

Interpellation av Lena-Maj Anding (MP) om vård för patienter med ME/Kroniskt trötthetssyndrom

Myalgisk Encefalit, ME, är en neruoimmunologisk sjukdom som påverkar flera av kroppens system. Symtom kan vara utmattning, led- och muskelvärk, kognitiva besvär, halsont, svullna lymfkörtlar, huvudvärk, ständig känsla av infektion/ influensa. En förlamande trötthet brukar dominera vilket gjort att sjukdomen ofta benämns som kroniskt trötthetssyndrom/CFS (chronic fatigue syndrome). Den senare benämningen används dock i medicinska sammanhang för en vidare grupp av patienter vilket kan leda till viss begreppsförvirring. ME har en egen diagnoskod enligt WHO-ICD 10 (G93.3).

I april 2009 färdigställdes en fokusrapport om Kroniskt trötthetssyndrom i landstinget. Patientföreningen, RME i Stockholm, tog avstånd från rapporten eftersom den ”tyvärr inte på ett korrekt sätt beskriver sjukdomen och inte utgör en god beslutsgrund för framtida ME/CFS-vård” enligt ett uttalande som skickats till landstingets beredningar och nämnder.

Fokusrapporten, som tillkom efter ett politiskt initiativ, och sedan patientnämnden pekat på behovet av vårdinsatser för patientgruppen, har inte tagits upp till politiskt beslut. Men sedan april 2009 finns rapporten på landstingets hemsida, med följetext om att ”denna rapport ska fungera som ett allsidigt diskussionsunderlag”.

I oktober 2009 genomförde RME ett seminarium i landstingssalen om ”Vårdmodeller och behandlingar för ME/CFS-patienter”. Lars Joakim Lundquist (M) inledningstalade. Bland annat redogjordes för ME/CFS-vården vid Ullevåls Universitetssjukhus i Norge enligt ett behandlingskoncept som stöds av RME. Efter detta har frågan inte berörts av den borgerliga majoriteten.

Mot bakgrund av ovanstående vill jag ställa ansvarigt landstingsråd följande frågor:

Vad händer med ME-patienterna i vårt län dag?

Finns det några planer på att erbjuda patienter med ME/CFS specialistvård enligt den norska modellen?

Lena-Maj Anding
Gruppledare (MP)