

Helse- og omsorgsdepartementet

Postboks 8011 Dep  
0030 Oslo

Vår ref.:  
2008/226 - 2850/2008

Deres ref.:

Saksbehandler:  
Carina Paulsen,

Dato:  
07.08.2008

### **Forslag til endring av helsepersonelloven mv. for å styrke rettsstillingen til barn av pasienter - Høring**

Viser til brev av 22.4.2008 fra Helse og omsorgsdepartementet, Forslag til endring av helsepersonelloven mv. for å styrke rettsstillingen til barn av pasienter – Høring.

Helse- og omsorgsdepartementet sender på høring et forslag om å lovfeste at helsepersonell skal bidra til å ivareta barns behov når foreldre som følge av psykisk sykdom, rusmiddelavhengighet, alvorlig somatisk sykdom eller skade, ikke har evne eller mulighet til å yte barnet hjelp og nødvendig omsorg.

Formålet med lovendringene er at barn av disse pasienter skal oppdages og ivaretas på en bedre og mer systematisk måte enn i dag. Barna og foreldrene skal gis informasjon, veiledning og tas med på råd. Dette krever blant annet endringer i reglene om helsepersonellens taushetsplikt. Det foreslås også at spesialisthelsetjenesten i nødvendig utstrekning skal ha helsepersonell med særskilt ansvar for å følge opp barn.

Flere rapporter peker på at helsetjenestens tilbud om hjelp og støtte til barn av foreldre med psykisk sykdom eller rusmiddelavhengighet varierer og er ofte mangelfull. Helsetjenesten har i dag ingen lovfestet plikt til å samtale med pasienten om barnas behov, og det er opp til den enkelte helsetjeneste om disse oppgavene skal inngå som en del av planleggingen av virksomheten. Hensynet til barnas beste tilsier at helsetjenesten bør være oppmerksomme på de behovene som pasientenes barn kan ha. En lovregulering vil kunne gi et klart signal til helsetjenesten om at det er viktig å oppdage og følge opp barna på en systematisk måte.

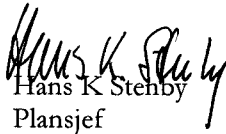
Departementet har videre valgt å foreslå en opplysningsplikt fremfor kun å gi helsepersonell en rett til å gi opplysninger gjennom unntak fra taushetsplikten. Informasjonen skal være strengt nødvendig og må derfor begrenses til det som kan avverge at barnet blir skadelidende. Dette vil være med på å styrke barnas rettsstilling, og gjøre det mer sannsynlig at informasjon gis.


Vedrørende journalføring og egen journal på barnet, ser vi av erfaring at det å opprette egen journal på barnet kan føre til begrensinger for barnet senere i livet ved for eksempel tegning av forsikring, i arbeidslivet og opptak i skole. Det blir ikke alltid tatt hensyn til årsak og hva som står i journalen, det blir kun sett på at vedkommende har vært i "systemet", og mottatt behandling. Av den grunn mener vi det kun skal opprettes egen journal på barnet i de tilfeller der barnet viser tegn på psykisk lidelse, og trenger tiltak i form av utredning eller behandling.

Det at barnet er informert om foreldrenes tilstand eller behandling, bør kun skrives i foreldrenes journal.

Når det gjelder hvilken konkret informasjon helsepersonell bør kunne gi til barn uten foreldrenes samtykke, sier vi oss enige i det som står på side 33 i høringen.

Med hilsen

  
Hans K Stehby  
Plansjef

  
Carina Paulsen  
Rådgiver