

Valby d. 18. marts 2014

Til Folketingets Socialudvalg efter aftale.

### **Vedrørende hjælp og støtte til familier, hvor en voksen har nedsat funktionsevne på grund af handicap**

Scleroseforeningen vil gerne takke for, at I har ønsket at følge op på det tema, som vi præsenterede på Folkemødet 2013. Scleroseforeningen er også glade for den særlige interesse, vi mødte fra medlemmerne i Folketingets Socialudvalg, da vi havde møde den 23. januar 2014.

#### **Den opgave vi fik af Socialudvalget**

Som lovet vender vi hermed tilbage med et konkret forslag til at tydeliggøre den nuværende lovgivnings intentioner og muligheder for hjælp og støtte til familier, hvor en voksen har nedsat funktionsevne på grund af handicap. Nedenfor er nævnt den lovgivning som, der er taget udgangspunkt i.

Det er Scleroseforeningens opfattelse, at *der er brug for en lovbekendtgørelse*, som samler de bestemmelser og muligheder, der allerede er i Serviceloven, men som i dag står spredt i forskellige kapitler i lovteksten og i forskellige vejledninger.

Denne mangel har i praksis betydet, at der ikke er nok opmærksomhed på og viden i den kommunale administration om de muligheder, der er for disse borgere og deres familier. Desuden er administrationen af de enkelte bestemmelser fordelt på flere afdelinger eller centre med hver deres budgetansvar. Det fremmer ikke muligheden for koordination og helhedsløsninger, som kan få en almindelig dagligdag til at fungere for denne målgruppe.

Både FN's børnekonvention og FN's Handicapkonvention fordrer, at de tilsluttede lande sikrer både børnenes ret til begge forældre, og at forældrene får den nødvendige støtte til deres forælderrolle, hvis der er behov for det. Det skal sikres via lovgivning, men konventionerne pålægger også kommunerne ansvar for, at rettighederne sikres ved implementering i administration og praksis.

Scleroseforeningen finder det tilstrækkeligt, at der udarbejdes *en lovbekendtgørelse*, idet en mere vidtgående ændring i selve Serviceloven efter vores opfattelse vil kræve et helt nyt kapitel i loven.



Scleroseforeningens forslag om *en lovbekendtgørelse*, som kan samle de forskellige muligheder i lovgivningen for voksne, der lever i en familie, finder vi inspiration til i andre allerede eksisterende lovbekendtgørelser på Servicelovens områder. Det er eksempelvis Socialministeriets bekendtgørelse for børn med handicap: *"Bekendtgørelse om hjælp til børn og unge, der på grund af betydelig og varigt nedsat fysisk eller psykisk funktionsevne har behov for hjælp eller særlig støtte"* nr. 1130 af 27.9.2010, som vedlægges.

## **En ny lovbekendtgørelse til Serviceloven og andre relevante bestemmelser**

Til Socialudvalgets information har Scleroseforeningen i kort form gjort et forsøg på at danne et overblik over de bestemmelser i loven, som vi mener, skal indgå i en kommende bekendtgørelse for den voksne målgruppe, hvor en voksen i et parforhold har nedsat funktionsevne og i de familier med børn, hvor den ene eller begge forældre/partnere har en nedsat funktionsevne:

### **Konventioner**

- Handicapkonventionens artikel 22 og 23
- Børnekonventionens artikel 9 og 18

### **Paragraffer i Serviceloven, der er relevante:**

- Børneparagrafferne: § 19 - § 146 - § 46 - § 50 § - 52
- Voksenparagrafferne: § 81 til og med § 100 og § 118 til og med § 122

### **Retssikkerhedslovens bestemmelser om sagsbehandling for voksne med nedsat funktionsevne**

- Særlige krav til en sammenhængende og inddragende sagsbehandlingsmetode, der som minimum indeholder en koordinerende *tovholderfunktion* og inddragelse af borgeren i et *aftaleforum*, ved tilrettelæggelse af den konkrete indsats/ydelse.

\*\*\*\*

Som inspiration til det videre arbejde medsendes supplerende materiale, hvor Scleroseforeningen tager udgangspunkt i gældende lovgivning vedrørende familieliv og personlig integritet samt uddrag af tilhørende vejledningstekster, som vi har fundet relevante for temaet. (Bilag 1)

### **Andre opfølgingspunkter efter mødet i Socialudvalget d. 23. januar**

#### ***Hvordan kan KL tænkes ind i denne problemstilling?***

KL's handicappolitiske konsulent oplyser, at KL ikke er bekendt med den aktuelle problemstilling, og det ses ikke som at være et område, der har været fokus på i kommunerne, men at KL altid støtter op om en god sagsbehandling. KL oplyser i øvrigt, at det er kommunerne, der er opgavebestiller hos dem.



## **Hvad er DUKH's erfaringer efter de udsendte et TEMAhæfte nr. 17 – 2009 om muligheder for forældre med handicap?**

DUKH oplever desværre ikke, at der er sket positiv fremgang på dette område i kommunerne siden 2009. DUKH melder tilbage, at de – lige som Scleroseforeningens rådgivere - oplever en segmenteret og ufuldstændig sagsbehandling i forhold til de kommunale løsninger til forældre med handicap. Scleroseforeningen oplever, at en del af afgørelserne må ankes fordi der ikke tages udgangspunkt i en helhedsorienteret indsats.

## **Hvordan står det til med brug af kvalitetsstandarder som maksimum, ved praktisk og personlig hjælp til voksne med handicap?**

Scleroseforeningens socialrådgivere registrerer de sager, vi går aktivt ind i. Blandt andet registreres, hvis kommunen i en konkret sag om tildeling af praktisk og personlig hjælp alene har anvendt deres kvalitetsstandarder, som maksimum for tildeling af hjælp, i stedet for en individuel konkret vurdering. I 2013 er der registreret 134 sager fra 21 kommuner, hvor der blev truffet ny afgørelse om praktisk og personlig hjælp.

### Af de 21 kommuner var der

- 7 kommuner, der i alle sager har brugt kvalitetsstandarder som grundlag for hjælpen, uden at have foretaget en individuel vurdering
- 5 kommuner har på samme måde anvendt kvalitetsstandarder i 2/3 af sagerne uden at have foretaget en individuel vurdering
- 6 kommuner har på samme måde anvendt kvalitetsstandarder i halvdelen af sagerne uden at have foretaget en individuel vurdering
- 3 kommuner har på samme måde anvendt kvalitetsstandarder i 1/3 af sagerne uden at have foretaget en individuel vurdering

\*\*\*\*

Scleroseforeningen kan ikke på nuværende tidspunkt pege på en model kommune. Socialrådgiverne rådgiver i 98 kommuner, og i flere af kommunerne, er der ikke konkrete problemsager, hvilket kan være udtryk for, at der foregår god sagsbehandling. Men vi vil gerne vende tilbage med en model kommune, når vi har talt med vores medlemmer i kommuner, hvor der ikke er klager.

Scleroseforeningen håber, at Folketingets Socialudvalg tager positivt imod vores forslag og vi deltager gerne i den videre proces, hvis det ønskes.

Hvis der er spørgsmål eller kommentarer til det fremsendte, er I meget velkomne til at kontakte os på [mli@scleroseforeningen.dk](mailto:mli@scleroseforeningen.dk) eller mobil 24 40 17 13

Med venlig hilsen

Mette Bryde Lind, Direktør