



§ 2.1 Formål for Norges Parkinsonforbund – gjelder alle organisasjonsledd

«Forbundet skal ivareta parkinsonrammedes interesser og arbeide for at alle som er rammet av parkinsonisme, samt deres familier, kan oppnå best mulig livskvalitet. Forbundet skal arbeide for at alle deler av samfunnet tilrettelegges best mulig for mennesker med disse sykdommene.»

Årsmøtet i lokalforeningen sin viktigste oppgave er å:

- 1. behandle og vedta lokalforeningens arbeidsprogram for kommende år**
2. drøfte lokalforeningens aktiviteter i den tilbakelagte perioden
3. vurdere hvordan de forskjellige aktivitetene har fremmet organisasjonens formål.
(Årsberetning 2024 omhandler pkt. 2 og 3.)

Alle organisasjonsledd skal ta utgangspunkt i Norges Parkinsonforbund (NPF) sitt Arbeidsprogram som vedtas i Landsmøtet (§ 5). Gjeldende Arbeidsprogram er for 2023-2025.

Som bakgrunn for arbeidet med vårt eget arbeidsprogram for kommende periode, er NPFs Arbeidsprogram 2023-2025 derfor brukt som utgangspunkt. I tillegg har vi, for å ivareta kontinuiteten i eget arbeid, tatt hensyn til arbeidsprogrammet vi nå har lagt bak oss. Kontinuitet i arbeidet er god praksis. Når virksomheten planlegges må vi også ta hensyn til foreningens kapasitet og økonomi.

Styret ønsker også å utarbeide en Handlingsplan med en del mer konkrete formuleringer. Handlingsplanen er tenkt utformet med utgangspunkt i Arbeidsprogrammet. En slik handlingsplan blir et internt arbeidsdokument.

.....

MEDLEMSRETTET AKTIVITET

Vi skal ha medlemmene i sentrum for arbeidet vårt, og nyinnmeldte skal tas godt imot.

- Vi skal ha et aktivt forhold til nye medlemmer, som fortrinnsvis skal tas imot på en personlig måte.
- Likepersonene våre bør få en mer aktiv rolle; for eksempel ta eget initiativ til samtaler med nyinnmeldte. Vi trenger mange likepersoner, og vil arbeide for å rekruttere flere.
- Vi vil ha økt fokus på de yngste medlemmene: personer med parkinson i yrkesaktiv alder.
- Pårørendegruppa bør få flere tilbud om faglige møter som er rettet mot deres spesielle situasjon.
- Sosiale arrangementer til alle: Sommerfest (juni) – Busstur (sept.) – Julebord (desember).



KOMMUNIKASJONSARBEID

Vi vil arbeide for å øke kunnskapen om parkinson og hva det vil si å leve med denne sykdommen. Vi ønsker å formidle kvalitetssikret kunnskap om sykdommen på en lett forståelig måte.

- Informasjonsbrosjyren vår er enkel å oppdatere og enkel å trykke opp. Vi vil øke antall steder hvor brosjyren legges ut.
- Nettsidene må holdes jevnlig oppdatert.
- Vi skal være til stede på St. Olavs Hospital Nevro ØST med informasjon til personer med parkinson og deres pårørende.
- Etter beste evne vil vi tilby foredrag og innlegg på møter med helsepersonell – på ulike nivå.

ORGANISASJON

Vi fortsetter arbeidet for å rekruttere frivillige til arbeidet vårt.

- Vi har for få medlemmer blant de pårørende. Vi ønsker å bidra til økt bevisstheten om at det ikke kun er den med diagnose som er rammet, og håpe på bedre rekruttering i gruppen pårørende.
- Arbeidsprogrammet er omfattende og krevende, og vi trenger å knytte til oss flere ressurspersoner som kan avlaste oss med enkelte oppgaver.
- Brukerrepresentantene gjør en svært viktig jobb. Det er interessant arbeid som flere bør få smaken på.
- Nå retter vi oppmerksomheten mot medlemmene i Orkland-regionen: Okland, Skaun, Rindal, Heim, Hitra og Frøya, og søker å få til lokal aktivitet.

POLITISK PÅVIRKNINGSARBEID

Fornuftig politikk gir økt livskvalitet og sparer samfunnet for utgifter.

- Vi må holde oppe bevisstheten hos medlemmene om ParkinsonNet og Fagpersonregisteret. Bevisste medlemmer kan øve politisk press, når det er nødvendig.
- Vi vil fortsatt ha fokus på rehabiliteringstilbudet.

FORSKNING

Dette er et felt hvor vi har begrenset med mulighet til å bidra aktivt, men

- vi vil fortsette å tilby samlinger hvor vi videreformidler møter og foredrag som streames fra aktuelle forskningsinstitusjoner.