

# Motion till riksdagen

1988/89:Ub510

av Rinaldo Karlsson (s)

## Forskning om familjär amyloidos

---

Familjär amyloidos är en sjukdom som inte är så känd på grund av att den är koncentrerad till övre Norrland. Sjukdomen blev uppmärksammas i mitten av 1960-talet. Den är inte ny, men man blandade ihop symtomen med andra sjukdomar.

Förekomsten av anlaget i Skellefteåområdet synes vara cirka 2 %, men endast en av 20 anlagsbärare insjuknar. Ärftligheten är ej av s.k. könsbunden typ, vilket innebär att sjukdomsanlagen ärvs från den ena föräldern och förs vidare till hälften av barnen. Men det finns ändå ett ansevärt hopp för den enskilde att anlaget skall bli "vilande" och aldrig leda till klinisk sjukdom. Sjukdomen kan dock vandra vidare till nästa generation.

Med hjälp av den förnämliga svenska kyrkobokföringen har man kunnat följa sjukdomen till ett par som bodde i en Skellefteby i slutet av 1600-talet. Denna sjukdom drabbar ofta unga människor 25 till 55 år. Man blir mycket svårt handikappad och sjukdomen leder oftast till döden.

I Sverige finns några forskare som är intresserade av familjär amyloidos, men det saknas för närvarande långsiktiga ekonomiska resurser för att kunna bekämpa och lindra sjukdomen. Det är mycket viktigt att denna forskning intensifieras.

### Hemställan

Med hänvisning till det ovan anförda hemställs

att riksdagen som sin mening ger regeringen till känna vad i motionen anförts om behovet av ökad forskning kring sjukdomen familjär amyloidos.

Stockholm den 17 januari 1989

*Rinaldo Karlsson (s)*



