



RETTE TIL AT VÆRE FAMILIE, OGSÅ NÅR SYGDOMMEN RAMMER

HVORFOR: Fordi kommunernes manglende respekt for kompensationsprincippet, gør raske ægtefæller syge, og får familier til at bryde sammen.

En stor landsdækkende og repræsentativ undersøgelse fra 2017 blandt danskere med sclerose, viser at 40 procent af de i alt 15.000 danskere, der har sclerose, er helt afhængige af hjælp fra andre.

En hjælp, som de i stadig mindre grad får fra kommunen, og i stigende grad må have fra ægtefælle og børn.

Fra 2012 til 2017 er andelen af mennesker med sclerose, der er helt afhængige af hjælp, og som bliver nødt til at få den fra deres børn, steget fra 13% til 29%. Mens afhængigheden af hjælp fra ægtefællen er steget fra 41% til 45%.

I samme periode er der sket et fald – fra 39% til 33% – i andelen af mennesker med sclerose, som får den hjælp, de er afhængige af, fra den kommunale hjemmepleje. Der er desuden sket et markant fald fra 11% til 3%, når det gælder at modtage hjælp fra handicaphjælpere som ved BPA-ordninger.

i Fakta:

Det er nærmest umuligt i dagens Danmark at få praktisk hjælp fra kommunen, når der er en rask ægtefælle – selv for en borger med en alvorlig og uhelbredelig sygdom som sclerose. Dette på trods af, at dansk handicaplovgivning netop baserer sig på et kompensationsprincip. Princippet betyder, at man har ret til hjælp til det, man ikke længere selv kan overkomme på grund af sygdom eller handicap.

Regningen sendes videre til børnene

5.000 mindreårige børn i Danmark lever i en familie med en forælder, der har sclerose.

En ny Ph.D. fra Rigshospitalet i 2017 viser, at børn, der vokser op med en far eller mor, der har sclerose, har 30% større risiko for at havne på førtidspension som 30-årige end andre børn.