



Uttalande av Nordiskt Reumaråd

Enkel information til patienter

Nordisk Reumaråd, som representerar över 2 miljoner reumatiker i Norden, har på sitt möte i Stockholm i oktober diskuterat EU-förslaget "Legal proposal on information to patients".

Det som nu diskuteras på EU-nivå är att skapa ett gemensamt europeiskt regelverk för hur information om receptbelagda läkemedel ska få kommuniceras direkt till patienter.

Vi anser att alla skall ha rätt att ta del av grundläggande granskad information om läkemedel tex som vi idag kan få information i svenska FASS eller danska Medicinhandbågen. Frågan om information till patient är i grunden en demokratifråga.

För oss är det självklart att det är patienten och medborgaren som är i fokus och inte läkemedelsbolagen. Vi vill att ett tydligt regel- och ramverk skapas. Det är viktigt att informationen är enkel, tydlig och lättförståelig. Vinsterna med denna typ av information måste vara att öka patienternas inflytande och öka patientsäkerheten så att den osakliga reklam som går att hämta på Internet inte blir intressant längre.

Stockholm den 10 oktober 2009

Nordiskt Reumaråd

Gigtforeningen Danmark

Direktör Lene Witte

lwitte@gigtforeningen.dk

Reumaförbundet i Finland

Organisationschef Lea Salminen

lea.salminen@reumaliitto.fi

Giktafelag Føroya

Formand Anna Petersen

gikt@gikt.fo

Gigtarfélag Islands

Ordförande Einar S. Ingólfsson

einaring@simnet.is

Norsk Revmatikerforbund

Ordförande Svein Dåvøy

sd@reumatiker.no

Reumatikerförbundet

Ordförande Anne Carlsson

anne.carlsson@reumatikerforbundet.org