

Uutisia 3.2.2014

## Järjestöjen sosiaaliturvaopas päivitetty 31.1.2014

Järjestöjen sosiaaliturvaopas 2014 on kansanterveys-, potilas- ja vammaisjärjestöjen yhdessä kokoama opas. Se on tarkoitettu pitkäaikaissairaita ja vammaisia edustavien järjestöjen sekä sosiaaliturvan ammattilaisten antamaa neuvontaa ja ohjausta varten. Siitä hyötyvät myös omaa sosiaaliturvaansa pohtivat henkilöt.

Oppaan lähteenä ovat sosiaali- ja terveydenhuollon lainsäädäntö ja siitä järjestöille kertynyt tieto soveltamiskäytännöistä.

Opas on saatavissa vain sähköisessä muodossa. Oppaan voi ladata osoitteesta: <http://www.sosiaaliturvaopas.fi/>

Näkövammaisten apuvälineiden käyttäjille oppaasta on saatavana word- tai rtf-versio. Tiedustelut: Näkövammaisten Keskusliitto, toimistos sihteeri Taina Strang-Suninen, sposti:[taina.strang-suninen @ nkl.fi](mailto:taina.strang-suninen@nkl.fi)

Suurin näkemysero lääkärien ja kansalaisten välillä kohdistuukin siihen, kenen tulisi saada päättää perinnöllisten riskitekijöiden selvittämisestä. Lähes joka toinen kansalainen (45 %) ilmoitti, että jokaisen täysi-ikäisen tulisi saada päättää asiasta itse, kun taas lääkäreistä tätä mieltä oli vain kahdeksan prosenttia vastaajista.

”Lääkärit katsovat, että päätös geenitestien toteuttamisesta kuuluu lähes poikkeuksetta terveydenhuollon ammattilaiselle. Näkemyksen takana on lääkärien huoli siitä, että geenitestit saattavat aiheuttaa aiheetonta murhetta. Geenitestit nähdään turhina esimerkiksi silloin, jos riskejä ei voida ennaltaehkäistä tai sairauteen ei ole tiedossa lääkettä tai hoitoja”, Tiuhonen selventää.