

Vår ref.:

Deres ref.:

Saksbeh.:

EFB

Oppgis ved all henvendelse

Høringsnotat om endringer i helse- og omsorgstjenesteloven – godkjenningsmodell for fritt brukervalg

Nasjonal kompetansetjeneste for sjeldne diagnoser (NKSD) takker for muligheten til å uttale oss om overnevnte notat.

Nasjonal kompetansetjeneste for sjeldne diagnoser (NKSD) skal sikre nasjonal kompetanseoppbygging og kompetansespredning innen sjeldenfeltet og bidra aktivt til kompetanseoppbygging og veiledning innenfor dette fagområdet til helsetjenesten, andre tjenesteytere, samt til brukere, pårørende og befolkningen for øvrig. Tjenesten består av ni kompetansesentre og en fellesenhet.¹

Vi imøteser initiativet om å lovfeste noen grunnleggende prinsipper for anvendelsen av en godkjenningsmodell for fritt brukervalg for kommunale helse- og omsorgstjenester etter helse- og omsorgstjenesteloven.

For personer med sjeldne diagnoser vil det i mange tilfeller være avgjørende at tjenesteytere har tilstrekkelig kunnskap om diagnosen for at tjenesten skal være tilfredsstillende, helsefremmende og ikke forverre helsetilstanden. Mange som har en sjelden diagnose har et syndrom eller andre former for en sammensatt diagnose. Det fører ofte til at de har flere og større daglige utfordringer på mange livsområder enn andre med nedsatt funksjonsevne. Konsekvensene av diagnosen kan skape komplikasjoner av medisinsk, psykologisk, sosial, fysisk, pedagogisk, kognitiv, kommunikasjonsmessig og/eller atferdsmessig art. Tverrfaglig, diagnosespesifikk kunnskap utgjør grunnlaget for å forstå hva disse konsekvensene innebærer for den enkelte, hvordan de påvirker hans/hennes funksjonsnivå på ulike områder og hva slags betydning det har for tjenesteutøvelsen. Vi anbefaler derfor at innhenting av nødvendig diagnosespesifikk kunnskap er et krav til leverandører når avtaler med disse utarbeides.

Vi imøteser at leverandørene innenfor valgfrihetssystemet konkurrerer kun på kvalitet.

Stein Are Aksnes

Leder

Nasjonal kompetansetjeneste for sjeldne diagnoser

¹ I Norge defineres en sjelden tilstand som en tilstand som rammer færre enn 1 av 2 tusen personer. Personer med en sjelden diagnose har ofte behov for sammensatte og koordinerte tjenester og møter helsepersonell og andre tjenesteytere med lite kunnskap om deres diagnose.