

Leder



IPLOS er et obligatorisk anonymisert registrerings-system som kommunene skal bruke for å registrere alle som mottar tjenester under helse – og sosial-tjenesteloven. IPLOS ble innført fra 1. januar 2006 og skulle derfor i prinsippet ha vært i bruk i et år. I løpet av 2006 er det kommet svært mange reaksjoner på at IPLOS oppleves krenkende for dem som blir konfrontert med systemet. Norsk Forbund for Utviklingshemmede, Norsk Handikapforbund og ULOBA er noen av organisasjonene som har gått i bresjen for å få endret registreringsskjemaet og få utarbeidet en veileder som kan tydeliggjøre at det er assistansebehov og ikke funksjon som skal registreres. I sine krav til endring har ULOBA vært opptatt av åpenhet og innsynsrett for den det gjelder, ikke bare med hensyn til hvilke variabler en ble registrert på, men også hvilken skåre en fikk. Det nevnes også at skjema mangler variabler i forhold til assistansebehov for samfunnsdeltagelse og omsorgsoppgaver for egne barn. Stiftelsen SOR støtter organisasjonenes krav om slike endringer

Spørsmålet er om organisasjonene nå er blitt hørt? I dag foreligger en ny veileder, nye registreringskort og ny brosjyre. Sosial – og helsedirek-

toratet hevder at veilederen nå er endret slik at beskrivelsene av variablene ikke skal virke krenkende på tjenestemottakerne. Det er også utarbeidet en brosjyre som skal informere om IPLOS, om innsynsrett og retten til å få eventuelle feil eller mangler slettet. I følge den nye veilederen skal det heller ikke innhentes opplysninger ut over det som er nødvendig for å gi tilpassede tjenester. Dette i motsetning til tidligere der du måtte oppgi dine toalettvaner til tross for at den tjenesten du hadde behov for var hjelp til å følge opp egne mindreårige barn etter at din kone var utsatt for en bilulykke!

Slik jeg kan se mangler fremdeles variabler knyttet til kultur, fritid og samfunnsdeltagelse, men et hvert systems kvalitet viser seg først gjennom bruk. Bruk av systemet over tid vil vise om det holder mål. Gjør det ikke det, er det fremdeles krenkende eller at det ikke registrerer det en mener det burde, så får en i samarbeid med representanter for de det gjelder endre det en gang til. SOR ønsker å aktivt bidra til at det nye registreringssystemet blir evaluert.

Sølvi

Innhold:

- 4 Om betydningen av arbeid, dagsenter- og aktivitetstilbud for mennesker med utviklingshemning**
Unni Hegdal og Kirsten Thorsen
- 14 Et eksempel på atferdsanalytisk behandling av alvorlig problematferd**
Børge Holden
- 23 Om grensene mellom håndledelse og dytting**
Thomas Owren
- 26 Oppfølgingsprogram. Et nytt hjelpemiddel til å skape større forutsigbarhet i tjenestetilbudet?**
Jon Ottersen
- 30 «SE OG BLI SETT»:
Åpning av fagdagene i Oslo**
Laila Dåvøy
- 32 «Flinke piker gråter ikke»**
Rigmor Galtung
- 35 «Rør æiller verket som laga låten, ...»**
Foredrag av Inge Eidsvåg