|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  |  | |
|  |  | |
|  | |  |
|  | Dnr S2017/01513/FS | |
|  |  | |

|  |
| --- |
| **Socialdepartementet** |
| Folkhälso-, sjukvårds- och idrottsministern |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |

Till riksdagen

Svar på fråga 2016/17:1012 av Barbro Westerholm (L) Åtgärder för människor med sällsynta diagnoser

Barbro Westerholm har frågat mig vilka åtgärder jag tänker vidta, och när, för att människor med sällsynta diagnoser ska få den diagnostik, vård, behandling och habilitering/rehabilitering de behöver.

Sedan en tid pågår ett arbete i regeringskansliet om stödet till patienter med sällsynta diagnoser och deras anhöriga kan förbättras. En central del i arbetet är en rapport som Socialstyrelsen lämnade till regeringen i april 2016. I rapporten föreslår Socialstyrelsen bland annat att landets Centrum för sällsynta diagnoser (CSD) bör samordnas på nationell nivå för att öka jämlikheten i landet. Socialstyrelsen refererar till organiseringen på cancerområdet och menar att modellen med regionala cancercentrum (RCC) skulle kunna appliceras på området sällsynta diagnoser.

Ett flertal centrala aktörer är aktiva inom området och regeringen för dialog med berörda parter för att diskutera möjliga utvecklingssteg. Samtidigt pågår arbete, både i Regeringskansliet och utanför, i frågor som kan komma påverka området vård för patienter med sällsynta diagnoser. Nivåstrukturering, kunskapsstyrning och tillgänglighet är exempel på sådana områden.

Regeringens ambition för området är att bidra till en långsiktig och hållbar struktur som främjar personer med sällsynta sjukdomar och deras anhöriga. Detta är något som regeringen prioriterar i och med det arbete som sedan en tid pågår. För att stärka välfärden och för att skapa långsiktiga planeringsförutsättningar för kommuner och landsting avsätter regeringen dessutom 10 miljarder kronor till kommunsektorn för 2017 och framåt. Statsbidraget kan till exempel ge landstingen bättre

förutsättningar att utveckla vården, och då bland annat den för personer med sällsynta diagnoser.

Stockholm den 15 mars 2017

Gabriel Wikström