

---

**Fra:** Ingeborg Hartz <Ingeborg.Hartz@sykehuset-innlandet.no>  
**Sendt:** 16. april 2017 21:14  
**Til:** Postmottak HOD  
**Kopi:** Ellen Henriette Pettersen  
**Emne:** 15/00297-53 - Høring av forslag om barns rett til å samtykke til deltakelse i forskning

### Svar fra Sykehuset Innlandet HF

Høringsforslaget er forelagt forskere ved SI HF med professorkompetanse innen feltet barne- og ungdomspsykiatri, som har hatt følgende kommentar til høringsforslaget:

Sykehuset Innlandet HF forstår argumentasjonen for et slik høringsforslag og er positiv til endringsforslaget. For strenge krav til samtykke kan føre til at det blir gjort mindre forskning på barn utsatt for traumer i egen familie, hvilket igjen kan resultere i dårligere kunnskap, helsetjenester og behandlingstilbud for barn.

Hvis høringsforslaget fører frem er det viktig at de som innhenter samtykke for barn fra 12-16 år har kunnskap om de utviklingsmessige begrensningene barna har. Jo yngre barna er, jo mindre er evne til å ta inn og vurdere ny informasjon og det å tenke fremover (eksekutive funksjoner) utviklet. Hvis et barn har diagnoser som for eksempel høytfungerende autisme, psykose, PTSD, ADHD eller depresjon, vil barnet kunne ha kognitive funksjonsvansker som kan gjøre at de har mer problemer med å forstå det som blir formidlet enn andre barn i samme alder. Dersom barn selv skal samtykke, bør informasjonen som gis sammen med samtykke utformes slik at barna kan gi et reelt informert samtykke. For å forsikre seg om at barnet har forstått både hva deltagelse innebærer, eventuelle konsekvenser det kan ha for barnet/familien og at det vil være begrensninger i taushetsplikten, bør barna gjenta med egne ord hva som er sagt. Informasjonen bør gjentas flere ganger og i situasjoner hvor barnet ikke er emosjonelt aktivert, dette for at barnet skal ha best mulig forutsetninger til å rette oppmerksomheten mot informasjonen som gis. Informasjonen om å delta i forskningsprosjektet bør ikke gis av en behandler, men heller en mer nøytral person. Dersom det viser seg at barnet får problemer/betenkeligheter etter å ha fortalt om ting i undersøkelsen, bør man sikre seg at barnet får mulighet til å snakke med noen vedrørende dette.

På vegne av Sykehuset Innlandet HF

**Ingeborg Hartz**  
Forskningsdirektør



**Sykehuset Innlandet HF**

Forskningsavdelingen, stabsområde Helse  
Postboks 104, 2381 Brumunddal

e-post: [ingeborg.hartz@sykehuset-innlandet.no](mailto:ingeborg.hartz@sykehuset-innlandet.no)  
tlf: 97703853

---

**Fra:** [postmottak@hod.dep.no](mailto:postmottak@hod.dep.no) [<mailto:postmottak@hod.dep.no>]

**Sendt:** 27. januar 2017 11:16

**Emne:** Høring av forslag om barns rett til å samtykke til deltakelse i forskning

Høringsbrev og høringsnotat om forslag om barns rett til å samtykke til deltakelse i forskning finner du på [regjeringen.no](http://regjeringen.no).

Høringsfrist er 20. april 2017.

Med vennlig hilsen  
Helse- og omsorgsdepartementet  
[postmottak@hod.dep.no](mailto:postmottak@hod.dep.no)

**Adressatene bes videresende til underliggende etater, avdelinger el underforeninger iflg liste over høringsinstanser.**

For generelle henvendelser til Helse- og omsorgsdepartementet:  
vennligst bruk adressen [postmottak@hod.dep.no](mailto:postmottak@hod.dep.no)