



norsk epilepsiforbund
Karl Johans gate 7 – 0154 OSLO

Arbeidsdepartementet
Einar Gerhardsens plass 3
Postboks 8019 Dep
0030 Oslo

5. oktober 2010

Svar på høring om NOU 2010:5 "Aktiv deltakelse, likeverd og inkludering"

Norsk Epilepsiforbund har lest rapporten NOU 2010:5 "Aktiv deltakelse, likeverd og inkludering", og ønsker å komme med følgende høringssvar.

Utvalget foreslår rapporten at ansvaret for et hjelpemiddel skal overføres til den sektoren hvor hjelpemidlet skal benyttes. Enkle basishjelpemidler i dagliglivet skal overføres til kommunene og finansieres over rammebudsjettet. Hjelpemidler til utdanning skal lovfestes i opplærings- og barnehagelovene. Behandlingshjelpemidler skal være spesialisthelsetjenestens ansvar, mens hjelpemidler til arbeid skal lovfestes i ny arbeidsmarkedslov.

Norsk Epilepsiforbund er sterkt imot en slik omlegging av hjelpemiddelområdet. NEF mener en slik oppsplitting vil gjøre det vanskeligere for brukerne å få oversikt over hvilke hjelpemidler de har rett til eller hvilke ordninger som finnes. Ikke alle brukerne har ressursene til å sette seg inn i mange forskjellige lovverk og kjempe kampen for hjelpemidler på flere arenaer. Mennesker med epilepsi har ofte kognitive utfordringer, og det å da skal selv holde oversikt over mange forskjellige lovverk, og hvilke sektorer som har ansvar for hva, vil være helt umulig for disse menneskene.

Utvalget foreslår videre å legge finansieringsansvaret til den sektoren som får ansvaret for hjelpemidlene. Utvalget skriver for eksempel at hjelpemidler i dagliglivet skal finansieres over kommunens rammebudsjett. Norsk Epilepsiforbund stiller seg svært kritisk til dette. Hva skjer da når en person trenger hjelpemidler eller reparasjon av et hjelpemiddel i slutten av året, og budsjettet er oppbrukt? NEF frykter at det vil være mange som ikke får tilgang til de hjelpemidlene de trenger fordi kommuner, spesialisthelsetjenesten eller skolene ikke har økonomi til å betale for slike hjelpemidler.

Utvalget setter også fokus på at hjelpemidler som er vanlige forbruksvarer ikke lenger skal dekkes av staten. Hjelpemidler som noen trenger som resultat av sin sykdom, men som er helt vanlig i norske hjem vil ikke staten betale for. Norsk Epilepsiforbund ser argumentasjonen for denne saken, men stiller likevel spørsmål om når et hjelpemiddel er blitt allment nok til å bli klassifisert som forbruksvare og ikke lenger blir dekket. Hjelpemidler for mennesker med epilepsi er ofte små, men dyre produkter. Det finnes



norsk epilepsiforbund

Karl Johans gate 7 – 0154 OSLO

blant annet mange kognitive hjelpemidler som andre kan kjøpe utilpasset i vanlige forretninger. Norsk Epilepsiforbund mener det er viktig at man ikke fjerner for mange av disse hjelpemidlene slik at mennesker som må ha disse hjelpemidlene må betale mange ganger mer enn andre mennesker fordi de må ha dem spesialtilpasset.

Oppsummert er Norsk Epilepsiforbund svært imot den nye omstillingen som utvalget foreslår. Vi mener NOUen mister fokuset på brukeren, og at rapporten tydelig viser at det kun vil være tanken på økonomi som vil råde i framtiden. Norsk Epilepsiforbund anbefaler at en slik omlegging av hjelpemiddelsområdet **ikke** blir gjennomført.

Med vennlig hilsen
Norsk Epilepsiforbund

Stine Jakobsson Strømsø
Generalsekretær

Hanne Østby Granmo /s/
forbundsleder