

VAD ÄR MS?

Multipel skleros (MS) är en komplex neurodegenerativ sjukdom som påverkar cirka 21 500 av Sveriges 10 miljoner invånare.¹

Varje person upplever denna oförutsägbara sjukdom på olika sätt, men vanliga symtom är smärta, utmattning, minskad mobilitet och kognitiv dysfunktion.

Det finns för närvarande inget botemedel för MS, dock har bästa möjliga behandling och stöd en betydande effekt på hur sjukdomen fortskrider och hur livskvaliteten blir för människor som lever med MS.



SMÄRTA



UTMATTNING



MINSKAD
MOBILITET



KOGNITIV
DYSFUNKTION

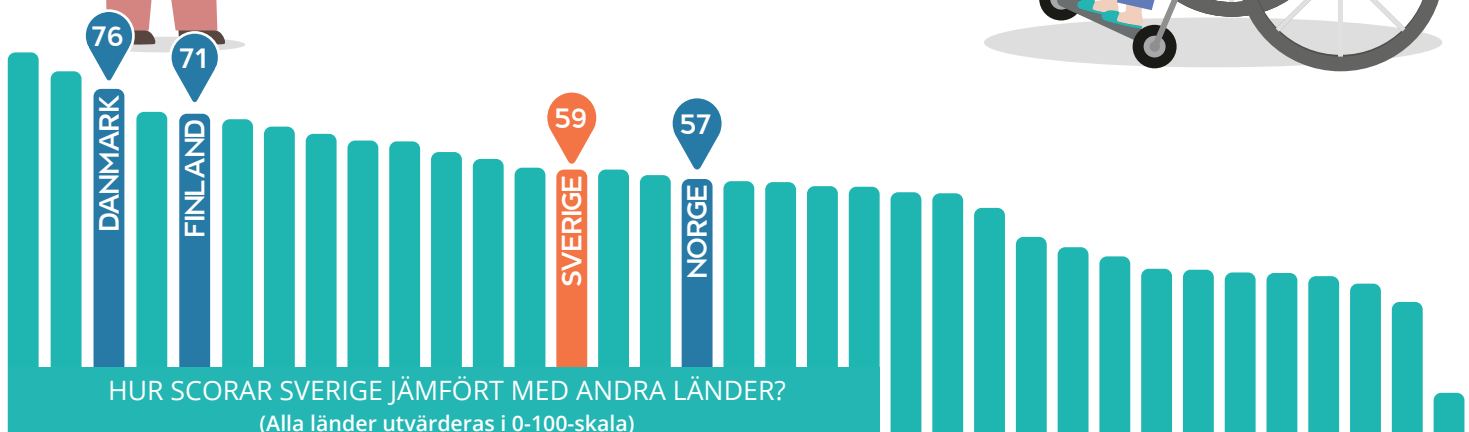
LANDSSPECIFIKA FÖRHÅLLANDE



Sverige har ett välfinansierat sjukvårdssystem med landsomfattande täckning.² Dock betalas, organiseras och tillhandahålls vård på regional nivå, vilket leder till regionala skillnader när det gäller ekonomiska prioriteringar och vilken vård som erbjuds inom de 21 regionerna (fd landsting).



LANDSRANKNING



HUR SCORAR SVERIGE JÄMFÖRT MED ANDRA LÄNDER?

(Alla länder utvärderas i 0-100-skala)



VAD HITTADE BAROMETERN?

I Sverige finns det bra tillgång till och hög subventionering för sjukdomsmodifierande läkemedel (DMD:er) och symtomatiska behandlingar. Förutsättningarna för forskning i Sverige är hög: det svenska MS-registret inkluderar 80 % av personer med MS och de har tillgång till en online-portal där de kan registrera information om sitt mående och symtom. Dock finns det fortfarande brister:



Sverige har 450 neurologer – färre än 1 per 22 000 personer.



Under 10 % av personer med MS har tillgång till fysisk rehabilitering.



Det finns inga exakta data om anställningsnivåer för personer med MS i Sverige.



POLICYREKOMMENDATIONER

Öka antalet praktiserande neurologer för att säkerställa att varje person som lever med MS har tillgång till en neurolog minst en gång om året, som är fastställt i de svenska nationella riktlinjerna för MS-vård.



Minska regionala skillnader när det gäller tillgång till behandlingar och rehabilitering, och säkerställ att varje person med MS har en individuell rehabiliteringsplan och tillgång till ett multidisciplinärt rehabiliteringsteam.

Öka medvetenheten om pediatrik MS som en sällsynt sjukdom och öka antalet specialiserade pediatrika neurologer.



Mer information hittar du på www.emsp.org eller www.neuro.se/ms

EMSP vill tacka de sponsorer som har gett finansiellt stöd till detta projekt, inklusive Almirall, Biogen, Bristol Myers Squibb, MedDay, Merck, Mylan, Novartis, Roche och Sanofi Genzyme. EMSP behåller den redaktionella kontrollen över Barometern.

