

Interpellation till regionfullmäktige den 13 februari 2019

Till regionstyrelsens ordförande Kennet Backgård

Om rätt till värmehjälpmiddel vid SLE och diagnosen sekundär Raynauds fenomen

Med den senaste rekordkalla januari har det varit ytterst kännbart att personer med sekundär Raynauds fenomen, som innebär att blodkärlen i fingrar eller tår drar ihop sig vid kyla och blir vita och stela, de kan bli blågrå och efter ett tag röda och svullna, detta kan även gälla personer som har Sklerodermi. Båda diagnosgrupperna är relativt små grupper, men för personerna är viktigt att undvika kärlespasm, då varje tillfälle lämnar en liten skada i kärlet och försämrar cirkulationen ytterligare.

Det är alltså tillstånd som orsakar smärta och i vissa fall även domningar och övergående kramp. Personer med dessa diagnoser behöver trots medicinering och behandlingar andra insatser för att klara av ett kallt klimat. Det är inte heller helt ovanligt med nekroser, där huden på fingrarna dör pga syrebrist. Detta är oerhört smärtsamt och kan i värsta fall leda till amputation

Den viktigaste behandlingen består i att hålla sig varm om händer och fötter vid kyla. Det finns relativt enkla åtgärder och det är att tillgängliggöra olika former av hjälpmedel som värmekuddar, värmeväst, elektriska värmesockor/vantar och sulor som gör det möjligt att hålla fötter och händer varma.

Med anledning av dagens förutsättningar för patientgruppen vill jag ställa frågan till regionstyrelsens ordförande:

- Kommer Region Norrbotten att ta in värmehjälpmiddel i regionens hjälpmedelssortiment som tex sulor, strumpor och handskar mm för de personer som har en dokumenterat diagnos, sekundär Raynauds fenomen mfl?
- Kommer det finnas möjlighet för patientgruppen att kunna framför sina synpunkter och erfarenheter för val av lämpliga hjälpmedel.

Anders Öberg
Socialdemokraterna