

**Fråga för skriftligt besvarande E-000635/2024/rev.1
till kommissionen**

Artikel 138 i arbetsordningen

Sirpa Pietikäinen (PPE), Malin Björk (The Left)

Angående: Equitable access to healthcare for fibromyalgia patients

Fibromyalgi är en smärtsam kronisk sjukdom som tillsammans med psykiatriska sjukdomar anses ge störst negativ påverkan på människors livskvalitet. Antalet drabbade i Europa uppskattas till omkring 20 miljoner personer.

Trots att American Medical Association klassade fibromyalgi som en "sjukdomsenhet" 1987 har fibromyalgipatienter fortfarande ofta svårt att få sina medicinska behov tillgodosedda.

Behandlingen för fibromyalgipatienter ser väldigt olika ut runtom i Europa. Kunskapen om fibromyalgi är bristfällig bland hälso- och sjukvårdspersonal och patienterna skickas runt till olika vårdinrättningar, vilket leder till enorma kostnader. Nationella riktlinjer för behandlingen saknas. Kvaliteten på läkarutbildningarna varierar och det finns stora skillnader i patienternas socialförsäkringsrättigheter.

1. Vad kan kommissionen göra för att få de nationella hälso- och sjukvårdsmyndigheterna att inkludera fibromyalgi bland de diagnoser som garanterar patienter specialistvård samt för att vägleda kommuner och specialister i att tillämpa rekommenderade diagnoser och behandlingar?
2. Hur planerar kommissionen att uppmuntra hälso- och sjukvårdsmyndigheterna att definiera fibromyalgi som en giltig diagnos för sjukledighet och invaliditetspension?

Ingiven: 27.2.2024