# Förslag till riksdagsbeslut

Riksdagen ställer sig bakom det som anförs i motionen om att vården och forskningen om lipödem bör ses över och tillkännager detta för regeringen.

# Motivering

Den kroniska sjukdomen lipödem drabbar ca 11 % av kvinnorna och för dessa kvinnor saknas i det närmaste vård i Sverige. Okunskapen om lipödem är skrämmande stor och flertalet får vänta många år på diagnos och vissa får det aldrig. Lipödem är en kronisk genetisk störning i fettvävnad, lymfkapillärer samt blodkapillärer. Lipödem är inte någon fettdepå som beror på fetma utan den beror på sjukligt förändrade fettceller som ökar i storlek endast på vissa specifika områden på kroppen. Dessa fettceller ökar dramatiskt i storlek och ger en för sjukdomen typisk ”bubblig” fettväv. Orsaken till lipödem är inte klarlagd. Kunskapen om sjukdomen inom primär-, akut-, smärt- och överviktssjukvård­en är nästan noll så ofta feldiagnostiseras lipödem som fetma eller lymfödem. På grund av feldiagnostisering belastas även olika vårdinstanser. Kvinnor med sjukdomen upp­lever att de under lång tid blivit misstrodda och utsatts för förnedrande kommentarer, inte minst inom vården. Detta orsakar stort lidande för patienten och är kostsamt för samhället eftersom många av patienterna får felaktig behandling såsom gastric bypass eller felaktiga råd om kost och motion som försämrar deras tillstånd. Sjukdomen kan behandlas och sjukdomsförloppet hejdas men då krävs tidig behandling. Som det är idag får många patienter själv stå för kostnaderna för sin behandling och det kan röra sig om hundratusentals kronor när det kommer till fettsugning. En behandling som är självklar i några andra länder och det enda som hjälper de patienter som inte fått vård i tid. Sjuk­domen behöver uppmärksammas genom forskning och riktlinjer för behandling.

|  |  |
| --- | --- |
| Marianne Fundahn (S) |  |