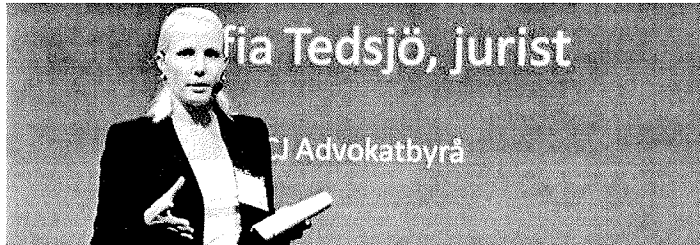




Föräldrakraft – en tidning om barn
och unga i behov av särskilt stöd



Sofia Tedsjö

Det lönar sig att överklaga avslag på assistansersättning

ARTIKEL | SEPTEMBER 27, 2009 - 14:49 | AV VALTER BENGTTSSON

- Ge inte upp om ni får avslag på assistansersättning, uppmanade Sofia Tedsjö, jurist på CJ Advokatbyrå när hon medverkade på Föräldrakraftscenen på mässan Ett Bra Liv tidigare i september. Det lönar sig att överklaga, menar hon, och hänvisade till en tendens som visar att det ofta lossnar i handläggningen efter några ansökningar.

- Om man är noggrann från början, så detaljrik som möjligt och skickar med läkarintyg så har man ett viktigt försprång om det första beslutet går en emot. Ge inte upp om det blir problem! Sofia var alltså väldigt positiv trots att hon normalt sett främst får "de dåliga besluten" på sitt bord.

- I många av dessa avslag hänvisar utredaren till att det begärda stödet ingår i normalt föräldraansvar. Det svaret har blivit något av ett mantra för illa underbyggda beslut, sa Sofia Tedsjö.

- Man har ofta bortsett från att göra objektiva bedömningar och jämförelser med ett friskt barns behov. När så är fallet har man inte fullgjort sitt utredningsansvar, och vi märker också att många föräldrar upplever utredningarna som förutbestämda.

Avgörande är alltså ofta vad som kan räknas till "normalt föräldraansvar" och ju mindre barnet är desto mer tillhör föräldrarnas normala ansvar.

- Vid ungefär tre års ålder brukar det bli enklare att få igenom ansökningar, men assistansersättning kan även ges till mindre barn, men då handlar det ofta om akuta livshotande tillstånd, sa Sofia Tedsjö.

Gränsdragningen för normalt föräldraansvar är dock fortfarande mycket oklar och CJ Advokatbyrå är involverat i olika domstolsmål där striden om detta just nu är het.

Sofia Tedsjö betonade att kraven på föräldraansvar ofta går till överdrift och hur viktigt det är att kräva personlig assistans så tidigt som möjligt i ett barns liv.

- En flicka som idag är fem år har utvecklats jättebra tack vare den hjälp hon fått av duktiga assistenter och att insatserna kom igång tidigt, berättade Sofia Tedsjö.

NYCKELORD: assistans

Kommentarer

svar till Autism mamma

av mamma norr (ej verifierad) | oktober 10, 2009 - 20:51

Jag förstår dig mamma till en autist, jag har själv en dotter med autism. Jag har lite råd att ge dig men skulle vilja att vi kan ta det via min om det är ok för dig.
solrosen01@gmail.com, maila mig och berätta litegrann så att jag vet att det kommer från dig
Vill gärna hjälpa dig om jag kan så hör av dig

Mamma till en uppenbarligen icke önskvärd samhällsmedborgare...

av Autism mamma (ej verifierad) | oktober 7, 2009 - 11:20

Mitt barn har autism och utvstörning samt en multipelfödoämnesallergi och astma, och enligt f-kassans senaste utredning så har vårt sk föräldraansvar ökat nu när han blivit äldre??? dessutom påstår de att vi ska ha något som heter normalt "föräldra umgänge" ett antal timmar per dag. Vi sökte en utökning av tid för skoltiden och för att han inte har fritids längre och den nya handläggaren fick till det att han hade mindre behov än utredningen ett halvår tidigare visat. Dessutom drog hon in hela vårdbidraget med omedelbar verkan. Vårdbidraget som hade omprövats och sänkts bara ett par månader före i samband med omprövningen av assistans..... Nu har de dragit ut på ärendet och det har snart gått ett år från att vi sökte utökningen och de har förhalat ärendet så vi inte ens fått chansen att överklaga. Vi går på knäna för att få ihop det stöd han behöver. Skolan klarar sig inte utan hans assistent som ju känner honom på ett mer ingående plan än elevassistenter någonsin kan göra.... Råd någon???

av MAMMA (ej verifierad) | september 30, 2009 - 21:14

Vi har haft assistans dygnet runt till vår son sedan han var 2 år och skrevs ut från sjukhuset. Han är nu sex år och varken han eller vi föräldrar hade varit där vi är idag, om inte denna insats startats upp direkt.

förälder

av Malin Johannesson (ej verifierad) | september 30, 2009 - 12:02

Att de bara kan med att dra alla normala barn över en kant för att sedan ha dem att jämföra med. Jag har en son med svår cp på 7 år och en tjej utan skada på 3 år. Att de säger att alla 7-åringar behöver hjälp med toalettbesök och dela sin mat är B-S, min dotter är självgående på toaletten sedan 1 år tillbaka och delar allt med kniv utom fläskkottletter, varför skulle inte min 7-åring klara detta om han inte hade sin skada? Vi föräldrar måste gå samman o slåss för våra barns rättigheter!

verksamhetsansvarig o förälder till ungdom med funktionsnedsätt

av Anne Lindahl (ej verifierad) | september 30, 2009 - 11:12

Jag håller fullständigt med om att resurserna ska sättas in i ett tidigt skede allt för att barnet ska kunna utvecklas på ett tillfredställande sätt utifrån sina förutsättningar. dessto tidigare resurserna sätts in har man igen det senare! Vis av egen erfarenhet. Vi föräldrar känner ändå en stor skuld och av att man inte alltid räcker till och att man i detta landet förväntas att klara av allt och att man inte ska "gnälla" att ligga till last för samhället.....

*Skriv ny kommentar »***Ditt namn:**

Gäst

E-post:Innehållet i detta fält är privat och kommer inte att visas publikt.**Hemsida:****Ämne:****Kommentar: ***

Copyright Föräldrakraft / FaktaPress AB

- Webbadresser och e-postadresser görs automatiskt till länkar.
 - Tillåtna HTML-taggar: <a> <code> <dl> <dt> <dd> <h2> <h1> <h3> <h4> <hr>
- Rader och stycken bryts automatiskt.

Mer information om formateringsmöjligheter

CAPTCHA

Denna fråga är till för att avgöra om du är en riktig person och för att förhindra att vi får spam-kommentarer

saffron rätin

Type the two words:



SPARA FORHANDSVISA

[NYTT OM OMSORG](#) [SENASTE NYHETERNA](#) [KALENDARIUM](#)

[Webbguiden](#) [Prenumerera](#) [Annonsera](#) [Om oss](#) [Integritetspolicy och information om cookies](#)