



Socialdepartementet

[s.registrator@regeringskansliet](mailto:s.registrator@regeringskansliet)

[s.sam@regeringskansliet.se](mailto:s.sam@regeringskansliet.se)

## **Remissvar ”En samlad kunskapsstyrning för hälso- och sjukvård och socialtjänst”, DS 2014:9**

Reumatikerförbundet är Sveriges största intresseorganisation för personer med reumatiska sjukdomar med nära 50 000 medlemmar. Alla människor kan drabbas av reumatiska sjukdomar, ung som gammal. De reumatiska sjukdomarna är kroniska sjukdomar som det inte finns någon bot för och människor som drabbas av dem får leva med sjukdomen resten av livet. Det finns närmare hundra diagnoser inom Reumatikerförbundets område.

Vi har påtalat många gånger tidigare att hälso- och sjukvården är ojämlig beroende på var i landet patienterna bor. Våra medlemmar som många gånger behöver insatser från vård och omsorg är beroende av att samarbetet fungerar mellan de olika aktörerna. Så är det inte alltid idag! Det är viktigt med nationella direktiv och riktlinjer som pekar ut vägen och som också följs för att styra utvecklingen mot en jämlikare vård och omsorg.

Reumatikerförbundet anser att det är positivt att det läggs fram förslag som syftar till att förbättra den statliga kunskapsstyrningen för hälso- och sjukvården och socialtjänsten. En mer samordnad och effektiv kunskapsstyrning mellan olika myndigheter är bra för våra medlemmar. De föreslagna åtgärderna innebär att uppdragen renodlas och eller utökas hos Socialstyrelsen, SBU, Myndigheten för vårdanalys och Folkhälsomyndigheten.

Förslagen i promemorian utgår från ställningstagandet att de behov patienter, personalen inom hälso- och sjukvården och socialtjänsten samt huvudmännen har måste genomsyra den statliga kunskapsstyrningen.

Patienter och omsorgstagare ska erbjudas en god vård och insatser av god kvalitet. Det förutsätter en kunskapsbaserad verksamhet som den statliga kunskapsstyrningen ska bidra till. Patienterna ska vid varje möte med vården och omsorgen träffa på personal som ger behandling som utgår från bästa tillgängliga kunskap. Det statliga perspektivet är samverka med huvudmännen och att ha en god verklighetsbild över

hur det ser ut i verksamheterna. Patienterna kan med sina erfarenheter och kunskaper bidra med viktiga synpunkter.

Promemorian föreslår nya samråd med tilltalsnamnen *Kunskapsstyrningsrådet* och *Huvudmannagruppen*. Kunskapsstyrningsrådet ska bestå av åtta statliga myndigheter och företrädas av respektive myndighetschef. Huvudmannagruppen ska vara rådgivande till Kunskapsstyrningsrådet och bestå av 13 ledamöter och ersättare från kommun- och landstingsfullmäktige. Reumatikerförbundet tycker det är utmärkt med dessa samråd, men anser att det är viktigt att patientorganisationer och privata vårdgivare med offentlig finansiering också ingår i Kunskapsstyrningsrådet.

Vi anser att en samlad kunskapsstyrning för hälso- och sjukvård och socialtjänst kräver att alla viktiga aktörer finns med!

Stockholm i juni 2014

**Reumatikerförbundet**

A handwritten signature in black ink, appearing to read 'Anne Carlsson', with a long horizontal stroke extending to the right.

Anne Carlsson  
Förbundsordförande