

**Motion**

nr 11-2019

Till Regionfullmäktige

Kunskapen om sköldkörtelsjukdomar är otillfredsställande och ser väldigt olika ut både regionalt samt nationellt. Många som drabbas av Hypotyreos upplever trots standardbehandling med Levaxin att de fortsätter att må dåligt. Av dessa som får diagnos samt behandling är det ett fåtal som blir erbjuden en individanpassad behandling.

Hypotyreos är en av Sveriges största folksjukdomar och allt fler blir sjuka. På 10 år har antalet ökat med 40 %. Denna sjukdom drabbar dessutom kvinnor oftare än män (8 av 10).

Eftersom symtomen är ganska varierande och i vissa fall även diffusa så kan man misstänka att det finns ett stort antal som varken får korrekt diagnos eller behandling. Dessa patienter söker ofta primärvården i första hand och utifrån att symtomen kan vara så diffusa så finns risken att man feldiagnostiserar och därmed förlänger dessa människors lidande.

Till det ovanstående kan också tilläggas att vi har brist på endokrinologer som ska vara de som bistår primärvården i deras omhändertagande av dessa patienter. Detta medför att remisser till endokrinologer i många fall avvisas.

Utifrån ovanstående beskrivning yrkar jag att regionfullmäktige ger hälso- och sjukvårdsnämnden i uppdrag

- att tillsammans med primärvården utarbeta bättre riktlinjer och arbetssätt för sköldkörtels sjukdomar.
- att säkerställa att primärvården har bra/rätt kunskapsstöd när det gäller sköldkörtels sjukdomar och att den individanpassas.
- att säkerställa att det även i framtiden finns tillgång till endokrinologer och att de samverkar med primärvårdens läkare.

Betty-Ann Nilsson
Kristdemokraterna