



Nasjonalforeningen for folkehelsens innspill til Statsbudsjett 2019

Nasjonalforeningen for folkehelsen er en frivillig organisasjon som jobber med folkehelse, demens og forskning. Nasjonalforeningen for folkehelsen er interesseorganisasjon for personer med demens og deres pårørende. Det anslås at 77 000 mennesker har demens i Norge i dag, og at over 350 000 er pårørende til personer med demens.

Kap 872, post 70 Funksjonshemmedes sine organisasjoner

Som interesseorganisasjon for personer med demens og deres pårørende mener vi at Nasjonalforeningen fyller de samme funksjoner og oppgaver som andre interesseorganisasjoner som får støtte gjennom Bufdirs tilskuddsordning til funksjonshemmedes organisasjoner.

Nasjonalforeningen har to ganger søkt og fått avslag på tilskudd fra støtteordningen. Begrunnelsen er at våre vedtekter ikke oppfyller to bestemte tekniske krav i regelverket (se mer under). Vi ønsker oss derfor en unntaksbestemmelse i dagens regelverk, slik som blant annet Foreningen Norges Døvblinde (FNDB) har. **Nasjonalforeningen for folkehelsen ber komiteen anmode regjeringen om:**

- Å opprette en unntaksbestemmelse i dagens tilskuddsordning slik at Nasjonalforeningen for folkehelsen kan motta driftstilskudd på linje med andre organisasjoner (kap 872, post 70 funksjonshemmedes organisasjoner).

Avslag pga manglende oppfyllelse av tekniske inntakskrav

Sist gang vi søkte ble avslaget begrunnet med at Bufdir ikke kunne finne at organisasjonen tilfredsstillte de grunnleggende inngangskravene fastsatt i regelverkets § 8: at organisasjonen i overveiende grad må bestå av *personer med nedsatt funksjonsevne og deres pårørende*. Nasjonalforeningen er sammensatt av helselag og demensforeninger. Demensforeningene er lokale interesseforeninger for mennesker med demens, mens helsealgene er rene humanitære foreninger med mer enn 100 års historie som driver et bredt sett av folkehelseaktiviteter i sitt lokalsamfunn. For å fylle Bufdirs kriterier måtte vår organisasjon vært en rendyrket pasientorganisasjon. I våre styrende organer er det krav om at begge lokallagstyper er representert. Det er urimelig for oss å måtte gå bort fra vår brede humanitære samfunnsrolle for å tilfredsstille krav til støtte som ineteresseorganisasjon. Vi mener vi i vår særstilling bør få unntak fra regelen.

Nasjonalforeningen oppfyller intensjonen i tilskuddsordningen om å legge til rette for interessepolitisk arbeid:

- **Interessepolitisk arbeid og likepersonsarbeid**
Nasjonalforeningen har i over 20 år vært interesseorganisasjon for personer med demens og deres pårørende. Vi er den eneste interesseorganisasjonen for denne pasientgruppen i Norge. Vi har også en etablert likepersonsordning der vi rekrutterer og skolerer pårørende til personer med demens som likepersoner.
- **Service til egne medlemmer**
Vi yter service til våre medlemmer gjennom vårt lokale og sentrale informasjonsarbeid på nett, gjennom brosjyrer, i medlemsbladet «Hjerte og hjerne» og i sosiale medier. Vi driver også hjelpetelefonen Demenslinjen. I 2017 var det i overkant av 3000 innringere til Demenslinjen.

Involvering av personer med demens og deres pårørende

For å ivareta interessene til personer med demens og deres pårørende, har vi et eget Råd for demens bestående av fagpersoner og pårørende. Det krever særskilt tilrettelegging og ivaretagelse når en skal involvere mennesker med kognitiv svikt inn i styre av en organisasjon. Vi har de siste 5 årene derfor hatt et eget Erfaringspanel bestående av mennesker med demens og deres pårørende som gir råd til organisasjonens interne og eksterne arbeid. Dette fungerer etter vår vurdering svært godt og vi mener vi ivaretar intensjonen om å myndiggjøre pasienter og deres pårørende i organisasjonens styre og arbeid. Alle styrene i våre lokale demensforeninger har pårørende til personer med demens som tillitsvalgte.

