

Vi vill att alla med psoriasis och psoriasisartrit ska kunna ha ett bra liv — oavsett var i landet de bor!

Världshälsoorganisationen, WHO, har fastställt att psoriasis är en kronisk, icke smittsam sjukdom som får svåra konsekvenser för de drabbade — fysiskt, psykiskt och socialt. Det finns även en förhöjd risk för hjärt-kärlsjukdom, Crohns sjukdom, ulcerös kolit, metabolt syndrom, stroke, leversjukdom och typ 2-diabetes.

Det finns idag ingen behandling som kan bota psoriasis eller psoriasisartrit. Däremot kan en individuellt anpassad behandling ge bättre förutsättningar för ett bra liv.

Alla har rätt att få det bemötande, den hjälp och den vård de behöver. Psoriasisförbundet finns representerat i hela landet i form av våra avdelningar som erbjuder gemenskap, kunskap och engagemang.

På vår hemsida psoriasisforbundet.se finns kontaktuppgifter till alla Psoriasisförbundets läns- och lokalavdelningar runt om i landet.

Vi berättar gärna om hur psoriasisvården ser ut idag och om våra tankar kring hur den kan förbättras och effektiviseras — tveka inte att kontakta oss om du vill veta mer!



Ett bra liv för alla med psoriasis
och psoriasisartrit

Bellmansgatan 30, 1 tr, 118 47 Stockholm
08-600 36 36 | info@pso.se | psoriasisforbundet.se



En god och jämlik psoriasisvård - i hela landet

Psoriasisförbundets vårdpolitiska
program i korthet



Hur kan vi få en god och jämlik psoriasisvård över hela landet?

I Sverige lever cirka 300 000 personer med psoriasis i någon form och många av dem har även psoriasisartrit, en progressiv ledsjukdom som obehandlad kan leda till svår funktionsnedsättning. Trots att psoriasis är en så vanlig sjukdom och att intensiv forskning lett till flera genombrott både kunskaps- och vårdmässigt, så förekommer det oacceptabelt stora skillnader i psoriasisvården i landet.

Psoriasisförbundet anser att Socialstyrelsens nationella riktlinjer för vård vid psoriasis (2019) och för rörelseorganens sjukdomar (2021) bör implementeras i samtliga landets regioner. Likaså bör behandling ges i enlighet med Läkemedelsverkets uppdaterade behandlingsrekommendationer för psoriasis och psoriasisartrit. Dessa åtgärder anser Psoriasisförbundet skulle ge förutsättningar för en god och jämlik psoriasisvård i hela Sverige, då både riktlinjerna och rekommendationerna är framtagna av landets främsta experter i samråd med patientföreträdare.

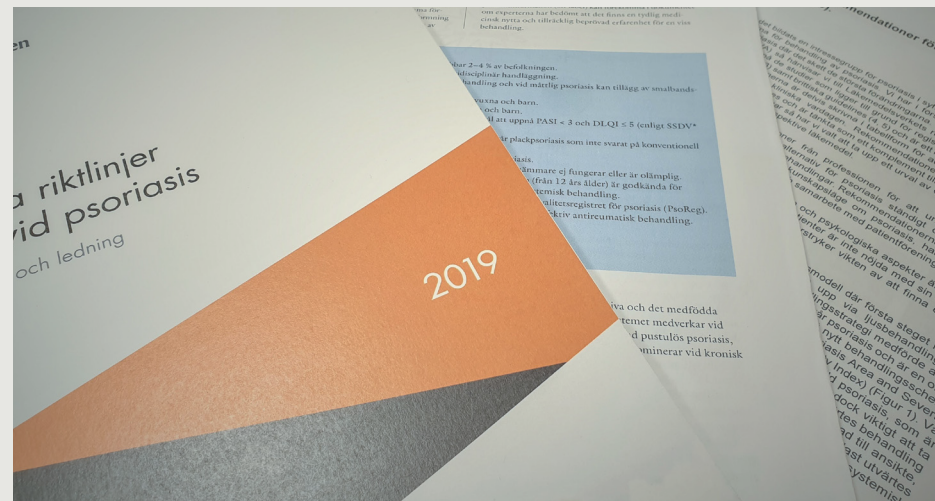
Psoriasisförbundets vårdpolitiska program, som antogs av organisationen som helhet år 2019, ligger till grund för vårt intressepolitiska arbete på alla nivåer. Vi vill med detta program rikta särskild uppmärksamhet på vikten av:

Helhetssyn och samordning med individens behov i centrum

- Psoriasis kan vara en allvarlig, kronisk systemsjukdom och måste behandlas därefter
- Hela människan – behov, förutsättningar och resurser – ska stå i centrum
- Vård och behandling ska ges utifrån individens behov – individuella behandlingsmål och behandlingsplaner ska upprättas
- Hälsöfrämjande insatser ska göras för att förbättra livskvalitet och förebygga samsjuklighet

Vård baserad på kunskap

- Psoriasisvården ska vara jämlik över hela landet
- Kunskapen om psoriasis i alla former måste öka inom sjukvården, särskilt inom primärvården, för att säkerställa diagnos och rätt behandling
- Fast vård- eller läkarkontakt ska finnas för trygghet, kontinuitet, samordning och patientsäkerhet
- Hela vårdkedjan ska vara säker och funktionell



Vad gör Psoriasisförbundet?

Psoriasisförbundet har en bred verksamhet och arbetar aktivt med intressepolitiskt arbete, vilket innefattar opinionsbildning, påverkansarbete och omvärldsbevakning. Andra prioriterade frågor är informations- och utbildningsinsatser i syfte att sprida kunskap och kännedom om psoriasis och psoriasisartrit. Vi finns i hela landet och vårt arbete sker på nationell, regional och lokal nivå. Dessutom samarbetar vi med andra organisationer både nationellt och internationellt.

Psoriasisförbundets vision är ett bra liv för alla med psoriasis och psoriasisartrit. Förutsättningarna för detta är en personcentrerad, samordnad och kunskapsstyrd vård som grundar sig i individens behov, inte i bostadsort eller socioekonomisk situation. Psoriasisförbundet som organisation och våra medlemmar besitter en unik kunskap om och insikt i psoriasisvården – därför anser vi att vi bör ses som en resurs i det pågående arbetet med att utveckla och förbättra psoriasisvården i hela landet.

Vad kan du göra?

Vi välkomnar alla insatser som kan öka förståelsen om psoriasis och förbättra situationen för de som lever med sjukdomen, samt deras närstående. Patientorganisationer, beslutsfattare, vårdprofession och myndigheter är naturligtvis mycket viktiga i att öka jämlikheten i vården och tillse att alla med psoriasis och psoriasisartrit kan leva ett bra liv. Men även enskilda individer kan göra en stor insats för att lyfta våra frågor och för att utbilda andra. Hör av dig till oss om du vill veta mer eller engagera dig i våra frågor!