

Å dimensjonere ned nå flere mennesker har behov for behandling, oppfølging og omsorg , fremfor å dimensjonere opp så man tilfredsstiller regler og forskrifter har vært en uskreven regel i forvaltningen over flere år. Det er først nå at ap og sp formaliserer dette skriftlig. Det er en skummel utvikling

Som pårørende til en kone med erhvervet alvorlig hjerneskade og som allerede har søkt og ventet henholdsvis 2 år oå individuell plan og 8 mnd på å få behandlet søknad på bpa, blir jeg skremt og jeg tenker nå at tilbudet blir enda dårligere. Lenger ventetid og høyere terskel for å få hjelp , vil føre til større lidelse og redusert håp om god nok rehabilitering dersom endringene i helse og omsorgsloven får gjennomslag. Det vil også igjen føre til at vi som pårørende får en enda større bør å bære.

Så lenge dette er ment å vare inntil ett år hadde det vært mer redelig av staten å sørge for at rette instanser får oppbemannet i forhold til behov. Dere utvikler en skummel trend nå

Med hilsen
Thomas Erichsen