



Stortingets helse- og omsorgskomiteé

Oslo, 12. oktober 2022

## HØRINGSINNSPILL FRA PSORIASIS- OG EKSEMFORBUNDET – STATSBUDSJETT 2023

### **Kap. 733 Habilitering og rehabilitering – Post 70 Behandlingsreiser til utlandet**

Årlig reiser om lag 2400 pasienter og 200 ledsagere på en behandlingsreise til utlandet. Antallet pasienter som mottar tilbudet har sunket årlig, på grunn av manglende finansiering over statsbudsjettet. Psoriasis- og eksemforbundet er skuffet over at kuttet i bevilgningen til behandlingsreiser til utlandet for 2022 ikke er reversert i budsjettforslag for 2023. Kuttet på over 30 millioner til ordningen betyr en betraktelig reduksjon i tilbudet – en reduksjon som rammer hardt, særlig for en kronikergruppe som har stått uten et tilbud store deler av 2020 og 2021.

Behandlingsreiser er et tre-fire ukers opphold i utlandet som et supplement til behandlingsmulighetene som finnes i Norge for pasienter med blant annet psoriasis, revmatiske lidelser og barn med atopisk eksem. Avhengig av diagnose består en behandlingsreise av gruppetrening på land og i basseng, individuell fysioterapi, soling og bading i saltvann, undervisning og helsefaglig oppfølging. Et rehabiliteringsopphold i Norge kan aldri få samme effekt, på grunn av klima og temperatur. Pasientene melder selv om bedre effekt, og mer langvarig effekt av opphold i varmen. Effekten er også godt dokumentert i forskningen.

Behandlingsreiser er et tilbud til blant annet de pasientene som av ulike grunner ikke kan benytte seg av eller oppnår god effekt av de tilgjengelige legemidlene og andre behandlingsalternativer som finnes tilgjengelig i dag. Mister de tilbudet om en behandlingsreise til utlandet, står de helt uten et reelt behandlingstilbud. Videre mister disse pasientene en behandling som gjør dem i stand til å fungere i hverdagen – gå på jobb, følge opp barna og ha et fullverdig liv. Alternativet for mange er sykemelding, og etter hvert uføretrygd.

**PEF ber om at bevilgningen til behandlingsreiser til utlandet økes med kroner 32 millioner for 2023.**

---

**Postadresse:**  
Postboks 6547 Etterstad  
0606 OSLO

**Telefon:** 23 37 62 40  
**Telefax:** 22 72 16 59  
**E-post:** [post@pefnorge.no](mailto:post@pefnorge.no)

**Org. nr.:** 971.284.331  
**Bankgiro:** 6049.05.32458  
[www.pefnorge.no](http://www.pefnorge.no)



## **Kap. 2752 Refusjon av egenbetaling, post 72**

PEF ser med stor bekymring og skuffelse på forslaget om økt egenandelstak fra kroner 2921 til kroner 3040. Alene fremstår ikke 119 kroner som en stor økning, men dette kommer på toppen av økningen fra 2021 til 2022 som var på hele 430,-. Med andre ord en total økning på kroner 549. Dette er en økning som i stor grad rammer de som har minst fra før.

Personer med diagnosene psoriasis, atopisk eksem og andre hudsykdommer bruker store summer på nødvendige produkter som f.eks. fuktighetskrem i dag. En voksen person med atopisk eksem bruker i gjennomsnitt 5 kilo fuktighetskrem hvert år, noe som anslagsvis koster omtrent 3500-5000 kroner. I tillegg kommer utgifter til bl.a. vaskemidler og andre hygieneprodukter som må være av skånsom kvalitet for huden. Noe av utgiftene kan dekkes gjennom en komplisert søknadsprosess via den såkalte §5.22-ordningen (Folketrygdloven / Helfo). Denne ordningen dekker dog kun 90% av kostnader over 1927 kroner (2020-tall). Dette kommer i tillegg til den nå foreslåtte økte egenandel. Nok en gang er det de som har minst, og som allerede har store utgifter knyttet til egen sykdom, som rammes hardest når det foreslås innstramminger i et statsbudsjett.

**PEF ber om at egenandelstaket ikke økes for budsjettåret 2023.**

Vennlig hilsen  
Psoriasis- og eksemforbundet

Tord Johansen  
Forbundsleder

Mari Øvergaard  
Generalsekretær