

## SUMMERING AV FRÅGESVAR

17 personer har svarat.

En kan i dag arbeta deltid (får kontinuerligt i.v.-behandling utomlands), en är ålderspensionär, resten är långtidssjukskrivna eller sjukpensionärer.

Många har varit sjuka i många år...en del har fått trevande borreliadiagnoser: "susp. borrelia", "inte osannolikt att det är borrelia", "eventuell borreliainfektion", "nog borreliainfektion som gett neurologiska symtom", "botad borrelia", "misstänkt, förmodligen kronisk borreliainfektion", "vi gissar att det handlar om borrelia", "borreliasymtom"...

En har fått diagnos borrelia av urolog, men inte av övrig sjukvård. Två har fått diagnos borrelia i Sverige...en efter Bowentest i Danmark, en har fått diagnos borrelia i Tyskland (klinisk diagnos +Elisa och Western blot) en har fått diagnos kronisk neuroborrelios i USA (klinisk diagnos och Western Blot)

Alla som svarat har allvarliga, kvarstående borreliasymtom, som kraftigt påverkar inte bara deras egen livskvalitet utan även de anhörigas. De symtom som rapporteras är ett axplock ur ILADS symtomlista:

trötthet, feber, vallningar, svettningar, halsont, svullna körtlar, artrit, myalgi, bröstsmärtor o hjärklappning, värk i testiklar o bäcken, dimsyn, nervstörning i kraniet...osv. SE LISTAN!

Samtliga upplever att de fått ett nonchalant bemötande av sjukvården. Deras symtom avfärdas ofta som psykosomatiska...med "diagnoser" som utbrändhet, depression, tandproblem, osv.

Andra diagnoser som ställts, och sen visat sig felaktiga är kronisk prostatit, fibromyalgi, MS, Hortons migrän, artrit, mm.

De flesta har fått negativa resultat på prover...ryggmärgsprov, borreliaserologi, Elisa osv.

Många har i Sverige gjort en rad prover med negativt resultat och flera har sökt sig utomlands och då fått positivt resultat genom Elisa, Western Blot och Bowen.

Alla uttrycker förtvivlan och uppgivenhet...och de som har kraft, eller har engagerade anhöriga, kämpar med näbbar och klor för att få adekvat behandling i Sverige.

I dagsläget ser det tyvärr mörkt ut.