

LEVE MED



Magasinet for Personskadeforbundet LTN
#Utgave 5 - 2017



s.4 En mors
verdighetsprosjekt

Nasjonal hjerne-
konferanse 2017

s.8

En rettferdig
fordeling

s.13

Rehabilitering
og svimmelhet

s.22



LEDER Hilde S. Valberg

Å lese intervjuet med Synnøve Hansen er sterkt og det berører meg. Hennes målrettede kamp har ført frem, og 15 år etter ulykken har sønnen Vegard et innholdsrikt og verdig liv.

Hilde Valberg

Når et barn blir skadet,

opplever mange familier at de må kjempe for den beste behandlingen og rehabiliteringen. Dette har Synnøve Hansen erfart. Å lese intervjuet med henne er sterkt og det berører meg. Hansens målrettede kamp har ført frem, og 15 år etter ulykken har sønnen Vegard et innholdsrikt og verdig liv. Det forteller oss at jobben som pårørende er veldig viktig og innimellom helt avgjørende for hvordan livet skal bli for barn som blir skadet. I tillegg minner det oss på at vi som forbund har en jobb å gjøre for å endre et system som gjør foreldrerollen til et skadd barn sårbar og utfordrende.

Nasjonal hjernekonferanse 2017 ble nylig arrangert i Trondheim. Personskadeforbundet LTN var som vanlig med som initiativtager. Dette er en stor konferanse hvor det legges til rette for å skape en arena der brukere, fagfolk og utøvere av hjernehelse møtes og deler kunnskap om feltet.

Kognitivt utvalg er aktive! Martin Berg, fra landsstyret og kognitivt utvalg, har vært hos Sør-Trøndelag fylkeslag og holdt foredrag. Det annonseres også om kurs i Ålesund i juni. Se informasjon om kurset og påmelding i denne utgaven av LEVE MED.

Sekretariatet melder at et nytt medlemsregister vil være oppe å gå om kort tid. Dette vil blant annet gi medlemmer en egen side, «min side». På siden gis det tilgang til informasjon, e-post, aktuelle kurstilbud og aktiviteter for deg. Christina Thanger gir oss en kort innføring i hva vi kan forvente oss på side 12.

Etter noen måneder med permisjon, på grunn av sykdom, er jeg tilbake som leder. Jeg ser nå frem til å fortsette i ledervervet til landsmøtet i september der nytt landsstyre skal velges. Frem til det ønsker jeg dere alle en fin sommer, kjør forsiktig og kos dere!

Hilde S. Valberg

INNHold utgave 5 - 2017

En mors verdighetsprosjekt



s.4

Pårørendeinvolvering og støtte – ny veileder viser god praksis

s.11

Vondt og helt vanlig – smerter hos ungdom



s.16

Nasjonal hjernekonferanse 2017

s.8

Smått & Viktig



s.14

Rehabilitering og svimmelhet

s.22

PERSONSKADEFORBUNDET LTN

Adresse: Hausmanns gate 19, 0182 Oslo

Telefon: 22 35 71 00

E-post: post@personskadeforbundet.no

REDAKSJON

Redaktør: Gunn Kvalsvik

Telefon: 22 35 71 00

E-post: levemed@personskadeforbundet.no

ANNET

Annonser: faktserv@faktserv.no

Grafisk produksjon: Trykkpartner AS

Design: Tomorrow Creatives (www.t-c.no)



VEGARD PÅ FERJETUR. Her sammen med kameler og en assistent.

En mors verdighetsprosjekt

For femten år siden ble Synnøve Hansens ni år gamle sønn alvorlig skadet. I dag er hun mer opptatt av kampen hun og familien har kjempet etter bilulykken, enn selve hendelsen. Selv kaller hun det et verdighetsprosjekt.

TEKST: Gunn Kvalsvik BILDER: Private.

Pling sier det – og et vindu på PC-skjermen forteller at det har kommet en ny e-post. Et tastetrykk og navnet Synnøve Hansen, forbundets mangeårige medlem, kommer til syne. I e-posten står det følgende:

“Dette gjelder informasjon angående avlaster-dommen nummer to. Jeg er opptatt av å finne løsninger som fungerer, og det handler blant annet om at det settes av møte med hovedmedlem, verge, pårørende osv. Dette er en vanskelig sak, men viktig, og man må ikke la det gå ut over hovedperson eller føre til at familiene blir slitt ut. Del med andre.”

DE GODE HJELPERNE

Dagen etter ringer jeg Synnøve og ber om en kommentar til dommen, basert på hennes egne erfaringer som mor til Vegard. En drøy time senere avsluttes telefonsamtalen. Jeg har notert tre sider med stikkord og bestemt meg for å

skrive en lengre artikkel; ikke så mye om avlastningsdommen og konsekvensene av denne, mer om en mors kamp for å gi sønnen og familien rundt et verdig liv.

- Avlastning er ikke luksusgreier, men helt nødvendig dersom familier med barn med nedsatt funksjonsevne skal fungere. Noen har privat avlastning eller støttekontakt og noen bruker kommunens avlastningssteder. Poenget er at familien trenger hjelp, forklarer hun.

- *Selv om dommen stiller spørsmål ved ansettelsespremissene, kommuniserer vel alle parter og instanser at tilbudet må fortsette?*

