

Kære Hanne.

Jeg skriver til dig på vegne af Alliancen De Autoimmune, som er et paraplysamarbejde mellem patientforeningerne Psoriasisforeningen, Foreningen af Unge med Gigt (FNUG), Foreningen for Rygsøjleligt og Morbus Bechterew, Colitis-Crohn Foreningen og Patientforeningen HS Danmark, der tilsammen dækker omkring 400.000 danskere.

Mere præcist skriver jeg til dig, idet De Autoimmune hermed anmoder om foretræde for Folketingets Sundhedsudvalg (SUU).

Baggrund for foretræde

Der blev overført 4,5 mio. kr. årligt til NCAS i perioden 2018-2021, og bevillingerne er blevet videreført frem til og med første kvartal af 2023. Men det er endnu ikke aftalt, hvad der skal ske med finansieringen af NCAS efter udløbet af første kvartal i år, hvorfor der er risiko for en lukning af centret, hvis der ikke tids nok aftales yderligere bevillinger fremadrettet.

Denne usikkerhed vedr. den fortsatte finansiering af NCAS er ekstra presserende, i lyset af at flere og flere danskere får kroniske og multisygdomme, som er forbundet med komplikationer for både dem selv og sundhedsvæsenet. Samtidigt har vi en aldrende befolkning og pres på kapaciteten i vores sundhedsvæsen, hvilket aktualiserer behovet for effektiv og evidensbaseret behandling, som NCAS med sin ekspertise kan bidrage til at sikre.

Nedbringelse af ulighed i sundhed over for kronikere og multisyge

Autoimmune sygdomme et område, der er hårdt ramt af ulighed i sundhed. Dette ses både i forhold til de borgere, der udvikler multisygdomme, men også i forhold til muligheden for forebyggelse, opsporing og behandling. Idet den eksisterende finansiering af Nationalt Center for Autoimmune Sygdomme (NCAS) udløber med udgangen af indeværende kvartal, vil en permanent finansiering af Nationalt Center for Autoimmune Sygdomme (NCAS) bidrage til en større lighed i behandlingstilbuddet for omkring 400.000 danskere, der lever med autoimmune sygdomme og på egen krop mærker de udfordringer, som dette giver for patienter, pårørende og samfund.

En opprioritering af finansieringen af Nationalt Center for Autoimmune Sygdomme (NCAS) og autoimmune sygdomme generelt kan bidrage til at indfri regeringens ambition om at få "[n]edbragt uligheden i sundhedsvæsenet," idet der er en betragtelig ulighed i sundhed både ift. hvem der udvikler autoimmune sygdomme og de behandlingsmuligheder som patienterne har i systemet ift. andre patientgrupper.

Test, dokumentation og evaluering af det kliniske setup m.v. kan reducere kapacitetspresset og manglen på hænder

Samtidigt vil en permanent finansiering bidrage til at adressere det forhold at vi bliver flere ældre, at der mangler hænder og at der i de kommende år samtidigt er pres på kapaciteten. I det perspektiv er det oplagt, at behandlingstilbuddet til patienter med autoimmune sygdomme er evidensbaseret, hvilket en permanent finansiering af Nationalt Center for Autoimmune Sygdomme (NCAS) kan bidrage til at sikre.

I sundhedsvæsenet generelt tester vi medicin, og vi tester diagnostiske værktøjer, inden de tages i brug. Men vi tester ikke det kliniske setup eller tilgangen til patienterne, inden vi laver ændringer. Det er imidlertid netop det, Nationalt Center for Autoimmune Sygdomme (NCAS) sikrer, idet ændringer i behandlingstilbuddet, det kliniske setup og tilgangen til patienterne dokumenteres og evalueres, inden de implementeres.

Kronisk multisyge og medfølgende udfordringer

I alt lever 4/10 danskere med to eller flere kroniske sygdomme. Af dem er 240.000 danskere komplekst multisyge med fire eller flere kroniske sygdomme. Dette drejer sig bl.a. om diabetes, KOL, hjertekarsygdomme, allergi, depression og angst m.v. Dette giver samfundsmæssige udfordringer: Sundhedsudgifterne for patienter med tre eller flere kroniske sygdomme er 11 gange højere end patienter uden. Derudover betaler patienter med multisygdomme selv for omkring 70% af de samlede omkostninger. Ligeledes er der et klart mønster i, hvem der udvikler multisygdomme, hvor folk med kort uddannelse udvikler flest multisygdomme. En permanent finansiering af Nationalt Center for Autoimmune Sygdomme (NCAS) vil således ligeledes være en del af den samlede kronikerindsats og bidrage til at adressere væksten i multisyge.

Gevinster ved permanent finansiering af Nationalt Center for Autoimmune Sygdomme (NCAS)

En permanent finansiering af Nationalt Center for Autoimmune Sygdomme (NCAS) vil medføre en række hensigtsmæssige fordele og gevinster, herunder:

- En styrket kronikerindsats og behandling af multisyge, hvor behandlingen er kendetegnet ved den største grad af viden og kompetencer
- En ensartet (og på sigt national) adgang for de mange kronisk multisyge patienter
- Sænke underbemanding og lange ventelister
- Styrke ligheden i sundhed i form af øget behandling og lettere adgang sammenlignet med andre sygdomme
- Sikre bedre sammenhæng i sundhedsvæsenet angående autoimmune sygdomme, så omkring 400.000 danskere kan leve mere optimalt med deres sygdom

På den baggrund vil vi med nærværende henvendelse anmode om foretræde for Folketingets Sundhedsudvalg (SUU) med henblik på at bibringe information, uddybe udfordringer og gevinster samt foreslå løsninger vedrørende den fortsatte finansiering af NCAS og imødegåelse af Danmarks sundhedsudfordringer.

På vegne af Alliancen De Autoimmune ser vi således frem til at høre fra dig snart igen og imødeser et foretræde for Folketingets Sundhedsudvalg (SUU).

Mange venlige hilsener,

Bo Bredsgaard Lund

Adm. dir. // CEO



POLICY GROUP

Policy Group A/S | Amaliegade 6 | 1256 København K.

E: bbl@policygroup.dk

M: + 45 30 30 51 01

www.policygroup.dk