

Forskelsbehandling er uretfærdig og uetisk

Det er uetisk at udbetale erstatning for kritisk sygdom under hensyntagen til reklameværdien i stedet for at tage hensyn til sygdommens alvorlighed, mener Dansk Myelomatose Forening.

Af Carsten Levin

Dansk Myelomatose Forening mener ikke, det er rimeligt, at kendskab og reklameværdi over for potentielle nye kunder bør være årsagen til, at de 60 AL amyloidosepatienter, der årligt diagnosticeres i Danmark, og andre mennesker med sjældne sygdomme, ikke kan få anerkendt deres sygdom som kritisk og livstruende af deres pensions- eller forsikringsselskab.

Det siges temmelig direkte af direktøren for Videntcenter for Helbred & Forsikring, at det ikke kan betale sig for forsikringsselskaberne at have sygdomme, som ingen har hørt om, på listen til udbetaling ved kritisk sygdom (se artiklen på side 31-33).

– Det burde alene være alvorligheden af en sygdom som fx AL amyloidose, og ikke den markedsføringsmæssige værdi af erstatning for kritisk sygdom,

der afgør, om en sjælden sygdom skal være på listen over livstruende sygdomme, der udløser en udbetaling, siger næstformand og fungerende formand, Lisbeth Egeskov, Dansk Myelomatose Forening.

Anbefaling bør ændres

– Dansk Myelomatose Forening opfordrer derfor Videntcenter for Helbred & Forsikring til at ændre deres anbefaling over for pensions- og forsikringsselskaberne, da den er diskriminerende over for patienter med sjældne, men alvorlige, diagnoser som fx AL amyloidose, hvor der i øvrigt er en ringere prognose end ved mange kræftsygdomme, fortsætter hun.

Dansk Myelomatose Forening opfordrer også Danica til ikke at skelne mellem den behandling, patienterne skal have for AL amyloidose, da behandlingen ikke nødvendigvis afspejler alvorligheden af sygdommen, snarere tvært imod.

– Der kan nemlig være tale om, at de mest syge patienter slet ikke kan tåle højdosischemo med stamcellestøtte, som er den korrekte medicinske term for stamcelletransplantation, siger Lisbeth Egeskov.

Spred budskabet

Hun opfordrer alle patienter og pårørende til at sprede budskabet om, hvilke selskaber der udbetaler erstatning til sjældne diagnoser ved kritisk sygdom.

– Når man først er blevet kritisk syg, er det jo for sent at skifte pensions- eller forsikringsselskab, hvis ens sygdom ikke er på listen over sygdomme, der udløser en udbetaling. Derfor vil det alt andet lige være i alle menneskers interesse at kende til, hvilke selskaber der har sjældne sygdomme som fx AL amyloidose på listen over kritiske sygdomme, siger den fungerende formand.