# Förslag till riksdagsbeslut

Riksdagen ställer sig bakom det som anförs i motionen om att kunskapen om lipödem i sjukvården bör förbättras så att fler kan få rätt vård i tid och tillkännager detta för regeringen.

# Motivering

En drabbad kvinna som länge kämpat med viktnedgång och genomgått en bypass­operation har äntligen fått en diagnos efter flera års misslyckade försök. Hon lider av sjukdomen lipödem, en kronisk sjukdom som påverkar fettvävnaden och resulterar i att fettceller ökar i storlek, särskilt i områden som rumpa, lår och underben, medan resten av kroppen förblir opåverkad. Lipödem är troligtvis ärftlig och drabbar nästan uteslutande kvinnor, oftast vid hormonella förändringar som puberteten.

Trots att lipödem först beskrevs 1940 finns det fortfarande stora kunskapsluckor kring sjukdomen, både när det gäller diagnos och behandling. Många inom sjukvården har begränsad kunskap om lipödem, och det är en relativt okänd sjukdom. I Sverige började användningen av diagnoskoden för lipödem först år 2017, vilket innebär att det ännu inte finns någon tillgänglig statistik över antalet diagnostiserade eller behandlade patienter med lipödem.

Den här kvinnan är en av många som lider av lipödem. Kunskapen om sjukdomen inom primärvården, akutsjukvården, smärtvården och överviktshanteringen är nästan obefintlig, vilket ofta leder till felaktiga diagnoser som fetma eller lymfödem istället för lipödem. Detta resulterar i betydande lidande för patienterna och medför samtidigt stora kostnader för samhället, eftersom många patienter får felaktig behandling, inklusive onödiga ingrepp som gastric bypass, eller felaktiga råd om kost och motion som kan försämra deras tillstånd ytterligare.

Det är viktigt att förstå att lipödem faktiskt kan behandlas, och sjukdomsförloppet kan bromsas om rätt behandling ges i tid. Därför är det avgörande att öka medveten­heten om lipödem inom hälso- och sjukvården samt bland allmänheten.

|  |  |
| --- | --- |
| Lars Mejern Larsson (S) |  |