

Muntlig innspill til Stortingets helse- og omsorgskomiteé: Statsbudsjett 2023

Nasjonalt SRHR-nettverk takker for muligheten til å delta på høringen. Jeg heter Anneli Rønnes og er koordinator for nettverket og dette er Aurora Eck Nilsen, medlem av kjernegruppen.

Nasjonalt nettverk for seksuell og reproduktiv helse og rettigheter, SRHR, er et åpent nettverk som består av om lag 150 små og store aktører, inkludert organisasjoner, institusjoner og enkeltpersoner.

Begrepet seksuell og reproduktiv helse og rettigheter omhandler retten til å bestemme over egen kropp og egen seksualitet. Dette er en grunnleggende menneskerett som nettverkets medlemmer jobber for å oppfylle. Vi mener seksuell helse må likestilles med fysisk og psykisk helse, og seksuell helse må inn i overordnede politiske dokumenter og må ses som en likestilt del av folkehelsearbeidet. I tillegg savner vi enn tverrsektoriell innsats, som vi mener er nødvendig for å forankre arbeidet hos flere instanser enn kun helse.

I vårt skriftlige innspill tar vi til orde for økte økonomiske rammer for seksuell helse, spesifikt under Kap. 762 Post 73 Seksuell helse. Det skal vi også snakke om her i dag, med noen underpunkter:

- Snakk om det! Strategi for seksuell helse foreslås forlenget nok en gang, og det står i budsjettforslaget at «det tas sikte på å lansere en ny strategi for seksuell helse fra 2023». Nasjonalt SRHR-nettverk skulle ønske at det ble satt av midler til å utarbeide en ny strategi, for å sørge for en god prosess med høy grad av involvering blant annet fra sivilt samfunn, brukerorganisasjoner og - grupper.
- For å kunne lage gode strategier med best mulig målrettede tiltak trenger vi mer midler til forskning på seksuell helse. Medlemmene i Nasjonalt SRHR-nettverk ønsker at det innføres nasjonale seksualvaneundersøkelser. England har gjort dette siden 1990, og ved å bruke samme metodikk og samme spørreskjema over tid er det mulig å se hvordan seksualvaner endrer seg. Undersøkelsen har blant annet bidratt til evidensbasert kunnskap som brukes i folkehelsearbeidet, både politisk og praktisk. Vi trenger data for å lage gode strategier og tiltak på feltet, og vi trenger data for å kunne vite om strategiene og tiltakene er vellykket.

Vårt siste punkt omhandler tilskuddsordningen som de fleste av medlemmene i nettverket får sine midler fra. Ordningen oppfattes som lite forutsigbart og som tidkrevende, som er utfordrende for de minste aktørene. Vi må søke hvert år, og vi får ofte ikke svar før i mars/april. Nå er fristen fremskyndet, og det er samtidig gjort endringer i søknadsprosessen og standardvilkår for tilskudd. Vi er redd for at endringer fører til at de små aktørene, som ofte er brukerorganisasjoner og brukergrupper, glipper, og da mister vi viktige stemmer og bidragsytere i arbeidet vi skal gjøre.