

Formandens beretning for perioden 1/10 2020 til 10/3 2022.

Årsmøder holdes ifølge vedtægterne om foråret når årsregnskabet er på plads, men på grund af det store arbejde med den nordiske konference og covidpandemien som førte til lukninger i marts 2020 blev Generalforsamlingen først afholdt d. 1/10 2020. Efterfølgende stod vi så i det problem at vi ikke syntes det var hensigtsmæssigt at holde den allerede i marts fordi det var for tidligt og i efteråret 2021 fordi vi var nødt til at komme ind i en ordinær rytme i forhold til godkendelse af årsregnskab. Vi besluttede derfor tidligt at lægge den først i marts 2022.

Dette medfører så at vi er kommet ud af en anden rytme, nemlig at bestyrelsens medlemmer vælges for en toårig periode og at valget er forskudt således at alle bestyrelsesmedlemmer ikke er på valg samme år. Da alle nu har siddet i halvandet år, har vi besluttet at alle er på valg. Så må vi se hvordan det løser sig ved næste generalforsamling.

Dette var lidt organisatorisk nørderi. Men sådan noget det også er nødvendigt at tage stilling til.

Konteksten for vores arbejde

Covid ramte både vores bestyrelsesmøder og vores offentlige arrangementer.

Covid ramte også mange mennesker med handicap. For nogle betød det en endnu større isolation og ensomhed, end den de var vant til for andre, betød det at andre mere mobile mennesker nu oplevede noget af den situation.

Mange mennesker med handicap oplever stadig manglende støtte til social deltagelse og manglende omsorg på grund af personalemangel, nedskæringer og produktionsfremmende organisatoriske ændringer som ikke tager hensyn til sociale behov.

Efter at kommunerne har overtaget amternes forpligtelser er indsatsen blevet underlagt lokale prioriteringer og den samtidige afvikling af de amtslige videnscentre medførte et truende tab af viden og ekspertise især på området for den højt specialiserede sociale indsats. Dette medførte så i 2014 oprettelsen af rådet for National Koordination af indsatsen på dette område. Det har været typisk at mange handicaporganisationer henvender sig alene for at klage over den mangelfulde kommunale indsats, men rådets eneste opgave er at sikre at kommunerne har aftale med højt specialiserede tilbud. Derimod kan de ikke blande sig i om de rent faktisk visiterer til disse tilbud. Rådet kan samtidig sikre sig tilbuddenes kvalitet på en række enkle objektive parametre men det er svært at identificere de reelle tab i viden og ekspertise som vi forventede ville ske i og med lukningen af visse leverandører. På det sidste er der så sat nogle evalueringer i gang og rigsrevisionen (sic!) er kommet på opgaven.

Forskningen har samtidig været ramt af manglende prioriteringer, både fra politisk side, fra fondene og fra universiteternes og professionsskolernes ledelse. På Århus Universitet Emdrup er det stærkt beskåret og på AAU er Kandidatuddannelsen i Socialt Arbejde er studenteroptaget reduceret med 2/3. Dette rammer meget af den frie forskning og vi mærker også i bestyrelsen hvordan medlemmerne er presset.

Stadig væk er der dog mange forskere og forskningsgrupper i Danmark som beskæftiger sig med handicapforskning fra forskellige faglige vinkler. Det synes dog at være spredt, atomiseret og ukoordineret.

Dette vil vi godt have ændret, hvilket bringer mig til det næste punkt.

Bestyrelsens arbejde

Vi har i perioden afholdt 8 bestyrelsesmøder a 2 timers varighed. Målet for bestyrelsen har hvad angår udviklingen af foreningens organisering i denne situation været dobbelt:

1. Internt har vi skabt os et overblik over bestyrelsesmedlemmernes netværk og faglige ekspertise. Vi har lagt noget af dette ud på hjemmesiden. Vi har identificeret manglerne i vores eget overblik og vi har fordelt vores opgaver med at kontakte fonde, vidensmiljøer og handicaporganisationer. Vi forsøger at få overblik over vidensbehov og forskningsmæssige udfordringer.
2. Vi har udsendt et spørgeskema til de mennesker der har registreret sig og tilmeldt sig vores netværk for at identificere de vidensressourcer der måtte være i dette netværk og den interesse der måtte være for en eventuel koordination som bringer medlemmerne af foreningen sammen i faglige interessegrupper. Netværket rummer 180 medlemmer, hvor 122 synes at åbne vores henvendelser. 30 har besvaret spørgeskemaet.

På baggrund af dette overblik kan vi konstatere at vi som udgangspunkt står svagt når det drejer sig om forskning og udvikling af hjælpemidler, et større overblik over de juridiske forhold og udvikling og forskning i nye velfærdsteknologier knyttet til IT og robotteknologi. Vi ved at der findes forskningsmiljøer i Danmark på disse områder men de er ikke tilstrækkeligt repræsenteret i vores forening.

Vi har samtidig lagt planer for hvilke emner det aktuelt kunne være vigtigt at arrangere offentlige møder omkring hvilket er blevet til:

1. To fyraftensmøder: Et om fremtidens handicappolitik d. 2/9 2021 og et med Birgit Kirkebæk og Ivar Hornemann på baggrund af deres bog *Afhægtet* fra 2020 d. 8/12 2021. Disse møder havde begrænset tilslutning.
2. Årsmødet som I nu har været til i dag. Tilslutningen har været absolut tilfredsstillende.
3. En kommende temadag om den aktuelle udvikling i rehabiliteringsbegrebet d. 10. juni hvor tilslutningen har været overvældende. 85 i Sydhavn og 133 i Aalborg.

Årsplan

Arbejde videre med:

Etablering af kontakter til

- Handicaporganisationer
- Fonde
- Forskningsmiljøer

Udvikle interessegrupper blandt aktive medlemmer

Arrangere fyraftensmøder og temadage om relevante emner

Lægge mere energi og engagement i vores nordiske samarbejde omkring NNDR og SJDR.

Vi vil gerne have en mere aktiv medlemsskare og en mere omfattende hjemmeside. Visionen er at gøre NNDR-dk til en aktiv koordinator og et synligt mødested for handicapforskningen i Danmark i al dens forskellige faglige tilgange og perspektiver.

Vi er fuldt ud opmærksomme på at alle er pressede i deres arbejdsforpligtelser. Derfor skal ethvert organisatorisk tiltag være i overensstemmelse med medlemmerne behov, forståelse og faglige prioriteringer. Vi må være opmærksomme på at organisatoriske tiltag skal indeholde synergier som også letter folks arbejde og derfor ikke føles som en belastning og at det skal være sjovt, relevant og interessant.

Netværket kan sikre det enkelte medlem:

- Et større overblik over området.
- En større viden om relevant og nødvendig forskning
- Et større overblik over relevante fonde, deres midler og prioriteringer.
- Flere kontakter og samarbejdsmuligheder i forbindelse med ansøgninger.
- En større autoritet i forbindelse med ansøgninger i form af overblik over forskning og samarbejdsrelationer til handicaporganisationer og offentlige institutioner og forvaltninger.