

Oslo, 03.04.19

ADHD Norge er en landsomfattende interesseorganisasjon for mennesker med ADHD og deres familier. Vi arbeider for å spre kunnskap om og forståelse for ADHD for medlemmer, hjelpeapparat, undervisningssektor og i befolkningen generelt. Vårt verdigrunnlag er inkludering, mestring, åpenhet og likeverd. Vi jobber for full likestilling og samfunnsmessig deltakelse for alle mennesker med ADHD. ADHD er en nevrobiologisk utviklingsforstyrrelse med uttalt konsentrasjonssvikt, hyperaktivitet og impulsivitet som skaper funksjonsvansker i hverdagen. Genetiske faktorer er av stor betydning for utvikling av ADHD, men også komplikasjoner under svangerskap og fødsel. ADHD vil vedvare inn i voksenlivet hos ca. 2/3 av de som har ADHD som barn. Det antas at ca.2,5 % har ADHD i voksen alder.

**Til
Bufdir**

Innspill til forskrift om tilskudd til funksjonshemmedes organisasjoner

ADHD Norge takker for muligheten til å gi skriftlig innspill vedrørende forslag til forskrift om tilskudd til funksjonshemmedes organisasjoner. Vi kommer i dette innspillet kun til å kommentere de paragrafer vi ser at det er nødvendig å endre ordlyd/tilføy punkt, og våre argumenter og forslag til endring vil da også fremkomme under hver paragraf.

§ 4 Generelle definisjoner

I denne paragrafen ønsker vi å stille oss bak forslaget til Norilco, Ung Kreft og Brystkreftforeningen som anbefaler at man legger til et nytt underpunkt, med formål om å løfte brukermedvirkningsperspektivet i regelverket. Dette for å tydeliggjøre allerede gjeldende kulepunkt J under samme kapittel, vedrørende interessepolitisk arbeid, samt å løfte frem verdifull interessepolitisk aktivitet utført av organisasjonens brukermedvirkere.

Forslag til definisjon av brukerrepresentant: «En person med egenerfaring eller pårørende som den enkelte organisasjon har godkjent som brukerrepresentant for organisasjonens målgruppe, i strategisk interessepolitiske fora, for å ivareta brukerperspektivet». Videre ønsker vi at det presiseres hva som menes med begrepet strategisk interessepolitiske fora, med forslag til følgende ordlyd: «Med strategisk interessepolitiske fora menes: Kommunale og fylkeskommunale brukerutvalg og råd, brukerutvalg i helseforetak, NAV, BUP, DPS, universiteter, høyskoler, Statped, forskningsutvalg regionalt og nasjonalt, div. styrings og arbeidsgrupper o.l.». Poengtildeling på denne aktiviteten foreslås tilføyd under § 12 og § 19 f. Videre foreslås det at aktive brukermedvirkere pr fylke/lokallag for grunnlagsåret, dokumenteres via årsrapport i det enkelte fylkes- og lokallag.

§ 10 Tellende likepersonsaktiviteter

Denne paragrafen inneholder 3 underpunkter, fra a-c. Vi ønsker derfor å kommentere hvert kulepunkt for seg, med forslag til endring.

a) Oppsøkende likepersonsarbeid:

I opprinnelig forslag står det at oppsøkende likepersonsarbeid er en samtale mellom et medlem og en likeperson i organisasjonen med varighet 20 min, og som foregår ved *personlig fremmøte*. Likepersonene i ADHD Norge har ofte samtaler med personer med eller pårørende til personer med ADHD, som enda ikke er medlemmer. Dette tilbudet er svært

viktig for de menneskene det gjelder, og vi tenker at denne erfaringsutvekslingen bør gjelde som godkjent likepersonsakktivitet, uavhengig av medlemskap eller ikke. Videre tenker vi at kvaliteten på likepersonssamtaler ikke er avhengig av «kunstige» varighetsrammer på tyve minutter, og vi foreslår at dette kravet strykes. Likepersonssamtaler blir noen ganger avtalt på forhånd og andre ganger kan de komme som et resultat av en forespørsel om samtale undervegs eller i etterkant av arrangement i regi av fylkes og lokallagene, brukerrepresentasjon i NAV, BUP, DPS, skoler og liknende. ADHD Norge tenker at kravet om «personlig fremmøte» i denne forstand blir noe uklart. Forslag til endret ordlyd: Oppsøkende likepersonsarbeid: «En avtalt samtale mellom likeperson og bruker/pårørende innenfor organisasjonens målgruppe».

Samtale og aktivitetsgruppe:

- b) Under dette kulepunktet ser vi noen uheldige praktiske konsekvenser. Kravet til at det skal være en likeperson som leder aktiviteten kan av og til komme i konflikt med reelle behov for aktiviteter i lokal og fylkeslag. ADHD Norge mener at det bør være nok at en likeperson er tilstede. Et eksempel på dette kan være: Det opprettes et nytt lokallag, og medlemmer i nærområde ønsker at det skal komme en nettverks og mestringsgruppe for barn med ADHD. Lokallaget har enda ikke gjennomført likepersonskurs og har derfor ingen ansvarlige likepersoner til å lede aktiviteten. Vårt spørsmål blir da, må lokallaget avvente oppstart aktiviteter, eller kan de invitere en likeperson fra fylket/andre lokallag som kan verifisere og rapportere aktiviteten? Det nye lokallagstyret kan da ta ansvar for invitasjon, påmelding, bevertning med mer, samtidig som likepersonen fra fylke/andre lokallag kan være til stede for samtaler og videreformidling av kunnskap, samt rapportere gjennomført aktivitet. Vårt forslag til endring av ordlyd med bakgrunn i det overnevnte er: Samtalegruppe og aktivitetsgruppe:» En tidsavgrenset (minimum 45 min) og temabasert samling ledet av en likeperson, eller med en likeperson tilstede».

§ 13 Dokumentasjon av tellende likepersoner, tellende likepersonsakktiviteter og andre former for erfaringsdeling

Dokumentasjonskravet om tellende likepersoner, tellende brukerrepresentanter samt andre former for erfaringsdeling foreslås dokumentert via årsrapporter fra det enkelte fylkes og lokallag som lagres sentralt i organisasjonen. Tellende likepersonsakktiviteter sendes inn til sentralledet i organisasjonen for registrering, slik ordningen er i dag.

Mvh

Monika Nordli

Faglig rådgiver
Arbeidsliv og brukermedvirkning
ADHD Norge

Gry Lunde

Generalsekretær
ADHD Norge