

År 2021 – ett år av aktivt påverkansarbete

Trots corona har år 2021 varit ett år av aktivt och mångsidigt påverkansarbete för dem som insjuknat i reumatism och andra STOR-sjukdomar. Vårdreformen, Reumaregistret, ministerns rundabordssamtal, välfärdsområdesvalet, trygghandlet av verksamhetsförutsättningar för föreningar och många andra frågor har varit på tapeten.

I och med vårdreformen som godkändes i juni kommer verksamhetsmiljön för organisationer att förändras. Reumaförbundet och många andra nationella förbund har gjort ett gediget påverkansarbete för att på lagnivå trygga föreningarnas verksamhetsförutsättningar runtom i Finland. Det gläder oss att den lag som hänför sig till vårdreformen i linje med våra önskemål strikt föreskriver att kommuner och välfärdsområden ska stöda och samarbeta med organisationerna i sin region.

Hur lagen genomförs i praktiken beror på hurdana verksamhetssätt som skapas lokalt för välfärdsområdena. Dessa verksamhetssätt byggs upp för närvarande och i synnerhet under år 2022. Nu är det sålunda dags för regionens föreningar och medlemmar att bedriva påverkansarbete i sin region. Jag uppmuntrar det varmt! Vi har skapat en lista på tips för att stödja påverkansarbetet. Det hittas på Föreningsnätet.

Reumaförbundets budskap till kandidater och beslutsfattare i välfärdsområdesvalet är även relaterat till trygghandlet av föreningarnas verksamhetsförutsättningar i välfärdsområdena. Dessutom understryker vi att vårdstigar bör bli smidiga för dem som insjuknat i reumatiska och andra sjukdomar i stöd- och rörelseorganen.

Minister Kiuru sammankallade oss till rundabordssamtal vid social- och hälsovårdsministeriet där vi med övriga sakkunniga i branschen diskuterade hur vi kan förbättra effektiviteten vid behandling av reumatiska och övriga STOR-sjukdomar. Ministern gav Reumaförbundets styrelseordförande Satu Gustafsson i uppdrag att vara ordförande för gruppen. Arbetsgruppens samt Reumaförbundets egen sammanfattning hittas på vår webbplats.

Det nationella Reumaregistret har varit en av fokuspunkterna för vårt påverkansarbete. Vi har i många olika sammanhang krävt permanent officiell finansiering för det. Vi har framför allt samarbetat med reumatologer i frågan. Även Riksdagens Tules-grupp som består av riksdagsledamöter har deltagit i arbetet. Reumaregistret skulle ge nationellt jämförbar information om vårdresultat och behandling samt deras effektivitet, biverkningar och säkerhet. Detta skulle gagna patienter.

Utöver vårdreformen har vårt och övriga patientorganisationers mångåriga påverkansarbete burit frukt i fråga om klientavgiftslagen. I och med lagändringen har fler tjänster inom hälso- och sjukvården blivit avgiftsfria, till exempel besök på sjuksköttarmottagningar inom primärvården. Dessutom kommer fler tjänster än tidigare från och med år 2022 att räknas in i årssjälvrisken (takbeloppet) för klientavgifter inom hälso- och sjukvård.

Utöver det som nämnts ovan har vi även gjort mycket annat. Vi har bland annat i samarbete med tre andra patientorganisationer ordnat ett webinarium i riksdagen om de utmaningar som personer drabbade av långtidssjukdomar möter i arbetslivet.

Vi har sålunda fört fram budskapet från personer insjuknade i reumatism och andra STOR-sjukdomar på många sätt till många instanser. Många viktiga frågor är ständigt under beredning, så vårt arbete fortsätter. Mer information om Reumaförbundets påverkansarbete hittar du på vår webbplats.

18.11.2021

Miranna Seppälä, Reumaförbundets expert inom social- och hälsovård