

Formandens beretning 2026 – HospiceSagen

Kære medlemmer, samarbejdspartnere og venner af HospiceSagen,

Når vi taler om hospice og palliation, taler vi i virkeligheden om noget af det mest grundlæggende i vores samfund: hvordan vi møder mennesker i livets sidste fase.

Og selvom Danmark på mange måder er et stærkt velfærdssamfund, må vi også sige det ærligt: Der er stadig mennesker, som ikke får den lindring, tryghed og værdighed, de har brug for i deres sidste tid.

Det er ikke værdigt.

Og det er ikke nødvendigt.

Det er netop derfor, HospiceSagen findes.

Et år med retning og styrket stemme

2025 har været et år, hvor vi for alvor har taget skridt i retning af at blive en tydeligere og stærkere aktør – både i offentligheden og i samarbejdet med vores mange partnere.

Vi har arbejdet målrettet med at styrke vores stemme i den offentlige debat.

På Folkemødet deltog vi i centrale samtaler om sundhed, værdighed og prioriteringer i sundhedsvæsenet. Her oplevede vi stor lydhørhed – men også et tydeligt behov for, at nogen bliver ved med at insistere på, at palliation skal prioriteres højere.

Vi har samtidig bidraget til den offentlige debat gennem medier og egne kanaler, hvor vi løbende sætter fokus på værdighed, livskvalitet og behovet for en styrket palliativ indsats.

For det er ikke nok, at vi ved, hvad der er rigtigt.

Der skal også handles på det.

Folkeoplysning – en vigtig del af vores opgave

En væsentlig del af HospiceSagens arbejde er også folkeoplysning.

Vi arbejder for at skabe større åbenhed og forståelse for livets afslutning, for palliation og for de muligheder, der findes for lindring og støtte.

Samtidig ser vi det som en vigtig opgave at være med til at facilitere og understøtte samtalen om døden i samfundet.

For mange oplever, at døden er svær at tale om – både som enkeltpersoner, i familier og i vores fælles offentlige rum.

Det gør vi gennem vores kommunikation, vores deltagelse i den offentlige debat og vores dialog med borgere, fagfolk og beslutningstagere.

HospiceSagen i tal og rækkevidde

HospiceSagen er i dag et landsdækkende fællesskab:

- 15.600 medlemmer landet over
- 23 støtteforeninger
- 19 hospicer samt 2 børnehospice i netværket
- Over 13.000 følgere på sociale medier

Det vidner om en sag i vækst – og om et stærkt engagement i hele landet.

Samtidig oplever vi en stigende interesse for vores arbejde og vores perspektiver – både blandt fagfolk, beslutningstagere og borgere.

Tættere på virkeligheden

Som landsformand har jeg i årets løb haft mulighed for at besøge en række hospicer og møde både ledelse, medarbejdere, frivillige og støtteforeninger rundt om i landet.

Det gør indtryk – hver gang.

Jeg møder en stærk faglighed, et stort engagement og en dyb menneskelig forståelse.

Men jeg møder også forskelle.

Forskelle i vilkår.

Forskelle i organisering.

Og forskelle i, hvilke muligheder patienter og pårørende har – alt efter hvor i landet de bor.

Det kalder på handling.

For adgang til god palliation må ikke afhænge af geografi.

Tak til jer alle for at åbne dørene, byde mig indenfor og gavmildt dele jeres viden, erfaringer, glæder og bekymringer.

Samarbejde og alliancer – vi står stærkere sammen

Et vigtigt skridt i året, der er gået, er etableringen af Sorgalliancen, som vi har været med til at danne sammen med Det Nationale Sorgcenter, Skyggebørn og Landsforeningen Mistet Barn.

Baggrunden er enkel:

Sorg og palliation hænger tæt sammen – og alt for mange oplever, at hjælpen er utilstrækkelig eller fragmenteret.

Med Sorgalliancen har vi samlet kræfterne for at skabe større opmærksomhed, bedre sammenhæng og stærkere løsninger på tværs.

Samtidig har vi styrket samarbejdet med Hospicelederforeningen. Det tætte samspil mellem praksis, ledelse og vores arbejde som national stemme er afgørende, hvis vi skal lykkes med at skabe bedre rammer for palliation i Danmark.

Det er et arbejde, vi kun lige har taget hul på – men som rummer et stort potentiale.

Aktiviteter og udvikling i årets løb

HospiceSagen har i årets løb gennemført en række aktiviteter med fokus på videndeling, kompetenceudvikling og fællesskab på tværs af landet.

Vi har samlet frivillige, koordinatore og bestyrelsesmedlemmer til seminarer og møder, hvor erfaringer deles, og nye perspektiver opstår.

Vi har arbejdet målrettet med at understøtte støtteforeningernes udvikling og styrke deres rolle lokalt.

Samtidig har vi igangsat et mere langsigtet arbejde med at udvikle HospiceSagen organisatorisk og strategisk – herunder arbejdet med et nationalt udviklingsprogram og en styrket fundraisingindsats.

Det er et vigtigt skridt mod at sikre en mere bæredygtig og langsigtet udvikling af vores arbejde.

En organisation i udvikling

2025 har også været et år med vigtig intern udvikling.

Vi har taget skridtet fra Hospice Forum Danmark til HospiceSagen – et navn, der tydeligere afspejler vores ambition om at være en sag, der samler, engagerer og påvirker.

Samtidig har vi arbejdet med at styrke vores organisation, vores kommunikation og vores relationer til medlemmer og støtteforeninger.

Det er ikke blot en ændring af navn og visuel identitet.

Det er et skridt mod en mere professionel, synlig og handlekraftig organisation.

Og det er nødvendigt, hvis vi skal lykkes med vores ambitioner.

Frivilligheden – en bærende kraft

Frivillige og støtteforeninger er en helt afgørende del af hospiceindsatsen i Danmark.

De bidrager med nærvær, tid og menneskelighed – og er med til at skabe rammer, der rækker langt ud over det sundhedsfaglige.

Vi oplever samtidig, at mange støtteforeninger er i bevægelse mod en mere professionel organisering.

Det er en positiv udvikling, som vi gerne vil understøtte.

For stærke lokale fællesskaber er en forudsætning for en stærk national sag.

Udfordringer, vi ikke må overse

Selvom der er meget at være stolt af, er der også udfordringer, vi ikke må lukke øjnene for.

Alt for mange patienter møder palliation for sent i deres sygdomsforløb.

Alt for mange oplever manglende sammenhæng mellem sektorer.

Og alt for mange pårørende står med et stort ansvar uden tilstrækkelig støtte.

Samtidig står vi midt i en ny sundhedsreform, som i de kommende år vil sætte retning for organiseringen af sundhedsvæsenet i Danmark.

Det giver muligheder – men også anledning til opmærksomhed.

For hvis palliation ikke tænkes tydeligt ind, risikerer vi, at indsatsen fortsat bliver uens og utilstrækkelig.

En særlig udfordring er den basale palliation, som i høj grad foregår i kommuner og almen praksis. Her er der behov for både kompetenceløft, tydeligere ansvar og bedre samarbejde på tværs.

Det er ikke et spørgsmål om vilje hos de mennesker, der arbejder i systemet.

Det er et spørgsmål om prioritering, organisering og politisk fokus.

Derfor vil vi fortsat arbejde for, at palliation – både specialiseret og basal – får en tydeligere og stærkere plads i sundhedsvæsenet.

Vores rolle – nu og fremad

HospiceSagen skal være en tydelig stemme for mennesker i livets sidste fase og deres pårørende.

Vi skal bidrage med viden, erfaringer og konkrete perspektiver fra praksis.

Vi skal samle aktører og skabe samarbejde.

Og vi skal turde sige det højt, når noget ikke fungerer.

Samtidig skal vi være en konstruktiv medspiller i udviklingen af fremtidens palliative indsats.

For vi ved, at løsninger findes.

Men de kræver vilje, prioritering og samarbejde.

En fælles opgave

Jeg føler mig privilegeret som landsformand over at arbejde sammen med en engageret og kompetent bestyrelse.

Tak til jer for at lægge tid, kræfter og engagement i arbejdet for HospiceSagen.

Også en stor tak til sekretariatet for at understøtte og drive det daglige arbejde.

Afslutningsvis vil jeg rette en varm tak til alle jer, der hver dag bidrager til HospiceSagen:

Til hospicerne og deres medarbejdere.

Til de mange frivillige og støtteforeninger.

Til vores samarbejdspartnere.

Det er i fællesskabet, vi skaber forandring.

Og det er i fællesskabet, vi kan sikre, at flere mennesker får den afslutning på livet, de fortjener.

Tak for jeres indsats – og for jeres engagement i HospiceSagen.