



SUNDHEDSMINISTERIET

Holbergsgade 6
DK-1057 København K

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

Folketingets Sundhedsudvalg

Dato: 08-07-2022
Enhed: MEDINT
Sagsbeh.: DEPJBR
Sagsnr.: 2206218
Dok. nr.: 2231762

Folketingets Sundhedsudvalg har den 21. april 2022 stillet følgende spørgsmål nr. 693 (Alm. del) til sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Kirsten Normann Andersen (SF).

Spørgsmål nr. 693:

”Kan ministeren i forlængelse af SUU alm. del - svar på spm. 451 (2019-20) svare på, hvad der helt konkret er kommet ud af de 17 mio. kr., der blev afsat i 2018 til en række initiativer til at styrke behandlingen af patientgruppen med lavt stofskifte?”

Svar:

I forlængelse af Sundheds- og Ældreministeriets eftersyn af tilbud til patienter med lavt stofskifte blev der i 2018 afsat 17 mio. kr. til at styrke behandlingen på området. Midlerne er afsat til fire forskellige initiativer, som jeg giver en status for nedenfor.

Der er afsat 5,2 mio. kr. til et initiativ for tværfaglige forløb for patienter med symptomer på lavt stofskifte. Sundhedsstyrelsen har udmøntet midlerne til et projekt i Region Syddanmark, Endokrinologisk afdeling på Odense Universitetshospital i samarbejde med Center for Funktionelle Lidelser Sygehus Lillebælt, Vejle. Sundhedsstyrelsen oplyser følgende om projektet, som jeg kan henholde mig til:

”Projektet undersøger, hvordan livskvaliteten kan forbedres for mennesker med lavt stofskifte. Dette undersøges ved undersøgelse af stofskifte-patienters oplevelser af sygdommen, yderligere udredning af komorbiditet, kostintervention samt diagnostisk og terapeutisk udredning ved Center for Funktionelle Lidelser. Sundhedsstyrelsen er i dialog med projektledelsen ift. en eventuel justering af de to indsatser, der vedrører yderligere udredning af komorbiditet og kostintervention. Effekter af projektet forventes at være en markant øget livskvalitet hos patientgruppen, der kan implementeres klinisk efterfølgende. Sundhedsstyrelsen indhenter en foreløbig status på projektet ved årsskiftet 2023. Projektet forventes afsluttet d. 31. august 2023.”

Der er afsat 5,3 mio. kr. til et initiativ om sygdomsmestring, der kan give mennesker med lavt stofskifte viden og indsigt i sygdommen og støtte dem i at mestre livet med kronisk sygdom. Sundhedsstyrelsen har udmøntet midlerne til to projekter til henholdsvis Stofskifteforeningen og Vejen Kommune. Sundhedsstyrelsen oplyser følgende om projekterne, som jeg kan henholde mig til:

”Projekterne er begge i gang med en projektperiode, der løber fra 1. december 2021 til 31. marts 2024. Der kan på Sundhedsstyrelsens hjemmeside læses nærmere om de to projekter (se <https://www.sst.dk/da/Puljer/Kommuner-ivaerksaetter-tilbud-om-sygdomsmestring-til-borgere-med-lavt-stofskifte>). Projekterne vil blive indkaldt til løbende status.”

./.

Der er afsat 5 mio. kr. til forskning i behandlingen af lavt stofskifte. Midlerne er bevilget til to forskningsprojekter, som har været ramt af forskellige udfordringer. For en nærmere beskrivelse af projekterne og udfordringerne hermed kan jeg henvise til min besvarelse af SUU alm. del spm. 392. Som følge af udfordringerne og de nødvendige ændringer er projekterne blevet forsinket og forventes at afrapportere den 31. december 2023.

Endelig er der afsat 1,5 mio. kr. til Patient Rapporterede Oplysninger (PRO) til systematisk opsamling af stofskiftepatienters erfaringer inden for behandlingskvalitet, symptomer m.v. Det nationale PRO-arbejde, herunder hvilke områder der skal udarbejdes nationale spørgeskemaer til, prioriteres og besluttet af Den nationale PRO-styregruppe, som består af Sundhedsministeriet, Danske Regioner, KL, PLO og patientforeninger m.fl. Sundhedsministeriet har indmeldt stofskiftepatienter som et nyt PRO-område i prioriteringen af nye PRO-områder, men det er endnu ikke prioriteret i styregruppen, og midlerne er derfor endnu ikke blevet udmøntet.

Med venlig hilsen

Magnus Heunicke / Julie Broholm