

Mats Löfström r

Kirjallinen kysymys endometrioosin hoidon kansallisista linjauksista

Eduskunnan puhemiehelle

Endometrioosi on krooninen sairaus, josta kärsii noin 6—10 prosenttia kaikista hedelmällisessä iässä olevista naisista. Endometrioosissa kohdun limakalvoa tai sen kaltaisia soluja on kohdun ulkopuolella, mikä useasti aiheuttaa paljon kipua ja voi johtaa myös tahattomaan lapsettomuuteen. Sairauden vaikeusaste ja oireet vaihtelevat, ja monilla diagnoosin saaminen kestää kauan, sillä oireet sekoitetaan usein tavallisiin kuukautiskipuihin. Sairaudesta ei pääse eroon hormonaalisella tai kirurgisella hoidolla, mutta oireita voidaan usein lievittää perushoidolla, johon kuuluvat perustavanlaatuinen hormonaalinen hoito ja kipulääkitys. Voimakas kipu ja muut vaivat jatkuvat joillakin hoidosta huolimatta. Endometrioosia sairastaville tauti aiheuttaa kärsimystä suuren osan heidän elämästään.

Terveystieteiden tutkimuksessa tarvitaan lisää tietoa ja osaamista, jotta oireita ei sivuutettaisi ja jotta useammat saisivat ajoissa hoitoa, mikä omalta osaltaan vähentää vahvojen oireiden ja vaivojen riskiä tulevaisuudessa. Oireet ilmenevät usein jo teini-iässä, ja on tärkeää, että ne otetaan vakavasti.

Ruotsissa laadittiin vuonna 2018 endometrioosin hoidon kansalliset linjaukset, joihin endometrioosin hoitosuosituksukset sisältyvät. Linjaukset koskevat mm. aikaisten oireiden hoitoa, diagnostiikkaa, farmakologista ja ei-farmakologista sekä kirurgista hoitoa, seuranta- ja moniammatillisen hoidon tärkeyttä. Tarkoituksena on lisätä tähän hyvin tavalliseen sairauteen liittyvää osaamista.

Edellä olevan perusteella ja eduskunnan työjärjestyksen 27 §:ään viitaten esitän asianomaisen ministerin vastattavaksi seuraavan kysymyksen:

Mitä toimenpiteitä sosiaali- ja terveysministeriö aikoo tehdä endometrioosiin liittyvän osaamisen parantamiseksi terveydenhuollossa ja

laaditaanko Suomessakin kansalliset linjaukset tämän sairauden hoitoon?

Helsingissä 25.10.2019

Mats Löfström r