

SKRIFTLIG FRÅGA TILL STATSRAÅD

Från Riksdagsförvaltningen
2017-11-07
Besvaras senast
2017-11-15 kl. 12.00

Till socialminister Annika Strandhäll (S)

2017/18:228 Sär läkemedel

Max Lindwall är 10 år och lider av sjukdomen Duchennes muskeldystrofi. Varje år drabbas ca 10 pojkar i Sverige av denna sjukdom. Dessa pojkar är i ständigt behov av medicin och andra livsavgörande hjälpmedel. Sjukdomen gör så att musklerna i kroppen försvagas, och till slut kan man inte längre gå.

Det pågår just nu en namninsamling för Max Lindwall. Max har blivit nekad sin livsavgörande bromsmedicin och kommer inte att kunna leva ett liv fritt från hinder. Över 1 700 människor har skrivit under i hopp om att regeringen ska öppna ögonen och ge Max den vård han behöver för ett bra liv.

Länsstyrelser runt om i Sverige har nu börjat sätta stopp för sär läkemedel till vissa patienter då de anser att medicinerna är för dyra. Vi kan inte i Sverige sätta en prislapp på individers liv och frihet. Max måste få sin medicin.

Mot bakgrund av ovanstående vill jag fråga socialminister Annika Strandhäll:

Vad gör regeringen för att säkerställa att barn som Max och andra som behöver sär läkemedel får rätt till dem?

.....

Robert Hannah (L)

Överlämnas enligt uppdrag

Johan Welanders