

Etelä-Karjalan Keliakiayhdistys ry

Historia lyhyesti

Yhdistys perustettiin v. 1991. Perustava kokous pidettiin 30.9.1991 ja yhdistysrekisteriin se merkittiin 16.12.1991. Nimeksi tuli tuolloin Imatran Seudun Keliakiayhdistys ry ja kotipaikaksi Imatra. Vuoden 2007 alusta nimi on ollut Etelä-Karjalan Keliakiayhdistys ry ja kotipaikka 2020 alkaen Lappeenranta. Alue on koko ajan ollut sama, Luumäeltä Uukuniemelle eli Etelä-Karjalan alue.

Yhdistyksen perustamisvuonna 1991 yhdistykseen liittyi 47 jäsentä. Vuoden 2005 lopussa jäseniä oli 410. 2010-luvun jälkipuoliskolla jäseniä oli liki 500, nyt syksyllä 2021 maksaneiden jäsenten määrä on 444.

Alkuvuosina yhdistyksen toiminta keskittyi Imatralla ja siellä sijaitsevaan Asevelitaloon. Vuosien myötä toiminta kuitenkin siirtyi paljolti Lappeenrantaan ja Kuutinkulmaan, yhdistysten omaan kokoontumistilaan. Esim. hallituksen kokoukset pidetään nykyisin siellä, samoin Lappeenrannan puolen gluteenittomat illat (entiset jäsenillat). Lappeenrannassa niiden pito aloitettiin v. 2004. Imatralla niiden pitäminen oli aloitettu jo v. 1998, mutta nykyisin niitä pidetään siellä vain tarpeen mukaan. Jauhopiiritkin ovat jo mennyttä aikaa. Jäsenkyselyillä on selvitetty, millaista toimintaa jäsenet haluavat.

V. 2016 liiton ja yhdistysten sääntöjä uudistettaessa omissa yhdistyksessämme otettiin yleisten kokousten osalta käyttöön ns. yhden kokouksen malli, mikä tarkoittaa, että meillä pidetään vain vuosikokous toukokuussa, ei enää erillisiä kevä- ja syyskokouksia. Hallitus kokoontuu tarpeen mukaan.

Yhdistyksen talous on aina ollut paljolti liitolta saatujen jäsenmaksuosuuksien varassa. Lisävaroja on pyritty hankkimaan esim. joulumyyjäisiin osallistumalla ja arpajaisilla. Joskus on saatu pieniä avustuksia kunnilta. Yhdistyksellä on koko ajan ollut oma pankkitili.

Jäsenten etujen ajaminen on koko ajan ollut tärkeää. Alueen kansanedustajiin on oltu yhteydessä, etenkin keliakiakorvausasiassa. On myös selvitetty vammaishuoltolain ja kansaneläkelain mukaisia korvausasioita sekä neuvottu jäseniä verovähennysasioissa. Hyvin tärkeää on ollut myös tukihenkilö- eli nykyinen vertaistukihenkilötoiminta.

Keliakialiiton liittokokouksissa on oltu aktiivisesti mukana. On myös osallistuttu liiton järjestämiin koulutustapahtumiin ja juhliin ja saatu puolestamme tarpeen tullen liiton toimihenkilöitä omiin tilaisuuksiimme. Imatran kaupungin vammaisneuvostossakin on ollut edustajamme vv. 1993 – 96. Tärkeimpiä itse järjestämiämme tilaisuuksia ovat olleet Itä-Suomen alueen keliakiayhdistysten kesäpäivät Imatralla v. 2004 ja oman yhdistyksemme 20-vuotisjuhlit Lappeenrannassa v. 2011. Niistä jäi paljon mukavia muistoja, vaikka teettivät kyllä paljon ylimääräistä työtäkin.

Jäsenistö on aina ollut aktiivisimmin mukana erilaisilla matkoilla, niin keliakiamessuilla, leipomovierailuilla kuin teatteriretkilläkin ja erilaisissa ruokailutapahtumissa, joita on järjestetty usein pikkujoulujen ja keliakiaviikon tapahtumien yhteydessä. Aktiivisesti on osallistuttu myös leivontailtoihin, joita yhdistyksellä oli tapana järjestää eri puolilla aluetta. 2000-luvulla Etelä-Karjalan sosiaali- ja terveystieteiden Eksoten ravitsemusterapia on ruvennut Lappeenrannassa pitämään aktiivisesti leivontakursseja keliakikoille, joskus myös ruuanvalmistuskursseja. Niissä on yleensä ollut yhdistyksemme edustaja mukana.

Yhdistyksen pääasiallisena tiedotuskanavana on aina käytetty Keliakialehteä, nykyistä Gluteeniton elämä - lehteä ja paikallislehtiä. Nykyisin yhä tärkeämmällä sijalla on sosiaalinen media.