



Sundhedsminister  
Ellen Trane Nørby  
Sundhedsministeriet  
Holbergsgade 6  
sum@sum.dk

Taastrup, den 3. november 2017

Kære Sundhedsminister Ellen Trane Nørby

Statens Institut for Folkesundhed offentliggjorde for få dage siden en omfattende analyse om "Voksne med cerebral parese i Danmark". Analysen er en registerundersøgelse, som – med udgangspunkt i 2.700 voksne personer med cerebral parese (CP) – kortlægger den sociale og helbredsmæssige situation for voksne med CP.

Blandt de mange interessante data analysen indeholder, er der også tal for, hvor mange kvinder med CP, der deltager i screeningsprogrammet mod livmoderhalskræft. Og tallene er desværre meget nedslående.

Undersøgelsen viser, at kun 44 procent af alle kvinder med CP i alderen 23-61 år har været screenet for livmoderhalskræft inden for de seneste fem år. Det tilsvarende tal for kvinder uden CP er 76 procent.

Dykker man yderligere ned i dokumentationen, vil man se, at det generelt lave tal dækker over nogle voldsomme udsving, når man ser på forskellige grupper af kvinder med CP. Blandt kvinder med CP, som er svært motorisk handicappet og har en påvirket intellektuel udvikling, er det således kun 12 procent i den relevante aldersgruppe, der er blevet screenet inden for de seneste fem år.

Ser man på sammenhængen mellem bopæl/boligform og screening for livmoderhalskræft, så viser analysen, at kun 16 procent af de kvinder, der har CP og bor på botilbud, er blevet screenet, mens blot 13 procent af de, der stadig bor hjemme, er blevet screenet for livmoderhalskræft.

Det er dybt bekymrende, at kun en brøkdel af kvinder med cerebral parese deltager i den sygdomsforebyggende screening mod livmoderhalskræft.

De resultater, vi ser for livmoderhalskræftscreeningen, efterlader selvsagt frygten for, at det kan forholde sig tilsvarende for de øvrige screeningsprogrammer som bryst- og tarmkræft. Og hvordan ser det ud for børn og unge med CP og deres deltagelse i de forebyggende vaccinations- og børneundersøgelsesprogrammer?

Det er efter vores opfattelse helt uholdbart. Hvis mennesker med cerebral parese helt generelt ikke deltager i de sygdomsforebyggende tilbud, så kan det få uoverskuelige konsekvenser for deres sundhedstilstand på længere sigt.

Spastikerforeningen vil derfor indtrængende opfordre til, at du som ansvarlig minister tager initiativ til,

- at det undersøges, hvorfor og hvad der ligger til grund for, at så få mennesker med cerebral parese indgår i screeningsprogrammet mod livmoderhalskræft, og
- at der iværksettes en dybtgående undersøgelse af, i hvilket omfang mennesker med cerebral parese deltager i de øvrige screeningsprogrammer, de regelmæssige børneundersøgelser og det forebyggende vaccinationsprogram for børn.

Spastikerforeningen indgår gerne i en dialog om, hvordan sådanne undersøgelser kan designes og håber at høre nærmere snarest muligt.

Med venlig hilsen



Lone Møller  
Landsformand i Spastikerforeningen

Kopi til Sundhedsudvalget