

## Motion

**1976/77: 485**

**av herr Granstedt  
om ökad forskning rörande cystisk fibros**

Cystisk fibros är en svår sjukdom som läkarvetenskapen ännu inte har kontroll över. Den yttrar sig i slemhildning som så småningom riskerar att täppa till andningsvägarna. Slemhildningens orsak har ännu inte kunnat klarläggas, och därför har det inte heller gått att finna några definitiva botemedel.

Behandlingsmetoderna har förhåtrats väsentligt under senare år. En nyfödd med cf i allvarlig form och som inte kommer under behandling dör som regel inom de första sju månaderna. Trots utvecklingen på behandlingsområdet är medellivslängden för barn som föds med cf endast 15–16 år. Omkring 200 barn i Sverige lider f. n. av sjukdomen.

Forskningen för att klarlägga sjukdomens orsaker och finna bestående botemedel är utomordentligt begränsad. Endast 50 000 kr. per år anslås för ändamålet. Det är uppenbart att med så begränsade insatser är förhoppningarna om snara resultat mycket små.

Med hänsyn till sjukdomens särskilda svårighetsgrad och till de stora lidanden som drabbar de sjuka och deras anhöriga är en kraftig utökning av anslagen angelägen. Anslagen borde åtminstone få en sådan omfattning att de möjliggör för en forskare att på heltid ägna sig åt cf-forskning med vederbörlig assistenthjälp.

Med hänvisning till det anförda hemställs

att riksdagen beslutar att hos regeringen hemställa att inom ramen för existerande anslag för medicinsk forskning anslagen för forskning kring cystisk fibros kraftigt utökas.

Stockholm den 20 januari 1977

PÄR GRANSTEDT (c)