



Holbergsgade 6
DK-1057 København K

T +45 7226 9000
F +45 7226 9001
M sum@sum.dk
W sum.dk

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg

Dato: 16-02-2017
Enhed: JURPSYK
Sagsbeh.: DEPSBRE
Sagsnr.: 1700854
Dok. nr.: 299984

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg har den 26. januar 2017 stillet følgende spørgsmål nr. 414 (Alm. del) til sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Karina Adsbøl (DF).

Spørgsmål nr. 414:

”Ministeren bedes kommentere henvendelsen af 22. januar 2017 fra ME Foreningen, jf. SUU alm del - bilag 163, herunder specifikt forholde sig til kritikken om, at danske læger ikke er opdateret med viden om ME-forskning sammenlignet med udenlandske læger, og at ME-patienter i Danmark ikke tilbydes den samme behandling som i udlandet.”

Svar:

Jeg har til besvarelsen af dette spørgsmål indhentet bidrag fra Sundhedsstyrelsen, som jeg henholder mig til:

”ME, også hyppigt benævnt ME/CFS eller kronisk træthedssyndrom, diagnosticeres på baggrund af tilstedeværelsen af symptomer, som kan være invaliderende for ramte personer. Årsagen til ME/CFS er ikke kendt. Der har gennem mange år været forsket i mulige biomarkører for sygdommen, fx i immunsystemet, men på nuværende tidspunkt er der ikke identificeret en test som kan anvendes diagnostisk. Diagnosen stilles således på baggrund af tilstedeværelse af symptomer, som ikke forklares ved anden fysisk eller psykisk sygdom.

I fraværet af en kendt helbredende behandling vil behandling af mennesker med ME/CFS være rettet mod at hjælpe den ramte med at håndtere symptomerne. Det er vigtigt, at behandleren anerkender symptomerne og forklarer tilstanden så godt som muligt. Udredning og behandling af funktionelle lidelser, herunder ME/CFS, varetages i Danmark primært i almen praksis eller på hovedfunktionsniveau på sygehuse. Der er desuden etableret to videnscentre for funktionelle lidelser i Danmark.

Klinikken for funktionelle lidelser i Århus har en hjemmeside, som tilbyder information til såvel patienter og pårørende, og forskellige behandlere, som læger og psykologer, og andre, der møder patienterne i en professionel sammenhæng som fx socialrådgivere.

ME-foreningen fremhæver, at der pågår forskning i udlandet vedr. ME, bl.a. i årsager til sygdommen, som skal muliggøre identifikation af mulige behandlinger fremover. Sundhedsstyrelsen finder det væsentligt, at der hele tiden arbejdes på at skabe mere viden, også på dette område. I Danmark pågår aktuelt et stort epidemiologisk studie, hvor 10.000 danskere er undersøgt for forekomst af forskellige symptomer og funktionelle lidelser, og hvor der er samlet forskellige data ind, som skal være med til at skabe mere viden. Resultater af undersøgelsen er ikke publiceret på nuværende tidspunkt.

Det er Sundhedsstyrelsens vurdering, at der er behov for at styrke indsatsen for patienter med funktionelle lidelser, herunder ME/CFS, med henblik på at sikre at de kan tilbydes en relevant og helhedsorienteret indsats. Sundhedsstyrelsen har derfor igangsat et fagligt arbejde med henblik på at beskrive relevante indsatser. Arbejdet forventes afsluttet i foråret 2017.

Sundhedsstyrelsen har ikke kendskab til undersøgelser, der belyser det generelle vidensniveau hos danske læger vedr. ME/CFS, sammenholdt med vidensniveauet blandt læger i andre lande, eller om danske patienter generelt behandles anderledes end patienter i andre lande”.

Med venlig hilsen

Ellen Trane Nørby / Sarah Bang Refberg