

Svar på skriftligt spørgsmål SSS 589/2017 rd

Svar på skriftligt spørgsmål om uppföljningen av senkomplikationer hos personer som haft cancer som unga vuxna

Till riksdagens talman

I det syfte som anges i 27 § i riksdagens arbetsordning har Ni, Ärade talman, till den minister som saken gäller översänt följande skriftliga spørgsmål SS 589/2017 rd undertecknat av riksdagsledamot Anders Adlercreutz /sv m.fl.:

Vilka åtgärder ämnar social- och hälsovårdsministeriet vidta för att minska senkomplikationer och risken för dödsfall i förtid hos personer som haft cancer som unga vuxna och för att ordna enhetlig nationell uppföljning av senkomplikationer för alla som haft cancer när de var under 35 år?

Som svar på detta spørgsmål anför jag följande:

Social- och hälsovårdsministeriet har aktivt lett utvecklingen av cancervården. Rapporten Utvecklingen av cancervården åren 2010–2020 av en arbetsgrupp för utredning av hur cancervården ska ordnas som tillsatts av social- och hälsovårdsministeriet var den första delen av Finlands nationella cancerplan. Enligt rapporten ska det finnas riksomfattande vådrekommandationer för olika typer av cancer. Riksomfattande cancerspecifika, multiprofessionella expertgrupper ansvarar för innehållet och uppdateringen av de rekommendationer om vård, diagnostik och uppföljning som de utarbetar. I rapporten nämns även behovet av särskild uppföljning av personer som haft cancer som barn eller som unga.

Redan 2012 gav en arbetsgrupp som tillsatts av social- och hälsovårdsministeriet en rekommendation om ordnandet av uppföljning av senkomplikationer i vuxen ålder hos personer som haft cancer som barn, som unga eller som unga vuxna. I rapporten beskrivs flera rekommendationer om åtgärder för hur långsiktig uppföljning kan ordnas mellan universitetssjukhusens expertgrupper och primärvården.

I slutrapporten 2014:13 av en arbetsgrupp som tillsatts av social- och hälsovårdsministeriet och som utrett inrättandet av ett nationellt centrum för cancer, Nationellt cancercentrum – Comprehensive Cancer Center Finland (FICAN), beaktas det ökande antalet personer som haft cancer. Enligt rapporten bör Nationellt cancercentrum vara den centrala aktören i uppföljningen och rehabiliteringen efter cancervård organiseras. Där passar även ordnandet av den långsiktiga uppföljningen av barn och unga som haft cancer in på ett naturligt sätt.

Regeringen beviljade 2016 finansiering för fyra år för inrättandet av Nationellt cancercentrum. Avsikten är att det nationella cancercentrumet fungerar som nätverk för universiteten och för de regionala cancercentrumen i sjukvårdsdistrikten med universitetssjukhus, och dessutom inrättas ett nationellt koordinerande cancercentrum. En arbetsgrupp för Nationellt cancercentrums funktioner som tillsatts av social- och hälsovårdsministeriet 2016 har förberett inrättandet av cancercentrumet.

Svar på skriftligt spørgsmål SSS 589/2017 rd

Det nationella ordnandet av cancervården har fått stöd via lagstiftningen. I statsrådets förordning om arbetsfördelning och centralisering av vissa uppgifter inom den specialiserade sjukvården (582/2017) föreskrivs för Helsingfors och Nylands sjukvårdsdistrikt uppgifter som gäller den nationella planeringen av och samordningen av verksamheten vid förebyggande, diagnostisering och behandling av cancer samt cancerrehabilitering och för varje sjukvårdsdistrikt med universitetssjukhus på motsvarande sätt uppgifter som gäller regional samordning.

En styrgrupp för Nationellt cancercentrums funktioner har tillsatts för 2018–2019 för att stödja inrättandet av och inledandet av verksamheten vid Nationellt cancercentrum. Att sörja för en enhetlig praxis vid uppföljningen av unga vuxna som haft cancer vilket lagts fram i frågan är en uppgift för experter på cancersjukdomar som en del av verksamheten som koordineras av Nationellt cancercentrum som stöds av social- och hälsovårdsministeriet.

Helsingfors 4.1.2018

Familje- och omsorgsminister Annika Saarikko