



Representantforslag nr. 118

(2007–2008)

fra stortingsrepresentantene Harald T. Nesvik, Per Egil Evensen og Jan-Henrik Fredriksen

Dokument nr. 8:118 (2007–2008)

Representantforslag fra stortingsrepresentantene Harald T. Nesvik, Per Egil Evensen og Jan-Henrik Fredriksen om etablering av nasjonalt kompetanse- og behandlingssenter for barn med hjerneskade

Til Stortinget

BAKGRUNN

Det vises til det faktum at Norge ikke har et eget tilbud for pasientgruppen barn med hjerneskade. I Norge har ca. 6 000 barn mellom 0 og 7 år medfødt eller ervervet hjerneskade. Dette antallet vil naturlig nok være langt høyere dersom man ser på aldersgruppen 0–18 år. For mange av disse barna finnes det ikke et optimalt spesialisert behandlingstilbud, noe som fører til at mange av dem ikke får den behandlingen de skulle hatt.

I den senere tid har man kunnet lese om et barn som fikk alvorlig hjerneskade i en alder av 10 år. Det er heldigvis slik at barnet har fått tilbud om utredning ved Hvidovre Hospital i Danmark, der det er etablert et eget behandlingsopplegg for denne gruppen pasienter. Det er grunn til å anta at dette ikke har vært gjeldende praksis for samtlige andre barn som har kommet opp i lignende situasjoner.

I Sunnmørsposten kunne vi lese følgende (personnavn er anonymisert):

"Foreldra til (A) ønskjer at det nasjonale vedtaket om nei til behandling av pasientar som (A) i utlandet må gjerast om, så lenge det ikkje er tilsvarende tilbod i Norge. Dei meiner at det ikkje skal stå på pengar. Dette for å sikre at framtidige barn med erverva hjerneskade får den hjelpa dei skal ha, og at pårørende skal sleppe å måtte slåss mot systemet."

Forslagsstillerne er av den oppfatning at det er en enorm ekstrabelasting for pårørende til barn med ervervet hjerneskade å måtte kjempe en kamp mot systemet for å få den beste behandlingen til sitt barn. Det vil derfor være hensiktsmessig, slik forslagsstillerne ser det, at man fra politikernes side legger til rette for denne typen behandling i Norge. Det understrekes at det er svært gledelig at det ordnet seg i dette tilfellet, men at det vil være behov for et enklere og bedre system i fremtiden. Dette for å sikre at samtlige barn får den hjelpen de trenger i slike situasjoner.

Forslagsstillerne mener det er nødvendig at det etableres et eget nasjonalt kompetansesenter for barn med hjerneskade, slik at man får bygget opp et tilbud til denne pasientgruppen. Dette vil sørge for at samtlige barn med hjerneskade får et trygt og godt tilbud i Norge, uten at de pårørende må kjempe en lang kamp mot helsebyråkratiet for å få tilgang til slik behandling. Det understrekes at det må legges til rette for behandling i utlandet, frem til et slikt tilbud er etablert i Norge.

Forslagsstillerne viser videre til at barn har behov for en meget tett og god oppfølging i slike tilfeller, og at det derfor ikke er tilfredsstillende med et tilbud på tvers av ulike avdelinger i et ordinært sykehus.

FORSLAG

På denne bakgrunn fremmes følgende

f o r s l a g :

Stortinget ber Regjeringen sørge for at det igangsettes et arbeid med å etablere et nasjonalt kompetanse- og behandlingssenter for barn med hjerneskade.

20. mai 2008