

Høringsnotat

I dette notatet redegjør komiteen for hensyn som er forsøkt ivaretatt i forslag til handlingsprogram.

Komiteen har bestått av:

- Marit Dille, Nærøysund demensforening i Trøndelag
- Glenn Due-Sørensen, Akershus fylkeslag
- Ingrid Sæbø, Granvin helselag i Hordaland
- Tove Elisabeth Forså, Øresvik helselag i Nordland

Komiteens har forsøkt å utforme et fleksibelt og relevant handlingsprogram som ivaretar både organisasjonens brede formål og den lokale frivillighetens ulike uttrykk. Det er lagt vekt på at handlingsprogrammet skal fungere som en meny, ikke en oppdragsliste – et verktøy som gir lokallagene inspirasjon og retning, samtidig som det åpner for lokal tilpasning. Lokallagene, enten de er helselag eller demensforeninger, arbeider ut fra ulike behov og forutsetninger, og komiteen har derfor valgt å omtale disse samlet.

Om rammene for arbeidet med handlingsprogrammet

Handlingsprogrammet fungerer som en overordnet veiledning for organisasjonens samlede innsats og skal bidra til at arbeidet holder seg på rett kurs mot langsiktige mål. Det beskriver retningen for innsatsen innen fire sentrale temaområder: folkehelse, demens, forskning og organisasjon/frivillighet. Handlingsprogrammet skal være på et strategisk nivå, og det er gjennom handlingsplaner, aktivitetsplaner og årlige budsjetter at konkrete tiltak og prioriteringer utformes og følges opp.

Komiteen har vært opptatt av å få tydelig fram at handlingsprogrammet er forankret i vedtektenes formålsparagraf hvor organisasjonens roller er beskrevet, og har hatt som mål å ivareta både bredden og mangfoldet i det lokale engasjementet. Programmet skal være relevant for både helselag og demensforeninger, og det skal støtte opp under lokallagenes frihet til å tilpasse innsatsen etter behov i sine nærmiljøer.

Om prosessen

Det har vært viktig for komiteen å ta utgangspunkt i forrige handlingsprogram, samtidig som nye behov og prioriteringer er kommet til gjennom diskusjoner. I arbeidet med handlingsprogrammet har komiteen tatt utgangspunkt i organisasjonens vedtekter, der roller og ansvar allerede er tydelig beskrevet. Det har gjort det mulig å konsentrere innsatsen om retning, innhold og prioriteringer for perioden som kommer.

Arbeidet er preget av et ønske om å tydeliggjøre organisasjonens identitet og samfunnsrolle, og styrke sammenhengen mellom folkehelsearbeid, demenssaken, forskningen og frivilligheten. Det har vært avholdt fire møter i komiteen i tillegg til skriftlig kommunikasjon.

Overordnede hensyn komiteen har tatt:

- Handlingsprogrammet skal være relevant i ulike deler av landet – i bygd og by, og i ulike nærmiljø.
- Det er lagt vekt på å inkludere et mangfoldsperspektiv i hele programmet. Både når det gjelder representasjon, målgrupper og forskningsinnsats.
- Komiteen har ønsket å tydeliggjøre at både helselag og demensforeninger skal kunne arbeide med både folkehelse og demens – på tvers – ut fra hva som er mest aktuelt lokalt. Det er store variasjoner på tvers av landet og ikke tette skott mellom hvordan helselag og demensforeninger arbeider.
- Økt profilering og kjennskap til organisasjonen trekkes fram som viktig, både for rekruttering og for å synliggjøre arbeidet.
- Det har vært viktig å gi uttrykk for at organisasjonen også skal være en pådriver overfor myndigheter og tjenestetilbud – både lokalt og nasjonalt.

Temaer i handlingsprogrammet

Folkehelse:

Komiteen har lagt vekt på folkehelsearbeid som en kjerne i organisasjonens virksomhet, fra møteplasser og aktiviteter til påvirkningsarbeid. Helse forstås her bredt, ikke bare som fravær av sykdom, men som trivsel, mestring og livskvalitet. Programmet løfter frem innsats rettet mot barn og unge, og fremhever lokallagenes rolle i å skape inkluderende fellesskap i sine nærmiljø.

Demens:

Komiteen ønsker å fremheve organisasjonens rolle som interesseorganisasjon på demensfeltet. Det pekes på behovet for å fjerne stigma og sikre like rettigheter for personer med demens, uavhengig av bosted. Et nytt punkt er inkludert om unge med demens, og det legges vekt på arbeidsgiveransvar og verdige overganger fra arbeidslivet. Nasjonalforeningen er

pådriver nasjonalt og overfor kommuner slik at de oppfyller sine forpliktelser, og at det utvikles demensvennlige lokalsamfunn.

Forskning:

Organisasjonens forskningsinnsats som en av Nasjonalforeningens viktigste oppgaver.

Komiteen har valgt formuleringer som åpner for både innsamling av midler og pådriverarbeid for mer forskning på våre områder. Det er tydeliggjort at det skal arbeides for at forskningen ivaretar et kjønnsperspektiv og mangfold, og at organisasjonen bidrar til å gjøre forskningen bedre kjent blant medlemmer og lokalsamfunn.

Organisasjon og frivillighet:

Komiteen har løftet frem behovet for å understøtte lokallagsutvikling, rekruttering og kompetanseheving. Det er foreslått en tydeligere omtale av samarbeidet med kommunene, samt en vektlegging av mangfold for å speile samfunnet. I tråd med strategien Mot felles mål 2030, understrekes det at lagene skal kunne videreføre de aktivitetene de er gode på – ut fra lokale forutsetninger og behov.