

Fra: Lars Langsrud [lars.langsrud@alpha.no]
Sendt: 14. januar 2011 10:41
Til: Postmottak HOD
Kopi: styret@downsyndrom.no
Emne: Høringssuttalelse - ny folkehelselov - fra NNDS

Til den det måtte angå,

Undertegnede skriver på vegne av Norsk Nettverk for Down Syndrom, NNDS.
Norsk Nettverk for

Down Syndrom er et nettverk av mennesker med down syndrom og deres familier. Vi er den eneste landsdekkende organisasjon i Norge som utelukkende konsentrerer oss om mennesker med down syndrom. NNDS står blant annet som arrangør av Landskonferansen for down syndrom, en konferanse som samler alle fagpersoner knyttet til down syndrom og foreldre/familiemedlemmer i Norge annethvert år.

For mer om NNDS, se følgende webside:

<http://www.downsyndrom.no/>

Vi har følgende kommentar til utarbeidelse av ny folkehelselov:

Basert på innspill fra våre medlemmer, og i tillegg uttalelser fra eksperter som vi tillegger stor vekt, er NNDS meget bekymret for at ny folkehelselov bryter ned individer med down syndroms og kommunale brukeres rettigheter og evne til å håndheve disse. Vi mener at ny folkehelselov i betydelig grad gjør det vanskeligere for store brukere av kommunale tjenester, slik som mennesker med down syndrom, å hevde sine rettigheter overfor kommunen.

Bakgrunn

Per i dag er det allerede veldig vanskelig for en kommunal bruker eller familien til denne å sanksjonere overfor en kommune som systematisk neglisjerer de lovmessige rettighetene som vår gruppe har i kommunen. Vi erfarer at kommunene ofte ignorerer de utmerkede lover som finnes som beskytter våre medlemmer og deres familier, og på tross av at våre medlemmer og deres familier bruker Fylkesmannen som klageinstans synes dette å ha liten effekt og utgjøre en liten trussel for kommunene som behandler våre medlemmer dårlig.

NNDS perspektiv

Vi ønsker en betydelig styrking av den enkeltes mulighet til å sanksjonere overfor en kommune som ikke etterlever de lovpålagte krav om tjenester som våre medlemmer har.

Vi ønsker å se en ny

folkehelselov som ivaretar den enkeltes mulighet til å tvinge kommunene til å etterleve kravene, gjennom klageinstanser, rettsvesenet og at man kan holde kommunen og individer som er ansatt i kommunen ansvarlig.

Vi erfarer at den nye loven virker til å svekke heller enn å styrke våre medlemmers muligheter til å sanksjonere overfor kommunen og ber departementet vurdere på nytt hvordan loven best kan sikre at våre medlemmer kan hevde sine rettigheter.

Hvis departementet er interessert i å et møte eller diskusjon med NNDS om hvordan dette målet kan oppnås stiller vi selvfølgelig til møte på kort varsel. Vi setter pris på om dere kan bekrefte at denne uttalelsen er lest og mottatt.

Med beste hilsen,

Lars Langsrud
Styreleder
Norsk Nettverk for Down Syndrom

Tel: +47 21 03 75 05
Mob: +47 99 53 63 63