

# STATENS RÅD FOR LIKESTILLING AV FUNKSJONSHEMMEDE

Helse- og omsorgsdepartementet  
Postboks 8011 Dep  
0030 OSLO

Deres ref.: 200801442-VP  
Vår ref.: 08/5857

Saksbehandler: CHS  
Telefon: 24 16 38 33  
E-post: chs@helsedir.no

Dato: 20.08.2008

## **Høringsuttalelse fra Statens råd for likestilling av funksjonshemmede: Forslag til endring av helsepersonelloven mv. for å styrke rettsstillingen til barn av pasienter**

Vi viser til høringsbrev og høringsnotat fra Helse- og omsorgsdepartementet av 22.04.08.

I høringsnotatet stilles en rekke spørsmål vedrørende taushetsplikt, samtykke og informasjon som departementet ønsker at høringsinstansene skal svare på. Statens råd for likestilling av funksjonshemmede vil avgrense sitt innspill til å gi en presisering i forhold til hvordan helsepersonellet kan tilrettelegge den informasjon som skal gis til barn med nedsatt funksjonsevne og samtidig påpeke de viktigste momentene som vi mener bør styrkes når det gjelder enkelte deler av tjenesteapparatet.

Rådet støtter forslag til endring i Helsepersonelloven om å styrke rettsstillingen til barn av pasienter ved at helsetjenesten får en plikt til å oppdage og ivareta barna på en bedre og mer systematisk måte enn det som gjøres i dag. Rådet er enig i at en slik plikt ikke bare bør gjelde når foreldrene åpenbart kommer til kort. Også tilsynelatende ressurssterke pasienter bør tilbys hjelp og råd om hvordan de best kan ivareta barna i en vanskelig sykdomssituasjon. Målet må være at foreldrene selv, uavhengig av helsetilstand og så langt det lar seg gjøre, ivaretar omsorgen for sine barn og at helsetjenesten bidrar til dette. Det er også tilfredsstillende at en ordning med barneansvarlig helsepersonell hjemles i lov om spesialisthelsetjenesten.

I høringsnotatet står det at informasjon til barn skal gis ut fra barnets individuelle forutsetninger som alder, erfaring, modenhet, kultur og språkbakgrunn. Rådet ønsker at det her skal presiseres at døve barn skal ha rett til døvetolk, og at andre alternative kommunikasjonsformer skal benyttes ved behov. Det må sikres at barnet, i den grad det er mulig, har forstått innholdet i informasjonen.

Rådet vil understreke at det parallelt med lovendringene, må jobbes med å sikre et differensiert og godt lavterskeltilbud i kommunene og et godt samarbeid mellom første - og andrelinjetjenesten. De viktigste punktene som rådet i den anledning vil spille inn er følgende:

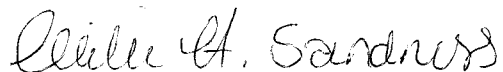
- At individuell plan i sterkere grad vektlegges og iverksettes som verktøy for de barna det gjelder. Dette kan bidra til bedre samarbeid og bedre samordning internt i kommunene og mellom første - og andrelinjetjenesten
- At fastlegen involveres mer i det tverrfaglige arbeidet rundt barnet/ familien og i arbeidet med individuell plan. Fastlegens ansvar for oppfølging bør i større grad tydeliggjøres gjennom fastlegeavtalen
- At det opprettes flere psykologstillinger i kommunene og at det rekrutteres flere psykologer i primærhelsetjenesten med spesiell kompetanse på barn i sårbare situasjoner/ faser av livet. Det trengs økt kompetanse om hvordan type funksjonshemming kan påvirke barnets uttrykksmåte
- At kompetansen om barn i sårbare livssituasjoner styrkes i helsesøstertjenesten
- At støttekontakt og avlastningstjenesten styrkes ved tilførsel av kompetanse, og at det utarbeides virkemidler for å øke rekruttering og stabilitet i disse tjenestene

Vennlig hilsen .



Tine Øverli

fungerende sekretariatsleder



Cecilie H. Sandness  
saksbehandler