

FV Öst 1
Markus Inanoglu, 010-111 28 45

170352405553_2017-0029731445 1 (13)

Datum
2017-11-07

Personnummer
20020115-5439

Vårdnadshavare
Lars Silvé & Viviane Augusto
Gustav III:s Boulevard 61 Lgh 1401
169 73 Solna

Avser:
Lars Augusto Silvé



000002

Assistansersättning

Hej Lars!

Nu har jag dokumenterat det som du berättade vid vårt möte den 24 oktober 2017. I det här brevet finns en sammanställning av mina anteckningar. Längst bak i brevet finns en förklaring av ord och begrepp som används när man utreder och beslutar om assistansersättning.

Har du frågor?

Du är välkommen att ringa till mig på 010-111 28 45 om du har några frågor eller om du vill att jag ändrar något i anteckningarna. Hör i så fall av dig senast 14 november 2017.

Med vänlig hälsning

Försäkringskassan

Markus Inanoglu



Kontaktuppgifter
Försäkringskassans inläsningscentral
839 88 Östersund

Kundcenter privatpersoner: 0771-524 524

www.forsakringskassan.se

Org.nr: 202100-5521

Utredning och bedömning, assistansersättning

2017-10-24

Personen

Förnamn och efternamn Lars Augusto Silvén		Personnummer 20020115-5439
Bostadsadress Gustav III:s Boulevard 61 Lgh 1401	Postnummer och ort 169 73 Solna	Telefonnummer X
☒ Identiteten styrkt		☒ Informerat om att uppgifter lämnas på heder och samvete

Personligt möte

Datum

2017-10-24

Personer som deltog i utredningssamtalet

Markus Inanoglu, samtalsledare och sekreterare,
Försäkringskassan.

Lars Silvén, vårdnadshavare till den sökande, svarar på frågorna.

Viviane Augusto, vårdnadshavare till den sökande,
svarar på frågorna.

Antonia Palmqvist, Humana Assistans AB, ombud för
den sökande, flikade in med kommentarer.

Lars Augusto Silvén, den sökande, närvarande i slutet
ihop med personlig assistent men utan att delta i
samtalet.

Utredningssamtalet gäller ansökan om utökad assistansersättning för Lars Augusto Silvén. Ansökan kom in till Försäkringskassan den 7 augusti 2017 och där yrkas det för personlig assistans för väntetid under dygnsvilan och dubbelassistans dygnet runt på grund av utåtagerande beteende. I dagsläget är han beviljad assistansersättning 77 timmar per vecka. Den 27 september 2017 inkom ett läkarutlåtande daterat den 21 september 2017 och där står det bland annat att Lars behöver hjälp med samtliga ADL-funktioner, behöver ständig tillsyn och vuxenstöd under hela sin vakna tid men även nattetid på grund av sömnsvårigheter och att hans utåtagerande beteende har eskalerat på senare tid.

Innehåll

Har du frågor?	1
1. Aktuell situation.....	4
2. Personliga behov	5
3. Hemliv.....	8
4. Handräckning och andra förflyttningar.....	9
5. Fritids- och samhällsaktiviteter.....	9
6. Att fungera som förälder	10
7. Hjälp inom andra områden.....	10
8. Behov under dygnsvilan.....	11
9. Övrigt	11
10. Information.....	11
Ord och begrepp som används för assistansersättning.....	12



1. Aktuell situation

1.1 Sociala förhållanden

Lars Silvéen och Viviane Augusto berättar följande i utredningssamtalet:

Lars, personen ansökan gäller, kallas lille-Lars inom den närmaste kretsen. Han bor i en bostadsrätt med fyra rum och kök på 128 kvadratmeter tillsammans med sin mamma, pappa, lillasyster, som är 1,5 år yngre än honom, och en hund. Han har varit bosatt på samma adress sedan sommaren 2004. Han har ett eget sovrum, men pappan sover också där. När han går på toaletten om nätterna följer pappan med, eftersom han ibland kan vara förvirrad när han stiger upp på natten.

Bostadsanpassning har gjorts av familjen till Lars. Av säkerhets skäl har handtagen på samtliga fönster tagits bort och vassa föremål gömts undan. Han är påhittig av sig och kan kanske använda en kniv för att skada. Han har slagit sönder spegeln i sitt badrum och behövt uppsöka sjukhus för handskada som situationen orsakade. Därför har han nu två mindre plastspeglar i badrummet i stället för en normal spegel av glas. Familjen överväger att upprätta en dörr till köket som i dag saknar dörrar, så att han inte ska kunna ta sig in dit utan vidare och riskera få tag på ett vasst föremål.

Hjälpmedel har han i form av internet för att uttrycka sig och kommunicera med omgivningen. Vidare har familjen ett bildschema där man visar honom vad han ska göra närmast under dagarna. Det används illustrativa bilder, till exempel för att äta mat, gå ut på promenad, med ambitionen att göra det begripligt för honom vad han ska göra här nu närmast. Tidigare har familjen använt en pektavla, men det blev inte bra med den för han reagerade ofta fel på saker. Förut hade han även bilder i badrummet som illustrerade hur han skulle hantera olika saker, men de fyller ingen funktion längre.

1.2 Funktionsnedsättning

Lars Silvéen och Viviane Augusto berättar följande i utredningssamtalet:

Lars lider av en grov autism och har svårt att kommunicera med människor. Han klarar inte av att säga avancerade saker och argumentera. Han kan svenska, engelska och portugisiska, men har svårt att få ut det vid kommunikation. Över huvud taget kan han inte tala om hur han mår. Problemet med att kommunicera skapar frustration hos honom, eftersom han inte vet hur han ska uttrycka sig, hur han ska tala om hur det står till med honom, hur han känner, vad som är fel. Han vänder sig till folk när han behöver något och genom att bli arg får han reaktion från omgivningen. Det är sällsynt att han tilltalar främmande människor, utan i normala fall ignorerar han människor, i synnerhet personer han inte känner.

Han förstår att han ska duscha, äta och sova med mera och går väsentligen på rutin, ändå kan man behöva tala om för honom att han först behöver äta för att därefter kunna använda telefonen. Man behöver kontrollera honom under alla moment han är involverad i och det går inte slappna av när han är i närheten. Han kan bli utåtagerande när som helst, men man kan se när det är på gång. När han börjar blir arg kan man avleda honom genom att försöka avbryta det han håller på med som irriterar honom och exempelvis be honom att borsta tänderna. Det finns anledning till att han ilsknar till, men det är inget han kan förklara, inget han kan sätta ord på. Han blir empatilös när han blir upprörd. Han blir sällan sjuk, utan han drar på sig en förkylning någon enstaka gång per år. Utöver att han lider av autism med allt det innebär är han är frisk, inte minst fysiskt sett, och har en bra balans och finmotorik. Vidare har han ett bra minne. Han minns sin morbror som han

träffade för ett par år sedan. Han förstår dock inte släktskapet mellan honom och morbrodern, som för övrigt bor i Brasilien.

1.3 Hur ser ett vanligt dygn ut?

Lars Silvén och Viviane Augusto berättar följande i utredningssamtalet:

Lars vaknar någon mellan klockan 06.00-06.15, pappan hjälper Lars på morgonen, Lars är morgontrött och besvärlig när han vaknar, kan bli förbaskad och ibland springa i trapphuset, tittar på youtube, ibland äter han frukost hemma, till exempel O'boy, yoghurt, smörgås, vanligtvis äter han frukost i skolan, borstar tänderna, klär på sig själv men behöver ha någon med sig, personlig assistent kommer hem till Lars klockan 07.15, assistenten jobbar på samma skola där Lars går, Lars åker minibuss till skolan klockan 7,35, är i skolan till klockan 16.00 på vardagar förutom på onsdagar då han slutar tidigare, hämtas hem av en personlig assistent som jobbar med honom på kvällen, vill helst hålla på med sin mobiltelefon när han kommer hem från skolan, ibland är han irriterad, man behöver entusiasmera honom men det är svårt, klockan 18.00 äter han middag, borstar tänderna, duschar, lägger sig i sängen i flera timmar med mobiltelefon, om han har en bra kväll somnar mellan klockan 21-22, har tillsyn på natten och det är något han behöver.

1.4 Annat samhällsstöd

Lars Silvén och Viviane Augusto berättar följande i utredningssamtalet:

Lars har beviljats korttidsvistelse 2 dagar i månaden, men har inte hittat ett ställe som är bra för honom. Han har fått tillfällig utökning av personlig assistens, 2,44 timmar i veckan och har färdtjänst.

1.5 Arbete och studier

Lars Silvén och Viviane Augusto berättar följande i utredningssamtalet:

Lars går i skolan, men även på fritids som ligger i skolan. Tiderna för hans skola och fritids flyter in i varandra. Han trivs mycket bra i skolan. Han åker till och från skolan med minibuss och har alltid med sig sin personliga assistent vid dessa tillfällen.

2. Personliga behov

2.1 Personlig hygien

Lars Silvén och Viviane Augusto berättar följande i utredningssamtalet:

Duschsituation:

Lars får hjälp av sin pappa med att duscha minst 7 gånger i veckan och varje tillfälle tar 30 minuter. Duschar står öppen när han duschar. Han tycker om vatten, men kan inte tvåla och tvätta sig själv. Fastän det finns en personlig assistent att tillgå väljer pappan att duscha Lars.

Klippa naglar:

Lars får hjälp med att klippa naglarna 1 gång i veckan och varje tillfälle tar 15 minuter. Han kan klippa sig själv om han blir motiverad, dock behöver han hållas under uppsikt när det sker. Det är viktigt att han har korta naglar av säkerhets synpunkt.

Tandborstning:

Lars får hjälp med att borsta tänderna 14 gånger i veckan och varje tillfälle tar 5 minuter.

Tandborstning är en rutin han inte har något emot göra utan den fungerar som terapi för honom.

Toalettbesök:

Lars får hjälp med att göra toalettbesök 42 gånger i veckan och varje tillfälle tar 10 minuter.

Tvätta sig:

Lars får hjälp med att tvätta händerna 42 gånger i veckan och varje tillfälle tar 10 minuter.

Hårvård:

Lars sköter sitt hår 7 gånger i veckan och varje tillfälle tar 10 minuter. Numera vill han inte raka ansiktet, men har behov att göra det varannan dag.

Hänvisas i all väsentlighet till uppgifterna från den föregående utredningen, eftersom hjälpbehovet för Lars inte har förändrats nämnvärt gällande personlig hygien. Det görs samma yrkanden som vid förra utredningen.

2.2 På- och avklädning

Lars Silvén och Viviane Augusto berättar följande i utredningssamtalet:

Lars får hjälp med på- och avklädning 7 gånger i veckan och varje tillfälle tar 5 minuter. Han kan inte knyta sina skor.

Hänvisas till uppgifterna från den föregående utredningen, eftersom hjälpbehovet för Lars inte har förändrats gällande på- och avklädning. Det görs samma yrkanden som vid förra utredningen.

2.3 Måltider

Lars Silvén och Viviane Augusto berättar följande i utredningssamtalet:

Lars kan springa bort matbordet när han inte tycker om maten, dock kan han använda kniv och gaffel, äta och dricka själv. När han gillar maten kan han be om att få mer.

I övrigt hänvisas det till uppgifterna från den föregående utredningen, eftersom hjälpbehovet för Lars inte har förändrats gällande måltider.

2.4 Kommunikation

Lars Silvén och Viviane Augusto berättar följande i utredningssamtalet:

Har inget behov av att prata med främmande och utomstående personer. Han har inget behov att uttrycka sig inför människor utanför hans närmaste krets. De som står honom nära ser till att allt är okej med honom, försöker hålla honom på gott humör genom att aktivera honom på olika sätt.

Utöver informationen här ovan hänvisas det till uppgifterna från den föregående utredningen.

**2.5 Ingående kunskap**

Lars Silvén och Viviane Augusto berättar följande i utredningssamtalet:

Man behöver jobba nära honom, vara till hands, vara med honom, hela tiden, behöver stimulera honom för att han inte ska bli arg. Man behöver vara 2 personer när något allvarligt händer, när han får sina utbrott. Han har varit inblandad i flera olika våldsrelaterade incidenter på senare tid och har blivit polisanmäld 3 gånger för 3 olika händelser. Dessutom har han tagit sönder tv, vägg med mera hemma. Det räcker inte med att 1 person tar han om honom i krissituationer, det vill säga när han blir arg, men även i preventivt syfte mot hans utbrott är det välbehövligt med 2 personer som är med honom så att han kan ägna sig åt aktiviteter utanför hemmet i större utsträckning.



3. Hemliv

3.1 Handla eller uträtta andra ärenden

Lars Silván och Viviane Augusto berättar följande i utredningssamtalet:

Hänvisas till föregående utredning, eftersom hjälpbehovet för Lars inte har förändrats sedan dess.

3.2 Sköta sin del av hushållsarbetet

Lars Silván och Viviane Augusto berättar följande i utredningssamtalet:

Hänvisas till föregående utredning, eftersom hjälpbehovet för Lars inte har förändrats sedan dess.

3.3 Sköta sin hälsa eller besöka vårdinrättningar

Lars Silván och Viviane Augusto berättar följande i utredningssamtalet:

Hänvisas till föregående utredning, eftersom hjälpbehovet för Lars inte har förändrats sedan dess.

3.4 Utföra träning

Lars Silván och Viviane Augusto berättar följande i utredningssamtalet:

Hänvisas till föregående utredning, eftersom hjälpbehovet för Lars inte har förändrats sedan dess.

4. Handräckning och andra förflyttningar

Lars Silvén och Viviane Augusto berättar följande i utredningssamtalet:

Hänvisas till föregående utredning, eftersom hjälpbehovet för Lars inte har förändrats sedan dess.

5. Fritids- och samhällsaktiviteter

Lars Silvén och Viviane Augusto berättar följande i utredningssamtalet:

Det skulle vara bra att kunna ta ut honom på en del aktiviteter utanför hemmet, till exempel till badet eftersom han tycker om att bada. Han går på en privat dansskola 1 gång i veckan sedan en tid. På onsdagar slutar han skolan klockan 14.45 för att gå på dansskolan mellan klockan 16.00-16.45. Familjen betalar ur egen ficka för denna aktivitet.

I övrigt hänvisas till föregående utredning, eftersom hjälpbehovet för Lars inte har förändrats sedan dess.

6. Att fungera som förälder

Lars Silvén och Viviane Augusto berättar följande i utredningssamtalet:

Inte aktuellt.

7. Hjälp inom andra områden

Lars Silvén och Viviane Augusto berättar följande i utredningssamtalet:

Inte aktuellt

8. Behov under dygnsvilan

Lars Silvéen och Viviane Augusto berättar följande i utredningssamtalet:

Lars sover mellan klockan 22.30-06.00. Han kan vakna under natten, men sover över lag bra. Han sov länge med sina föräldrar, men sover nu i sitt sovrum med pappan i samma rum.

9. Övrigt

Lars Silvéen och Viviane Augusto berättar följande i utredningssamtalet:

Han är ojämn och skiftar i humör. Han har bitit pappa i armen en natt på sommaren. Han har smitit i väg på natten på både Gotland och i Brasilien. Han har rymt hemifrån fler gånger och försvunnit till Mall of Scandinavia, har sprungit till tågstationen och hamnat i Linköping och där tagits om honom av polisen. En annan gång försvann han till Märsta med buss och hamnade till slut på bio. Det händer ofta att han smiter i väg från pappan, men även från mamman.

Jag, det vill säga handläggaren från Försäkringskassan, gör följande iakttagelser i samband med utredningssamtalet:

Lars kommer hem med en personlig assistent i slutet av samtalet. Han och jag hälsar på varandra och tar varandra i hand. Han pratar om sin mobiltelefon med sin pappa, sedan ger han sin mamma puss på pannan och sätter sig vid bordet med oss som deltar i samtalet. Han äter en bulle och håller på med sin mobiltelefon. Han är relativt lugn medan han sitter med sin mobiltelefon, men när samtalet avslutas och jag ska lämna bostaden går han energiskt runt i hemmet.

10. Information

Handläggare från Försäkringskassan informerar vårdnadshavarna för Lars Silvéen om att man ska anses behöva ha hjälp med grundläggande behov som överstiger 20 timmar per vecka i genomsnitt för att beviljas assistansersättning av Försäkringskassan. Dessutom ges en kortfattad information om vad som kommer att hända i ärendet efter att utredningssamtalet har genomförts, bland annat att Försäkringskassan kommer att skicka ett förslag till beslut till vårdnadshavarna inom en snar framtid, inom 3 månader.

Ord och begrepp som används för assistansersättning

Begrepp	Förklaring
Andra personliga behov	Utöver <i>grundläggande behov</i> (se nedan) kan du också behöva hjälp med att klara ditt dagliga liv, till exempel att sköta hemmet, uträtta ärenden, träna besöka vårdinrättningar, arbeta eller studera.
Beredskap	Om du ibland behöver hjälp på natten kan en assistent ha beredskap och komma hem till dig vid behov. När du får assistansersättning för beredskap motsvarar en timmes beredskap en sjundedels assistanstimme.
Beviljandeperiod	Assistansersättning beviljas med ett visst antal timmar per vecka, månad eller en längre tid, dock längst sex månader. Tiden kallas beviljandeperiod.
Dubbel assistans	I vissa situationer kanske du behöver hjälp av mer än en person samtidigt. Det kallas för dubbel assistans.
Föräldraansvar	Alla barn behöver en viss omvårdnad. När vi bedömer behovet av assistans för ett barn jämför vi med vad som är vanligt för ett barn i samma ålder som inte har en funktionsnedsättning. Barnet kan få assistansersättning bara för de hjälpbehov som behövs på grund av barnets funktionsnedsättning.
Grundläggande behov	I lagen definieras vad som menas med grundläggande behov. Det är hjälp med • personlig hygien • på och avklädning • hjälp med måltider • kommunicera med andra och • annan hjälp som förutsätter ingående kunskap om dig. Annan hjälp som förutsätter ingående kunskap kan endast komma i fråga om du behöver sådan hjälp på grund av en psykisk funktionsnedsättning och behöver aktiv tillsyn av övervakande karaktär för att en personlig assistent ska • förmå dig att själv utföra någon av de grundläggande behoven (kvalificerade motivations- och aktiveringsinsatser) • begränsa allvarliga konsekvenser av ett utåtagerande beteende (att egendom skadas eller att personen skadar sig själv eller andra)



Makars eller sambors gemensamma ansvar	Makar eller sambor har normalt ett gemensamt ansvar för hem och hushåll. Om du är gift eller sambo kan du få assistansersättning bara för den hjälp du behöver på grund av din funktionsnedsättning, inte för det som du och din make eller sambo har gemensamt ansvar för.
Personkrets	Den som har någon av följande funktionsnedsättningar tillhör personkretsen enligt LSS (lagen om stöd och service till vissa funktionshindrade): • Utvecklingsstörning, autism eller autismliknande tillstånd. • Betydande och bestående begåvningsmässigt funktionshinder eller hjärnskada i vuxen ålder föranledd av yttre våld eller kroppslig sjukdom. • Andra varaktiga fysiska eller psykiska funktionshinder som uppenbart inte beror på normalt åldrande, om de är stora och orsakar betydande svårigheter i den dagliga livsföringen och därmed ett omfattande behov av stöd och service. Den som omfattas av personkretsen enligt LSS har rätt till assistansersättning om övriga förutsättningar är uppfyllda.
Särskilda skäl	När ett barn är i barnomsorg eller skola finns det personal som tar hand om barnet. Det gäller också en vuxen som är i daglig verksamhet. Men ibland kan det finnas särskilda skäl som gör att man kan få ha assistenten med sig, till exempel om • man har svårt att kommunicera med någon annan än sina assistenter • man är sjuk och det är viktigt att ha en assistent till hands • det är viktigt att man har ett litet antal personer i sin närhet • man behöver ha någon med sig som har ingående kunskaper om ens funktionsnedsättning.
Väntetid	Om du behöver hjälp på natten kan en assistent vara hemma hos dig och hjälpa dig vid behov. Det kallas väntetid. Assistansersättning för en timmes väntetid motsvarar en fjärdedels assistanstimme.

