



Svar på fråga 2025/26:92 av Lars Mejern Larsson (S)
Kunskap om epilepsi

Lars Mejern Larsson har frågat mig vad jag avser att ta för initiativ för att öka kunskapen om epilepsi hos befolkningen.

Socialstyrelsens Nationella riktlinjer för vård vid epilepsi publicerades 2019. De gäller både barn och vuxna och innehåller särskild information till patienter. Riktlinjerna utvärderades för första gången 2021. Utvärderingen visade bland annat att fler behöver få tidig diagnos, behandling av ett multiprofessionellt team och återkommande uppföljningar. Genom utvärderingarna får vi kunskap om vad som behöver förbättras, förändras eller bli mer jämlikt i landet.

När det gäller din fråga om att öka kunskapen om epilepsi hos befolkningen så anser jag att våra expertmyndigheter är bäst lämpade att informera om olika diagnoser och tillstånd. Jag ser också vilken stor roll våra patientföreningar spelar för att öka kunskaperna om olika tillstånd hos både patienter och samhälle.

Patientrådet inom Regeringskansliet som jag leder, är ett forum för dialog mellan regeringen och civilsamhällesorganisationer i Sverige som företräder patienters och deras närståendes intressen. Dessa organisationer är viktiga aktörer i regeringens arbete med att utveckla hälso- och sjukvården eftersom de bidrar med angelägen kunskap och erfarenhet utifrån ett patientperspektiv.

Svenska epilepsiförbundet är en patientorganisation för personer med epilepsi. De arbetar för att öka kunskapen om epilepsi i samhället och arbetar för att göra vården bättre för de cirka 81 000 personer i Sverige som lever med en epilepsidiagnos.

Regeringen vill stärka patient- och anhörigorganisationernas roll i vården och ge dessa möjlighet att bidra som en oberoende part i utvecklingen av vården. Därför har regeringen gett Myndigheten för vård- och omsorgsanalys i uppdrag att kartlägga och analysera patient-, brukar- och anhörigorganisationernas roll och förutsättningar i hälso- och sjukvården. Vid behov ska myndigheten lämna förslag på åtgärder som kan skapa bättre förutsättningar för patient-, brukar och anhörigorganisationerna att vara medskapare i utvecklingen av hälso- och sjukvården på såväl lokal och regional som nationell nivå (S2025/00531).

Stockholm den 22 oktober 2025

Elisabet Lann