



Eva-Maria Dufva, intressepolitisk talesperson på Reumatikerförbundet

2020-02-21 09:43 CET

Vi behöver ett socialförsäkringssystem värt namnet

Eva-Maria Dufva, intressepolitisk talesperson på Reumatikerförbundet, berättar vilka som är de vanligaste medlemsfrågorna gällande sjukförsäkringen och vad förbundet gör för att påverka politiskt. Intervju från Reumatikerförbundets medlemstidning Reumatikervärlden.

Hur tycker du att sjukförsäkringen fungerar?

– Den fungerar inte som det är nu. Det är en försäkring som vi betalar för

genom sociala avgifter under den tid som vi kan arbeta. Då ska vi känna en trygghet i att vi kan klara oss om vi under en period i livet inte kan jobba heltid eller inte kan jobba alls. Men i dag är människor stressade, oroliga och rädda för hur de ska klara sin privatekonomi. När Försäkringskassan säger att människor kan jobba 75 procent, fast de inte klarar mer än 50, är det många som går upp till 75 ändå för att rädda sin försörjning, och då blir de sämre i sin sjukdom. Vi behöver ett socialförsäkringssystem värt namnet. Det här beror på det regelverk som finns. Försäkringskassan rättar sig efter regeringens regleringsbrev, som anger hur myndigheten ska jobba.

Vad säger medlemmar som kontaktar förbundet om sjukförsäkringen?

– Det är många som hör av sig och de flesta har fått sin sjukpenning eller sjukersättning indragen. Oftast har inget förändrats, men deras ärenden har omprövats och så har de fått avslag eftersom Försäkringskassan tycker att de har arbetsförmåga. En annan vanlig fråga handlar om läkarintyg som blir underkända. Vi kan svara på enklare juridiska frågor, som vart medlemmar som är missnöjda med ett beslut ska vända sig.

Du nämnde att läkarintyg blir underkända?

– Ja, läkarintygen överprövas emellanåt av Försäkringskassans försäkringsmedicinska rådgivare. Läkarintygen är ofta skrivna av en specialistläkare som har känt patienten länge och vet hur personen fungerar, och ändå godkänns de inte. Det är helt galet. Hur kan Försäkringskassan lita mer på en läkare som aldrig har träffat patienten än den specialistläkare som har behandlat personen i många år?

Vad gör Reumatikerförbundet?

– 2019 antog vi ett [intressepolitiskt program](#) där vi bland annat driver att alla ska ha möjlighet att arbeta 100 procent av sin förmåga. I dag kan du vara sjukskriven på 25, 50 eller 75 procent. Men systemet behöver vara mer flexibelt; om jag kan jobba 90 procent ska jag inte behöva vara sjukskriven på 25 procent. Personer som har en kronisk sjukdom har toppar och dalar, ibland mår du bättre och ibland sämre, då måste systemet kunna hänga med.

– Vi jobbar också med påverkansarbete där vi träffar representanter för regeringen och Försäkringskassan. När vi 2019 träffade den dåvarande

socialförsäkringsministern Annika Strandhäll lämnade vi över flera av våra medlemmars berättelser. På så sätt kunde vi visa hur det fungerar i verkligheten, att det här är förtvivalade, ledsna, arga och sjuka människors vardag. Vi försöker också bilda opinion genom att bland annat skriva debattartiklar.

Vad kan människor själva göra för att påverka politiskt?

– Som enskild medlem kan du ta hjälp av ditt reumatikerdistrikt och föreslå olika aktiviteter, som att skriva insändare. Kontakta gärna de politiker som sitter i riksdagens socialförsäkringsutskott och berätta om saker som du tycker borde förändras. På riksdagens hemsida hittar du kontaktuppgifter.

Text: Jennie Aquilonius

Ur Reumatikervärlden 1/2020

Reumatikerförbundet är Sveriges största patientorganisation. Vi driver reumatikernas frågor i samhället genom att informera om de reumatiska sjukdomarna och dess konsekvenser samt påverka beslutsfattare på alla nivåer. Det kan gälla allt från tillgång till rehabilitering, kortare vårdköer till att skapa en arbetsmarknad som passar för reumatiker. Vi ger våra medlemmar stöd i vardagen. Genom förbundets 200 föreningar över hela landet träffas personer med olika reumatiska sjukdomar, får information, byter erfarenheter, får tips och framför allt har roligt tillsammans. Vi är, näst efter staten, den största bidragsgivaren till forskning om de reumatiska sjukdomarna. Vårt mål är att skapa en samhällsutveckling som ger alla reumatiker full delaktighet och jämlikhet inom alla samhällsområden. Vår vision är ett bra liv för alla reumatiker och lösningen på reumatismens gåta.

Kontaktpersoner



Lotta Håkansson

Presskontakt

Förbundsordförande

lotta.hakansson@reumatiker.se

0725663577



Eva-Maria Dufva

Presskontakt

Intressepolitisk chef

Intressepolitik, press och internationellt arbete

eva-maria.dufva@reumatiker.se

08-505 805 30



Henrik Mannerstråle

Presskontakt

Vikarierande pressekreterare

Intressepolitik och opinion

henrik.mannerstrale@reumatiker.se

+46790984306