

EPILEPSI

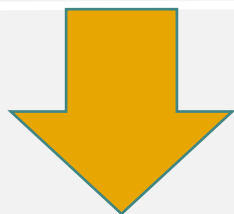


SVENSKA EPILEPSIFÖRBUNDET

**INTRESSEPOLITISKA
PRIORITERINGAR 2020 – 2022**

81000 i Sverige har epilepsi

INTRESSEPOLITISK VERKSAMHET



NATIONELLA RIKTLINJERNA OCH NPO EP
(Nationellt Program Område Epilepsi)

EPILEPSIREGISTRERINGAR

SYNLIGGÖRANDE



NATIONELLA RIKTLINJERNA



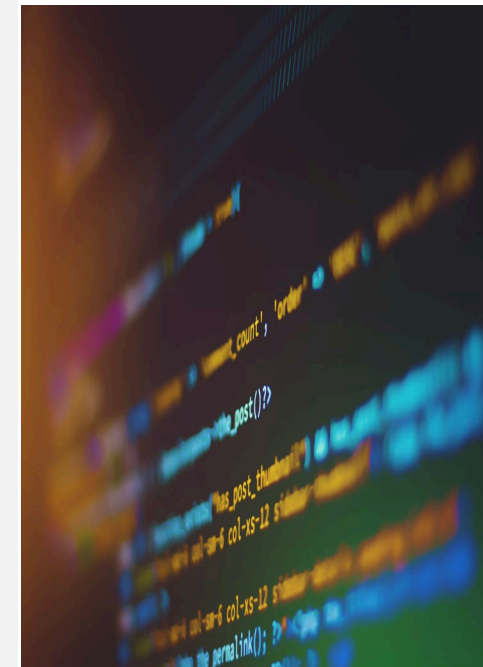
- Påverkansarbete för att implementeringen av riktlinjerna ska prioriteras genom:
 - Förbundets deltagande i NPO/Nationell Arbetsgrupp för framtagande av riktlinjer för en personcentrerad och sammanhållen epilepsivård i hela landet.
 - Genomförande av konferenser inom respektive RPO med professionen och beslutsfattare.



EPILEPSIREGISTRERINGAR



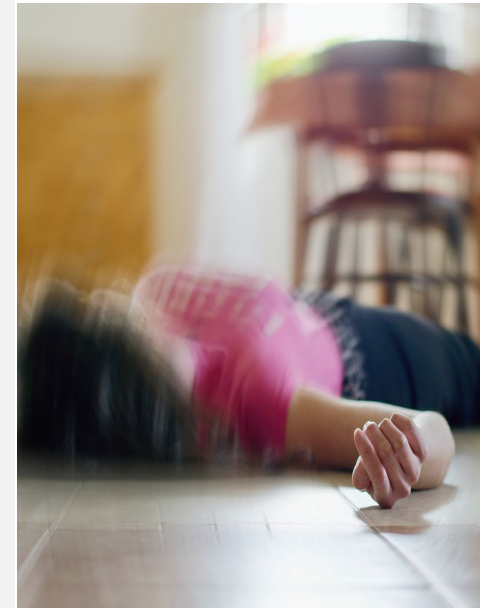
- Bearbeta professionen och beslutsfattare att avsätta resurser för att öka takten i antalet registreringar i kvalitetsregistren (epilepsi- och neuroregistren).
- Bearbeta professionen och beslutsfattare att verka för möjligheten till egenregistrering.



SYNLIGGÖRANDE AV EPILEPSIDIAGNOSEN



- Epilepsi är en av de "tysta" diagnoserna som alltför länge och i alltför många sammanhang satts på undantag inom sjukvårdspolitiken. Förbundet arbetar därför med att:
 - **Belysa hur epilepsivården fungerar i hela landet och hur de nationella riktlinjerna efterlevs.**
 - **Belysa behovet av att tillräckligt med tid och resurser tillförs för att en likvärdig och uppföljande epilepsivård ska kunna bedrivas i hela landet.**





FÖRBUNDETS FÖRVÄNTAN PÅ REGIONPOLITIKER I FYRA PUNKTER

1

2

3

4

1



- Regionpolitiker i en större utsträckning än hittills tar tag i arbetet med att de nationella riktlinjerna implementeras i sina respektive ansvarsområden.
- Tillräckliga resurser tillförs för att dessa ska kunna efterlevas.



2

- **Regionpolitiker tillför tillräckliga resurser för att professionen ska kunna öka takten i antalet registreringar i kvalitetsregistren (epilepsi- och neuroregistren).**



3

- Ha en förtroendefull och "skapande" dialog med såväl riks- som regionpolitiker baserad på de nationella riktlinjerna samt Socialstyrelsens utvärdering i januari 2021 och förbundes "Epilepsirapport 2021".



Vården är fortfarande bristfällig
och inte jämlik **2021**



4



- Epilepsivården idag är **bristfällig och ojämlik** eftersom hälso- och sjukvården inte avsätter tillräckliga resurser.
- Det finns idag drygt **81 000 personer** i Sverige med en epilepsidiagnos och medräknat familjeanhöriga berörs minst en kvarts miljon personer!
- De kan inte vänta längre – de behöver få **tillgång till en väl fungerande epilepsivård idag!**



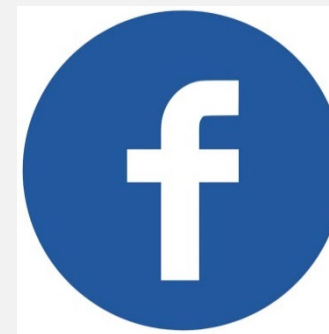
KONTAKT MED FÖRBUNDET



www.epilepsi.se

svenskaepilepsiforbundet

The screenshot shows the homepage of Svenska Epilepsiförbundet. At the top, there is a navigation bar with the website name and social media icons. Below this is a large banner image of a young woman with the text "81 000 svenskar har epilepsi – bli medlem!" and a "LÄS MER" button. The main content area features several articles and sections: "Leva med epilepsi podden!" with a "Lyssna på Spotify" button; "Epilepsirapport 2018"; "Föräntliga försäkringar för medlemmar" with the UNIK logo; "286 051 kronor från Humanfonden"; "Linkeping 25/2: Träff med specialistläkare och neurolog"; "Världsepilepsidagen: De nya nationella riktlinjerna är avgränsade för 81 000 personer i Sverige"; and a footer with contact information for Svenska Epilepsiförbundet, Svenska Epilepsi, and Epilepsiförbundet.



info@epilepsi.se
070-629 41 06