

Interpellation

Angående övergång från barn- till vuxenvård

2019-08-28

Det finns idag mellan 2000 och 3000 personer under 18 år som har drabbats av Juvenil idiopatisk artrit – ledgångsreumatism hos barn och ungdomar. Varje år insjuknar ca 200 barn i JIA.

Det finns flera former av JIA som yttrar sig på olika sätt. Gemensamt för alla former är artrit, ledinflammation, som kan drabba allt ifrån en enstaka led till i princip varje led i hela kroppen.

Ibland försvinner sjukdomen under uppväxten, men det är vanligt att den finns kvar i vuxen ålder. Övergången från barn- till vuxenvården är en stor omställning för de unga vuxna reumatikerna. Enligt Unga Reumatikers rapport "Vi är inte vår sjukdom" känner många oro och tycker inte att de får tillräcklig information, de upplever inte att de får det stöd de behöver.



Två av västmanlänningarna med JIA berättar:

"Jag kände i princip alla på barn. De månade verkligen om mig. Mitt första besök på reumatologen var en katastrof; min tilldelade läkare ställde frågor som jag tyckte var irrelevanta och kränkande. Jag gick inte dit igen på flera år."

"Jag var inte beredd på att behandlingarna skulle utföras på annat sätt än det jag var van vid. Från en dag till en annan skulle jag klara av att spruta knät med cortison utan vare sig bedövning eller lustgas. Jag är fruktansvärt spruträdd."

Med en bra plan för förberedelse, överlämning och mottagande kan övergången ske på ett bra sätt för ungdomar med reumatisk sjukdom. Samma sak gäller naturligtvis även ungdomar med andra kroniska sjukdomar.

Med anledning av ovanstående vill jag fråga ansvarigt regionråd:

- Finns det något slags gemensamt tänk och ansvarstagande kring ungdomar med kroniska sjukdomar mottagningar emellan?
- Hur vill du verka för att övergången från barn- till vuxenvård för ungdomar med kroniska sjukdomar underlättas?

Johanna Ritvadotter (v)