekä kokemusten ja tiedon vaihtamiseen kursseilla, tapahtumissa ja verkossa. Perheitä autetaan sopeutumaan kulloiseenkin elämäntilanteeseen ja löytämään lisää voimavaroja arkeen. Toiminnassa huomioidaan perheet, joiden lapsilla on kuulovamman lisäksi muita diagnooseja tai niiden epäilyjä. Järjestetään 4-6 laadukasta, kohdennettua ja kustannus-tehokasta viikonlopun mittaista vertaisperhekurssia ympäri	Perheet kokevat saamansa tiedon hyödylliseksi Kuulovammatietous lisääntyy perheissä Perheet saavat vertaisuudesta tukea elämäntilanteeseensa Perheiden sopeutuminen kulloiseenkin elämäntilanteeseen paranee	Arvioidaan tuloksia keräämällä palautetta kyselylomakkeiden, haastattelujen ja havainnoinnin avulla. Palautetta kerätään: <ul style="list-style-type: none"> osallistujilta kyselylomakkeella kurssinvetäjiltä haastattelulla ja kyselylomakkeella lastenohjaajilta ryhmähaastattelulla ja kyselylomakkeella

	<p>Suomen, 2 perhepäivät, kesäpäivät, 1-3 lasten/nuorten leiriä, vähintään 3 verkkotilaisuutta ja 1-2 valtakunnallista päivätaapahtumaa yhteistyössä muiden sopivien tahojen kanssa.</p> <p>Vuoden 2024 osallistujapalautteiden, kurssi- ja tapahtumaporttien, kuulovammaisten lasten vanhemmista koostuvan työryhmän kokousten, jäsenrekisterin tietojen ja vertaistoiminnan kyselyn tulosten perusteella toiminnassa huomioidaan erityisesti</p> <ul style="list-style-type: none"> • kuulovammaisen lapsen elämän nivelvaiheet, kuten koulupolku • hiljattain diagnoosin saaneiden ja 0-6-vuotiaiden kuulovammaisten lasten perheet • vanhemmuuden tukeminen ja arjessa jaksaminen • sosiaaliset taidot ja kaverisuhteet • itsetunto ja identiteetti • kuulon, kielenkehityksen ja kommunikaation kuntoutus <p>Vertaisperhekurssit kohdennetaan kuulovammaisen lapsen iän, kuulovammadiagnoosin ja kohderyhmästä nousseiden tarpeiden mukaan. Kerätyn datan avulla analysoidaan, millaisia sisältöjä, sijainteja ja ajankohtia kohderyhmään kuuluvat toivovat. Kurssseja järjestetään valtakunnallisesti ympäri Suomen.</p> <p>Perhe- ja kesäpäivät ovat avoimia kaikkien kuulovammaisten lasten perheille. Ne kokoavat eri puolilta Suomea tulevat perheet ja heidän lähipiirinsä yhteen viettämään yhteistä, ajankohtaisen teeman ympärille rakennettua viikonloppua.</p> <p>Kurssseilla ja perhepäivillä jaetaan tilaisuuden teeman mukaista asiantuntija- ja kokemustietoa luennoilla ja kokempuhevuoissa. Kesäpäivillä panostetaan koko perheen yhteiseen tekemiseen, ryhmäytymiseen ja verkostojen luomiseen. Kaikissa lähitilaisuuksissa tarjotaan mahdollisuuksia arjen vinkkien jakamiseen ohjatuissa vertaiskeskusteluissa sekä yhdenvertaisen osallisuuden ja vertaisuuden kokemiseen mukavan ohjelman parissa.</p> <p>Verkkotoiminnan keskiössä on tiedon ja kokemusten jakaminen valtakunnallisesti sekä osallistumisen kynnyksen madaltaminen. Verkkotilaisuuksien avulla voidaan reagoida nopeasti muuttuviin tarpeisiin.</p>	<p>Perheiden arjen hallinta helpottuu</p>	<ul style="list-style-type: none"> • toimiston työntekijöiltä ryhmäkeskustelulla • vuosittaisella vertaistoiminnan kyselyllä • yhteistyötahoilta kyselylomakkeella <p>Tuloksia arvioidaan seuraavien mittareiden avulla:</p> <ul style="list-style-type: none"> • koetaanko saatu tieto hyödylliseksi • onko saatu uutta tietoa ja/tai uusia näkökulmia • onko saatu vinkkejä arkeen • vanhempien kokemaa vertaisuutta • lasten ja nuorten kokemaa vertaisuutta • sopeutumista elämäntilanteeseen • arjen hallinnan helpottumista • miten tarpeellisenä KLV:n vertaistoiminta koetaan • osallistujamäärien kehitys suhteessa edellisvuoteen • suosittelisivatko vastaajat KLV:n toimintaa • miten kiinnostuneita osallistujat ovat osallistumaan uudelleen <p>Lisäksi arvioidaan ja hyödynnetään suunnittelussa palautteiden arviota</p> <ul style="list-style-type: none"> • tilaisuuden käytännön järjestelyistä • kouluttajien asiantuntemuksesta • pitopaikan sopivuudesta • ohjaajien soveltuvuudesta
--	---	---	--

	<p>Toimintaympäristön mahdolliset muutokset on huomioitu suunnittelemalla vertaistoimintaa monikanavaisesti. Yleinen hintatason nousu ja mahdollinen avustustason lasku huomioidaan suunnittelemalla tilaisuudet kustannustehokkaiksi ja ottamalla huomioon tavat saada kustannussäästöjä. Taloudelliset panostukset kohdistetaan toimintaan, jossa mahdollisimman moni pääsee toiminnan vaikutusten piiriin. Vähävaraisille perheille tarjotaan mahdollisuus hakea maksuvapautusta, mikäli tähän saadaan erillinen rahoitus.</p> <p>Käytössä olevat arviointi- ja seurantamenetelmät arvioidaan ja niitä kehitetään vastaamaan vuoden 2025 toimintasuunnitelmaan kirjattuja tavoitteita. Tilaisuuksista saadut palautteet analysoidaan ja tulevia tilaisuuksia kehitetään saatujen vastausten perusteella.</p> <p>Toteutettavien tilaisuuksien määrä ja kesto tarkentuvat, kun avustusten määrä on selvillä.</p>		
<p>Kuulovammaisten lasten perheiden tukeminen elämän nivelvaiheissa</p>	<p>Kursseilla ja tapahtumissa välitetään asiantuntija- ja kokemustietoa kuulovammaisen lapsen elämän nivelvaiheista ja järjestetään mahdollisuuksia hyvien käytänteiden ja kokemusten jakamiseen ohjatuissa vertaiskeskusteluissa ja vapaamuotoisen yhdessäolon parissa. Ajankohdissa huomioidaan nivelvaiheet, kuten koulujen hakuaajat.</p> <p>Hiljattain diagnoosin saaneiden ja 0-6-vuotiaiden kuulovammaisten lasten perheille kohdennetaan toimintaa verkkotoiminnan ja vertaisperhekurssin avulla. Perheitä autetaan sopeutumaan uuteen elämäntilanteeseen tarjoamalla vertaistukea ja tietoa erityisesti kuulovammojen kuntoutuksesta, kielenkehityksen ja kommunikaation tukemisesta sekä varhaiskasvatuksesta.</p> <p>Esikoulu, koulun aloitus ja koulupolun tukitoimet ovat keskiössä valtakunnallisessa viikonlopputapahtumassa ja kouluikäisille suunnatulla vertaisperhekurssilla. Tiedon jakaminen koulun tukitoimista on erityisen tärkeää v. 2025, sillä tukitoimiin on suunnitteilla merkittäviä muutoksia.</p> <p>Teini-ikäisten perheille järjestetään heille kohdennettu verkkotilaisuus, jossa käsitellään erityisesti murrosiän tuomia muutoksia ja itsenäistymistä. Lasten ja nuorten</p>	<p>Tieto kuulovammaisen lapsen tarvitsemasta tuesta nivelvaiheissa lisääntyy</p> <p>Perheet saavat vinkkejä asiantuntijoilta ja toisiltaan nivelvaiheisiin</p> <p>Perheiden arjen hallinta nivelvaiheissa helpottuu</p> <p>Perheiden sopeutuminen kulloiseenkin elämäntilanteeseen paranee</p>	<p>Tuloksia arvioidaan seuraavien mittareiden avulla:</p> <ul style="list-style-type: none"> • miten paljon osallistujat kokevat saaneensa uutta tietoa liittyen nivelvaiheisiin • miten hyödyllisenä osallistujat kokevat saamansa tiedon • onko saatu vinkkejä nivelvaiheisiin • arjen hallinnan helpottumista nivelvaiheissa • sopeutumista elämäntilanteeseen

	itsenäistymistä tuetaan heille suunnatun ohjelman ja leiritoiminnan avulla.		
Kuulovammaisten lasten perheiden sosiaalisen hyvinvoinnin tukeminen	<p>Vertaisperhekursseilla ja tapahtumissa tuetaan ja vahvistetaan kuulovammaisten lasten perheiden hyvinvointia, arjessa jaksamista, vuorovaikutustaitoja ja -suhteita, osallisuutta, itsetuntoa ja identiteettiä välittämällä asiantuntija- ja kokemustietoa sekä tarjoamalla mahdollisuuksia kokea vertaisuutta ja onnistumisia.</p> <p>Tilaisuuksissa järjestetään vanhemmille mahdollisuus kokemusten ja arjessa hyviksi todettujen käytäntöjen jakoon ja vertaistukeen ohjatuissa vertaiskeskusteluissa sekä vapaamuotoisen yhdessäolon parissa. Vanhemmat saavat toisiltaan vinkkejä esimerkiksi hyvistä käytänteistä kuulon ja kommunikaation kuntoutuksessa, varhaiskasvatuksessa, koulussa, murrosiässä, harrastuksissa, kaverisuhteiden tukemisessa ja arjessa jaksamisesta.</p> <p>Perheiden välisten suhteiden vahvistamiseksi järjestetään ohjatusti ja vapaamuotoisesti mahdollisuuksia tutustua muihin kuulovammaisten lasten perheisiin. Nämä kokemukset ovat tärkeitä koko perheelle.</p> <p>Lasten ja perheiden yhteiseen ohjelmaan panostetaan kehittämällä yhdessä kurssinvetäjien ja ohjaajien kanssa kuulovammaisille lapsille ja nuorille sopivaa ohjelmaa, jonka keskiössä ovat sosiaalisten taitojen, kaverisuhteiden, itsetunnon ja identiteetin sekä perheen sisäisen vuorovaikutuksen ja suhteiden vahvistaminen. Kurssinvetäjiksi ja ohjaajiksi rekrytoidaan kuulovammaisia nuoria sekä kuulovammaisten lasten vanhempia. Valinnoissa huomioidaan moninaisuus.</p>	<p>Kuulovammaisten lasten perheet tutustuvat toisiinsa</p> <p>Perheiden sosiaaliset verkostot laajentuvat ja vahvistuvat</p> <p>Perheen sisäiset vuorovaikutussuhteet vahvistuvat</p> <p>Vanhempien, lasten ja nuorten vuorovaikutustaidot kehittyvät</p> <p>Vanhempien, lasten ja nuorten itseluottamus ja identiteetti vahvistuvat</p>	<p>Tuloksia arvioidaan seuraavien mittareiden avulla:</p> <ul style="list-style-type: none"> • vanhempien uudet tuttavuudet ja niiden vahvistuminen • lasten ja nuorten uudet kaverisuhteet ja ystävyksien vahvistuminen • vaikutus perheen sisäiseen vuorovaikutukseen • vaikutus vanhempien vuorovaikutustaitoihin • vaikutus lasten ja nuorten vuorovaikutustaitoihin • vanhempien itseluottamuksen vahvistuminen • lasten ja nuorten itsetunnon ja identiteetin vahvistuminen
Uusien perheiden saaminen mukaan vertaistoimintaan	<p>Ensikertalaisia ja hiljattain diagnoosin saaneiden kuulovammaisten lasten perheitä kannustetaan vertaistoiminnan pariin tarjoamalla heille kohdennettuja matalan kynnyksen verkkotilaisuuksia ja alle kouluikäisten lasten perheille suunnattu vertaisperhekurssi. Ensikertalaiset huomioidaan vertaistoiminnan tilaisuuksien etusijaperusteissa.</p> <p>Uusille perheille suunnatuissa tilaisuuksissa keskiössä on auttaa perhettä sopeutumaan uuteen elämäntilanteeseen ja löytämään voimavaroja arkeen tarjoamalla tietoa sekä vertaistuen mahdollisuuksia.</p>	<p>Uudet perheet löytävät mukaan vertaistoimintaan</p> <p>Uudet perheet kokevat saavansa hyödyllistä tietoa</p> <p>Uudet perheet kokevat saavansa vertaisuudesta tukea elämäntilanteeseensa</p>	<p>Tuloksia arvioidaan seuraavien mittareiden avulla:</p> <ul style="list-style-type: none"> • ensikertalaisten määrä tilaisuuksissa • ensikertalaisten kokemus tiedon hyödyllisyys • onko saatu vertaisuudesta tukea arkeen • ovatko ensikertalaiset saaneet vinkkejä arkeen • ensikertalaisten sopeutuminen elämäntilanteeseen

	Uusia perheitä tavoitellaan perheen ensivaiheessa kohtaamien ammattilaisten, yhteistyökumppaneiden, sosiaalisen median ja jäsenyhdistysten aktiivien avulla sekä jäsenrekisterin tietoja hyödyntämällä. Kuulokeskuksiin, synnytyssairaaloihin ja neuvoloihin jaetaan tietoa vertaistuen merkityksestä ja liiton toiminnasta.	Uusien perheiden sopeutuminen muuttuneeseen elämäntilanteeseen paranee	
--	--	--	--

Kohderyhmä: Alle 18-vuotiaat kuulovammaiset lapset ja nuoret

TAVOITE	TOIMINTA JA TUOTOKSET	TULOKSET	MITTARIT
Kuulovammaisten lasten ja nuorten osallisuuden vahvistaminen ja syrjäytymisen ehkäiseminen	<p>Kursseilla, tapahtumissa ja leireillä järjestetään lapsille ja nuorille omaa ohjelmaa ohjaajien kanssa. Toiminnalla tuetaan lasten ja nuorten osallisuutta, sosiaalisia taitoja, kaverisuhteita, itsenäistymistä sekä itsetunnon, identiteetin ja positiivisen minäkuvan muodostumista toiminnallisin keinoin ja keskusteluin.</p> <p>Lapset ja nuoret saavat mahdollisuuden tavata muita kuulovammaisia lapsia ja nuoria, luoda kaverisuhteita sekä kokemuksen siitä, että he eivät ole ainoita kuulovammaisia maailmassa. He saavat positiivisia kokemuksia vuorovaikutuksesta, vertaisuudesta ja uusien asioiden kokeilemisesta. Vertaisuuden avulla mahdollinen arjessa koettu yksinäisyys ja ulkopuolisuuden tunne vähenee.</p> <p>Ohjaajiksi rekrytoidaan kuulovammaisia nuoria, jotta lapset voivat saada vahvistavaa esimerkkiä heistä. Ohjaajavalinnoissa huomioidaan moninaisuus. Hyödynnetään ohjaajien ammattitaitoa ja erityisosaamista ohjelmien suunnittelussa ja kehitetään asiantuntijoiden materiaaleja ohjaajien kanssa kuulovammaisille lapsille sopiviksi. Kaikki ohjaajat perehdytetään toimimaan kuulovammaisten lasten ja nuorten kanssa. Näin vahvistetaan myös kuulovammaisten nuorten työelämätaitoja.</p> <p>Järjestetään 7-12-vuotiaille lapsille 1 kesäleiri (kesto ma-pe), 13-17-vuotiaille nuorille Suurleiri (kesto ma-pe) yhteistyössä kuulo- ja viittomakielialan järjestöjen kanssa sekä Syysleiri (kesto pe-su) yhteistyössä Kuuloliiton ja LapCI ry:n kanssa. Leirien tavoitteena on vahvistaa lasten ja nuorten itsetuntoa, identiteettiä ja vuorovaikutustaitoja sekä tarjota heille mahdollisuus harjoitella itsenäistymistä ja luoda kaverisuhteita vertaisten kanssa. Leirien määrä ja kesto tarkentuvat, kun</p>	<p>Kuulovammaisen lapsen/hänen sisarustensa itsetunto ja identiteetti vahvistuvat</p> <p>Kuulovammaisen lapsen/hänen sisarustensa kaveri- ja vuorovaikutustaidot vahvistuvat</p> <p>Kuulovammaisen lapsen/hänen sisarustensa sosiaalinen piiri laajentuu ja vahvistuu</p> <p>Kuulovammaisen lapsi/hänen sisaruksensa oppii itsenäistymistä</p> <p>Kuulovammaisen lapsi/hänen sisaruksensa saa lisää rohkeutta</p>	<p>Tuloksia arvioidaan seuraavien mittareiden avulla:</p> <ul style="list-style-type: none"> • itsetunnon ja identiteetin vahvistumista • ovatko lapset saaneet positiivisia kokemuksia vuorovaikutuksesta muiden lasten kanssa • onko tilaisuuteen osallistuminen vahvistanut lapsen kaveri- ja vuorovaikutustaitoja • kuinka moni on saanut uusia ystäviä ja/tai tutustunut muihin kuulovammaisiin lapsiin tai heidän sisaruksiinsa • ovatko olemassa olevat ystävyysuhteet vertaisiin vahvistuneet • onko tilaisuuteen osallistuminen tukenut itsenäistymistä • onko lapsi saanut lisää rohkeutta • onko ohjaajana toimiminen vahvistanut kuulovammaisten nuorten työelämätaitoja

	avustusten määrä on selvillä. Lasten kesäleirin järjestämisessä tehdään yhteistyötä Kuuloliiton kanssa.		
--	---	--	--

2.1 Yhteistyö

Yhteistyö vertaistoiminnassa			
TAVOITE	TOIMINTA JA TUOTOKSET	TULOKSET	MITTARIT
Kuulovammaisten lasten perheiden hyvinvoinnin lisääminen yhteistyön avulla	<p>Tehdään yhteistyötä sopivien tahojen kanssa, jotta kuulovammaisten lasten perheet voisivat löytää heille sopivia vertaistuen ja tiedon kanavia läpi elämän. Yhteistyön avulla edistetään yhdenvertaisuutta ja osallisuutta, luodaan yhteyksiä eri tahojen välille ja jaetaan monipuolisesti asiantuntija- ja kokemustietoa.</p> <p>Yhteistyötä tehdään kuulo- ja viittomakielialan järjestöjen kanssa Sateenvarjo-verkostossa, jonka yhteistyön muotoja ovat leirien ja tapahtumien järjestäminen, asiantuntijaosaamisen vaihto, viestinnällinen yhteistyö, perheiden, lasten ja nuorten ohjaaminen heille sopivan toiminnan pariin, päällekkäisyyksien minimoiminen ja yhteisen ohjaajakoulutuksen kehittäminen. Näiden lisäksi suunnitellaan ja kartoitetaan uudenlaisia yhteistyön muotoja.</p> <p>Yhteistyötä muiden sosiaali- ja terveysalan perhejärjestöjen kanssa tehdään Ensitieto-verkostossa ja Eriyinen sisarus –verkostossa. Verkostoissa jaetaan tietoa ja kokemuksia kuulovammaisten lasten perheiden kokonaisvaltaisen hyvinvoinnin tukemiseksi sekä kartoitetaan mahdollisuuksia järjestää yhteistyötilaisuuksia perheille, joiden lapsella on kuulovamman lisäksi muitakin diagnooseja tai niiden epäilyjä.</p> <p>Aikuisuuden kynnyksellä olevia nuoria ohjataan kuulovammaisille nuorille aikuisille suunnattuun toimintaan, viittomakielistä omaksuvia perheitä myös viittomakielisten järjestöjen pariin ja perheitä, joiden lapsella on kuulovamman lisäksi muita diagnooseja, myös muihin heidän arkeaan tukevien tahojen pariin.</p> <p>Vuonna 2025 järjestetään 1-2 yhteistyötapahtumaa kuulo- ja viittomakielialan ja/tai muiden kuulovammaisten lasten perheitä hyödyttävien tahojen kanssa. Yhteistyö-tilaisuuksien määrä, teemat,</p>	<p>Kuulovammaisten lasten perheet saavat hyödyllistä tietoa ja/tai vertaistukea yhteistyössä järjestetyissä tilaisuuksissa.</p> <p>Kuulovammaisten lasten perheet löytävät mukaan KLV:n toimintaan muiden järjestöjen kautta.</p> <p>Kuulovammaisten lasten perheet löytävät mukaan muiden heidän hyvinvointiaan tukevien järjestöjen toimintaan.</p>	<p>Tuloksia arvioidaan seuraavien mittareiden avulla:</p> <ul style="list-style-type: none"> toteutuneiden yhteistyötilaisuuksien ja osallistujien määrä kuinka moni on kokenut saaneensa hyödyllistä tietoa, vinkkejä arkeen ja vertaistukea yhteistyötilaisuuksissa

	järjestämisen muodot ja kesto tarkentuvat avustusten määrän ja yhteistyömahdollisuuksien kartoituksen perusteella.		
--	--	--	--

2.2 Vertaisperhekurssit

Vertaisperhekurssit
<p>Järjestetään 4-6 vertaisperhekurssia, jotka kohdennetaan vuonna 2024 tehdyn tarvekartoituksen mukaan. Kaikilla kursseilla kantavana teemana on vertaistuen mahdollistaminen, asiantuntija- ja kokemustiedon jakaminen kurssin teeman mukaisesti, vanhemmuuden ja arjessa jaksamisen tukeminen sekä kuulovammaisten lasten ja nuorten itsetunnon, identiteetin ja sosiaalisten taitojen vahvistaminen. Kurssien tarkemmat teemat valitaan kurssin kohderyhmän tarpeiden mukaisesti. Kurssien ohjelmassa on asiantuntijaluentoja ja/tai asiantuntijoiden vetämiä työpajoja, kokempuhevoroja, ohjattu vertaiskeskustelu vanhemmille, lapsille ja nuorille ohjausta mukavan ikätasoisien ohjelman parissa sekä perheille yhteistä ohjelmaa. Vertaisperhekurssien kesto on joko pe-su tai la-su.</p> <p>Kurssien sijainnit ovat Etelä-Suomi, Satakunta, Pirkanmaa, Pohjois-Suomi ja Itä-Suomi. Kurssien sijainnit valitaan tarvekartoituksen ja saatujen tarjousten perusteella niin, että jokaisella yllä olevalla alueella pyritään järjestämään vähintään yksi kurssi, tapahtuma tai leiri. Alueilla, joissa on paljon kohderyhmään kuuluvia, voidaan järjestää useampia tilaisuuksia. Pitopaikkojen valinnassa kiinnitetään erityistä huomiota pitopaikan soveltavuuteen tilaisuuden kohderyhmälle, saavutettavuuteen sekä kohtuulliseen hintatasoon. Yhteistyötilaisuuksien kohdalla sijainnin valinnassa otetaan huomioon kaikkien järjestävien tahojen tarpeet. Alueet, sijainnit ja ajankohdat päätetään vuoden 2024 loppuun mennessä.</p> <p>Vuoden 2025 aikana järjestetään seuraavat 4-6 kurssia tärkeysjärjestyksessä:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) Pienten perheet –vertaisperhekurssi. Kurssi on suunnattu 0-6 –vuotiaiden kuulovammaisten lasten perheille. Perustelut: Erityisen toivottu ja suosituksi osoittautunut kohderyhmä, joka on tärkeää huomioida toiminnan jatkumisen kannalta, jotta saadaan uusia perheitä mukaan. Alustava ajankohta tammi-huhtikuu. 2) Hei, mitä kuuluu kouluun? -vertaisperhekurssi, Pohjois-Suomi. Kurssi on suunnattu kaikkien kuulovammaisten ja erityisesti esi- ja alakouluikäisten lasten perheille Perustelut: Toivottu ja suosituksi osoittautunut sijainti. Pohjois-Suomessa asuvat perheet toivovat kurssia erityisesti 7-12-vuotiaiden perheille. Kouluaiheinen kurssi on ollut Lapissa viimeksi v. 2021 ja teema on ajankohtainen erityisesti, jos tuen järjestäminen koulussa muuttuu. Alustava ajankohta syys-lokakuu. 3) Familjekurs –vertaisperhekurssi, yhteistyössä DHBS. Pitopaikka päätetään yhdessä DHBS:n kanssa. Kurssi on suunnattu ruotsinkielisten kuulovammaisten lasten perheille. Perustelut: Suosittu ja tarpeellinen kurssi yhteistyössä DHBS:n kanssa. Alustava ajankohta syys-lokakuu. 4) Lievästi ja toispuolisesti kuulovammaisten lasten perheiden viikonloppu -vertaisperhekurssi Perustelut: Toivottu kohderyhmä. Koronavuonna 2021 järjestettiin verkkokurssi, jolle osallistui 13 perhettä. Kurssi sopii hyvin myös mikrotia-lasten perheille, joiden kurssit ovat osoittautuneet suosituiksi. Alustava ajankohta tammi-huhtikuu. 5) Keskivaikeasti kuulovammaisten lasten perheiden viikonloppu -vertaisperhekurssi Perustelut: Toivottu ja suosituksi osoittautunut kohderyhmä. Kurssi sopii myös muille korvantauskojeita käyttävien lasten perheille. Alustava ajankohta syys-lokakuu. 6) Itsetunto ja identiteetti –vertaisperhekurssi. Kaikkien kuulovammaisten lasten perheille. Perustelut: Toivotuin teema. Alustava ajankohta syys-lokakuu. <p>Kurssien nimiä muokataan tarpeen mukaan markkinointiin sopiviksi. Kurssien määrä ja kesto vahvistetaan avustuspäätöksen perusteella. Mikäli kaikkia kurseja ei voida järjestää, voidaan osa kursseista muokata verkkotilaisuuksiksi tai päivätapahtumiksi.</p>

2.3 Valtakunnalliset tapahtumat

Kesäpäivät ja perhepäivät
<p>Järjestetään kolme koko perheelle ja lähipiirille tarkoitettua viikonlopputapahtumaa. Kukin viikonloppu kokoaa eri puolilta Suomea tulevat kuulovammaisten lasten perheet ja heidän lähipiirinsä yhteen viettämään yhteistä, erityisen teeman ympärille rakennettua viikonloppua. Tapahtumissa välitetään ajankohtaista ja perheitä kiinnostavaa tietoa, mahdollistetaan osallistujien keskinäinen vertaistuki ja tarjotaan eri-ikäisille kiinnostavaa tekemistä.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Kevätperhepäivät Pohjanmaalla huhti-toukokuussa, kesto la-su. Tapahtuman teemana on ”Harrastus kuuluu kaikille”. Tapahtuman tavoitteena on tarjota kuulovammaisten lasten perheille mahdollisuuksia tutustua erilaisiin harrastuksiin sekä tarjota tietoa kuulovammaisena harrastamisesta. Kevätperhepäivien yhteydessä järjestetään kevätiliittokokous. • Kesäpäivät Kannonkoskella Piispalassa kesä-heinäkuussa, kesto pe-su. Tapahtuman teema suunnitellaan vertaistyöryhmässä. Tapahtumassa on ohjelmassa perheiden välinen kisa, kesäisiä aktiviteetteja perheille sekä ohjattu vertaiskeskustelu vanhemmille. • Syysperhepäivät Etelä-Suomessa loka-marraskuussa, kesto la-su. Tapahtuman teemana on ”Koulupolku”. Tapahtumassa tarjotaan tietoa kuulovammaisen lapsen koulupolusta (esikoulu ja koulun aloitus, alakoulu, yläkoulu ja mitä peruskoulun jälkeen) sekä mahdollisuuksia tutustua muihin kuulovammaisten lasten perheisiin ja jakaa vinkkejä ja kokemuksia. Syysperhepäivien yhteydessä järjestetään syysliittokokous. <p>Tapahtumien nimiä muokataan tarpeen mukaan markkinointiin sopiviksi. Tapahtumien määrä ja kesto vahvistetaan avustuspäätöksen perusteella.</p>
Päivätapahtumat
<p>Järjestetään 1-2 valtakunnallista päivätapahtumaa. Päivätapahtumat ovat matalan kynnyksen tilaisuuksia, joissa tarjotaan mahdollisuuksia vertaistukeen kuulovammaisten lasten perheille. Päivätapahtumia pyritään järjestämään yhteistyössä muiden sopivien tahojen kanssa keskeisellä sijainnilla hyvien julkisten kulkuyhteyksien päässä.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Koko perheen pikkujoulut, Etelä-Suomi. Yhteistyössä Sateenvarjoverkoston kanssa. Ajankohta marras-joulukuu. Tapahtuman tavoitteena on tarjota kuulovammaisten lasten perheille mahdollisuuksia tutustua muihin kuulovammaisten lasten perheisiin sekä muihin kuulo- ja viittomakielialan järjestöihin sekä kohdata moninaisuutta ja erilaisia kommunikointitapoja. <p>Tapahtumien nimiä muokataan tarpeen mukaan markkinointiin sopiviksi. Tapahtumien määrä ja kesto vahvistetaan avustuspäätöksen perusteella. Mikäli kaikkia tapahtumia ei voida järjestää, muokataan niitä mahdollisuuksien mukaan verkkotilaisuuksiksi.</p>

2.4 Leirit

Leirit
<p>Lasten ja nuorten leireillä vahvistetaan lasten ja nuorten itsenäistymistä, itsetuntoa, identiteettiä, sosiaalisia taitoja ja kaverisuhteita sekä rohkaistaan positiiviseen vuorovaikutukseen hauskan, yhteisen ohjelman parissa. Järjestetään leirejä 7-12-vuotiaille lapsille ja 13-17-vuotiaille nuorille seuraavasti:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Seikkailuleiri n. 7-13-vuotiaille lapsille ja nuorille kesäkuussa. Mukaan voi ottaa sisaruksen tai kaverin. Yhteistyömahdollisuuksia kartoitetaan. • Nuorten Suurleiri 13-17-vuotiaille kuulovammaisille nuorille heinä-elokuussa, Piispalassa Kannonkoskella. Yhteistyössä Sateenvarjoverkosto. • Nuorten Syysleiri 13-17-vuotiaille kuulovammaisille nuorille lokakuussa. Mukaan voi ottaa sisaruksen tai kaverin, mikäli tilaa riittää. Yhteistyössä LapCI ry ja Kuuloliitto ry. Leirin ajankohta ja paikka sovitaan yhdessä yhteistyökumppanien kanssa.

Leirien määrä ja kestot tarkentuvat avustusten ja muiden käytössä olevien resurssien perusteella.

2.5 Verkon välityksellä tapahtuva vertaistoiminta

Verkkotilaisuudet
<p>Verkossa tapahtuvan vertaistoiminnan tavoitteena on välittää ajankohtaista asiantuntija- ja kokemustietoa sekä tarjota mahdollisuuksia vertaistukeen valtakunnallisesti aikaan ja paikkaan sitomatta.</p> <p>Järjestetään vähintään 3 verkkotilaisuutta seuraavista:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 1-2 Ensiaskeleet kuulopolulle –vanhempainilta verkossa hiljattain diagnoosin saaneiden perheille. Vanhempainiltojen tavoitteena on tarjota tietoa ja vertaistukea uuteen elämäntilanteeseen sopeutumiseksi. • Hei, huomaa mut! –webinaari kaikkien kuulovammaisten lasten perheille. Webinaarin tavoitteena on jakaa tietoa kuulovammaisten lasten perheiden mahdollisuuksista ja oikeuksista palveluihin ja tukitoimiin kuten kuntoutukseen, vammaistukiin, vammaiskorttiin, tulkkaukseen ja viittomakielen opetukseen. Koulun tukitoimin paneudutaan Syysperhepäivillä syvällisemmin. Webinaarin osallistuja kannustetaan osallistumaan Syysperhepäiville, joka toimii ns. jatkona webinaarille. • Kapinoin, irtaudun, itsenäistyn – webinaari teini-ikäisten ja teini-ikää lähestyvien kuulovammaisten lasten perheille. • Mikrotialasten perheet -vanhempainilta verkossa yhteistyössä Kuuloliiton harvinaiset –toiminnan kanssa. Ajankohta päätetään yhteistyökumppanin kanssa. • Mahdollisuuksien mukaan verkkotilaisuuksia ajankohtaisista teemoista ja tarvittaessa kurssien ja tapahtumien tilalle <p>Tilaisuuksien nimiä muokataan tarpeen mukaan markkinointiin sopiviksi. Tilaisuuksien määrä tarkentuu avustusten ja muiden käytössä olevien resurssien perusteella.</p>

3. VIESTINTÄ

Kohderyhmä: Liiton ja jäsenyhdistysten jäsenperheet

TAVOITE	TOIMINTA JA TUOTOKSET	TULOKSET	MITTARIT
<p>Kuulovammaisten lasten perheet ovat saaneet tietoa liiton ja jäsenyhdistysten toiminnasta ja kuulovammoihin liittyvistä asioista, saatavilla olevasta tuesta ja kuntoutuksesta</p> <p>Liiton toiminnan tunnettuus ja saavutettavuus ovat kasvaneet kuulovammaisten lasten perheiden keskuudessa</p>	<p>Tiedotetaan ajankohtaisista kuuloalan asioista ja liiton toiminnasta Nappi-lehdessä, verkkosivuilla, sosiaalisessa mediassa ja uutiskirjeessä.</p> <p>Lähetetään sähköinen uutiskirje 12 kertaa vuoden aikana uutiskirjeen tilaajille. Uudistetaan tarvittaessa uutiskirjeen rakennetta.</p> <p>Tuotetaan jäsenistön tarpeita vastaava 32-sivuinen Nappi-jäsenlehti 4 kertaa vuodessa eri teemoista. Lisätään lehden näkyvyyttä verkossa ja tuodaan lehden sisältöä uuden suunnitelman mukaisesti jakeluun sähköisiin kanaviin.</p> <p>Toteutetaan Nappi-lehden lukijakysely ja kerätään lehdestä palautetta lehtikohtaisesti verkkosivuilla olevan palautelomakkeen kautta.</p>	<p>Perheet saavat tarvitsemansa tiedon viestinnän kautta mm. kuulovammoihin liittyvistä asioista, kuulovammaisten lasten oikeuksista, saatavilla olevasta tuesta, kuntoutuksesta sekä liiton toiminnasta.</p> <p>Perheet saavat tarvitsemansa tiedon jäsenyhdistysten järjestämästä toiminnasta liiton välittämänä.</p> <p>Liiton eri viestintäkanavien koetaan edistävän perheiden tiedonsaantia sekä tukevan liiton toiminnan tunnettuuden ja saavutettavuuden lisääntymistä. Viestinnän tunnettuus ja saavutettavuus lisääntyy myös ruotsin- ja viittomakielisen sisällön avulla.</p>	<p>Kyselyistä saadaan tietoa:</p> <ul style="list-style-type: none"> • ovatko vastaajat saaneet riittävästi tietoa kuulovammoihin, kuntoutukseen ja tukeen liittyvistä asioista • ovatko vastaajat saaneet riittävästi tietoa toimintaan osallistumisen mahdollisuuksista • miten hyvin monikanavainen viestintä ja viestintäkampanja edistivät liiton toiminnan tunnettuuden ja saavutettavuuden kasvua • kuinka hyvin perheet ovat saaneet tietoa jäsenyhdistysten toiminnasta liiton kautta • miten saavutettavana perheet pitävät liiton viestintäkanavia

	<p>Toteutetaan kuulovammaisten lasten perheille ja liiton sidosryhmille suunnattu imagokysely.</p> <p>Otetaan käyttöön uudistettu viestintästrategia.</p> <p>Kerätään uutta valokuvamateriaalia liiton kuvapankkiin.</p> <p>Tuotetaan ja julkaistaan liiton esittelyvideo sekä muita toimintaa tukevaa ja sitä näkyvämmäksi tekevää videomateriaalia verkossa sekä sosiaalisessa mediassa käytettäväksi.</p> <p>Parannetaan verkkosivujen tapahtumakalenterin käytettävyyttä uusilla suodattimilla ja hakutoiminnoilla.</p> <p>Suunnitellaan ja tuoteistetaan seuraavan vuoden kurssit, tapahtumat ja tilaisuudet edellisen vuoden loppuun mennessä, jotta markkinointi voidaan aloittaa ajoissa riittävillä tiedoilla. Kootaan näistä tilaisuuksista vihkomuotoinen tapahtumakalenteri, verkkosivujen tapahtumakalenteri sekä uutiskirjeen kautta lähetettävä tapahtumakalenteri. Kiinnitetään erityistä huomiota siihen, että sisältöjä markkinoidaan oikeille kohderyhmille käyttämällä erinäisten kyselyiden, palautteiden ja jäsenrekisterin tietoja hyödyksi kohdentamisessa.</p> <p>Valtakunnallisten tapahtumien markkinointia tehostetaan hyödyntämällä uusia markkinointipohjia.</p> <p>Välitetään tietoa jäsenyhdistysten järjestämästä toiminnasta liiton viestintäkanavissa.</p> <p>Toteutetaan viestintää ja edunvalvontaa koskeva kysely sekä suomen- että ruotsinkielellä ja hyödynnetään niiden tuloksia toiminnan suunnittelussa ja viestinnän kohdentamisessa.</p> <p>Toteutetaan kyselyt ja lomakkeet myös ruotsinkielellä. Lisätään perheiden keskuuteen tietoa siitä, että vertaistapahtumiin on saatavilla viittomakielisiä lastenohjaajia ja viittomakielen</p>	<p>Uusi esittelyvideo tukee liiton toiminnan tunnettuuden ja saavutettavuuden lisääntymistä.</p> <p>Imagokyselystä saadaan tietoa, jonka avulla liiton markkinointia ja viestintää ja niiden kohdentamista voidaan kehittää, jotta perheet saavat tarvitsemansa tiedon entistä paremmin ja liiton tunnettuus ja saavutettavuus kasvaa.</p> <p>Liiton järjestämät kurssit, leirit, tapahtumat ja verkkotilaisuudet tavoittavat halutun kohderyhmän tavoitelluissa määrin.</p>	<ul style="list-style-type: none"> • mitkä ovat perheille tärkeimpiä ja hyödyllisimpiä aiheita ja sisältöjä liiton viestinnässä • liiton imagon positiivisuus/negatiivisuus <p>Tunnettuutta ja saavutettavuutta arvioidaan myös seuraavien mittareiden kautta:</p> <ul style="list-style-type: none"> • kävijämäärät eri kanavissa • reaktioiden määrä sosiaalisen median julkaisuissa • verkkosivujen ja uutiskirjeen luetuimmat julkaisut ja sisällöt • liiton uuden esittelyvideon katselumäärät ja reaktioiden määrät • muiden liiton tuottamien videoiden katselumäärät ja reaktioiden määrät
--	---	--	---

	<p>tulkkaus. Huolehditaan viittomakielisen videotuotannon tekstityksestä.</p> <p>Huolehditaan Kuuloavaimen ylläpitämisestä ja kehittämisestä yhteistyöjärjestöjen kanssa (Kuuloliitto ry, Kuurojen Liitto ry, Kuurojen palvelusäätiö rs, LapCI ry, Suomen Kuurosokeat ry, Suomen Audiologian yhdistys ry) sekä Kuuloavaimen toimitusneuvoston toiminnasta yhdessä LapCI ry:n kanssa. Tuotetaan uutta sisältöä Kuuloavaimeen.</p>		
--	--	--	--

Kohderyhmä: Hiljattain diagnoosin saaneet kuulovammaisten lasten perheet ja perheet, jotka eivät ole liiton jäseniä

TAVOITE	TOIMINTA JA TUOTOKSET	TULOKSET	MITTARIT
<p>Liitto saa toimintavuoden aikana 30-40 uutta jäsenperhettä</p>	<p>Ylläpidetään verkkosivuston hakukoneoptimointia, jotta se tavoittaa mahdollisimman hyvin perheitä, jotka etsivät tietoa lasten kuulovammoista ja saatavilla olevasta tuesta.</p> <p>Huolehditaan siitä, että liiton ja Kuuloavaimen esitteitä ja muuta liiton tuottamaa materiaalia on esillä kuulokeskuksissa sekä korva-, nenä- ja kurkkutautien poliklinikoilla kuntoutusohjaajien, puheterapeuttien ja kuulontutkijoiden hyödynnettäväksi.</p> <p>Pidetään yhteyttä kuulokeskuksiin ja kuntoutusohjaajiin sähköpostitse/puhelimitse, ja välitetään heille tietoa liiton toiminnasta ja vertaistuen merkityksestä.</p> <p>Tuotetaan liiton viestintäkanaviin sisältöä, joka houkuttaa hiljattain kuulovammadiagnoosin saaneita perheitä mukaan toimintaan.</p> <p>Hyödynnetään verkostomarkkinointia perheiden tavoittamisessa ja kannustetaan nykyisiä jäsenperheitä jakamaan tietoa liiton toiminnasta omissa verkostoissaan.</p> <p>Uusille jäsenperheille lähetetään tervetulo paketti ja heille soitetaan tervetulo puhelu.</p>	<p>Uusia perheitä liittyy jäseneksi</p> <p>Uudet perheet saavat tietoa viestinnän kautta mm. kuulovammoihin liittyvistä asioista, saatavilla olevasta tuesta, kuntoutusmahdollisuuksista sekä liiton ja jäsenyhdistysten toiminnasta.</p> <p>Liiton toiminnan tunnettuus ja saavutettavuus kasvavat uusien jäsenperheiden myötä.</p> <p>Uudet perheet löytävät mukaan liiton vertaistoimintaan.</p>	<p>Tavoitteiden toteutumista arvioidaan sen mukaan kuinka monta uutta perhettä liittyy mukaan toimintavuoden aikana.</p> <p>Lisäksi tavoitteiden toteutumista arvioidaan myös seuraavien määrällisten mittarien kautta:</p> <ul style="list-style-type: none"> minkä kanavien kautta uudet perheet saivat tietoa liitosta ensimmäisen kerran lähetettyjen tervetulo pakettien ja soitettujen tervetulo puheluiden määrä ja niistä saatu palaute hiljattain kuulovammadiagnoosin saaneille perheille suunnatun esitteen jakelu-/latausmäärä ko. kohderyhmälle suunnattujen viestintä- ja markkinointitoimenpiteiden määrä <p>Tavoitteiden toteutumista arvioidaan seuraavien laadullisten mittarien kautta</p> <ul style="list-style-type: none"> ovatko uudet perheet saaneet riittävästi tietoa kuulovammoihin liittyvistä asioista ovatko uudet perheet saaneet riittävästi tietoa toimintaan osallistumisen mahdollisuuksista

			<ul style="list-style-type: none"> miten saavutettavana uudet perheet pitävät liiton viestintäkanavia
--	--	--	--

Kohderyhmä: alle 18-vuotiaiden lasten ja nuorten kuulovammoja kuntouttavien yksiköiden työntekijät

TAVOITE	TOIMINTA JA TUOTOKSET	TULOKSET	MITTARIT
Liiton toiminnan tunnettuus ja tieto kuulovammaisten lasten perheiden tarpeista on kasvanut alle 18-vuotiaiden lasten ja nuorten kuulovammoja kuntouttavien yksiköiden työntekijöiden keskuudessa	<p>Nostetaan esille kuulovammaisten lasten perheille suunnattujen palveluiden kehittämistarpeita edunvalvontaan liittyvässä viestinnässä, liiton verkkosivuilla ja sosiaalisessa mediassa.</p> <p>Välitetään kuulokeskuksiin yhteenveto vuosittain toteutetusta edunvalvonta- ja viestintäkyselyn tuloksista.</p> <p>Toimitetaan kerran vuodessa ja myös pyynnöstä liiton esite- ja muuta materiaalia sairaaloihin ja kuulokeskuksiin sekä korva-, nenä- ja kurkkutautien poliklinikoille. Lisäksi kontaktoidaan kuntoutusohjaajia henkilökohtaisesti ja tehdään heille liiton toimintaa tutuksi.</p> <p>Lähetetään Nappi-jäsenlehti kuulokeskuksiin-</p> <p>Toteutetaan sidosryhmäkysely, joka lähetetään tavoitteessa mainitulle kohderyhmälle.</p> <p>Huolehditaan Kuuloavaimen ylläpitämisestä ja kehittämisestä yhteistyöjärjestöjen kanssa (Kuuloliitto ry, Kuurojen Liitto ry, Kuurojen palvelusäätiö rs, LapCI ry, Suomen Kuurosokeat ry, Suomen Audiologian yhdistys ry) sekä Kuuloavaimen toimitusneuvoston toiminnasta yhdessä LapCI ry:n kanssa. Tuotetaan uutta kohderyhmälle suunnattua sisältöä Kuuloavaimen.</p>	<p>Tavoitteessa määritellyt kohderyhmän edustajat saavat tietoa liiton toiminnasta.</p> <p>Kohderyhmän edustajat tuntevat liiton toimintaa.</p> <p>Kohderyhmän edustajat kokevat Kuuloavaimesta löytyvän tiedon hyödylliseksi.</p> <p>Kohderyhmän edustajat saava tietoa kuulovammaisten lasten perheiden tarpeista ja toiveista liiton kautta.</p> <p>Perheet saavat tietoa liitosta ja sen toiminnasta kuulokeskusten ja kuntoutusohjaajien kautta.</p>	<p>Kohderyhmälle lähetetään kysely:</p> <ul style="list-style-type: none"> Kuinka hyvin kohderyhmä on saanut tietoa liiton toiminnasta ja perheille suunnatun kyselyn tuloksista Kuinka tarpeellisenä liiton viestintää ja toimitettua materiaalia pidetään Kuinka hyvin kohderyhmä tuntee liiton toimintaa Kokevatko perheet saaneensa tietoa liiton toiminnasta kuulokeskusten kautta Kokevatko kohderyhmän edustajat löytäneen Kuuloavaimesta heille hyödyllistä tietoa

4. EDUNVALVONTA

Kohderyhmä: Alle 18v kuulovammaisten lasten perheet

TAVOITE	TOIMINTA JA TUOTOKSET	TULOKSET	MITTARIT
Alle 18-vuotiaiden kuulovammaisten lasten perheet ovat saaneet tietoa kuulovammaisten lasten oikeuksista,	Välitetään liiton eri viestintäkanavissa tietoa kuulovammaisille lapsille suunnatuista palveluista, kuntoutuksesta ja oikeuksista.	Vanhemmat saavat tarvitsemansa tiedon kuulovammaiselle lapselle suunnatuista palveluista, kuntoutuksesta ja oikeuksista.	Vanhempien kokemukset <ul style="list-style-type: none"> palvelujen, kuntoutuksen ja hoidon saamisesta

<p>heille suunnatuista palveluista ja kuntoutuksesta</p>	<p>Tehdään edunvalvontaan liittyvä vuosittainen kysely perheiden kokemuksista kuntoutuksen, palveluiden ja hoidon saamisesta sekä tarpeista edunvalvonnalle.</p> <p>Järjestetään vanhempien vertaiskeskustelut liiton valtakunnallisissa tilaisuuksissa ja kerätään niistä edunvalvontaa tai vaikuttamistyötä tukevia tietoja.</p> <p>Viestitään liiton eri kanavissa ja vanhempien valtakunnallisissa vertaiskeskusteluissa mahdollisuudesta olla yhteydessä liittoon perheiden arkea koskevilla ongelmatilanteissa ja autetaan heitä tilanteen vaatimalla tavalla.</p> <p>Liittoon yhteyttä ottaneita perheitä autetaan henkilökohtaisesti ja tehdään heille lyhyt palautekysely, josta saatua tietoa hyödynnetään edunvalvonta- ja vaikuttamistyössä.</p> <p>Viestitään jäsenistölle kohderyhmää koskevista eri verkostojen, valtionhallinnon ja viranomaisten tekemistä linjauksista ja päätöksistä.</p> <p>Jaetaan liiton omissa tilaisuuksissa liiton tuottamaa materiaalia perheiden omaan käyttöön.</p> <p>Laaditaan muiden kuulo- ja viittomakielialan järjestöjen kanssa yhteiset tavoitteet kunnallis- ja aluevaalivaikuttamiseen, jossa otetaan esille kuulovammaisia lapsia koskevia epäkohtia.</p> <p>Nostetaan esille YK:n lapsen oikeuksien sopimuksen ja YK:n vammaisten henkilöiden sopimuksen velvoitteita sekä kuulo- ja viittomakielialan yhteisissä kunnallis- ja aluevaalitavoitteissa sovittuja asioita liiton vaikuttamistyössä.</p> <p>Tehdään yhteistä edunvalvontaa kuulo- ja viittomakielialan vaikuttamistyöstä vastaavien työntekijöiden muodostamassa Kumpparit-verkostossa. Jatketaan verkoston yhteistä vaikuttamistyötä kuulovammaisten lasten</p>	<p>Liitto saa tarvitsemansa tiedon, millaisiin asioihin edunvalvonnassa ja vaikuttamistyössä pitää keskittyä.</p> <p>Liitolta apua pyytäneet perheet saavat tarvitsemansa tiedon, avun tai tuen.</p> <p>Vanhemmat saavat tietoa ja vinkkejä muilta kuulovammaisten lasten vanhemmilta.</p> <p>Vanhemmat kokevat vertaiskeskusteluista saadun ja jaetun tiedon hyödylliseksi.</p> <p>Perheiden kokemus arjen kuormittavuudesta vähenee.</p> <p>Liiton vaikuttamistyön koetaan tuovan kuulovammaisten lasten asioita näkyväksi.</p>	<ul style="list-style-type: none"> - yksilöllisten tarpeiden huomioon ottamisesta - tiedonsaannista kuulovammaisen lapsen oikeuksista - arjen helpottumisesta - liiton vaikuttamistyön näkyvyydestä - kuulo- ja viittomakielialan yhteisen vaikuttamistyön näkyvyydestä <p>Perheiden yhteydenotot liittoon</p> <p>Liiton tekemän edunvalvonnan ja vaikuttamisen tunnettuus ja tarve.</p> <p>Verkkosivuilla olevien vaaliteesien lataus- tai jakokerrat sekä tykkäykset.</p>
--	---	---	--

	oikeuksien toteutumiseksi erityisesti tulevissa lakiesityslausunnoissa.		
--	---	--	--

Kohderyhmä: alle 18v lasten ja nuorten kuulovammoja kuntouttavien yksiköiden työntekijät

TAVOITE	TOIMINTA JA TUOTOKSET	TULOKSET	MITTARIT
Alle 18-vuotiaiden lasten ja nuorten kuulovammoja kuntouttavien tahojen työntekijät ovat saaneet tietoa kuulovammaisten lasten perheiden tarpeista ja kokemuksista	<p>Pidetään yhteyttä kuulokeskusten työntekijöihin ja välitetään heille tietoa kuulovammaisten lasten perheiden toiveista, tarpeista ja heiltä kerätystä palautteesta.</p> <p>Toimitetaan kerran vuodessa ja myös pyynnöstä liiton esite- ja muuta materiaalia sairaaloihin ja kuulokeskuksiin sekä korva-, nenä- ja kurkkutautien poliklinikoille. Lisäksi kontaktoidaan kuntoutus-ohjaajia henkilökohtaisesti, tehdään heille liiton toimintaa tutuksi ja pyydetään heitä välittämään tietoa liiton toiminnasta perheille.</p> <p>Välitetään ko. kohderyhmälle liiton tuottamaa materiaalia.</p> <p>Jatketaan tarvittaessa vierailuja keskussairaaloiden kuulokeskuksiin.</p> <p>Osallistutaan Audiologian päiville ja esitellään siellä liiton toimintaa ja välitetään kuulovammaisten lasten perheiden kokemuksia ja tarpeita päivien osallistujille.</p>	<p>Vanhemmat kokevat tulleen kuulluiksi kuulokeskuksen työntekijöiden kanssa asioidessaan.</p> <p>Vanhemmat kokevat saaneensa lapsensa tarvitseman kuntoutuksen ja hoidon.</p> <p>Vanhempien kokemus yhdenvertaisuudesta on parantunut.</p>	<p>Vanhempien kokemukset</p> <ul style="list-style-type: none"> - kuulluksi tulemisesta - tiedonsaannista kuulokeskuksen työntekijöiltä - kuulokeskuksen työntekijöiden taidosta ottaa perheen ja lapsen yksilölliset tarpeet huomioon - kuinka hyvin liiton tekemän vaikuttamistoiminnan koetaan täydentävän kuulokeskuksen palveluita - yhdenvertaisuuden toteutumisesta

Kohderyhmä: perusopetuksen opettajat, jotka ovat työssään tekemisissä kuulovammaisen lapsen kanssa

TAVOITE	TOIMINTA JA TUOTOKSET	TULOKSET	MITTARIT
Kuulovammaisia lapsia opettavat perusopetuksen opettajat ovat saaneet tietoa kuulovammaisen lapsen oikeuksista ja tarpeista	<p>Tehdään vuonna 2024 laaditusta opettajille suunnatusta esitteestä laajempi versio, jota jaetaan perheiden ja kuntoutusohjaajien välityksellä niille perusopetuksen opettajille, jotka opettavat kuulovammaista lasta.</p> <p>Välitetään v. 2024 laadittua opettajille suunnattua esitettä kuulovammaisten lasten vanhempien avulla sekä pyynnöstä kuulovammaisten lasten opettajille.</p>	<p>Vanhempien kokemus siitä, että ko. kohderyhmän edustajat osaavat ottaa huomioon kuulovammaisen lapsen tarpeet perusopetuksessa, lisääntyy.</p>	<p>Vanhempien kokemukset</p> <ul style="list-style-type: none"> - siitä, että kohderyhmään kuuluvien ammattilaisten ymmärrys kuulovammoista lisääntyy - kasvatusalan ammattilaisten taidoista kohdata kuulovammaisen lapsi - kuulovammaisen lapsen yksilöllisten tarpeiden huomioon ottamisesta perusopetuksessa

	<p>Selvitetään mahdollisuus saada siitä juttu tai mainos Opettaja-lehteen ja osaksi Opetushallituksen järjestämiä koulutuksia.</p> <p>Kirjoitetaan kuulovammaisten lasten perheille tarvittaessa suosituksia, lausuntoja ja kannanottoja välitettäväksi ko. kohderyhmälle liittyen kuulovammaisen lapsen tarpeisiin tai tukeen.</p>		
--	---	--	--

5. JÄSENISTÖ JA JÄSENPALVELUT

Kohderyhmä: Jäsenyhdistykset

TAVOITE	TOIMINTA JA TUOTOKSET	TULOKSET	MITTARIT
Jäsenyhdistykset toimivat aktiivisesti ja niiden toiminta palvelee yhdistysten jäsenistöä	<p>Tuotetaan malleja, sabluunoita, ohjeita ja tukimateriaalia jäsenyhdistysten toiminnan tueksi.</p> <p>Tarjotaan yhdistyksille käyttöön uusia viestintäpohjia ja materiaalipankkia viestinnän tueksi liiton ylläpitämän Canva non-profit -lisenssin kautta.</p> <p>Tiedotetaan yhdistyksille ajankohtaisista asioista ja tuetaan yhdistysten omaa viestintää ja markkinointia</p> <ul style="list-style-type: none"> Lähetetään yhdistyksille yhdistyskirje 4-6 kertaa vuodessa Tiedotetaan jäsenyhdistysten toiminnasta liiton eri viestintäkanavissa. <p>Tuetaan jäsenyhdistysten hallintoa ja toimintaa</p> <ul style="list-style-type: none"> Uusia jäsenperheitä ohjataan liittymään heitä lähimpään jäsenyhdistykseen. Kannustetaan jäsenyhdistyksiä jakamaan hyviä käytäntöjä keskenään järjestämällä jäsenyhdistysten hallituksen edustajien ja liiton hallituksen yhteinen (etä)tapaaminen, jonka teema valikoituu jäsenyhdistysten toiveesta Autetaan jäsenyhdistyksiä järjestämään yhteisiä tilaisuuksia. Tehdään yhdistysvierailuja Ylläpidetään jäsenrekisteriä ja tarjotaan jäsenyhdistyksille opastusta sen käyttöön 	<p>Yhdistykset saavat apua ja tukea viestintään, tilaisuuksien järjestämiseen ja hallintoon.</p> <p>Liiton viestintäkanavat tukevat jäsenyhdistysten viestintää.</p> <p>Jäsenyhdistysten toimintaan tulee mukaan uusia perheitä.</p> <p>Jäsenyhdistykset kokevat saavansa heille hyödyllistä tietoa liiton kautta.</p>	<p>Tavoitteiden toteutumista arvioidaan kyselyistä saatavan tiedon avulla:</p> <ul style="list-style-type: none"> ovatko yhdistykset saaneet tarvitsemansa avun viestintään, tilaisuuksien järjestämiseen ja hallintoon yhdistysten toimintaan osallistuneiden määrä yhdistysten järjestämän toiminnan määrä (perhetapaamiset, retket, koulutukset, kokoukset ym.) yhteistyössä järjestetyn toiminnan ja osallistujien määrä liiton viestintäkanavien hyödyntäminen uuden materiaalipankin hyödyntäminen uusien jäsenperheiden määrä ja yhdistysten jäsenmäärä koulutukseen osallistujien määrä miten hyödylliseksi yhdistykset kokevat liitolta saamansa avun

	<ul style="list-style-type: none"> Järjestetään tarvittaessa etäkoulutuksia ajankohtaisista aiheista jäsenyhdistysten luottamushenkilöille Kartoitetaan keskitettyjen jäsenmaksujen keräämismahdollisuus ja selvitetään ja hankitaan tarvittaessa uusi jäsenrekisteri 		
--	---	--	--

Kohderyhmä: Henkilöjäsenet

TAVOITE	TOIMINTA JA TUOTOKSET	TULOKSET	MITTARIT
Liiton henkilöjäsenyys takaa tuen sellaisille alle 18-vuotiaiden kuulovammaisten lasten perheille, joiden asuinpaikan lähellä ei ole toimivaa liiton jäsenyhdistystä	Tiedotetaan mahdollisuudesta liittyä liiton henkilöjäseneksi.	Perheet, joiden lähellä ei ole toimivaa jäsenyhdistystä, liittyvät henkilöjäseniksi.	Tavoitteiden toteutumista arvioidaan seuraamalla henkilöjäsenyyksien määrää

6. TOIMINNAN RESURSSIT

6.1 Hallinto

Toimisto ja henkilöstö

Liiton toimisto sijaitsee Valkeassa talossa Helsingissä. Toimisto muutti syksyllä 2024 puolta pienempiin toimistotiloihin.

Liiton palveluksessa ovat toiminnanjohtaja, vertaistoiminnan koordinaattori, järjestökoordinaattori, Paikka auki-rahoituksella palkattu järjestöassistentti ja jäsenlehti Napin toimittaja-kuvaaja. Henkilöstön osaamista ja asiantuntemusta tuetaan yksilöllisten tarpeiden, koulutuksen ja määrärahojen puitteissa. Yhteistä osaamista jaetaan säännöllisissä toimistopalaverissa ja tarpeen mukaan pidettävillä suunnittelupäivillä. Henkilöstölle pidetään kehityskeskustelut kerran vuodessa. Niiden tarkoituksena on käydä läpi kunkin työtä, tavoitteita, osaamista, osaamisen kehittämistä sekä työhyvinvointia. Henkilökunnalle järjestetään ryhmämuotoista työnohjausta tarvittaessa. Työssä jaksamista tuetaan työtehtävien tarkoituksenmukaisella jakamisella ja rajaamisella, liukuvalla työajalla, työaikapankilla, laajalla etätyömahdollisuudella, lakisäätteistä laajemmalla työterveyshuollolla ja tuetulla työpaikkaruokailulla. Lisäksi hallitus ja henkilökunta kokoontuvat yhteiseen suunnittelupäivään kerran vuodessa. Henkilökunnan virkistyspäivä toteutetaan kerran vuodessa. Taloushallintopalvelut ostetaan VaTa Järjestöpalvelu Oy:ltä ja tietoliikennejärjestelmän ylläpitopalvelut Kiinteistö Oy Valkealta talolta. Työterveyshuollosta vastaa Suomen Terveystalo Oy.

Muut työntekijät

Vertaisperhekurssille, leireille, tapahtumiin ja tilaisuuksiin palkataan tarvittava määrä lastenohjaajia, kurssien vetäjiä, luennoitsijoita tai muita asiantuntijoita kulloisenkin tilanteen tarpeen, resurssien ja vaatimusten mukaisesti. Lastenohjaajia pyritään saamaan paitsi oman rekrytoinnin myös oppilaitosyhteistyön kautta.

Liittokokous, hallitus ja työ- ja talousvaliokunta

Sääntömääräisiä liittokokouksia on kaksi vuodessa. Keväliittokokous pidetään toukokuussa Pohjois-Pohjanmaalla ja syysliittokokous marraskuussa Etelä-Suomessa. Liittokokouksissa käsitellään sääntöjen määräämät asiat. Kummankin kokouksen yhteyteen järjestetään perhepäivä, josta on kerrottu tarkemmin kohdassa 2.2. Sekä hallitus että työvaliokunta kokoontuvat tarpeen mukaan ja mahdollisuuksien mukaan etänä. Hallitus nimeää vuoden ensimmäisessä kokouksessa työ- ja talousvaliokunnan, jonka tehtävänä on valmistella hallituksen kokouksissa käsiteltävät asiat.

Työryhmät

Vertais-, viestintä- ja edunvalvontatyöryhmät jatkavat työskentelyään myös vuonna 2025. Hallitus nimittää niiden kokoonpanon vuoden ensimmäisessä kokouksessaan. Työryhmien tehtävänä on kehittää liiton toimintaa strategian ja toimintasuunnitelman mukaisesti. Työryhmät kokoontuvat tarpeen mukaan pääsääntöisesti etäyhteyksillä. Liittoon voidaan lisäksi perustaa toiminnan kannalta myös muita työryhmiä, joiden asettamisesta hallitus päättää erikseen.

Strategia

Liiton v. 2022 hyväksyttyä toimintastrategiaa hyödynnetään ja tarkennetaan tarvittaessa toimintavuoden aikana. Käytetään tarvittaessa konsulttipalvelua liiton organisaation tulevaisuuspohdinoissa.

6.2 Talous

Liiton talous perustuu STEAn myöntämään ay-yleisavustukseen ja ak3-kohdennettuun vertaistoiminta-avustukseen. Paikka-auki-avustuksella katetaan järjestöassistentin työpanoksesta aiheutuvat kulut. Oma varainhankinta koostuu muilta tahoilta haettavista kohdeavustuksista, jäsenmaksuista sekä Nappi-lehden tilaustuotoista.

Valtionavustuksen vähenevät radikaalisti vuoden 2027 alusta. Pieneneviin STEA-avustuksiin varaudutaan keskittymällä perustehtävän hyvään hoitamiseen, karsimalla kustannuksia, sopeuttamalla toimintaa ja hallintoa sekä tarkistamalla jäsenistölle suunnattujen palvelujen hintoja. Puheenjohtajan ja jäsenlehden toimittajan kuukausikustanteisista tietokoneista luovutaan tarvittaessa ja kilpailutetaan ICT- ja taloushallintopalvelut. Muita sopeutustoimia toteutetaan tarpeen niin vaatiessa.

Taloutta seurataan Procountor- ja Accuna-ohjelmien avulla. Reaaliaikaisen talousseurannan välineinä ovat kustannuspaikkaseuranta, tiliotteet pankkitilien saldotiedot, tuloslaskelmat ja taseet sekä päivä- ja pääkirjat. Maksujen perintä hoidetaan Ropo Capitalin kautta.

Hyväksytty hallituksen kokouksessa 15.9.2024.