

Endelig

en handlingsplan i støbeskeen!

Det går langsomt, men det går fremad. Med 1,5 millioner kroner øremærket til udarbejdelse af en handlingsplan i 2019, er der håb om forbedrede forhold for landets osteoporoseramte inden for en overskuelig årrække.

Efter mange års pres fra Osteoporoseforeningen afsatte Folketinget i efteråret 2017 en halv million kroner fra satspuljemidlerne, så Sundhedsstyrelsen - sammen med en arbejdsgruppe bestående af repræsentanter fra forskellige faggrupper og sektorer med indgående kendskab til osteoporoseområdet - i 2018 kunne kortlægge osteoporoseområdet og udarbejde en række forslag til prioriterede indsatsområder.

Resultatet af den politiske opmærksomhed var en sejr for Osteoporoseforeningen, der repræsenterer de 550.000 danskere, der lever med knogleskørhed – de fleste af dem uden at vide det. Men ikke nok til at hvile på laurbærrerne, for målet er at få udarbejdet en national handlingsplan, så alle osteoporose-

patienter får tilbud om lige god behandling og information om deres sygdom, uanset bopæl. Og således at en større andel af de godt 400.000 udiagnosticerede,

” Vi vil have fokus på de sygdomsgrupper, som ikke er prioriteret

får stillet en diagnose, så de kan komme i behandling og få skræddersyet hjælp og anbefalinger til livsstil mv.

Handlingsplan til 1,5 millioner

Nu er der taget endnu et skridt i den rigtige retning.

Dansk Folkeparti og regeringen har i efteråret øremærket 1,5 millioner kroner til udarbejdelse af en handlingsplan for osteoporose, der skal bygge ovenpå Sundhedsstyrelsens indledende arbejde. Pengene kommer fra den pulje på i alt 400 mio. kroner til højt prioriterede indsatser på sundhedsområdet over de næste 4 år, som Dansk Folkeparti sikrede i Finansloven 2018.

”Vi mener, at det er vigtigt at få sat fokus på de sygdomsgrupper, som ikke er prioriteret, selvom vi kan se, at de har store omkostninger både for borgerne og vores samfund. På osteoporoseområdet synes jeg, at vi politikere har været alt for langsomme til at reagere, selvom vi har at gøre med en sygdom, som man i vid udstrækning har mulighed for at forebygge eller bremse, hvis

Formand for Folketingets
Sundhedsudvalg Liselott Blixt
Foto: Folketinget



den opdages i tide. Men det forudsætter, at vi har en handlingsplan for knogleskørhed. Når vi har den, vil det være til gavn for os alle, og samfundet vil spare penge”, siger formand for Folketingets Sundhedsudvalg Liselott Blixt (DF).

Liselott Blixt har selv haft knogleskørhed tæt inde på livet i flere sammenhænge og har oplevet konsekvenserne af sygdommen på nærmeste hold. Hun har knogleskørhed i familien, og i forbindelse med sit tidligere ar-

bejde som social- og sundhedsassistent var hun ofte i kontakt med mennesker, der levede med sygdommen.

”Det gav mig i den grad indblik i, hvor alvorlig en sygdom, knogleskørhed er, og hvor galt det kan gå, hvis man ikke sætter ind med behandling tidligt. En gang var jeg lige ved at brække ryggen på en patient, jeg skulle flytte, fordi jeg tog for hårdt fat i forhold til hans skrøbelige knogler. Det påvirkede mig”, fortsætter Liselott Blixt.

Etapevis implementering

Selvom der er afsat penge til en handlingsplan, skal der fortsat arbejdes på implementeringen, som der endnu ikke er afsat midler til.

”Vi tager det i etaper. Det er vigtigt, at vi griber det an på den rigtige måde. Når planen ligger klar, ved vi, hvilke områder der konkret har brug for at få tilført flere ressourcer og hvad vi i øvrigt skal gøre for at organisere området bedst muligt. Og så må vi finde pengene til det”, fastslår Liselott Blixt.

Osteoporoseforeningens Patient-til-patient telefon

Hver tirsdag formiddag tilbyder to af foreningens mangeårige medlemmer at give deres viden om sygdommen videre til medlemmer, der har knogleskørhed, og som gerne vil tale med ligestillede om sygdommen. Telefonen er åben hver tirsdag kl. 10.00-11.30.

