

Yttrande avseende delbetänkande SOU 2018:39 God och nära vård – En primärvårdsreform

Psoriasisförbundet är en intresseorganisation för människor med psoriasis och psoriasisartrit samt personer som stödjer våra syften. Vårt övergripande mål är att alla med psoriasis och psoriasisartrit ska kunna leva ett bra liv. Vi arbetar för ökad satsning på forskning, för bättre vård och behandling och för att skapa kännedom om och förståelse för hur det är att leva med sjukdomen. Arbetet bedrivs bland annat genom opinionsbildning, informationsinsatser och utbildning.

Psoriasis är en kronisk, inflammatorisk och komplex systemsjukdom som kräver ett helhetsperspektiv i vården. I Sverige har vi en befolkningsprevalens på 2-4 %, varav cirka en fjärdedel har en medelsvår till svår sjukdom. Det finns en omfattande samsjuklighet kopplad till psoriasis, däribland den progressiva ledsjukdomen psoriasisartrit, metabolt syndrom, hjärt-kärlsjukdom, mag-tarmsjukdom, depression, leversjukdom samt ögonsjukdom.

Psoriasis kan i vissa fall vara en mycket svårbehandlad sjukdom som kräver insatser från flera yrkesgrupper inom vården.

Generella synpunkter

Ojämligheten inom psoriasisvården i Sverige är påtaglig. Kunskapen om psoriasis och dess följsjukdomar är bristande i primärvården vilket kan innebära stora risker för underbehandling, allvarlig samsjuklighet samt funktionsnedsättning.

Sjukdomens komplexa art och samsjuklighetsproblematik innebär att stora krav ställs på sjukvården vad gäller samordning och kontinuitet för att säkerställa patientsäkerheten samt genomförande av livsviktiga förebyggande insatser. En stor del av de psoriasisssjuka behandlas i primärvården, varför Psoriasisförbundet önskar understryka primärvårdens viktiga roll som det patientnära "navet" i vården.

Behovet av en samordnad vård där medicinskt sakkunniga i form av läkare, sjuksköterskor, dietister, fysioterapeuter, arbetsterapeuter och kuratorer kan samlas kring patientens behov och därigenom möjligen även förebygga svårare sjukdom eller funktionsnedsättning bör tas på största allvar av Socialdepartementet.

Specifika synpunkter

Psoriasisförbundet tar inte ställning till utredningens förslag i sin helhet, men påpekar vikten av samordning och kontinuitet för personer med kroniska, komplexa sjukdomar.

Rörande fast läkarkontakt med patientansvar

Psoriasisförbundet understryker att en fast läkarkontakt med patientansvar är eftersträvansvärt, men att det ofta är önskvärt från patientens sida att få vård snarast

möjligt, även då fast läkarkontakt inte är tillgänglig. Detta är av särskild vikt för de patienter som lider av en mer komplex sjukdomsbild, exempelvis psoriasis med samsjuklighet, eller som behandlas med immunsupprimerande läkemedel och därmed har en ökad infektionskänslighet.

Det är viktigt att vårdgivare hålls uppdaterad och informerad om patientens besök och vidtagna åtgärder, särskilt då behov av konsultation med specialistvård kan förekomma.

Stockholm den 15 november 2018



Tina Norgren
Förbundsordförande
Psoriasisförbundet