



Vänsterpartiet

8 september 2009

## **Interpellation av Birgitta Sevefjord (V) om insatser för patienter med ME/kroniskt trötthetssyndrom**

Vänsterpartiet skrev 2007 en motion om den bristfälliga vården för patienter med ME/kroniskt trötthetssyndrom i Stockholms läns landsting. Motionen föreslog att en fokusrapport om ME/KTS skulle tas fram och att en klinik/specialistmottagning inrättas för denna patientgrupp.

Fokusrapporten är äntligen klar - om än kritiserad av patientföreningen. Nu behöver vi gå vidare för att möta de behov som dessa svårt drabbade patienter har, varav en stor majoritet är kvinnor. Att diagnosen ME/KTS är omdiskuterad får inte leda till handlingsförlamning från politikens sida. Mycket tid och energi har hittills lagts på att formulera kriterier för sjukdomen i stället för att fokusera på patienterna. Trots att det enligt fokusrapporten finns 4600 - 8000 personer med ME/KTS i Stockholms läns landsting, saknar denna grupp möjlighet till god vård. Många vittnar också om direkta felbehandlingar. Detta är naturligtvis helt oacceptabelt!

Trots den kritik som Riksföreningen för ME-patienter i Stockholms län riktat mot fokusrapporten innehåller den förslag att ta fasta på: "En specialiserad mottagningsverksamhet för KTS och näralliggande diagnoser i ett första steg bedrivs som ett pilotprojekt och utvärderas." För detta krävs politiskt beslut och en budget.

"För forsknings- och utvecklingsarbete kan samarbete etableras mellan SLL och Karolinska Institutet." Syftet är att få ökad klarhet om orsaker, sjukdomsprocess och definitioner. Även här krävs politisk handlingskraft.

### **Jag vill därför fråga ansvarigt landstingsråd Lars Joakim Lundqvist (M):**

1. Är du beredd att sätta till alla klutar så att förslagen i Fokusrapporten - som citeras ovan - så snart som möjligt omsätts i praktisk verklighet?

**Birgitta Sevefjord (V)**