

Til: Landsmøtet
Fra: Forbundsstyret

SAK 10 UTTALELSER

Landsmøteuttalelser er skriftlige kortfattede redegjørelser om saker landsmøtet ønsker å skape oppmerksomhet om. Uttalelsene sendes ofte ut som pressemeldinger etter at de er vedtatt.

Forbundsstyret presenterer sine forslag til uttalelser i landsmøtet. Eventuelle andre forslag legges fram for landsmøtet.

Uttalelsene som landsmøtet enes om, sendes til redaksjonskomiteen for bearbeiding.

Redaksjonskomiteen legger deretter fram sitt/sine forslag til uttalelse(r) for behandling i landsmøtet.

Vedlagt er forbundsstyrets forslag til uttalelser fra landsmøtet:

- Forutsigbare tjenester er avgjørende for pårørende
- ParkinsonNet - en samhandlingsmodell som fungerer!

Innstilling:

Uttalelsene vedtas. Forbundsstyret gis redaksjonell fullmakt til å ferdigstille.

SAK 10 UTTALELSER

Forutsigbare tjenester er avgjørende for pårørende

I dag er det om lag 10 000 med Parkinsons sykdom i Norge. Om 20 år vil det være dobbelt så mange. I takt med denne økningen blir vi også stadig flere pårørende.

Parkinsons sykdom går ikke over. Pårørenderollen varer livet ut og blir mer og mer krevende ettersom sykdommens utvikler seg. Pårørendes behov kommer ikke brått og overraskende, det går an å planlegge å ta vare på oss på en god måte.

Norges Parkinsonforbund krever at pårørende skal ha:

- Fast kontaktperson i kommunen
- Forutsigbare og koordinerte tjenester
- Mulighet for medvirkning
- Støtte og fleksibel avlastning
- Mulighet til å være i jobb

Pårørendealliansen sine undersøkelser viser at 6 av 10 pårørende ikke har en fast kontaktperson, eller vet hvem i kommunen de kan kontakte. 7 av 10 føler seg utnyttet av kommunen, og ikke blir lyttet til når de ber om hjelp, veiledning eller støtte for egne behov som pårørende. 8 av 10 pårørende har heller ikke noe tilbud i kommunen, som blant annet pårørendeskole, et nettverk å møtes i eller mestringskurs.

Det er ifølge Helsedirektoratet over 1,5 millioner pårørende over 18 år i Norge i dag. Presset på pårørende øker i takt med de politiske føringene om at eldre og syke skal bo lengre hjemme. Kommunene står overfor store utfordringer når det gjelder omsorgsoppgaver, oppfølging og tilgang til helse- og omsorgstjenester.

Vi trenger at kommunehelsetjenesten tar våre behov på alvor hvis vi skal klare oppgavene som ligger foran oss. Sammen kan vi klare å møte utfordringene vi vet kommer.

Landsmøtet i Norges Parkinsonforbund understreker viktigheten av at de pårørende må få mulighet til å kunne planlegge egne liv i større grad enn i dag.

«Bo trygt hjemme-reformen» er en av flere stortingsmeldinger og planer som legges fram av regjeringen senere i år. Landsmøtet i Norges Parkinsonforbund forutsetter en styrking av tilbud som gir trygghet for tjenester og støtte til pårørende. Pårørende må sikres nødvendig og forutsigbar støtte og avlastning.

SAK 10 UTTALELSER

ParkinsonNet - en samhandlingsmodell som fungerer!

Parkinsons sykdom er den raskest økende hjernesykdommen i verden og antall pasienter er forventet doblet de neste 20 årene. Med eldrebølgen blir det mer parkinson i norske kommuner. Kommunehelsetjenesten står foran store utfordringer når det gjelder ressurser, økonomi og kompetanse.

Helsepersonellkommissjonen slår fast at tjenestetilbudet i økende grad må komme nærmere der brukerne bor – mindre spesialisthelsetjeneste – mer kommunehelsetjeneste. Det vil ikke bli flere varme hender – helsepersonell må jobbe smartere.

Med parkinson vet vi mye om hva som kommer. Vi har alle muligheter til å ligge i forkant av utviklingen. Investering i kompetanseheving, kunnskapsbasert oppfølging og tverrfaglig behandling av mennesker med Parkinsons sykdom er god samfunnsøkonomi. Det kan utsette behovet for sykehjemsplass, som det er underskudd på i kommune-Norge.

Den gode nyheten er at vi har en samhandlingsmodell som faktisk kan hjelpe oss:

ParkinsonNet samler fagpersoner i et tverrfaglig nettverk med høy kompetanse om Parkinsons sykdom og parkinsonisme. Nettverket består i dag av fysioterapeuter, ergoterapeuter, logoped og sykepleiere.

ParkinsonNet gir både kompetente fagpersoner og riktigere utnyttelse av ressursene. Nettverket mellom fagpersonene er et avgjørende element som bidrar til kompetanseflyt på tvers av profesjoner og mellom de ulike tjenestenivåene.

Implementeringen av ParkinsonNet på landsbasis har bidratt til et kompetanseløft i hele Norge, og utviklet en helsetjeneste som bidrar til at personer med parkinson får tilpasset behandling og mulighet for best mulig livskvalitet der de bor.

1500 dedikerte fagpersoner over hele landet er så langt en del av nettverket. ParkinsonNet utgjør en forskjell i hverdagen for personer med parkinson. Modellen består av systematisk opplæring av helsefagpersonell, tverrfaglig samarbeid mellom faggruppene, helsetjenesten og kommunene og involvering av brukerne selv.

Helse- og omsorgsdepartementet har uttalt at de ser på ParkinsonNet-modellen som en foregangsmodell for oppfølging av kronisk syke. Modellen vil være overførbart til andre diagnosegrupper, og vil gi norske kommuner en unik mulighet til effektiv, tilpasset tverrfaglig oppfølging i helsetjenesten.

Fast drift av et landsdekkende ParkinsonNet etter 2024, organisert av en nasjonal koordinerende enhet slik som i dag, vil utnytte fremtidens helseressurser på en effektiv måte, og danne grunnlag for optimale, likeverdige helsetjenester innen parkinsonbehandlingen i kommune-Norge.

Landsmøtet i Norges Parkinsonforbund oppfordrer kommuner, sykehus og regionale helseforetak til å bruke ParkinsonNet som modell for fremtidig tjenestetilbud. Landsmøtet ber helsemyndighetene om å sikre finansiering, fast drift og videreutvikling av ParkinsonNet etter 2024, for å kunne gi et likeverdig, landsdekkende tjenestetilbud for personer med Parkinsons sykdom og parkinsonisme.