**Kartleggingsskjema: «Barn som pårørende».**  
**Revidert 16.03.22**

**Viser til definisjon på barn som pårørende, se «Veileder – slik jobber vi med barn som pårørende» Trinn 1: «Hvem er barn som pårørende?»**

Dersom tjenestemottaker har hatt oppfølging på sykehuset er det viktig å innhente informasjon fra aktuell avdeling.  
Del 1, den første delen av kartleggingsskjemaet, fylles ut i samtale med mor eller far som er tjenestemottaker, også dersom tjenestemottaker er søsken.  
  
Del 2, den andre delen av kartleggingsskjemaet, fylles ut i samtale med barnet/ungdommen som er pårørende til mor, far eller søsken.   
  
\*Dersom det etter kartlegging **vurderes behov** for å gi helsehjelp til barnet jfr definisjon [Lov om helsepersonell § 3](https://lovdata.no/lov/1999-07-02-64/§3), evt med vurdering av barneansvarlig som kvalitetsvurdering, opprettes det egen journal for barnet.   
  
\*Dersom det etter kartlegging **vurderes at det ikke er behov** for å gi helsehjelp til barnet, jfr definisjon [Lov om helsepersonell § 3](https://lovdata.no/lov/1999-07-02-64/§3), og vurderingen støttes av barneansvarlig som kvalitetsvurdering, opprettes det **ikke** egen journal for barnet.

\*Tjenesteutøver som skal tilrettelegge og gjennomføre kartleggingssamtalene og stå for evt. videre oppfølging, skal ha relevant kompetanse og erfaring i å ivareta barn som pårørende.

|  |
| --- |
| **Dokumentasjon:**  \*Kartleggingsskjemaene skannes **alltid** inn i barnets journal på Arendal helsestasjon via Dokumentsenteret.  \*Kartleggingsskjemaene sendes AK dokumentsenteret og skannes/dokumenteres inn i mors/fars journal, når disse er tjenestemottakere.  \*Dersom det opprettes egen journal for barnet, skannes/dokumenteres kartleggingsskjemaene alltid i denne.  \*Dersom tjenestemottaker er søsken, skannes/dokumenteres kartleggingsskjemaene imidlertid **ikke** inn i søsknenes journal. |

**Del 1, Kartlegging gjennom samtale med mor eller far.**

Dato for samtale: Tjenesteutøver:

|  |
| --- |
| Barnets navn, fødselsdato, adresse |
| Foreldre/foresatte - navn/personnummer |
| Foreldre/foresatte - navn/personnummer |
| Sivilstand |
| Beskriv samværsordning hvis to hjem |
| Antall barn i familien/evt venter barn? |
| Andre «omsorgspersoner» som barnet har i hverdagen? |
| Evt. andre aktuelle opplysninger om barnet og familien? |
| Hva vet barnet om helsesituasjonen til mor/far/søsken? |
| Hvordan påvirkes barnets hverdag av nevnte helsesituasjon, - som rutiner, omsorgsoppgaver, skole, barnehage, fritid? |
| Har det vært gjennomført/eller planlagt tiltak i kommunen/sykehus som f.eks familiesamtaler, barnesamtaler, hjemmebesøk? |
| Har barnet andre nære viktige personer - som familie, venner, ansatte i skole og barnehage, trenere med flere? |
| Har barnet kontakt med andre fagpersoner/tjenester i kommune/sykehus - evt. navn på person/tjenester? |
| Hvis innleggelse: Hvem ivaretar omsorgen for barnet? |
| Hva trenger du/familien av hjelp i tiden fremover? |
| Er det innhentet samtykke for å motta/gi informasjon blant annet til barnet og evt gjennomføre nødvendig oppfølging?  Er det innhentet samtykke i forhold til andre viktige personer rundt barnet som en har definert samt se «Trinn 1: Informasjon og samtykke». |

|  |
| --- |
| Det opprettes/opprettes ikke egen journal på barnet fordi: |

**Del 2,.Kartlegging gjennom samtale med barnet som er pårørende**.

Dato for samtale: Tjenesteutøver:

|  |
| --- |
| Det er viktig å skape trygghet for barnet, hjelp til å forstå og skape mening samt legge til rette for barnets handlerom. Fokus er på barnets behov, tanker og følelser.  Når noen i familien strever, kan det bli litt annerledes både for deg og for hele familien din. Det kan handle om somatisk sykdom, psykisk sykdom, rus og/eller vold, skade eller annen krevende helsesituasjon. Å gi **helsehjelp** betyr at du får nok informasjon til at du forstår hva helsesituasjonen handler om. Og at du får informasjon om hvordan du kan ha det bra likevel. Det er også viktig at vi kan snakke om hva du trenger for å ha det bra. |
| Hva vet du om helsesituasjonen til mor, far eller søsken? Hvordan snakker voksne med deg om denne helsesituasjonen? Hva mer trenger du å vite? Vurdere i forhold til hva det er gitt samtykke til å informere om. |
| Er det andre trygge og viktige personer som du kan snakke med - som familie, venner, ansatte i barnehage eller skole, trenere eller andre med? |
| Er det noe som er annerledes i hverdagen din nå, som rutiner, oppgaver hjemme, skole, barnehage, fritid? |
| Er det noe annet om deg eller familien din som du vil fortelle om? |
| Har du snakket med noen fagpersoner i tjenester i kommunen eller på sykehuset?  Husker du navn på personer eller tjenester? |
| Har du vært med på møter eller samtaler som: familiesamtaler, barnesamtaler, hjemmebesøk? |
| Hvis mor eller far er den som er syk, og trenger å være på sykehuset, hvem kan passe på deg da tenker du? |
| Hva synes du går greit å hjelpe til med hjemme? Er det noe av det du hjelper til med hjemme som du gjerne ville slippe å gjøre? |
| Hva trenger du hjelp til i dagene fremover? |
| Er det noe du håper på skal bli annerledes og bedre fremover? Hva tenker du må skje da for at det kan bli slik? |

|  |
| --- |
| Det opprettes/opprettes ikke egen journal på barnet fordi: |