

HULLER

i sikkerhedsnettet

I Danmark hylder vi vores velfærdsmodel, som skulle være vores fælles sikkerhedsnet med adgang til sundhedsydelser for alle i samfundet. Men sikkerhedsnettet har store huller, hvor mennesker falder igennem uden den nødvendige hjælp. Det opleves desværre stadig af dem, der bliver ramt af fibromyalgi. Mange får endda slet ikke stillet den rigtige diagnose! Det viser en ny undersøgelse fra en af Danmarks førende eksperter, overlæge Karin Due Bruun fra Smertecenter Syd. Hun har

bliver mennesker med fibromyalgi sendt ud i et ingenmandsland, hvor de aldrig får den rigtige behandling, fordi de er blevet fejlagnostiseret.

Akut behov for forbedringer

Den nye undersøgelse om underdiagnosticering af fibromyalgi afslører problemets omfang med en alvor, som politikerne ikke kan sidde overhørig. Derfor gør vi i FSF alt, hvad der står i vores magt for at råbe politikerne op om et akut behov for forbedringer på smerte-

kunne man som fibromyalgiramt "nøjes" med at stå på venteliste i 2 år! Er der overhovedet nogen andre områder af det danske sundhedsvæsen, hvor man fra politisk hold tolererer så massive ventetider?

Investér i mennesker

Behovet er massivt for tilførsel af flere ressourcer til udredning og behandling af mennesker med fibromyalgi. Men det er en stor misforståelse kun at tale om "udgifter", når det gælder menneskers helbred. Vi skal i stedet tale om "investeringer" i menneskers potentiale ved hurtigt at sikre dem den rette diagnose og herefter den bedste behandling, så de mest muligt kan bevare livskvalitet og funktionsevne. Til glæde både for dem selv og for samfundsøkonomien.

Vi er glade for, at politikerne er lydhøre overfor vores mærkesager og slår dørene op til at mødes med os. Nu gælder det om at holde politikerne fast på de gode intentioner. Der skal handling bag ordene. Vi SKAL investere i menneskers potentiale. Vi har ikke råd til at lade være!

"Vi SKAL investere i menneskers potentiale.

Vi har ikke råd til at lade være!"

igennem 2 år undersøgt mere end 200 patienter med forskellige smertediagnoser. Inde i bladet kan du læse mere om undersøgelsen, der afslører en udbredt underdiagnosticering af fibromyalgi. Patienter, som reelt har fibromyalgi, bliver i stort tal spist af med mangelfulde undersøgelser og uklare beskrivelser af deres smertetilstand.

Manglende anerkendelse

Problemet skyldes en dårlig cocktail af manglende viden om fibromyalgi og allermest rystende en manglende anerkendelse af fibromyalgi! Hvis en læge eller andre i sundhedsvæsenet ved for lidt om fibromyalgi, men gerne vil tilægge sig viden, er det en udfordring, der kan løses med uddannelse og oplysning.

Her er Fibromyalgi- & Smerteforeningen altid klar til at uddanne og oplyse om fibromyalgi. Vi har en solid viden baseret på mange års forskning om den mest optimale udredning samt behandling af fibromyalgi. Men når sundhedspersonale kender til fibromyalgi, men ikke vil anerkende sygdommen, er det dybt chokerende! Så

området. Som smertepatient skal man simpelthen kunne være tryk ved, at man får stillet den rigtige diagnose, uanset om det er fibromyalgi eller andre smertesygdomme. Vi kæmper de fibromyalgiramtes sag ved at konfrontere landets politikere med solidt underbygget viden og dokumentation om problemet, så de bliver nødt til at åbne døren og lytte til os. I skrivende stund har vi etableret tæt kontakt til Folketingets sundhedsordførere og har aftalt møder med flere af politikerne hen over efteråret.

Fordoblet ventetid

Vi oplever heldigvis en udbredt politisk erkendelse af behovet for et grundigt servicetjek af sundhedsvæsenet. Det skyldes også coronakrisen, der har skabt endnu længere ventelister på områder, hvor patienterne i forvejen led under lange ventetider. Fibromyalgiramte risikerer nu en fordoblet ventetid fra 2 år til 4 år på Parker Institutet, fordi der i lange perioder har været lukket ned for fysisk fremmøde på instituttet. Ja, du læste rigtigt! En ventetid på 4 år for at komme i behandling! Før coronakrisen



Formand Søren Harboe
Fibromyalgi- & Smerteforeningen