



Cerebral Parese-foreningen

«Ekte og ærlig inkludert» CP-foreningens program 2016-2018

1.0 Innledning

CP-foreningens formålsparagraf

«CP-foreningens overordnede mål er samfunnsmessig likestilling og deltakelse for mennesker med cerebral parese og andre lignende nevrologiske diagnoser.

CP-foreningen vil motarbeide alle former for diskriminering av funksjonshemmede og krever anerkjennelse av alle menneskers likeverd, like rett og like muligheter.»

Vår visjon er at mennesker med cerebral parese og lignende nevrologiske diagnoser deltar på egne premisser og forutsetninger på alle samfunnsarenaer. Vi vil at våre medlemmer skal føle seg «ekte og ærlig inkludert».

Med vår interessepolitikk ønsker vi å påvirke beslutningstakere slik at våre medlemmer sikres et likeverdig tjenestetilbud uavhengig av bosted eller livssituasjon.

Vi vil arbeide for at det er den enkeltes behov som skal være avgjørende for hvilke tjenester og hjelp som blir innvilget. Tjenestene må følge livsløpet da behovene naturlig endrer seg over tid. Vi vil at det skal bli enklere for pårørende å få innfridd de rettighetene de har og få nødvendig hjelp og oppfølging. Vi vil at pårørende skal være trygge på at den som har CP eller lignende diagnose blir tilstrekkelig ivaretatt og har mulighet til å leve et mest mulig likeverdig og selvstendig liv.

Vi har valgt å prioritere følgende interessepolitiske områder i perioden 2016-2018;

- Helse og omsorg
- Oppvekst, skole og utdanning
- Arbeidsliv

Vi har også organisatoriske målsetninger. CP foreningen skal være en felles møteplass for våre medlemmer. Gjennom likemannsarbeidet vil vi tilby et variert og spisset medlemstilbud. Vi vil videreutvikle nettsidene våre, utvikle nytt informasjonsmateriell og gjennom dette prioritere nye målgrupper. Vi vil satse mer på brukermedvirkning og etablere nye rutiner innad i foreningen. Vi vil bygge en sterkere organisasjon gjennom å styrke samarbeidet mellom organisasjonsnivåene, rekruttere flere medlemmer og å legge til rette for mer deltagelse og lokalt engasjement.

2.0 Interessepolitisk arbeid

2.1 Helse og omsorgstjenester

2.1.1 Spesialisthelsetjenesten

CP-diagnosen krever spesialister. Når det gjelder utredning, diagnostisering og behandling ønsker vi å styrke og videreutvikle det nevrologiske tilbudet i helseforetakene. Vi vil arbeide for et mer likeverdig tilbud over hele landet. Vi vil også at det skal forskes mer på CP og lignende nevrologiske diagnoser.

Regjeringen har varslet en opptrappingsplan for rehabilitering og habilitering. Vi vil arbeide for at barn, unge og voksne med CP skal bli tilstrekkelig prioritert. Vi vil at tilbudet som finnes i helseforetakene i dag gjennom barne- og voksenrehabiliteringsinstitusjonene videreutvikles. Vi ønsker ikke at oppgaver spesialisthelsetjenesten har skal flyttes til kommunene. Alle barn med CP skal ha et systematisk oppfølgingstilbud gjennom habiliteringstjenestene, også gruppen med mindre motoriske utfall.

Vi vil styrke behandlings- og oppfølgingstilbudet til voksne med CP. På lik linje med barn og unge har voksne med CP behov for systematisk oppfølging. Dette må inkludere tilbud om nevropsykologisk utredning/ tester, slik at kognitive vansker i større grad kan bli fulgt opp og tilrettelagt for uavhengig grad av CP.

CP-foreningen vil arbeide for:

- at regjeringen i 2017 starter arbeidet med å utarbeide en nasjonal handlingsplan for å møte hovedutfordringene når det gjelder diagnostisering, behandling og forskning innen nevrologien.
- at regjeringen prioriterer CP og lignende nevrologiske lidelser i den varslede opptrappingsplanen for rehabilitering og habilitering.
- at voksne med CP følges opp mer systematisk, blant annet ved å videreføre dagens CPOP program (Cerebral Parese oppfølgingsprogram) til å gjelde de over 18 år.
- at ordningen behandlingsreiser til utlandet utvides til å inkludere CP-diagnosen.
- at det utvikles faglige, kunnskapsbaserte nasjonale retningslinjer for behandling, oppfølging og rehabilitering for å sikre et mer likeverdig tilbud.

2.1.2 Primærhelsetjenesten og det kommunale tjenestetilbudet

Vi er avhengige av et velfungerende tjenestetilbud i nærområdet der vi bor. Vi erfarer at det er for store forskjeller rundt om i landet. Selv tjenester og tilbud som er rettighetsfestet, varierer fra kommune til kommune. Vi vil jobbe for et mer likeverdig behandlings- og tjenestetilbud i kommunene.

Vi vil jobbe for at det er den enkeltes behov som skal være avgjørende for hva slags hjelp en får. Det er viktig at de som har sammensatte behov får et koordinert tjenestetilbud og at familier som trenger oppfølging slipper å føle seg som «kasteballer i systemet» og bruke unødvendig tid på lange søknadsprosesser.

Vi vil jobbe for at kommunene er i stand til å tilby tjenester som gir den enkelte med funksjonsnedsettelse frihet og mulighet til å kunne leve sitt liv på like vilkår som andre.

CP-foreningen vil arbeide for:

- at tilbudet om fysio- og ergoterapi styrkes og at behandlingen er unntatt egenbetaling.
- at alle som har krav på individuell plan (IP) får det, og at koordinatorene får tilstrekkelig tid og ressurser til å kunne følge opp og samordne ulike faginstanser. IP-koordinatortrollen må synliggjøres og styrkes for å få god kvalitet på tjenesten.
- at alle som har krav på brukerstyrt personlig assistanse (BPA) får det, og at man ser på muligheten for å gjøre denne ordningen mer fleksibel uten at det går utover rettighetene til de ansatte i ordningen.
- at avlastningstilbud, støttekontakttilbud og tilbud om praktisk bistand i større grad tilpasses den enkeltes families reelle behov.
- at kommunene tilbyr fysiske aktivitetstilbud og kost- og ernæringsveiledning for personer med funksjonsnedsettelse.
- at kommunene tilbyr et tilstrekkelig dag- og botilbud til personer med funksjonsnedsettelse og at tilbudet ivaretar den enkeltes individuelle behov.
- at kommunene sørger for nok ansatte og en tilstrekkelig kvalifisert bemanning i tjenestene for personer med funksjonsnedsettelse. Personer med utviklingshemming er spesielt sårbare overfor uforutsigbarhet, eksempelvis stort gjennomtrekk av ansatte og hyppige endringer av rutiner og daglige gjøremål.

2.1.3 Psykisk helse

Personer med CP viser seg, i følge forskning, å være godt representert blant de som har psykiske problemer. Vanskene ser ut til å være uavhengig av funksjonsnivå og alder.

Vi vet at ungdom generelt sliter mer psykisk enn tidligere. Vi lever i et prestasjonssamfunn der mange streber etter det «perfekte». For unge med funksjonsnedsettelse er dette en sårbar tid. Også blant barn med CP er det en høyere andel med psykiske problemer sammenlignet med andre. Derfor er det viktig at psykisk helse blir en del av den systematiske CPOP-oppfølgingen som vi har i dag.

Vi har også erfart at mange voksne med CP føler på en utilstrekkelighet og ensomhet og at det å leve i en isolert tilværelse påvirker den psykiske helsen og livskvaliteten ellers. Derfor er det viktig å jobbe for tiltak som styrker den enkeltes deltagelse og bevegelsesfrihet og mulighet til å leve et mest mulig likestilt liv.

I tillegg til å jobbe for forebyggende tiltak, vil vi også jobbe for at det skal bli enklere å få hjelp når man trenger den. Tilgangen til psykisk helsetjeneste må bli bedre og vi vil også arbeide for at voksne med CP som har behov for det skal få tilbud hos psykolog eller psykiater som har kompetanse på funksjonshemming.

CP-foreningen vil arbeide for:

- at tilgangen til psykisk helsetjeneste blir enklere i dag.
- at psykisk helse blir en del av den systematiske CPOP-oppfølgingen for barn med CP.

- at personer med CP som har behov for det, skal få tilbud om psykiater eller psykolog med kompetanse på funksjonsnedsettelse.
- at kommunale rehabiliteringstilbud må være tverrfaglige og inkludere oppfølging av psykisk helse.
- at kommunene og helseforetakene gir et tilbud om samtalegrupper/møteplasser for dem som sliter psykisk, fortrinnsvis gjennom lærings- og mestringssentrene.
- at skolens arbeid mot mobbing og sosial utestengelse skal inkludere et særskilt fokus på å forebygge mobbing av barn og unge med funksjonsnedsettelse.
- at vi i større grad løfter fram eget informasjonsmaterieil for å øke kunnskapen om CP og på denne måten motvirker fordommer på skolen, i arbeidsliv, på eldresenter osv.
- at vi større grad enn i dag løfter fram psykisk helse i likemannsarbeidet og bidrar til å skape møteplasser for egne medlemmer.

2.2 Seniorpolitikk

Vi trenger en politikk for eldre, som ivaretar behovene for personer som har levd hele livet med nedsatt funksjonsevne. Det er ikke slik at man blir «lik alle andre» når man fyller 67 år. Eldre med CP møter på andre typer utfordringer enn sine jevnaldre.

Vi har for lite kunnskap om hvordan aldring med funksjonsnedsettelse gir seg utslag i forhold til helse, boforhold, deltakelse og familieliv.

CP-foreningen vil arbeide for:

- at kommunene i større grad planlegger og tilrettelegger for eldre som har levd med funksjonsnedsettelse.
- at velferdsteknologien tilpasses behovene til eldre som har levd med funksjonsnedsettelse
- at de som har BPA beholder tjenestene etter fylte 67 år.
- at det forskes mer på aldring og funksjonsnedsettelse, særlig senskader.
- at seniorpolitikk på arbeidsplassen må ivareta særskilt personer med funksjonsnedsettelse.

2.3 Pårørendepolitikk

Pårørende er en ressurs. Deres personlige engasjement og omsorg kan ikke erstattes av det offentlige. Det kan være utfordrende å være pårørende til en som har CP, enten det er foreldre, søsken, ektefeller, barn eller andre nære relasjoner. Pårørende har etter lovverket rett til informasjon, til støtte, til å medvirke og bli involvert. Vi vil jobbe for at pårørende får innfridd sine rettigheter og at det etableres gode støttetilbud som favner bredt.

Pårørende til personer med CP tilegner seg mye kunnskap. Vi vet at mange bruker mye tid på å veilede ansatte i tjeneste- og hjelpeapparatet, skole osv. Vi vil jobbe for at kompetansen til pårørende i større grad blir verdsatt og nyttiggjort gjennom medbestemmelse og brukermedvirkning.

Vi vil jobbe for at foreldre til barn med store hjelpebehov kan være gode omsorgspersoner, samtidig som de kan være yrkesaktive. Vi vil både jobbe for gode økonomiske støtteordninger og et bedre avlastnings-tilbud. Det er viktig at familier får tid til å kunne «hente seg inn» i krevende og belastende perioder, samt at søsken kan få litt alenetid med mamma og pappa.

Mange foreldre opplever at det offentlige tjenestetilbudet stopper opp når barnet fyller 18 år. De økonomiske støtteordningene til pårørende opphører i stor grad også. For mange foreldre endrer ikke omsorgsbehovet seg vesentlig etter fylte 18 år. Vi vil derfor jobbe for å bedre støtteordningene for foreldre som har hjemmeboende barn med store hjelpebehov.

CP-foreningen vil arbeide for:

- at pårørende gis et tilbud om informasjon, støtte og en mulighet til å møte andre i samme situasjon, for eksempel gjennom lærings- og mestringssentrene.
- at pårørendes kompetanse i større grad anerkjennes og nyttiggjøres gjennom brukermedvirkning og medbestemmelse.
- at familier som har barn med store hjelpebehov sikres et bedre koordinert helse- og tjenestetilbud i kommunen.
- at avlastningstilbud, støttekontakttilbud og tilbud om praktisk bistand i større grad tilpasses den enkeltes families reelle behov.
- at foreldre til barn med funksjonsnedsettelse og kronisk syke barn får rett på tre fridager med lønn ved barnets tilvenning av nye skolesituasjoner, en ordning som inkluderer overgang fra barne- til ungdomsskole og fra ungdomsskole til videregående skole.
- at pårørende kan få rett på omsorgspenger etter at barnet har fylt 18 år dersom det er hjemmeboende og har funksjonsnedsettelse eller kronisk sykdom.
- at pleiepenger utformes slik at det gis reell kompensasjon også for en varig og krevende omsorgssituasjon.
- at omsorgsstønad/omsorgslønn rettighetsfestes, og at nasjonale retningslinjer må sikre lik tilgang til ordningen og definere en minstesats.

2.4 Oppvekst, skole og utdanning

2.4.1 Grunnskole og videregående opplæring

En trygg og god oppvekst er viktig. Vi vil arbeide for at barn og unge med CP inkluderes i alle tiltak og tilbud som tilbys barn i oppveksten. Vi vil at barna våre skal ha like muligheter som funksjonsfriske barn.

Alle barn og unge, både i grunnskolen og videregående skole, har rett på individuell opplæring. Barna har også rett til å være inkludert i et sosialt fellesskap. Noen oppnår best læring, mestring og utvikling gjennom å gå på skolen i nærmiljøet, andre oppnår det best gjennom et spesialisert tilbud. Valg av opplæringstilbud bør utelukkende gjøres med utgangspunkt i barnets beste.

Vi ønsker at barnehabiliteringen/faginstanser med kompetanse på CP, kommer ut i skolene der barn med CP er, for å drive aktiv undervisning av lærere og assistenter. Dette for at personell på skolene skal få god kompetanse på hva CP er og hvordan diagnosen gir utfordringer i skolehverdagen for det enkelte barn.

Vi erfarer at overgangene i skolesystemet kan være krevende, både for barn og unge med CP og deres pårørende. Vi vil arbeide for å gjøre overgangene fra barnehage til barneskole, fra barneskole til ungdomsskole og fra ungdomsskole til videregående skole enklere. Vi vil bidra til at barnehage, skoler og skolefritidsordninger får mer kunnskap om CP og hvordan man best mulig tilrettelegger for de med diagnosen.

CP-foreningen vil arbeide for:

- at alle barn og unge får den tilpassede opplæringen og de hjelpemidlene de har krav på.
- at kvaliteten i spesialpedagogiske tilbud styrkes gjennom økt bruk av kvalifisert pedagogisk personale i undervisning og veiledning.
- at kompetanse og informasjon om alternativ og supplerende kommunikasjon (ASK) spres, slik at alle som trenger det får tilbud så tidlig som mulig.
- at skolene i større grad samarbeider med Statped, PPT-tjenesten eller lignende støttefunksjoner for å sikre at barn med spesielle behov og elever som har behov for ASK får innfridd retten til tilpasset undervisning.
- at alle barn og unge skal gis et tilbud om en nevropsykologisk utredning i forkant av ny skolesituasjon/overganger, og etter behov i skole- og utdanningsforløpet.
- at informasjon om CP gjøres tilgjengelig for skoler gjennom distribusjon av foreningens skolepakker og informasjonsmateriell, samt gjennom et tettere samarbeid med barnehabiliterings- tjenestene.
- at spesialpedagogikk styrkes i lærerutdanningen.
- at barn som har behov for det får assistent på SFO, slik at de kan benytte seg av tilbudet på lik linje som andre barn.
- at SFO-tilbudet til barn med funksjonsnedsettelse gis et innhold tilpasset individuelle behov.
- at SFO blir tildelt ressurser for å kunne følge barn til fysikalske tilbud (svømming, terapiridning, fysioterapeut osv.) i SFO tiden, for å unngå at barn blir tatt ut av skoletid for å delta på denne type aktiviteter.
- at barnehagene, skolene og skolefritidsordningers arbeid mot mobbing og sosial utestengelse skal inneholde et særskilt fokus på å forebygge mobbing av funksjonshemmede barn.
- at personer med funksjonsnedsettelse tilbys yrkes- og studieveiledning gitt av kvalifisert veiledningstjeneste.
- at det tilrettelegges slik at flere med funksjonsnedsettelse fullfører videregående opplæring og at de som trenger lærlingeplasser får det.

2.4.2 Høyere utdanning

Sammenhengen mellom utdanningsnivå og sysselsetting er sterkere for personer med funksjonsnedsettelse enn andre. Derfor er det viktig at det legges til rette for at flere med CP kan gjennomføre høyere utdanning. Vi vil jobbe for tilretteleggingstiltak som gjør studiehverdagen enklere, slik at studentene kan bruke energien sin på studier framfor unødvendige hindringer og vanskelige praktiske gjøremål.

CP-foreningen vil arbeide for

- at flere med CP skal kunne gjennomføre høyere utdanning.
- at det skal være mulig å få innvilget funksjonsassistent under studiene på samme måte som i arbeidslivet.
- at de ulike støtteordningene for transport samordnes, slik at den enkelte kan være litt mer fleksibel.
- at det skal bli enklere for studenter med CP å kunne studere i utlandet.
- at det skal være mulig å søke om tidlig opptak på høyere utdanning samme år som man er ferdig på videregående.

2.5 Arbeid og arbeidsliv

Mange med CP står ufrivillig utenfor arbeidslivet og vi vil jobbe for at flere skal komme innenfor. Mange er godt utdannede og kvalifiserte, men slipper likevel ikke til. Det må legges til rette for at flere arbeidsgivere ansetter arbeidstakere med funksjonsnedsettelse og at flere private bedrifter og statlige arbeidsplasser tar samfunnsansvar gjennom å etablere flere arbeidsplasser og stillinger som er tilpasset personer med funksjonsnedsettelse.

Enkelte med CP slutter tidlig i jobben sin. Vi vil jobbe for gode fastholdelses- og tilretteleggingstiltak slik at flere har mulighet til å beholde arbeidstilknytningen lengst mulig. Det er viktig at NAV organiseres slik at saksbehandlerne på de lokale NAV-kontorene er i stand til å kunne gi en tett, individuell og riktig oppfølging til de som trenger det. Vi vil også jobbe for at de statlige rammene til virkemidlene økes, slik at flere får tilgang på nødvendige tilretteleggingsordninger.

Ikke alle med CP har av helsemessige årsaker mulighet til å jobbe i det ordinære arbeidslivet. Vi vil derfor arbeide for at innholdet i VTA-ordningen (Varig tilrettelagte Arbeidsplasser) styrkes og at det etableres flere og mer differensierte dagtilbud utenfor det ordinære arbeidslivet.

CP - foreningen vil arbeide for:

- at regjeringen intensiverer arbeidet med å få flere med funksjonsnedsettelse i arbeid.
- at det skal etableres en prøveordning med å kvotere personer med funksjonsnedsettelse inn på arbeidsmarkedet.
- at det opprettes flere trainee-ordninger rundt om i landet, der ordinære stillinger er «øremerket» personer med nedsatt funksjonsevne.
- at det opprettes flere tilpassede stillinger som «ømerkes» personer med nedsatt funksjonsevne og at arbeidsplasser som tar dette ansvaret blir kompensert økonomisk.
- at arbeidsevnevurderingstilbudet innenfor spesialisthelsetjenesten videreføres og at saksbehandlere på de lokale NAV kontorene i større grad nyttiggjør seg den kompetansen fagpersoner i spesialisthelsetjenesten har om oppfølging og konkrete tilretteleggingstiltak.
- at NAV organiseres slik at de lokale saksbehandlere får tid og ressurser til å kunne følge opp hver enkelt med riktig oppfølging og tiltak.
- at de statlige rammene for ordningen med funksjonsassistanse i arbeidslivet økes og at ordningen utvides til og også gjelde personer med kognitive vansker.
- at de statlige rammene for lønnstilskudd økes, slik at flere arbeidsgivere kan stimuleres til å ansette og beholde arbeidstakere med CP. Lønnstilskudd skal forbygge uføretrygd.
- at innholdet i VTA-ordningen tilpasses bedre den enkeltes funksjonsevne og at NAV i større grad følger opp den enkelte arbeidstaker.
- at kommunene stimuleres til å etablere flere og dagaktivitetstilbud som alternativer til ordinært arbeid. Dagtilbudene bør bli mer spesialiserte i forhold til fysisk og psykisk funksjonshemming slik at gruppedynamikken og aktivitetene kan tilrettelegges bedre til funksjonsnivået.

2.6 Økonomi og levekår

Personer med CP skal kunne leve mest mulig økonomisk selvstendige liv og ha like muligheter som funksjonsfriske. Vi vil jobbe for ordninger som virker kompenserende og reduserer de økonomiske følgene av det å ha en funksjonsnedsettelse og en kronisk sykdom.

Vi vil jobbe for ulike former for inntektssikring og gå i mot forslag om innstramminger i de helsebaserte ytelsene. Det må være mulig å leve av uføretrygd for de som har fått innvilget dette.

Mange uføretrygdede har fått oppleve endringer som følge av ny uførereform. Nye skatteregler har medført at enkelte har fått mindre å leve for. En høyere bruttoinntekt har fått til at noen har fått redusert bostøtte eller at de har måttet betale høyere egenandeler på kommunale tjenester, som for eksempel BPA. Vi vil at regjeringen reverserer disse utilsiktede konsekvensene av denne reformen.

CP- foreningen vil arbeide for:

- å hindre innstramminger i de helsebaserte ytelsene (uføretrygd, arbeidsavklaringspenger, sykepenger)
- at de statlige rammene for lønnstilskudd og inkluderingstilskudd økes, slik at flere arbeidsgivere blir kompensert for å ansette personer og beholde arbeidstakere med funksjonsnedsettelse.
- at regjeringen reverserer utilsiktede virkninger av ny uføretrygdordning.
- at særfradraget for store sykdomsutgifter gjeninnføres på nivå før 2012.
- at det foretas en gjennomgang av grunnstøtten for å sikre at den dekker områder funksjonshemmede faktisk har utgifter på og som ikke dekkes av andre offentlige støtteordninger.

2.7 Tilgjengelighet og deltagelse (Transport, Bolig)

Arbeidet med å gjøre Norge universelt utformet går for sent og politikerne må få fortgang i dette arbeidet. Det må lages forpliktende planer, settes konkrete tidsfrister og nødvendige økonomiske bevilgninger må bli gitt.

Ulike tilretteleggingsordninger og hjelpemidler er viktig for personer med funksjonsnedsettelse for å kunne delta i samfunnet på lik linje med andre. Dette gjelder på alle områder og gjennom hele livsløpet. For å oppnå denne tryggheten er det viktig å beholde den statlige finansierte hjelpemiddelordningen, der de individuelle rettighetene er forankret i folketrygden.

En tilrettelagt bolig og bevegelsesfrihet er grunnleggende for å kunne leve et mest mulig fritt og uavhengig liv. Vi vil arbeide for at behovet og forutsetningene til hver enkelt i større grad er styrende for hva slags hjelp og oppfølgingstiltak man får. En større fleksibilitet og samordning mellom ulike støtteordninger kan gi den enkelte mer frihet og det kan også være samfunnsbesparende.

CP-foreningen vil arbeide for:

- at regjeringen prioriterer å gjøre Norge universelt tilgjengelig.
- at det settes av betydelige midler til universell utforming av eksisterende bygg og at det etableres en ordning med tilpasningstilskudd for offentlige bygg.
- at kollektivtrafikk prioriteres med tanke på både tilgjengelige transportmidler og holdeplasser.
- at andelen boliger med tilgjengelighetsstandard økes.
- at det etableres finansieringsordninger som gjør at flere med funksjonsnedsettelse kan eie sin egen bolig.

- at kommunene etablerer et tilstrekkelig antall botilbud for personer med store hjelpebehov og at disse boligene har variasjon når det gjelder type og utforming, og i størst mulig grad er integrert i vanlige boområder.
- at dagens hjelpemiddelordning opprettholdes som en statlig finansiert ordning, hjemlet i folketrygden og med faglig forankring i hjelpemiddelsentralene.
- at ordningen med tilskudd til gruppe 1 bil utvides til å omfatte personer som har behov for bil for utføre dagliglivets funksjoner for å hindre en isolert tilværelse.
- at gjenanskaffelsestida for bil reduseres fra 11 til 7 år.
- at man i større grad samordner ulike innvilgede transportstøtteordningene slik at det blir mindre tungvint og mer fleksibelt for den enkelte bruker.
- at TT-kort skal kunne benyttes utenfor hjemkommunen og på tvers av fylkesgrensene.

2.7 Likestilling og antidiskriminering

Likestillings- og diskrimineringsloven er klar på at ingen skal diskrimineres pga. funksjonsnedsettelse. Likevel møter mange med funksjonsnedsettelse fordommer og opplever at de blir utestengt fra ulike samfunnsarenaer. Vi vil både støtte opp om tiltak som ivaretar rettighetene og bedrer rettsikkerheten til personer med funksjonsnedsettelse, samtidig som vi vil støtte opp om holdningsskapende arbeid som motvirker fordommer, mobbing og andre former for sosial utestengelse.

CP-foreningen vil arbeide for:

- å bekjempe alle former for diskriminering av personer med nedsatt funksjonsevne
- å motvirke alle former for mobbing og sosial utestengelse på alle samfunnsarenaer; barnehage, skole, arbeidsliv, fritidsaktiviteter osv.
- at ingen skal bli utestengt fra utesteder, kafeer og lignende på grunn av sin funksjonsnedsettelse
- at regjeringen opprettholder aktivitets- og rapporteringsplikten overfor arbeidsgivere i diskrimineringsloven. Dette er et nyttig virkemiddel som øker arbeidsgiveres bevissthet på i hvilken grad de inkluderer ansatte med funksjonsnedsettelse i virksomheten sin.
- at vi i større grad løfter fram eget informasjonsmateriell for å øke kunnskapen om CP og motvirker fordommer.

3.0 Organisasjonsarbeid

I perioden 2016-18 vil vi prioritere følgende;

3.1 Medlemstilbud og likemannsarbeid

- Vi vil styrke og fornye medlemstilbudet vårt. Gjennom likemannsarbeidet vårt vil vi tilby et mer spisset og variert medlemstilbud.
- Vi vil fokusere på nye målgrupper og i større grad forsøke å inkludere personer som har «lett CP» eller «CP av og til» med i foreningen. Vi vil øke satsningen på ungdom og saker de selv er opptatt av, blant annet søken etter identitet. Målet er at ungdom med CP skal få større plass og tilhørighet i foreningen. I tillegg vil prioritere medlemstilbud for søsken og besteforeldre.
- Vi vil prioritere medlemstilbud med psykisk helse som tema.
- Vi vil legge til rette for mer lokalt likemannsarbeid, gjennom å gjøre fylkesavdelingene i stand til å tilby flere aktiviteter, samt gjøre våre likemenn tryggere i rollen sin gjennom opplæring og et jevnlig tilbud om erfaringsutveksling.
- Vi vil fortsatt videreutvikle våre «merkevarer», som storsamlingen, sommer-leire og CP-konferansen.

3.2 Informasjonsarbeid

- Vi vil videreutvikle og kvalitetssikre nettsidene våre. Målsetningen er at www.cp.no skal bli det mest naturlige oppslagspunktet dersom man ønsker informasjon om CP.
- Vi vil i større grad benyttes oss av sosiale medier, hovedsakelig Facebook, gjennom at nyheter blir presentert gjennom den nasjonale og de lokale Facebook-sidene.
- Vi vil planlegge og gjennomføre nye informasjonsprosjekter for å nå ut til prioriterte målgrupper.
- Vi vil lage nytt profileringsmateriell med tanke på å rekruttere av flere medlemmer
- Vi vil fortsette med å gi ut CP-bladet som papirutgave 4 ganger i året.
- Vi vil utvikle en SMS tjeneste som gjør det enkelt å sende ut informasjon til medlemmer, både fra CP-foreningen nasjonalt og fylkesavdelingene
- Vi vil utvikle en intranettløsning, der også fylkesavdelingene har mulighet til å lagre og dele informasjon.

3.3 Brukermedvirkning

- Vi vil prioritere brukermedvirkning, særlig i offentlig forvaltning, helsevesen, kommuner, NAV osv. For å få det til må vi lage en oversikt over hvem våre brukerrepresentanter er, utvikle et system for å håndtere henvendelser og forespørslor og kunne gi et tilbud om opplæring.

3.4 Organisasjonsbygging

- Vi vil legge til rette for økt samarbeid om prioriterte satsningsområder
- Vi vil videreutvikle CP-skolen og bruke fylkesledersamlingene og landsmøte som gode møteplasser for meningsutveksling, opplæring og interessepolitiske verksteder.
- Vi vil legge til rette for opplæring i hvordan drive et fylkesstyre og etablere gode rutiner på å ta i mot og lære opp nye fylkesledere
- Vi vil fortsatt prioritere fylkeskontaktordningen, praktisk bistand til utsendinger, medlemsinformasjon og bistand med regnskap
- Vi vil legge til rette for økt ungdomssatsning, fortrinnsvis ved å støtte CPU sitt arbeid.
- Vi vil rekruttere flere medlemmer gjennom kampanjer, informasjon og samarbeid med rehabiliterings- og habiliteringsorganisasjoner.

3.5 Samarbeid

- Vi vil fortsette samarbeidet med andre organisasjoner gjennom medlemskap i FFO, Funkis, Hjernerådet og Extrastiftelsen.
- Vi vil fortsette samarbeidet gjennom CP Norden.

3.6 Forsknings- og utviklingsarbeid

- Vi vil opprettholde kontakten med viktige forskningsinstitusjoner, først og fremst gjennom CHAB, CPOP og CPRN.
- Vi vil arbeide for at det forskes mer på hvordan diagnosen påvirker levekår, utdanning, arbeidsliv og samfunnsdeltakelse.

Vedtatt på Landsmøtet i CP-foreningen 11-12 juni 2016

