



Sundbyberg den 10 november 2021

*Till*

Statsrådet Lena Hallengren  
SOCIALDEPARTEMENTET  
Regeringskansliet  
103 33 Stockholm

*Från*

Iktyosföreningen  
Box 1386  
172 27 Sundbyberg

## RÄTTEN TILL MEDICINSK FOTVÅRD – EN OJÄMLIK RÄTT

Iktyosföreningen är en nationell funktionsrättsorganisation för personer i alla åldrar med någon form av den ärftliga, svåra och sällsynta hudsjukdomen iktyos samt diagnosbärarnas närstående. Iktyos påverkar utseendet samt kan vara mycket smärtsamt även fysiskt och psykiskt. Inte minst fötterna drabbas mycket hårt. De flesta iktyossjukdomar tillhör sällsynta diagnoser/sällsynta hälsotillstånd. Iktyosföreningen är medlemsorganisation i Riksförbundet Sällsynta diagnoser.

I Psoriasistidningen nr 4 2021 finns en intervju med dig bl.a. om den ojämlika medicinska fotvården i regionerna för personer med psoriasis, trots att det finns nationella riktlinjer för psoriasisvården. Du nämner i intervjun att **”vården i Sverige ska vara jämlik och att den vård och behandling som erbjuds ska styras av patientens behov och inte av var hen bor.”** Här reagerade Iktyosföreningen igenkännande och vill därför tillstå dig denna skrivelse.

### Den viktiga medicinska fotvården för personer med iktyos

Personer med de svåra formerna av iktyos har samma problem som personer med psoriasis har när det gäller den medicinska fotvården. Iktyosföreningens kartläggning, genomförd år 2011 och uppföljd genom åren, av regionerna och rätten till medicinsk fotvård för personer med iktyos stämmer väl överens med Psoriasisförbundets undersökning. Ungefär hälften av regionerna säger nej till iktyos. Det gäller även för barn, som i allmänhet har gratis sjukvård. Det finns inga nationella riktlinjer för vården av iktyos, men inte desto mindre finns ett stort behov hos många av våra medlemmar att få tillgång till subventionerad, professionell och regelbunden fotvård. Iktyos är okänt, även inom sjukvården och hos beslutande regionpolitiker. I likhet med patienter med psoriasis är det även för patienter med iktyos boendeort som avgör. Det blir också en plånboksfråga. Alla har definitivt inte råd att regelbundet betala fullt pris hos fotvårdare för den viktiga behandlingen av fötterna.

### Regionalt självstyre kontra målet med den jämlika vården över hela landet

Vi är medvetna om att regionerna har ett långtgående självbestämmande. Regionerna har stor handlingsfrihet i de verksamheter de bedriver, ansvarar för och beslutar om. Den medicinska fotvården är en regional verksamhet och den är ett exempel på den ojämlikhet som råder för vissa patientgrupper.

Iktyosföreningen tycker det rimmar illa med det nationella målet om jämlik vård och behandling och att dessa ska styras utifrån patientens behov och inte av boendeort. Här krockar det regionala självbestämmandet med hur vården ska bedrivas enligt ett nationellt mål.

Rätten till medicinsk fotvård för Iktyosföreningens medlemmar, utifrån behov och oavsett var i landet man bor, är en viktig fråga för vår förening. Det är ett mycket tidsödande påverkansarbete att få till stånd förändringar där det brister. Vår förhoppning att samtliga regioner ska gå våra önskemål (krav) till mötes känns långt borta. Iktyosföreningen representerar ett litet patientunderlag men med stort skötselbehov av fötterna. Våra medlemmars sällsynta huddiagnos tror vi definitivt är en nackdel i sammanhanget.

På vilket sätt kan du som ansvarigt statsråd för hälso- och sjukvården skapa förutsättningar som leder till regionala förbättringar mot en mer jämlik vård med, som här, medicinsk fotvård som exempel?

Med vänliga hälsningar

IKTYOSFÖRENINGEN



Mikael Gånemo

Ordförande

[mikael@ganemo.se](mailto:mikael@ganemo.se)

076-363 62 63

Det går även bra att kontakta Iktyosföreningens ombudsman Helene Reuterwall.

[helene.reuterwall@iktyos.se](mailto:helene.reuterwall@iktyos.se), 08-546 404 51

### Bilaga

Ett bilddokument hur fötter hos en person med iktyos kan se ut.