

SKRIFTLIG FRÅGA TILL STATSRAÅD

Från Riksdagsförvaltningen
2025-10-15
Besvaras senast
2025-10-22 kl. 12.00

Till sjukvårdsminister Elisabet Lann (KD)

2025/26:92 Kunskap om epilepsi

50 miljoner människor i världen lever med epilepsi. Epilepsi är den sjätte största neurologiska sjukdomen räknat i dödlighet. Det upptäcks cirka 400 000 nya fall varje år bara i Europa, vilket motsvarar nära ett nytt fall per minut. I Sverige finns det cirka 81 000 personer som lever med epilepsi, varav cirka 12 000 är barn. Varje år får ungefär 4 000 vuxna och 1 500 barn en epilepsidiagnos.

Trots att ungefär en tredjedel av dessa i alla åldrar får ett anfall någon gång under livet och att epilepsi kan debutera hos vem som helst och i vilken ålder som helst förblir orsaken okänd i nära hälften av fallen.

Epilepsi har länge varit omgärdat av ett socialt stigma. På många håll i världen är det enormt stort. Stigmat som finns kring sjukdomen påverkar livskvaliteten och den sociala inkluderingen både för den som har sjukdomen och för dennes omgivning. Stigmatiseringen kan också påverka genom dröjsmål med att söka hjälp i vården och att få tillgång till behandling. Många epileptiker möter diskriminering i skola, utbildning och arbete. Sjukdomen kan dessutom påverka möjligheterna till giftermål och att bli förälder liksom till att få köra bil.

Det är trots dessa siffror mycket få europeiska länder som har nationella planer för hur epilepsi ska hanteras. Implementeringen av WHO:s tioåriga Intersectoral Global Action Plan för epilepsi och andra neurologiska sjukdomar (IGAP) är viktig för att förbättra allmänhetens kännedom om epilepsi för att kunna hantera de behov som finns, för att minska stigmat och för att förbättra levnadsförhållandena för personer med epilepsi redan från förskolan genom hela livet till äldreården. En informations- och upplysningskampanj om epilepsi skulle kunna göra stor skillnad i bemötande och hantering av personer med epilepsi och deras anhöriga. Det skulle även kunna skapa större kunskap som genomsyrar samhällets olika funktioner och bidra till ett öppnare samhälle.

Mot bakgrund av detta vill jag fråga sjukvårdsminister Elisabet Lann:

Vad avser ministern att ta för initiativ för att öka kunskapen om epilepsi hos befolkningen?

.....
Lars Mejern Larsson (S)

Överlämnas enligt uppdrag

Anna Aspegren