



Cystische Fibrose Schweiz ist eine seit über 50 Jahren etablierte und schweizweit anerkannte Patientenorganisation. Sie vertritt die Interessen der über tausend von Cystischer Fibrose betroffenen Menschen und deren Angehörigen.

Wir suchen eine ehrenamtliche Vertreterin / Vertreter für den

Vorstand von ProRaris

der Dachorganisation der seltenen Krankheiten

Der Dachverband ProRaris - Allianz Seltener Krankheiten - Schweiz wurde 2010 gegründet. Er vertritt und wahrt die Interessen von betroffenen Patientinnen und Patienten und deren Organisationen. Aktuell zählt man in der Schweiz rund hundert Patientenorganisationen für Menschen mit einer seltenen Erkrankung.

Mehr Informationen: www.prorarais.ch

Cystische Fibrose Schweiz ist Mitglied von ProRaris und als eine der grössten Patientenorganisationen mit einem Sitz im Vorstand vertreten. CFS sucht deshalb ein Mitglied, welches unsere Organisation und die Interessen von allen Betroffenen von seltenen Krankheiten im Vorstand von ProRaris ab 2024 vertreten wird.

Ihre Hauptaufgaben als Vertreter:in von Cystische Fibrose Schweiz bei ProRaris

- Aktive Mitarbeit an den Vorstandssitzungen (mit Vor- und Nachbearbeitung)
- Teilnahme an der jährlichen Delegiertenversammlung
- Informationsaustausch und inhaltliche Absprache mit CFS-Vorstand und CFS-Geschäftsstelle

Was Sie mitbringen:

- Interesse an gesundheitspolitischen Themen rund um seltene Krankheiten
- Motivation, sich in der Organisation einzubringen und diese weiterzuentwickeln
- Erfahrung in Vorstandsarbeit oder politischen Gremien von Vorteil, aber nicht Bedingung

Was wir bieten:

- Sinnstiftende, ehrenamtliche Arbeit mit konkreter Mitgestaltungsmöglichkeit
- Administrative Unterstützung von der Geschäftsstelle CFS
- Spesen- und Sitzungsentschädigung durch CFS

Bitte senden Sie Ihre Bewerbung per E-Mail an: info@cystischefibroseschweiz.ch.

Für Rückfragen steht die Geschäftsführerin Christina Eberle gerne zur Verfügung: 031 552 33 00.