

VAL 2022

Ska inte barn få vård till varje pris?

– Vi säger inte ja eller nej, det är inget politiskt beslut, svarar Peter Olofsson (S).

– Nej, det finns alltid en gräns, svarar Nicklas Sandström (M).

Politikerna svarar: ”Finns många Leo i sjukvården”

LÄNET. Trots att ett nytt läkemedel mot sjukdomen cystisk fibros uppvisat god effekt så har det inte godkänts i Sverige, som enda europeiska land. Umeåbon Olof Ottensten vill att regionpolitikerna fattar beslut om att sjuårige sonen Leo ska få den livsviktiga medicinen, fram till dess att den blir statligt subventionerad, eftersom han riskerar allvarlig försämring.

Både regionrådet Peter Olofsson (S) och oppositionsregionråd Nicklas Sandström (M) hänvisar till att besluten om vilka läkemedel som ska ingå i högkostnadsskyddet fattas av den statliga myndigheten Tandvårds- och läkemedelsverket (TLV), och menar att inte regionen ska gå sin egen väg. Att det inte lägger grunden för en jämlik vård.

– Vi gör inte politiska beslut om vi har råd eller inte. Utan när man bedömer att den här medicinen uppfyller kraven, då är det upp till oss att finansiera det, säger Peter Olofsson.

Ska inte barn få vård till varje pris?

– Absolut, det är den målsättning som vi ska ha, allting annat vore ju fullständigt vansinne.

Men nu blir det ju för högt?

– Det är du som säger det, jag säger att det finns ett system. Vi gör inte politiska bedömningar om vi ska införa det i Västerbotten eller inte, svarar Peter Olofsson.

Men Leos föräldrar vill att regionen betalar medicinen så länge?

– Jag har all respekt för det. Det är alltid ett misslyckande när vi inte kan leverera det folk önskar, absolut, men vi inte ska ha ett system där vi sitter och bedömer om medicinerna är för dyra politiskt, svarar Peter Olofsson.

Båda politikernamener att det är bra att ständigt se över systemet och prioriteringarna i sjukvården, vilket också sker nationellt just nu.

– Moderaterna nationellt har sagt att vi vill se över att kunna hitta finansiering av för den här typen av läkemedel riktat mot barn, men det behöver göras prioriteringar utifrån riksdagens beslutade prioriteringsordning, säger Nicklas Sandström.



Leos pappa Olof Ottensten vill att regionen betalar sonens medicin fram till dess att den blir statligt subventionerad. Här svarar regionråd Peter Olofsson (S) och oppositionsregionråd Nicklas Sandström (M).

FOTO: ANNAKARIN DRUGGE



Sjuårige Leo Ottensten har lungsjukdomen CF, cystisk fibros. Nu funderar familjen på att flytta utomlands för att få livsviktig medicin som inte erbjuds i Sverige.

FOTO: ANNAKARIN DRUGGE

Men inte vård till varje pris?

– Nej, det finns alltid en gräns, vårdens resurser ska räcka till så många som möjligt. Det behöver finnas förutsättningar för

att prioritera, med vård utifrån behov, svarar Nicklas Sandström.

Vad säger du till Leos familj?

” Jag hade också gärna velat ge det här läkemedlet till alla men vi måste prioritera de resurser som finns.

Nicklas Sandström (M)

– Klart det är en svår fråga och i det här fallet hamnar Leo i kläm. Jag hade också gärna velat ge det här läkemedlet till alla men vi måste prioritera de resurser som finns.

Men han riskerar försämring?

– Det vore otroligt sorgligt, och det finns många Leo ute i sjukvården där våra gemensamma resurser inte räcker till. Min förhoppning är att Leo med fler patienter kommer att få det här läkemedlet, svarar Nicklas

Sandström med hänvisning till att det pågår en förhandling mellan läkemedelsföretaget och TLV.

Både regionrådet och oppositionsrådet lyfter det faktum att problemet inte kommer att minska i framtiden, utan snarare tvärtom. Tidigare obotliga sjukdomar kan behandlas, och många avancerade läkemedel är under snabb utveckling.

– Det här är en fråga som kommer att finnas ständigt, och det är positivt. Det är en extrem utveckling i vården. Vi kan hjälpa så många fler i dag än för tio år sedan. Det ska vi vara glada över i Sverige, men det är inte okomplicerat, svarar Peter Olofsson.

TEXT

Anne Pettersson

090-17 59 52
anne.pettersson@folkbladet.nu

