

# Motion till riksdagen

1989/90:Sf225

av Bo Nilsson och Ingvar Björk (båda s)

Ersättningen till föräldrar för vård av sjukt handikappat barn

---

I 1990/91 års budgetförslag föreslås bl.a. ett utökat stöd till föräldrar med barn som på grund av handikapp eller sjukdom särskilt ofta har behov av föräldrarnas omsorg. Det föreslås att den tillfälliga föräldrapenningen utsträcks till att omfatta 120 dagar mot nuvarande 90 dagar. Detta är ett utmärkt förslag som innebär ytterligare förbättringar för en utsatt grupp i samhället, nämligen kanske främst familjer med handikappade barn. Ersättningen utgår enligt försäkringskassans normer innebärande att föräldern får ersättning för cirka 90 % av inkomstbortfallet.

Det är naturligtvis alltid svårt att sätta gränser för vilka grupper som skall omfattas av en reform. Åldersgränsen 16 år verkar riktig under normala förhållanden, men frågan är om det i vissa fall är rimligt med den åldersgränsen. Ett konkret exempel skulle kunna vara en utvecklingsstörd flerhandikappad person som går i grundsärskola eller träningskola. Även under s.k. normala förhållanden då t.ex. "barnet" kommer hem från skolan kan det vara nödvändigt att någon förälder är hemma eftersom vissa av dessa "barn" inte klarar sig självt ens under kortare stunder. Är föräldern ensamstående kan redan denna situation skapa stora problem, såväl praktiska som ekonomiska.

Men detta är inte det primära problemet och därför inte huvudskälet till vår motion. Det är i stället om "barnet", som har fyllt 16 år men förslagsvis inte 21 år, blir eller är allvarligt sjuk i t.ex. en hjärtåkomma. En nödvändig operation och efterföljande konvalescens kan för en sådan familj bli mycket allvarlig inte minst om föräldern är ensamstående. Utöver en naturlig oro för sitt sjuka "barn" kan det till och med bli så allvarligt att en mamma till detta sjuka och handikappade "barn" måste välja att sluta sitt förvärvsarbete för att kunna vårda sitt barn. Det kan inte vara meningen.

För att ytterligare hjälpa dessa utsatta familjer skulle vi vilja föreslå att rätten att vara hemma med ersättning för vård av sjukt barn utvidgas så att det också gäller föräldrar till handikappade sjuka "barn" i åldern 16 till 21 år.

## Hemställen

Med hänvisning till det anförda hemställs

att riksdagen som sin mening ger regeringen till känna vad i motio-

nen anförts om höjd åldersgräns vid stöd till föräldrar för vård av sjukt  
handikappat barn.

Mot. 1989/90  
Sf225

Stockholm den 17 januari 1990

*Bo Nilsson (s)*

*Ingvar Björk (s)*