

IBD ja muut suolistosairaudet ry on valtakunnallinen potilasjärjestö tulehduksellisia suolistosairauksia (IBD eli Crohnin tauti ja haavainen paksusuolentulehdus) ja muita suolistosairauksia sairastaville sekä heidän läheisilleen. IBD:tä sairastavia on Suomessa jo yli 52 000 ja uusia diagnooseja tehdään vuosittain noin 2 000. Kyseessä on krooninen pitkäaikaissairaus, joka diagnosoidaan useimmiten nuorilla aikuisilla ja vaikuttaa arkeen koko työuran ajan.

Toivomme, että viette tietoa suolistosairaiden tavoitteista tulevissa kunnallisvaaleissa tiedoksi puolueenne ehdokkaille ja vaaliohjelmista vastaaville tahoille. Tavoitteenamme on, että pitkäaikaissairaiden tarpeet huomioitaisiin jatkossa entistä paremmin kunnallisessa päätöksenteossa.

IBD ja muut suolistosairaudet ry:n kuntavaalitavoitteet 2021

Suolistosairaat saavat laadukasta ja yksilöllistä hoitoa ja tukipalveluita

- IBD-hoitajia koulutetaan ja heille perustetaan uusia virkoja
- Perus- ja erikoistason terveyspalvelujen yhteistyö ja hoitoketjut toimivat saumattomasti
- Potilaiden arkea sekä sairauden hoitoa ja seurantaa tuetaan erilaisin digitaalisin ratkaisuin
- Myös pitkään suolistosairautta sairastaneille tarjotaan erikoistuneen henkilöstön tukea
- Suolistosairaat ja heidän läheisensä saavat monipuolisesti tarvitsemansa tukipalvelut
- Pienituloisten terveydenhuollon asiakasmaksuja kohtuullistetaan tai jätetään kokonaan perimättä yksilöllisen tilanteen ja maksukyvyn mukaan
- Ennaltaehkäisevää ja täydentävää toimeentulotukea käytetään pienituloisten sairauteen liittyvien menojen tukemiseksi

Suolistosairaiden ja heidän läheistensä arki on sujuvaa eri elämäntilanteissa

- Kunnat mahdollistavat omille työntekijöilleen joustoja silloin, kun oma tai lapsen sairaus vaatii sitä sekä kehottaa muita työnantajia samaan
- Työllisyyspalveluissa tuetaan yksilöllisiä ratkaisuja sairauden ja työn yhdistämiseksi
- Kouluissa ja varhaiskasvatuksessa varmistetaan sairauden vaatimat joustot ja erityisjärjestelyt
- Sairauden takia sairauslomalla oleville lapsille varmistetaan laadukas opetus
- Vessapassi on käytössä monissa julkisissa rakennuksissa ja yrityksissä suolistosairaiden arjen helpottamiseksi
- Tarvittavat ja itselle soveltuvat hoitotarvikkeet ovat saatavilla helposti ja maksutta hoitotarvikejakelun kautta
- Suolistosairaus otetaan huomioon ikäihmisten palveluissa
- Suolistosairaus oikeuttaa terveyttä edistäviin liikuntaetuihin, kuten erityisuimakorttiin

Järjestöjen toimintaa tuetaan ja hyödynnetään kunnissa

- Järjestöjen toimintaa rahoitetaan pitkäjänteisesti ja läpinäkyvästi
- Järjestöjä tuetaan tarjoamalla käyttöön sopivia tiloja
- Diagnoosin saaneet ohjataan vertaistuen ja järjestöjen palveluiden piiriin
- Järjestöjen kanssa tehdään monipuolista yhteistyötä ja niiden tarjoamaa tietoa hyödynnetään kehittämistoiminnassa ja päätöksenteossa

- Palveluiden kehittämiseen osallistetaan palveluiden käyttäjiä esimerkiksi asiakas- ja potilasraatien kautta

Ystävällisin terveisin

Jarkko Lignell
puheenjohtaja
&
Ulla Suvanto
toiminnanjohtaja

Lisätietoja:

Olga Haapa-aho
sosiaali- ja terveysturvan asiantuntija
olga.haapa-aho@ibd.fi
puh: 040 664 0701

IBD ja muut suolistosairaudet ry
Kuninkaankatu 22 A T 8
33210 Tampere
www.ibd.fi