



2015-07-30 11:36 CEST

## Avskaffa informationsplikten för personer som lever med hiv!

1985 inkluderades hiv i den svenska smittskyddslagstiftningen. **Syftet var att ge stöd till de åtgärder man ansåg nödvändiga för att bromsa överföringarna av hiv, en infektion man då var övertygad om att kunde bli en epidemi utom all kontroll.**

Trots den begränsade kunskap som då fanns om hiv konstaterade regeringen i förarbetena till lagen att: "Om något botemedel upptäcks som innebär att den smittade kan bli smittfri, kommer detta självklart att ändra synen på när smittsamhet föreligger. Detsamma blir förhållandet om man skulle finna att infektionen, oavsett om något botemedel finns att tillgå eller ej, inte är

smittsam i vissa perioder” (Prop. 1985/86:13).

**I oktober 2013 lanserade Folkhälsomyndigheten kunskapsunderlaget "Smittsamhet vid behandlad hivinfektion".** Där slår myndigheten fast att risken för att överföra hiv genom sexuell kontakt vid välfungerande behandling, när kondom används, är närmast obefintlig.

**Risken bedöms även som mycket liten om kondom inte används.**

I Sverige har över 90 procent av de som fått en hivdiagnos en välfungerande behandling i dag. I enlighet med de intentioner som fanns i förarbetena till smittskyddslagstiftningen från 1985, måste därför den kunskap vi nu har om överföringsrisker, bidra till en förändring av smittskyddslagstiftningens utformning.

**Ett av de ställningstaganden som Hiv-Sverige, RFSL och RFSU oftast får förklara är just varför vi anser att den så kallade informationsplikten borde tas bort för personer som lever med hiv.**

Informationsplikten är en av flera förhållningsregler som personer som lever med hiv måste följa enligt den gällande smittskyddslagstiftningen. Informationsplikten kräver att den som lever med hiv ska informera sina sexpartners om sin hiv.

Informationsplikten tar bort fokus från det som är hivpreventionens mest centrala budskap: att samtliga personer i det sexuella mötet bär ansvaret för att skydda sig själv och sin partner.

**Så som lagstiftningen är utformad vilar ansvaret på den av parterna som vet om sin hiv att informera.** Detta trots att över 90 procent av dem som i dag lever med hiv har en välfungerande behandling och därmed utsätter sexpartners för en närmast obefintlig risk för hivöverföring.

Det står i stark kontrast till det faktum att det är de som inte vet om att de bär på hiv som överför viruset i de flesta fall till andra. Det är alltså dessa odiagnostiserade det finns en stor risk att få viruset överfört från.

För denna grupp gäller förstås ingen informationsplikt då de inget vet och därför heller inte har något att berätta. Informationsplikten är därför

kontraproduktiv och den bidrar till att stigmatisera personer som lever med hiv och vet om sin status.

**Hiv-Sverige, RFSL och RFSU har sedan informationsplikten lagreglerades 2004 jobbat för en översyn av smittskyddslagen och ett avskaffande av informationsplikten.**

Vi har stött på patrull inom myndigheter, smittskyddsläkare, deras jurister och bland beslutsfattare. Ofta bemöts vi av en uppfattning om att vi inte helt har förstått hur lagen fungerar eller en övertygelse om att vi vill ta hiv ut ur smittskyddslagen. Så är inte fallet.

Vi anser att hiv måste ingå i smittskyddslagen ur ett preventions- och behandlingsperspektiv. Men vi anser att lagen enkelt kan utformas på så sätt att hiv, och eventuellt andra relevanta sjukdomar, undantas från de förhållningsregler som är kontraproduktiva, som frångår det som är preventionens centrala budskap, som stigmatiserar personer som lever med hiv, och som inte ligger i linje med den kunskap vi numera har om överföringsrisker.

**För att underlätta för beslutsfattare och tjänstemän har vi i samarbete med jurister tagit fram ett förslag på hur smittskyddslagen kan formuleras för att råda bot på de missuppfattningar om vårt ställningstagande som kan synas finnas.**[Förslaget kan laddas ner här.](#)

Det är nu vår förhoppning att regeringen ser till att en översyn av smittskyddslagen sker skyndsamt och att informationsplikten för personer som lever med hiv därmed kan avskaffas inom en nära framtid.

**Christina Franzén**

Ordförande

Hiv-Sverige

**Christian Antoni Möllerop**

Vice förbundsordförande

RFSL

**Kristina Ljungros**

Förbundsordförande

RFSU

---

Hiv-Sverige är en nationell patientorganisation för alla som lever med hiv och alla som berörs av hiv i Sverige vi arbetar med påverkan, rättigheter och prevention.

*För och av personer som lever med hiv, sedan 1990*

[Hiv-Sverige på webben](#)

[Hiv-Sverige på Facebook](#)

## Kontaktpersoner



**Sören Juvas**

Presskontakt

Ombudsman

Talesperson

soren.juvas@hiv-sverige.se

0707737884

0709525132