



REFERAT

Emne Møde om Sundhedsstyrelsens anbefalinger vedrørende organisering af udredning, behandling, rehabilitering af mennesker med funktionelle lidelser.

Mødedato 17. maj 2018

Sted Sundhedsstyrelsen, Islands Brygge 67, Lokale C

Deltagere Cathrine Engsig (ME Foreningen)
Vibeke Vind (ME Foreningen)
Pia Frederikssen (Foreningen af Kroniske Smertepatienter)
Lars Møller (Foreningen af Kroniske Smertepatienter)

Astrid Nørgaard
Kathrine Hedemand
Jens Wehl (Referent)

28. maj 2018

Sagsnr. 4-1010-444/1/

Reference PLAN

T 72227400

E plan@sst.dk

Møde om Sundhedsstyrelsens anbefalinger vedrørende organisering af udredning, behandling, rehabilitering af mennesker med funktionelle lidelser

Sundhedsstyrelsen bød velkommen hvorefter de forskellige mødedeltagere præsenterede sig.

Sundhedsstyrelsen præsenterede arbejdet med anbefalingerne med særlig vægt på definitionen af funktionelle lidelser samt de konkrete anbefalinger til organisering.

Der var en række spørgsmål i forhold til processen omkring tilblivelsen af anbefalingerne samt udmøntningen af anbefalingerne. Sundhedsstyrelsen forklarede processen omkring sammensætningen af arbejdsgruppen ved udpegninger gennem faglige selskaber, regioner mv. Endvidere udspecificerede Sundhedsstyrelsen, at der er tale om anbefalinger, men at det er de enkelte regioner, der varetager organiseringen af deres Sundhedsvæsen.

ME foreningen så positivt på, at Sundhedsstyrelsen anbefalinger i forhold til den organisatoriske forankring. Foreningen mente dog ikke, at myalgisk encephalomyelitis (ME) falder ind under samlebetegnelsen funktionelle lidelser, da foreningen mente, at der er kendte organiske patofysiologiske mekanismer bag ME. Foreningen uddybede med en række referencer, der efter mødet blev sendt til Sundhedsstyrelsen. Foreningen gav udtryk for, at Danmark fagligt er bagefter sammenlignelige lande, når det kommer til viden om ME.

Sundhedsstyrelsen bemærkede, at anbefalingerne skal skabe en organisatorisk ramme, hvorunder der skal være mulighed for forskere med interesse for bestemte sygdomme/patientgrupper – såsom patienter med kronisk træthedssyndrom/ME - at forske i årsager til, udredning og behandling af disse sygdomme/patientgrupper.

Sundhedsstyrelsen
Islands Brygge 67
2300 København S
Danmark

T +45 72 22 74 00
E sst@sst.dk
www.sst.dk

Foreningen af Kronisk Smertepatienter (FAKS) så det som positivt, at Sundhedsstyrelsen anbefaler en tværfaglig og individualiseret tilgang til patienterne og at det anbefales, at behandlingen kan starte sideløbende med udredning. Foreningen fandt det problematisk, at der ikke er en entydig afgrænsning af hvilke patientgrupper anbefalingerne omfatter. Foreningen var bekymret for udmøntningen af anbefalingerne i forhold til vidensspredning til særligt de alment praktiserende læger. Endvidere var foreningen bekymret for, hvordan regionernes udmøntning af anbefalingerne vil påvirke organiseringen af de allerede eksisterende tværfaglige smertecentre.

Sundhedsstyrelsen forklarede, at funktionelle lidelser er et område, vi selv har taget op, og at vi også har tænkt os at have fokus på udmøntningen af anbefalingerne i det omfang, det er muligt. Sundhedsstyrelsen forklarede endvidere, at der ikke er tale om kliniske behandlingsvejledninger. Derudover at den regionale implementering af de organisatoriske anbefalinger – herunder hvordan eksempelvis de tværfaglige smertecentre passer ind i denne – vil være noget, de enkelte regioner som udgangspunkt selv bestemmer.

FAKS gav udtryk for, at Sundhedsstyrelsen burde lave en national handlingsplan for patienter med kroniske smerter.

ME-foreningen overrakte Sundhedsstyrelsen 85 patientcases og bad Sundhedsstyrelsen om at læse dem og tage det med i Sundhedsstyrelsens videre arbejde.

Sundhedsstyrelsen takkede for et bidragsrigt møde.