**VEDLEGG TIL RAPPORTSKJEMA**

**Driftstilskudd til bruker- og pårørendeorganisasjoner innen psykisk helse-, rus- og voldsfeltet**

Dette vedlegget skal fylles ut og lastes opp sammen med rapportskjemaet i Altinn.

Under **Måltall i søknaden** skal dere fylle inn måltallet dere førte opp i søknaden. Under **Resultat per 31.12.2023** skal dere føre opp resultatet ved utgangen av året slik at dette kan sammenlignes med måltallet dere førte opp i søknaden. Dere kan også knytte en kommentar til resultatet ved behov.

*Eksempelvis hvis dere førte opp "6" som måltall til resultatmål 1.1 (antall råd, utvalg og formelle arbeidsgrupper dere deltok i), og hvor det på slutten av året viste seg at dere deltok i totalt 4 råd, utvalg eller formelle arbeidsgrupper, så betyr det at dere skal føre opp "4" som resultat.*

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Resultat nr.** | **Planlagt resultat** | **Kriterium for måloppnåelse (indikator)** | **Måltall i søknaden** | **Resultat per 31.12.2023** | **Kommentar** |
|  **Effektmål 1** | **Bruker- og pårørendekunnskap blir forstått og brukt som et likeverdig kunnskapsområde på systemnivå og politisk nivå** | **Rapporteres kvalitativt (se regelverkets punkt 7)** |  |  |  |
| Resultatmål 1.1 | Bruker- og pårørendeperspektivet er fremmet i relevante fora og prosesser på systemnivå og politisk nivå. | Antall råd, utvalg og formelle arbeidsgrupper bruker- og pårørende organisasjonene har deltatt i. |  |  |  |
|  **Effektmål 2** | **Bruker- og pårørendekunnskap blir forstått og brukt som et likeverdig kunnskapsområde i tjenesteutvikling og gjennomføring på tjenestenivå** | **Rapporteres kvalitativt (se regelverkets punkt 7)** |  |  |  |
| Resultatmål 2.1  | Økt brukermedvirkning i utformingen av tilbud og tjenester til mennesker med psykiske helseutfordringer, rusmiddelproblemer og voldsutfordringer. | Antall unike bruker- og pårørenderepresentanter som har deltatt i utformingen av nye tilbud og tjenester. |  |  |  |
| Antall brukerråd, utvalg og arbeidsgrupper bruker- og pårørenderepresentantene har deltatt i. |  |  |  |
| Resultatmål 2.2 | Kompetanseheving om bruker- og pårørendeperspektiv gjennomført hos helse- og omsorgstjenestene. | Antall kompetansehevingstiltak\* avholdt. |  |  |  |
|  **Effektmål 3** | **Bruker- og pårørenderepresentanter som har fått tilfredsstillende opplæring og oppfølging, er tilgjengelige for deltakelse i relevante prosesser** | **Rapporteres kvalitativt (se regelverkets punkt 7)** |  |  |  |
| Resultatmål 3.1 | Aktive bruker- og pårørenderepresentanter. | Antall bruker- og pårørenderepresentanter organisasjonen har i dag. |  |  |  |
| Antall nye bruker- og pårørenderepresentanter rekruttert. |  |  |  |
| Antall bruker- og pårørenderepresentanter som har gjennomført kompetansehevingstiltak\*. |  |  |  |
|  **Effektmål 4** | **Kunnskap om bruker- og pårørendemedvirkning er formidlet til brukere og pårørende som ikke er bruker- og pårørenderepresentanter og allmenheten** | **Rapporteres kvalitativt (se regelverkets punkt 7)** |  |  |  |
| Resultatmål 4.1 | Relevant og oppdatert informasjon til brukere og pårørende og allmenheten gjort tilgjengelig. | Antall unike treff på organisasjonens nettsted. |  |  |  |
| Resultatmål 4.2 | Bruker- og pårørendeorganisasjonen har avholdt kompetansehevingstiltak\* for andre enn bruker- og pårørenderepresentanter. | Antall andre enn bruker- og pårørenderepresentanter som gjennomfører kompetansehevingstiltak\*. |  |  |  |
| Antall kompetansehevingstiltak\* gjennomført. |  |  |  |
| Resultatmål 4.3 | Individuelle oppfølgingstiltak gjennomført. | Antall brukere og/eller pårørende som har mottatt individuell rådgiving. |  |  |  |

\* Kompetansehevingstiltak kan eksempelvis være kurs, foredrag, presentasjoner, gjennomførte møter etc.