

**DET KONGELIGE BARNE-, LIKESTILLINGS-
OG INKLUDERINGSDEPARTEMENT**

Helse- og omsorgsdepartementet
Postboks 8011 Dep
0030 OSLO

Deres ref
200903103

Vår ref
201100136-/ILB

Dato 06.04.11

**Høring - Forslag til forskrift om endringer i forskrift om genetisk
masseundersøkelse i forbindelse med utvidet tilbud om nyfødtscreening**

Vi viser til ovennevnte høring fra Helse- og omsorgsdepartementet datert 11.januar 2011.

Barne-, likestillings- og inkluderingsdepartementet har følgende kommentar:

I høringsnotatet informeres det om at det skal gis informasjon til befolkningen, foreldre og helsepersonell om formålet med nyfødtscreeningen, og at bevilgningen til Helsedirektoratet er økt med 1 mill. kroner til informasjon mot disse gruppene. Videre pekes det på at god informasjon er en betingelse for at utvidet nyfødtscreening skal bli et godt og akseptert forebyggende tiltak, og at Helsedirektoratet har fått i oppdrag å utarbeide informasjon til foreldre.

BLD anbefaler at man i utarbeidelsen av informasjonen tar hensyn til at den skal nå ut til en mangfoldig gruppe foreldre. Informasjonen som gis til foreldrene i forkant av en nyfødtscreening, skriftlig eller muntlig, må være tilrettelagt for ulike brukergrupper, blant annet for foreldre med mangelfulle norskkunnskaper.

Med hilsen


Lars Audun Granly (e.f.)


Inger-Lise Becher