

## Styrk pasientorganisasjonene

**Regjeringens hjernehelsestrategi må øke pasientorganisasjonenes mulighet til å være med på å styrke arbeidet for de som lever med kroniske nevrologiske diagnoser.**

Pasient- og brukerorganisasjonene er i besittelse av kompetanse og kunnskap som kan brukes som supplement til etablerte helsetjenester. Mange organisasjoner bidrar allerede i utvikling av nye helsetilbud, og enda flere deltar med viktig brukerkompetanse i forskning, behandling, rehabilitering og læring- og mestring. Dette er viktige bidrag som avlaster en presset helsetjeneste og som har et innhold kun de som lever med diagnosene kan gi.

I Helsedirektoratets statusrapport ble det avdekket store forskjeller i helsetilbudene til personer som lever med hjernesykdommer. Rapporten konkluderte med at det er behov for en nasjonal strategi for dette omfattende helsefeltet. Regjeringen har derfor besluttet å lage en nasjonal strategi som skal styrke feltet og bidra til nødvendig utvikling.

Norges Parkinsonforbund har i mange år bidratt som innovatør og samarbeidspartner til aktører i spesialist- og kommunehelsetjenesten. Sammen har vi bidratt til å øke helsetjenestens kompetanse om diagnosefeltet, og omgjort ny kompetanse til nye helsetilbud. Samarbeidsformen er ettertraktet og bør i større grad systematiseres og anerkjennes.

I den fremtidige helsetjenesten må brukere involveres i styrking av eget liv. Kunnskap om det å leve med kronisk sykdom formidles best av pasientene selv.

På samme måte som myndighetene inngår avtale med Norges Røde Kors om hjelpekorps-tjenester i fjellheimen, kan helsemyndighetene inngå forpliktende avtaler med pasientorganisasjoner om opplæring av brukere og pårørende gjennom ulike lærings- og mestringstilbud.

### **Kontakt:**

Generalsekretær Magne Wang Fredriksen

**TLF:** 412 20 052

**E-post:** magne.fredriksen@parkinson.no