Förslag till riksdagsbeslut

Riksdagen ställer sig bakom det som anförs i motionen om ökad forskning och riktlinjer kring behandling av lipödem och tillkännager detta för regeringen.

# Motivering

Den kroniska sjukdomen lipödem drabbar cirka 11 procent av kvinnorna och för dessa kvinnor saknas det i princip vård och behandling. Okunskapen om lipödem är skrämmande stor och flertalet får vänta många år på diagnos och vissa får det aldrig.

Lipödem är en kronisk sjukdom som beror på en störning i fettvävnaden som gör att fettcellerna blir större. Det leder till att delar av kroppen, ofta rumpa, lår och underben, får stora fettdepåer medan resten av kroppen är opåverkad. Lipödem är med största sannolikhet en ärftlig sjukdom. Den drabbar i stort sett endast kvinnor och debuterar vid hormonella förändringar, till exempel pubertet. Det finns en stor brist på evidens när det gäller att identifiera och hjälpa personer med lipödem. Avsaknaden av vetenskaplig kunskap bidrar till både under- och feldiagnostik. Det dröjer innan diagnostik, och personerna står utan adekvat vård. Ökad smärta och nedsatt funktionsförmåga ger sämre förutsättningar i både arbets- och privatlivet.

Det saknas vetenskapliga studier av metoder för diagnostik av lipödem inklusive metoder för att särskilja sjukdomstillstånd från möjliga förväxlingsdiagnoser. Det saknas vetenskapliga studier som på ett tillförlitligt sätt visar effekterna av olika metoder för att behandla lipödem respektive lindra symtomen. Det saknas vetenskapliga studier av personers upplevelser och erfarenheter av att leva med lipödem samt erfarenheter inom hälso- och sjukvården att vårda personer med lipödem. Det saknas också vetenskapliga underlag för att göra relevanta hälsoekonomiska beräkningar. För att minska dessa personers lidande behöver sjukdomen uppmärksammas genom forskning och riktlinjer för behandling.

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