

2006 – ett valår

Ett nytt år har alldeles nyligen tagit steget över tröskeln, 2006.

Året slutade med det glädjande beskedet att reumatologin får vara kvar som egen basspecialitet.

Vägen dit har varit både lång och krokig men det som är viktigt, och som vi skall ta vara på inför framtiden är, att när vi alla arbetar tillsammans mot samma mål så ger det resultat.

I arbetet med att påverka beslutsfattare och utredare har vi, såväl föreningar, distrikt, förbundet och enskilda personer, tillsammans med professionen och Svensk Reumatologisk förening gjort allt vad som stått i vår makt för att med fakta påvisa vikten av att reumatologin skulle få vara kvar som egen basspecialitet.

Jag tycker att vi alla skall känna oss stolta över ett väl utfört arbete!

Det finns fler områden som under hösten gett resultat för att vi arbetat tillsammans med andra, bland annat på det internationella området. Vi har tillsammans med Europas övriga reumatikerorganisationer lyckats påverka våra respektive lands europaparlamentariker att skriva på en deklaration som innebär att man skall lyfta fram reumatologin i EU:s 7:e ramprogram. Om detta får gehör innebär det att reumatologin kan tillföras mer medel för vård och forskning.

Vi har också genom samarbete på internationell nivå lyckats med att få in vår vice ordförande David Magnusson som ledamot i styrgruppen för PARE Manifesto, People With Arthritis/Rheumatism in Europe, som är de europeiska reumatikerorganisationernas intressepolitiska arbetsgrupp.

Även 2006, ett valår, finns det många och viktiga frågor att jobba med. Spenshults framtid är den fråga som står högst på dagordningen och prioriteras före allt annat.

Rykten har även nått oss om att det finns krafter på riksdags- och regeringsnivå som vill stoppa all forskning på djur.

Naturligtvis skall all forskning på djur ske med stor varsamhet och värdighet, men utan denna forskning kommer det säkert att ta längre tid att ta fram nya läkemedel och utvecklingen kommer inte att ske på samma sätt. Det blir troligtvis också sämre tillgång till nya läkemedel för oss i Sverige.

Denna fråga kommer vi tillsammans med andra att agera med kraft i under våren.

Vårt tema i år är Reumatologisk vård och rehabiliteringens betydelse för samhällsekonomin, ett tema som har fått arbetsnamnet "Snabb vård ger oss råd".

Att det är viktigt med rehabilitering för oss reumatiker har vi under ett antal år försökt att få våra beslutsfattare att förstå.

Vi mår bättre och kan bättre än förut klara oss i vardagen, och samhället kan spara pengar om vi ges möjlighet till att få en återkommande medicinsk rehabilitering.

Detta är ett så kallat "vinna-vinna" koncept som vi i årets valrörelse skall låta våra beslutsfattare på alla nivåer, lokalt, regionalt och riksnivå, förstå!

Ordförande
Anne Carlsson



Patienterna får ökat inflytande i LFN

Läkemedelsförmånsnämnden, LFN:s, främsta uppgift är att pröva om ett läkemedel eller en förbrukningsartikel ska subventioneras av samhället och därmed få räknas in i högkostnadsskyddet för läkemedel.

LFN startar nu ett brukarråd bestående av ledamöter hämtade från handikapp- och pensionärsorganisationerna. Syftet är att öka patienternas insyn och inflytande i LFN:s beslut om subvention av läkemedel.

Det nyinrättade brukarrådet ska bidra till att LFN kan ta fram beslutsunderlag med hög kvalitet och med ett tydligt inflytande från dem som använder läkemedel. Brukarrådet utgör ett bra forum där myndigheten kan ha en dialog och diskussion med patienterna i arbetet med att besluta om subvention av läkemedel.

–Vår uppgift är att prioritera bland läkemedel. Det är svåra beslut. Genom att inrätta ett brukarråd får LFN ett bättre beslutsunderlag med hjälp av kunskaper och erfarenheter från dem som använder läkemedel, säger Ann-Christin Tauberman, generaldirektör på LFN.

Av de sex ledamöterna i brukarrådet har fyra utsetts av Handikappförbundens samarbetsorgan (HSO) samt en vardera av Pensionärernas Riksorganisation (PRO) och Sveriges Pensionärsförbund (SPF).

Ann-Christin Tauberman är sammankallande för brukarrådet. Vid rådets möten deltar också Axel Edling, ordförande i LFN:s beslutande nämnd.

Utöver de fasta ledamöterna i brukarrådet kommer även andra patientorganisationer som är specifikt berörda av en viss fråga kunna kallas in till rådets möten.

Fp vill att massage ska ingå i högkostnadsskyddet

Folkpartiet vill nu att massage för personer med fibromyalgi ska ingå i högkostnadsskyddet.

Fibromyalgi är en sjukdom som ger ständigt värk, trötthet och koncentrationssvårigheter och en tillfällig hjälp man kan få är just massage.

Men massage är dyrt och kostar 500 kr per gång. En kostnad som Folkpartiet menar att många inte har råd med eftersom sjukdomen kräver att man går på massage ofta.