

REGERINGSRÄTTENS DOM

Mål nr
871-06

meddelad i Stockholm den 23 april 2008

KLAGANDE

B

Ställföreträdare

A och E

MOTPART

Försäkringskassan
103 51 Stockholm

ÖVERKLAGAT AVGÖRANDE

Kammarrättens i Göteborg dom den 21 december 2005 i mål nr 1546-05
(bilaga)

SAKEN

Assistansersättning

YRKANDEN M.M.

B fullföljer sin talan och anför i huvudsak följande. Hennes extra tillsyns- och omvårdnadsbehov med anledning av funktionshindret förutsätter en dubbelbemannad assistans dyglet runt. Hennes föräldrar har föräldraansvar också för hennes tvillingsyster, storbror och storasyster. Föräldrarna utför assistenternas uppgifter tillsammans med

Dok.Id 50011

Postadress
Box 2293
103 17 Stockholm

Besöksadress
Birger Jarls torg 5

Expeditionstid
09:00-12:00
13:00-15:00

Telefon
08-561 676 00
Telefax

dem när hon så önskar, tar hand om henne när hon är sjuk och ser till att hon får omvårdnad, trygghet och en god fostran.

Försäkringskassan bestrider bifall till överklagandet och anför bl.a. följande. B hjälpbehov är mycket omfattande och kan inte på något sätt jämföras med hjälpbehovet hos ett femårigt barn utan funktionshinder. Ett svårt sjukt barn kräver rent praktiskt en annan typ av hjälp för att få sina grundläggande behov tillgodosedda än ett friskt barn i samma ålder. Vid bedömningen av antalet timmar med assistansersättning kan man dock inte helt bortse från det föräldraansvar som föräldrarna har enligt föräldrabalken. I RÅ 2004 ref. 16 – som rörde frågan om assistansersättning med förhöjt belopp – ansågs det arbetsledaransvar för ett barns personliga assistenter som barnets mor fullgjorde inte vara av den omfattningen att det gick utöver föräldraansvaret. Tidsåtgången för föräldrarna att tillgodose ett femårigt barns grundläggande behov är svår att uppskatta men bör under alla omständigheter uppgå till tre timmar per dygn.

Regeringsrätten har hämtat in yttrande från Socialstyrelsen som anför bl.a. följande. B tillhör den grupp av barn som är de mest resurskrävande att vårda i hemmet. Det är en mycket liten grupp barn som har så omfattande och ständiga behov av insatser dygnet runt. B grundläggande behov till följd av funktionshindret består bl.a. av omfattande andningshjälp, hjälp att röra, vända och förflytta sig, matning och gastronomi, personlig hygien och behandling av spasticitet. Därutöver har B naturligtvis samma behov som alla andra barn, dvs. behov av omvårdnad, trygghet, fostran, utveckling och tillsyn. Barn i femårsåldern har behov av stöd och viss hjälp med de grundläggande behoven. Det är dock uppenbart att B behov inte kan jämföras med andra barns i samma ålder. Det är fråga om mycket speciella och omfattande behov, som inte ryms inom det normala föräldraansvaret för ett barn i femårsåldern. Det är därför inte möjligt att med hänvisning till föräldraansvaret bortse från någon nämnvärd del av den tid som krävs för att tillgodose B behov.

SKÅLEN FÖR REGERINGSRÄTTENS AVGÖRANDE

I målet är utrett att B behöver hjälp av två personer dygnet runt och att hon har rätt till ersättning enligt lagen (1993:389) om assistansersättning, LASS. Enligt 6 § LASS beviljas assistansersättning för ett visst antal timmar per vecka, månad eller längre tid, dock längst sex månader, då den enskilde har behov av personlig assistans för sin dagliga livsföring (beviljade assistanstimmar).

Enligt 6 kap. 1 § föräldrabalken har barn rätt till omvårdnad, trygghet och en god fostran. Enligt 2 § har den som har vårdnaden om ett barn ett ansvar för barnets personliga förhållanden och ska se till att barnets behov enligt 1 § blir tillgodosedda. Vårdnadshavarna svarar även för att barnet får den tillsyn som behövs med hänsyn till barnets ålder, utveckling och övriga omständigheter.

Frågan i målet är hur det föräldraansvar som B föräldrar har enligt föräldrabalken påverkar hennes rätt till assistansersättning.

I förarbetena till den ursprungliga regleringen i LASS diskuterade föredragande statsrådet behovet av personlig assistans till barn. Det framgår att avsikten är att föräldraansvaret enligt föräldrabalken ska beaktas vid bedömningen av rätten till assistansersättning. Det gjordes dock inte några närmare uttalanden till vägledning för hur detta ska göras (prop. 1992/93:159 s. 65 och 66, se även s. 172). År 1996 föreslog regeringen en ändring i LASS i klagörande syfte. Ändringen innebar att lagen skulle kompletteras med en bestämmelse som angav att vårdnadshavarens ansvar för barnets behov av omvårdnad, trygghet, fostran, utveckling och tillsyn enligt föräldrabalken skulle beaktas särskilt vid bedömningen av behovet av personlig assistans (prop. 1995/96:146 s. 16 och 17). Riksdagen avlog förslaget. Som skäl anfördes i huvudsak att det inte behövdes något klagörande eftersom principen om kompensation för merkostnader och merarbete redan hade en fast förankring inom handikappområdet (bet. 1995/96:SoU15 s. 18).

Regeringsrätten gör följande bedömning.

Vid bedömningen av barns rätt till assistansersättning ska föräldrarnas ansvar enligt föräldrabalken beaktas på så sätt att ersättning ska utgå endast för sådan hjälp barnet behöver som inte ingår i det vanliga föräldraansvaret. Praxis innebär att man jämför omfattningen av föräldraansvaret för ett friskt barn i samma ålder med behovet hos det funktionshindrade barnet. För små barn leder det i de flesta fall till bedömningen att föräldrarna ska svara för barnets behov under ett visst antal timmar och att assistansersättning inte utgår för den tiden.

Den omvårdnad som B behöver är inte bara mer omfattande än den de flesta andra funktionshindrade behöver, utan den är också av en annan karaktär. Till mycket stor del är det fråga om vård av rent tekniskt slag. B har dock rätt att av sina föräldrar få omvårdnad, trygghet och en god fostran utan att föräldrarna vid sin samvaro med henne samtidigt ska behöva ombesörja den speciella tekniska vård hon behöver.

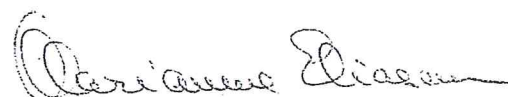
De behov som hon har till följd av sitt funktionshinder ska därför i sin helhet tillgodoses genom assistansersättning.

REGERINGSRÄTTENS AVGÖRANDE

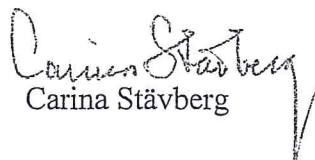
Med ändring av kammarrättens dom förklarar Regeringsrätten att B har rätt till assistansersättning motsvarande 336 assistanstimmar per vecka.



Sten Heckscher



Marianne Eliason



Carina Stävberg



Anna-Karin Lundin



Henrik Jermsten



Kaija Hultquist

Föredragande regeringsrätts-
sekreterare

Avd. I

Föredraget 2008-04-02



Ab 17

KLAGANDE

B

Vårdnadshavare: E och A

MOTPART

Försäkringskassan
Länskontoret Skåne
Box 523
291 25 Kristianstad

ÖVERKLAGAT AVGÖRANDE

Länsrättens i Skåne län dom den 30 december 2004 i mål nr 1648-04
(bilaga A)

SAKEN

Ersättning enligt lagen (1993:389) om assistansersättning

E och A yrkar att B skall beviljas assistansersättning för 336 timmar per vecka. De anför i huvudsak följande. Deras dotter behöver ständig hjälp dygnet runt och det är inte sådan hjälp som ingår i föräldraansvaret. B sover aldrig i 11 timmar utan hon har konstant varje natt avbrott i sömnen för olika sorters hjälp. Det handlar om hjälp som måste ges direkt av fyra händer som är alerta och inte sömndruckna. Eftersom B behöver hjälp av två personer dygnet runt kommer de som föräldrar att få oroliga och arbetande nätter sju dagar i veckan året runt. De anser att beslutet strider mot FN:s konvention om barns rättigheter. Barnets bästa skall alltid komma i första rummet. Varje barn har rätt att överleva och att utvecklas. Varje barn med fysiskt eller psykiskt handikapp har rätt till ett fullvärdigt och anständigt liv som möjliggör dess aktiva deltagande i samhället. Barnet har

rätt till lek, vila och fritid. Allt detta kommer de som föräldrar ha svårt att uppfylla åt alla sina barn om de inte får den hjälp de behöver. Alla intyg visar att assistansbehovet är dubbelbemanning dygnet runt. De åberopar den redogörelse för aktiviteterna nattetid, som de gett in till Försäkringskassan och betonar att endast en person åt gången kan lämna B rum för att utföra olika göromål utanför rummet där hon sover. – De har till överklagandet fogat ett intyg den 3 februari 2005 av överläkaren Kerstin Sandvall vid Barn- och ungdomshabiliteringen i Ystad och ett intyg den 10 mars 2005 av överläkaren Hans Selldén, vid LIVA, Astrid Lindgrens Barnsjukhus.

Försäkringskassan anser att överklagandet skall avslås och anför i huvudsak följande. Beslutet innebär att aktiv assistans har beviljats för dygnets alla 24 timmar. Därutöver har beviljats ytterligare 13 timmar avseende dubbelassistans. Därtill kommer att 11 assistanstimmar har bedömts utgöra jourtid, vilket motsvarar 3 timmar. Två assistenter finns således tillgängliga under hela dygnet.

DOMSKÄL

Av 6 § Riksförsäkringsverkets föreskrifter (RFFS 1993:24) om assistansersättning framgår att vid bestämmande av assistansersättning skall en assistanstimme anses motsvara fyra timmar för jour. Med tid för jour avses tid under vilken den personliga assistenten inte utför en aktiv arbetsinsats men finns till förfogande i den funktionshindrades omedelbara närhet.

I Riksförsäkringsverkets Vägledning Nr 2003:6 "Assistansersättning" (s. 32) anför verket bland annat följande. Tid för jourtjänstgöring medräknas när antalet assistanstimmar beviljas. Behöver den funktionshindrade en aktiv arbetsinsats under natten, räknas tiden för den insatsen enligt de vanliga reglerna.

Försäkringskassan har beviljat B assistansersättning motsvarande i genomsnitt 37 timmar per dag. Detta motsvarar en assistent hela dygnet (24 timmar) samt en ytterligare assistent under den vakna tiden (13 timmar). Därutöver har kassan bedömt att en assistent behövs som jour resterande 11 timmar. Jourtjänstgöringen anses motsvara 3 arbetade timmar. Assistansersättning har vägrats för dessa 3 timmar med hänsyn till att det arbetet anses ingå i föräldraansvaret.

Överläkaren Kerstin Sandvall anför i utlåtande den 3 februari 2005 följande. B har en svår totalförlamningsskada på grund av brott på nackkota II-III som gör henne förlamad från halsen och hela kroppen. Hon har ingen som helst förmåga att andas på egen hand och har därför så kallad tracheostomi och respirator dygnet runt. Hennes blåsa fungerar inte heller och hon måste således tappas var tredje timme (något längre uppehåll på natten). Även tarmen måste man hjälpa henne att tömma. Hon måste på natten vändas ett flertal gånger eftersom hon inte själv kan röra sig. B har också periodvis infektioner som innebär att hon behöver sugas mer än vanligt. Hon har hela tiden behov av sugning och hon har hela tiden behov av befuktning, som ibland sköts manuellt och ibland via respiratorn. B är sex år och fyller 7 år i december. Ett barn i denna ålder sover inte lugnt utan att vakna nattetid och särskilt inte B, som ofta har drömmar, som är ledsen och som på olika sätt behöver skötas om. Det är således inte så att en person sitter lugnt under natten och vaktar att inget händer med respiratorn, utan man måste hela tiden finnas till hands, hjälpa till med vändningar, sugningar, medicinering m.m. Detta betyder att det behövs två assistenter nattetid, åtminstone tills vidare, för att ta hand om B.

Överläkaren Hans Selldén anför i ett utlåtande den 10 mars 2005 i huvudsak följande. B är dygnet runt rullstols- eller sängberoende samt respiratorsberoende. Hon har problem med spasticitet, som kommer i skov under hela dygnet och som behöver behandlas varje gång. När spasticiteten kommer får hon ont, kan behöva mediciner och hon behöver

behandlas i armar och ben (aktiv böjning/sträckning, taktil behandling alternativt massage). Hon behöver vändas regelbundet och ofta och vid dessa moment behövs alltid två personer. Hon behöver ofta och regelbundet andningsvård (inhalationer av mediciner, så kallad bag-andning med andningsballong, sekretsugningar, manuella befuktningar och aktiv befuktning via respiratorn etc.) dygnet runt. Hon behöver när som helst på dygnet hjälp med personlig hygien, urin och avföring. Hon får sin huvudsakliga näring via gastrostomi eftersom hon äter för lite via munnen. Såväl på natten som på dagen behöver hon hjälp med att sätta på och ta av extremitetsskenor och korsetter. För att man skall kunna ha en rimlig dygnsrytm och dagtid kunna gå normala tider i förskolan behöver hon väckas ca kl. 05.30 för att alla morgonbestyr skall hinnas med. Om barn med tretraplegi och respirator skall ges möjligheten att kunna bo hemma med sin familj ställs det höga krav på familjen. Dessa är de mest resurskrävande. Barnen behöver ständiga insatser av olika slag (omvårdnad, olika behandlingar samt medicinska åtgärder) dygnet runt, alla dagar på året. Det är adekvat att B har tillgång till två assistenter dygnet runt.

Kammarrätten gör följande bedömning.

Av de redogörelser som finns i intyg och föräldrarnas skrivelser framgår att B aldrig kan lämnas ensam samt att de flesta omvårdnadsåtgärder måste utföras av två assistenter. Behov av dessa åtgärder uppstår så ofta under natten att det enligt kammarrättens mening inte är tillräckligt att en av assistenterna har jour under denna tid.

Utredningen i målet visar således att B behöver aktiv hjälp av två personer dygnet runt. Viss del av vårdbehovet måste dock anses ingå i det normala föräldraansvaret. B blev det år Försäkringskassan fattade beslut fem år. Barn i denna ålder behöver hjälp och stöd av sina föräldrar. Det är endast den extra tid som B kräver som skall ersättas med assistansersättning. Med hänsyn till detta finner kammarrätten

vid en sammantagen bedömning att B har rätt till assistansersättning för i genomsnitt 315 timmar per vecka.

DOMSLUT

Med ändring av försäkringskassans beslut och länsrättens dom beviljar kammarrätten B assistansersättning för i genomsnitt 315 timmar per vecka.

HUR MAN ÖVERKLAGAR
Formulär 4 (bilaga B)



Barbro Stenstad



Leif Bergström
referent



Håkan Lundgren

I avgörandet har även deltagit nämndemännen Torbjörn Ericson och Monica Westlund.



LÄNSRÄTTEN I
SKÅNE LÄN
Avd 4
Rotel 405
Krister Johansson

DOM
2004-12-30
Meddelad i
Kristianstad

Sid 1 (4)

Mål nr

1648-04

Bil. A

KLAGANDE

B

Vårdnadshavare: E

Vårdnadshavare: A

MOTPART

Skåne läns allmänna försäkringskassa

Lokalkontoret i Simrishamn

Box 73

272 22 Simrishamn

ÖVERKLAGAT BESLUT

Skåne läns allmänna försäkringskassas beslut den 10 december 2003

Diariernr: 700010/04OV

SAKEN

Assistansersättning enligt lagen (1993:389) om assistansersättning (LASS)

Genom det överklagade beslutet beslutade försäkringskassan att E och A dotter B född 1998, har rätt till assistansersättning med 6.808 timmar per sexmånadersperiod, vilket motsvarar i genomsnitt 259 timmar per vecka från och med april 2003.

I överklagande yrkar E och A att försäkringskassans beslut ändras så att B hela beräknade assistansbehov på 336 timmar per vecka täcks av assistansersättning och anför i huvudsak följande. Anmälan till försäkringskassan har gjorts av LSS-handläggare med förslag på beslut att bevilja 48 timmar per dygn. Detta har ej beaktats utan försäkringskassan har beviljat dubbelbemanning 13 timmar under vaken tid (26 timmar). Resten av dygnet tillgodoses behovet genom en assistent, elva timmar samt ytterligare en assistent som jour under samma tid (jourtid motsvarar tre assistanstimmar). Ytterligare tid för aktiva insatser bedöms in gå i föräldraansvaret. Om de har förstått det rätt så har man bedömt att B nattsömn är tolv timmar där man har ersatt de tre timmars jourtid och åtta timmar är ett föräldraansvar. B behöver dubbel assistanstid dygnet runt, vilket omfattar 48 timmar per dygn. Hennes omvårdnadsbehov är så omfattande att de krävs två assistenter för att klara av omvårdnadsdelen och att föräldraansvaret finns även fast där finns assistenter. B har en tvillingsyster och två äldre syskon som är elva och tretton år gamla, de kräver också att få del av sina föräldrar. Då B ofta får ångest på grund av att hon inte kan andas på egen hand är det ofta som de som föräldrar måste stödja,

Dok.Id 552915

Postadress
Box 4522
203 20 Malmö

Besöksadress
Kanalgatan 32,
Kristianstad

Telefon
044-18 63 00
E-post:

Telefax
044-12 46 26

Expeditionstid
måndag - fredag
09:00-14:00

2004 -12- 30

hjälpa och finnas till hands för henne. När det gäller föräldraansvaret är deras bestämda mening att de fullgör föräldraansvaret även när assistenterna finns tillgängliga. Assistenterna ta inte föräldraansvaret utan deras uppgift är att assistera B. När B vaknar på natten krävs det två assistenter för den omvårdande delen och någon av de som föräldrar för den själsliga delen. Deras föräldraansvar tar dygnet runt för alla deras barn. Innan olyckan var både hon och hennes make yrkesverksamma och deras mål är att de skall kunna återgå till sina arbeten, detta innebär att det känns väldigt kränkande och försäkringskassan gör avdrag på tid för föräldraansvaret. Det är självklart så att föräldrar har ett ansvar för sina barn och det gäller också dem som föräldrar. Men B kan inte jämföras med andra barn i samma ålder. Försäkringskassan har räknat ut det antal timmar som B behöver assistans och personlig assistans behöver inte andra barn i hennes ålder. Assistanstimmarna täcker inte hela dygnet, oavsett om det finns assistenter så har de som föräldrar ansvar för B. De reagerar också mot att försäkringskassan först räknar ut assistansbehovet och därefter godtyckligt utan motivering bestämmer att vissa timmar av assistans ska täckas av föräldraansvaret. De reagerar även på att försäkringskassan har bedömt att det endast behövs en vaken assistent på natten och en som har jourtid. Att arbeta som jourbiträde innebär att man ska kunna sova och endast bli väckt vid akuta tillfälle. Det finns särskilda bestämmelser för viss jourtjänstgöring, vilka gäller för personal särskilt anställd för jourtjänstgöring nattetid (jourpass) med skyldighet att svara för akuta insatser. När man på försäkringskassan gör en behovsbedömning måste väl även dessa aspekter ha betydelse. Med detta menar de att med B omvårdnadsbehov, krävs det att det finns två aktiva assistenter dygnet runt. Hennes handikapp innebära att hon är mycket infektionskänslig, varje gång hon får en infektion. Vilket är ofta. Det är mer sällsynt att hon inte har någon infektion. Hennes infektioner kräver ofta att hon behandlas med antibiotika och detta medför stora risker att hon blir resistent och då kommer inte behandlingarna att fungera. För att undvika infektioner krävs det mycket aktivt arbete från dem och assistenterna. Varje gång B får en infektion som leder till atelaktas (lungblåsor faller samman och gör att syresättningen blir sämre). Då behövs det blåsas i rubens blåsa betydligt mer än vanligt för att få upp slemmet i lungorna. När B är frisk suger man ca tio gånger dygn, men vid infektioner får man suga aktivt ca 80 gånger per dygn. Detta kräver mer aktiv hjälp nattetid då det är vanligt att ett barn skall ha sin nattsömn. Nattsömnen är lika viktigt som mat för B vardag skall fungera. Både dagar och nätter är väldigt jobbiga för B, då hon ständigt vill att man skall blåsa, vilket man inte skall då man är på sjukhuset sagt att man skall blåsa så lite som möjligt. Eftersom lungblåsorna behöver blåsas upp extra när hon har en infektion så baggar de upp tre till fyra gånger per dygn. Att bagga innebär att man kuffar treacealkanylen så ingen lyft kan smita ut någon annanstans och blåser lite extra stora andetag så att lungblåsorna skall öppnas upp. Enligt rekommendationer från sjukhuset så åvilar denna arbetsuppgift på dem som föräldrar. B upplever det jättejobbigt och vill endast att det är pappa som gör det. När B är sjuk måste man vända henne varannan timme för att slemmet skall lossna bättre. Vid vändningarna skall man vara två personer, för varje gång man rör henne på natten så sätter det spastiska rörelserna igång och då vaknar hon. När B har en infektion om man skall vända henne så medför det nästan alltid att hon måste sugas. Om länsrätten finner att avdrag ska göras med hänvisning till föräldraansvaret vill de ha ett underlag för hur detta avdrag är uträknat för just B del. De kräver också att försäkringskassan gör om sin utredning då de anser att de inhämtade uppgifterna och försäkringskassans utredningsförfarande ej överensstämmer med det verkliga omvårdnadsbehovet som B har.

DOMSKÄL

I 3 § LASS stadgas bl a följande. Den som omfattas av 1 § lagen om stöd och service till vissa funktionshindrade har, utom i fall som anges i 4 §, rätt att för sin dagliga livsföring få assistansersättning enligt denna lag om han eller hon har behov av personlig assistans för sina grundläggande behov under i genomsnitt mer än 20 timmar i veckan.

Enligt 9 a § första stycket LSS avses med personlig assistans ett personligt utformat stöd som ges av ett begränsat antal personer åt den som på grund av stora och varaktiga funktionshinder behöver hjälp med sin personliga hygien, måltider, att klä av och på sig, att kommunicera med andra eller annan hjälp som förutsätter ingående kunskaper om den funktionshindrade (grundläggande behov). Enligt andra stycket i samma paragraf har den som har behov av personlig assistans för sina grundläggande behov även rätt till insats enligt 9 § 2 för andra personliga behov om behoven inte tillgodoses på annat sätt.

Av förarbetarna (prop 1992/93:159) framgår bl a följande. Vårdnadshavare till barn med funktionshinder har, liksom andra vårdnadshavare, ansvar enligt föräldrabalken för barnets personliga förhållanden och se till att barnets behov blir tillgodosedda. Vårdnadshavaren skall också svara för att barnet får den tillsyn som behövs med hänsyn till barnets ålder, utveckling och övriga omständigheter.

Av försäkringskassans handlingar framgår bl a följande. B tillhör personkrets 3 i 1 § LSS. Hon ådrog sig i samband med en trafikolycka den 24 oktober 2002 en komplett, hög halsryggmärgsskada i höjd med andra – tredje halskotan. Hon är fullständigt förlamad och utan känsel nedom halsen. Hon behöver ständig tillsyn och hjälp. Funktionshindret är bestående livet ut. Försäkringskassan har beräknat B behov av antalet assistanstimmar enligt följande. När det gäller grundläggande behov för B såsom hjälp med personlig hygien, måltider, att klä på och av sig samt att kommunicera med andra, så är det tidsmässigt långt utöver vad som är rimligt för andra barn i motsvarande ålder, t ex i jämförelse med tvillingsystem. Det beräknas därför uppgå till mer än 20 timmar per vecka. Vad gäller grundläggande behov och andra personliga hjälpbehov får detta anses ingå under normalt föräldraansvar med hänsyn till B ålder. Med bortseende från föräldraansvar bedöms B vara i behov av personlig assistans övrig tid av dygnet, samt dubbel assistans hela den vakna tiden; kl 07.00 till kl 20.00 eller 13 timmar. B är också i behov av jour nattetid, kl 20.00 till kl 07.00 eller 11 timmar, vilket motsvarar ca tre assistanstimmar. Det totala behovet av personlig assistans uppgår således till 37 timmar per dygn eller 259 timmar per vecka. Föräldrarna har för närvarande helt vårdbidrag med 53 procents skattefri merkostnadsdel av vårdbidraget från och med november 2003.

Av Ärendeblad LSS, Vård & Omsorg i Tomelilla kommun, den 18 augusti 2003 utfärdad av Lisbeth Larsson framgår bl a att hennes bedömning är att man måste vara dubbelbemannad dygnet runt för att B skall kunna leva ett självständigt liv och få den optimala omvårdnaden som handikappet kräver.

Sektionschefen vid Astrid Lindgrens sjukhus, överläkaren Hans Sellén, anför i utlåtanden den 6 februari 2004 bl a följande. Allt stöd till B och familjen är nödvändigt för att hon skall kunna få en normal psykosocial utveckling. Dessa barn, med totalförlamning av

armar och ben, urin- och faecesinkontinens, problem med intag av föda, beroende av respirator dygnet runt och med tracheostomi är de mest resurskrävande individerna i barnsammanhang vad gäller vård i hemmet. Varje försök av resursgivande instans att försöka rationalisera eller begränsa för barnet och familjen nödvändiga resurser leder ofrånkomligt till bieffekter. Barnen får problem med andningen, respiratorfunktionen, upprepade infektioner samt malnutritionsproblem. Föräldrarna, om de belastas utöver normalt föräldraskap, drabbas ofrånkomligen av kronisk trötthet och sviktar i sin funktion i kortare eller längre perioder, vilket givetvis direkt påverkar situationen negativt för det handikappade barnet.

Länsrätten gör följande bedömning.

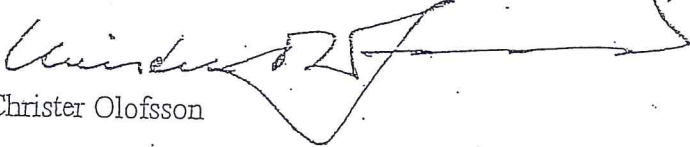
Det är bara det hjälpbehov som går utöver vad som är normalt för ett barn i ifrågavarande ålder som läggs till grund för bedömningen av behovet av personlig assistans, vilket innebär att föräldraansvaret för ett barns omvårdnad helt naturligt måste bedömas vara mer omfattande ju yngre barnet är. Vid utredning och bedömning av ett barns hjälpbehov är det därvid av vikt att göra en jämförelse med andra barns behov i samma ålder.

B har ett så omfattande behov av vård och service under hela dygnet eller i vart fall en stor del av dygnet på grund av sitt funktionshinder att hon har rätt till assistansersättning. Försäkringskassan har beräknat hennes behov av personlig assistans till i genomsnitt 259 timmar per vecka. Vid tidpunkten för försäkringskassans beslut var B närmare fem år, varför, vid beräkningen av antalet assistanstimmar, hänsyn måste tas till det normala föräldraansvaret avseende B omvårdnad. Att ange något exakt underlag för hur stort detta föräldraansvar skall beräknas till låter sig inte göras. Vid en sammanvägning av de omständigheter som redovisats i målet kan det därvid inte anses att försäkringskassan beräknat antalet beviljade assistanstimmar för lågt, varför överklagandet avslås.

DOMSLUT

Länsrätten avslår överklagandet.

HUR MAN ÖVERKLAGAR se bilaga (Dv 3104/1b).


Christer Olofsson

I avgörandet har även deltagit nämndemännen Leif Nilsson, Inge Ericsson och Ing-Britt Svensson.