

PRESSEMEDDELELSE:

Århus, d. 30. maj 2010

## **Syg og ufrivillig barnløs -**

### **Skal kvinder med endometriose betale for at få børn?**

"Med afskaffelsen af betalt fertilitetsbehandling formuleret i "Genopretningsplanen" som regeringen har vedtaget i den forløbne uge, vælger man at straffe kronisk syge kvinder, ved at fratage dem muligheden for den, indtil nu betalte fertilitetsbehandling. En behandling som de er dybt afhængige af for at kunne sætte børn i verden. Det der derfor afgørende for kvinder med endometriose, at deres diagnose alene fortsat giver adgang til betalt behandling", siger Anne Hovmøller, formand for Endometriose Foreningen.

Tusindvis af kroner af egen lomme

"For alle kvinder, der står med et brændende ønske om at få børn, er det starten på en meget belastende periode i deres liv, hvis de får dommen, at de ikke på naturligvis kan få børn. Den dom får en kvinde med endometriose ofte. Indtil sidste uge var det en mulighed, at drømmen om at få et barn måske kunne lykkes ved hjælp af fertilitetsbehandling. Det har regeringen nu valgt, at spare væk, og vil så lade kvinderne selv betale for en, i forvejen følelsesmæssig belastende situation i deres liv. Hvis ikke kvinder med endometriose fortsat får behandlingen betalt, kan de se frem til, at de udover problemerne, der følger med sygdommen, og den følelsesmæssige belastning af fertilitetsbehandlingen, tilmed skal bruge tusindvis af kroner af egen lomme, uden nogen garanti for et resultat. Og for nogen vil den økonomiske belastning alene afgøre, at drømmen om et barn ikke kan realiseres. Kan man som samfund, der på den ene side gerne vil have danskerne til at få flere børn, men på den anden side ikke giver dem en løsning til at få dem, leve med et sådan menneskesyn – det er udenfor almindelig logik", konkluderer formanden.

Endometriose Foreningen har i et brev til sundhedsminister Bertel Haarder, og via henvendelse til Folketingets Sundhedsudvalg, forsøgt at få svar på det rimelige i, at kronisk syge kvinder, der på grund af deres sygdom selv skal betale for en behandling, der er afgørende for om de kan få børn. Endometriose er anerkendt som en kompliceret sygdom og Danmark har som det eneste land i verden siden 2001 underlagt sygdommen national regulering via "Vejledning om Specialeplanlægning", og dermed garanteret kvinder med sygdommen behandling på et højt specialiseret behandlingssted.

Fertilitetsbehandling til kvinder med endometriose er afgørende  
Endometriose Foreningens holdning støttes af professor Axel Forman., Gynækologisk-Obstetrisk Afdeling Y, Århus Universitetshospital Skejby Sygehus:

"At have endometriose er i forvejen noget der har afgørende betydning for mange danske kvinder, og her er infertilitet en uforskyldt belastning. For mange af vores endometriosepatienter er fertilitetsbehandling ikke et valg på linje med andre muligheder i livet, men en simpel nødvendighed for at kunne etablere en familie. Man har i forvejen anerkendt kompleksiteten i endometriose og via "Sundhedsstyrelsens Vejledning om Specialeplanlægning" er patientgruppen sikret den specialiserede

behandling, der er nødvendig. Her er det helt usammenhængende, hvis der ikke også i fremtiden sikres fertilitetsbehandling til det første barn.”.

#### Fakta om endometriose

Kronisk underlivssygdom, der rammer ca. 4-7 % af alle kvinder

Kendetegnet ved voldsomme smerter, gentagne operationer og risiko for påvirkning af helbredet også den største enkeltstående årsag til ufrivillig barnløshed blandt kvinder.

Yderligere oplysninger om sygdommen samt Endometriose Foreningen [www.endo.dk](http://www.endo.dk)

#### Kontaktoplysninger

Formand for Endometriose Foreningen Anne Hovmøller, tlf. 3033 3802

Professor Axel Forman, tlf. 2175 7702