

Danske stoffskifte pasjenter protesterer!

I dag er jeg faldet over en artikel i det danske Dagbladet Arbejderen, offentliggjort d. 18. august 2009 under overskriften: [EU stopper medicin til verdens fattigste](#).

"- Patenter er vigtige at beskytte. Toldvæsenet prioriterer at stoppe varer, som udgør en trussel mod sundhed, liv, miljø og sikkerhed. Forfalskede lægemidler er en af de vigtigste produkter at stoppe, siger Monica Fridolf, hos det svenske Toldvæsen, til SVT1. Ifølge Pharma Times arbejder EU på at indføre en langt skrapere kontrol med patenter på medicin gennem frihandelsaftaler."

Hvad har så organiske lægemidler mod hypothyreose tilfælles med *medicin til verdens fattigste*? Medicinsk - intet. Moralsk, etisk - alt! Syge af hypothyreose i Danmark befinder sig i samme situation som verdens fattigste syge af HIV. **Vi** nægtes behandling med de virksomme lægemidler mod hypothyreose. **De** nægtes adgangen til billig kopimedisin mod HIV samtidigt med at de er for fattige til at kunne betale den fulde "verdens-pris" for livreddende lægemidler. Det er nemlig ikke kun HIV-lægemidlerne, der bliver manipuleret med af medicinselskabernes forlængede arme: de nationale parlamenter som vedtager borger-fjendtlige og lægemiddelindustrivenlige regler. Tæt fulgt af de offentlige, skatteyderbetalte Toldvæsener i vores respektive lande. Også livsvigtig hypothyreose-medicin bliver stoppet, destrueret eller returneret til afsender, efterladende de hypothyreose-syge i en håbløshed hvorfra de kan se frem til sygdommens forværring, som jo alle disse syge "private importører" kender alt til, ved alt om og har oplevet på egen krop *før* de opgav håbet om hjælp herhjemme og vendte sig mod webben med beslutningen om at skaffe de rette lægemidler fra det store udland.... **Armour Thyroid, Nature-Throid og Westhroid** - kunne købes for dyre penge, leveret i postkassen vedlagt en hel del håb om bedring og forventning om et bedre liv. Drevet af langvarige, pinefulde erfaringer og afvist af deres læger, som jo sagtens kunne udskrive de selvsamme lægemidler på registreringsfritag, hvis de ville.....

Samfundet betaler omkostningerne.

Når lovlig stofskiftemedicin - **Armour Thyroid, Nature-Throid og Westhroid** stoppes i tolden i Skandinavien - hvor forsinkelserne ellers ikke må forekomme da de stofskiftesyge skal indtage deres medicin hver dag - hvad siger det om disse landers myndigheder, der på den ene side favoriserer syntetisk stofskiftemedicin fremstillet af multinationale medicinalfirmaer og på den anden side - forhindrer egne, syge borgere i at modtage en effektiv medicinering, i de tilfælde hvor de syntetiske lægemidler har fejlet, efterladende disse syge borgere i en tilstand af kronisk sygdom, fremadskridende i takt med alderen, langsomt med ufortrødent på vej mod invaliditet - fysisk og psykisk forfald - mod endestationen, der hedder **offentlig forsørgelse** og udviklende flere forskellige organsygdomme - senfølgerne af langvarig kvart- eller halvt-effektiv hormonbehandling af hypothyreose forårsaget af den helt eller delvist uvirksom kroppens måske vigtigste hormonkirtel - skjoldbruskkirtlen.

Samfundet betaler omkostningerne.

Foruden at undres over dette direkte sundhedsskadelige, etiske og politiske svigt af de stofskiftesyge borgere, skatteydere og vælgere - må man undres endnu mere over tanken bag favoriseringen af en bestemt medicinering på bekostning af anden - når denne favorisering medfører enorme, succesivt stigende omkostninger for samfundet, betalt i kongens mønt - direkte fra

statskassen. Alle disse mennesker må se stiltiende til mens deres arbejdsevne stille og rolig skrumper ind, indtil der kun så lidt er tilbage, at ingen arbejdsgivere med fornuft i behold vil ansatte dem. Disse hypothyreose-zombier har ikke tilstrækkelig kapacitet at tilbyde en arbejdsgiver, efter mange lange år i kvart- eller halvt-effektiv behandling. For ikke at glemme de nødvendige, regelmæssige sygemeldinger - uden hvilke kan selv den mest flittige og arbejdsomme stofskiftesyg ikke kunne opretholde en fast tilknytning til arbejdspladsen. Hvem gider ansætte en hypothyreose-zombie med behov for udstrakte skånehensyn i arbejdstiden? Ville kongen eller dronningen, politikeren, lægen, en endokrinologen eller toldereren have en hypothyreose-zombie ansat som kollega eller personale? Nej, der er kun offentlige kasser tilbage når arbejdsevnen først er opædt af en mangeårig hormonmangel.

Samfundet betaler omkostningerne.

Og hvad med alle disse unge, nyudklækkede stofskiftesyge, hvis fremtidsplaner om uddannelse og et godt arbejde derefter kan lige så godt nedjusteres dramatisk endnu før de er startet på deres fremtid? Hvem andre end andre stofskiftesyge overhovedet kan forestille sig, hvad der skal til for overhovedet at gennemføre semester efter semester på skolebænken, i mesterlære eller i auditoriet når kroppen er slap og kraftsløs og hjernen er svøbt ind i en tæt hjernetåge, der hindrer både intellektet og hukommelse i at fungere? Hvorfor er der ingen politikere og læger, som tænker på disse unge, af lægerne allerede på diagnosetidspunktet dømt til toppen af skråplanet hvorfra vejen kun fører direkte... ned.... mod nederlag efter nederlag, indtil samfundets kasse er det eneste, der står tilbage som det sted, hvorfra tag over hovedet og det daglige måltid mad betales af vores fælles penge - idet der eksisterer ikke den magt i universet, der kan fremtrylle energi og arbejdsevne nok til stabilt at udføre selv de skånsomme jobs.... Når både kroppen OG psyken omsider giver op, udsultede af hormonmangel og senfølgerne heraf.... sekundære hormonsygdomme, organsygdomme, kognitive sammenbrud, stofskifte-demens m.fl. Hvorfor gør hypothyreose-skader på de unge liv ikke indtryk på nogen? Come on mennesker! Den rette medicinering findes! Hvorfor bliver den ikke brugt?

Samfundet betaler omkostningerne.

Så kommer praktiserende læger og endokrinologer med hver deres indsigelser mod alle andre stofskifte-lægemidler end de selv *tror* på. Lægerne mener (naturstridigt), at stofskiftepatienterne kan genvinde helbredet alene ved tilskud af den syntetiske efterligning (levothyroxin) af skjoldbruskkirtelhormonet T4. Hallo!! Læger! Hvis hormonet T4 var det eneste rigtige og tilstrækkeligt - havde vi, alle mennesker, været født kun med dette hormon, og ikke som tilfældet er - flere skjoldbruskkirtelhormoner: T1, T2, T3 og T4! Hvad tror I - læger - de andre tre hormoner bruges til af Naturen? Ingenting? Fordi sådan har I bestemt det? Er I guder med magt over Naturen? Bilder I jer virkelig ind, at jeres (dårlig) vurdering får både patientkroppe og Naturen til at makke ret? Er det dette I bruger jeres store akademiske uddannelser til? *Troen*? Så er det, at jeg spørger: *Hvor er jeres viden*? Jamen, hvorfor bliver vi så ikke bedre af kuren med den syntetiske form af T4? Er det vores skyld, at vores kroppe ikke vil nøjes med det og langtidsvirkningen af hormonmangel måles i antallet af spildte leveår i fysisk, sjæleligt og kognitivt forfald, der stjæler fra os det sidste 1-1½ årti af vores arbejdsliv og hele vores alderdom? Når vid og faglighed fejler, klamrer lægerne sig fantasiløst til troen på syntetisk medicin som det eneste saliggørende - er det nemmeste for disse uduelige medicinere - at afvise de forpinte af mangeårig hormonmangel hypothyreose-syge og erstatte hjælpen med en recept på psykiatriske lægemidler, der så endeligt gør det helt af med resterne af personlighed og sjælen, der i forvejen er beskadigede og ædt op af en mangeårig

hormonmangel! Hellere giftig, overflødig, psykiatrisk "lobotomi-medicin" end **Armour Thyroid, Nature Throid og Westhroid**? Ja! Det mener lægerne!

Samfundet betaler omkostningerne.

Så kommer påstande fra lægevidenskaben og patientforeninger! *"Personer med underaktiv skjoldbruskkirtel kan, såfremt behandlingen med syntetisk stofskiftehormon T4, se frem til at kunne leve et helt normalt liv."* Eller: *"man blir helt fin når man har fået en tilpasset dosering....At lavt stoffskifte ikke har noen innvirkning på konsentrasjon og leseproblemer.."* Eller: *"vi har ikke tidligere hørt hypothyreose karakterisert som en alvorlig sykdom."* Eller: *"Hypothyreose er en kronisk sykdom, som normalt er lett å behandle."* Eller: *"Thyreoidesykdommer er nesten like utbredt som diabetes, men mye lettere å behandle."* Eller: *"Med tanke på sykdom i skjoldkirtelen kan dette gi nedsatt funksjon hos noen få. De fleste som er optimalt behandlet vil ikke ha dette."*

Problemet med disse påstande er, at de vildleder offentligheden til den opfattelse, at stofskiftesygdom *hypothyreose* er en bagatel, der fint lader sig behandle og nærmest helbrede ved hjælp af en lille, daglige pille med syntetisk levothyroxin. Så hvorfor overhovedet bekymre sig om en sygdom, der er jo så meget nemmere at behandle end f.eks. brækket ben, mavesår eller hjertesygdom? Når disse vildledninger promoveres af selveste lægestanden og patientforeninger - så må det jo passe, mener Den Offentlig Mening repræsenteret ved de demokratiske institutioner - parlamenterne, ministre og embedsmænd indenfor den offentlige forvaltning, samt menige borgere på gaden og journalisterne. En anden slagside af disse vildledninger lægestanden og patientforeninger promoverer er, at der også sniger sig utålmodighed og intolerance indenfor de små hjem, hos de stofskiftesyges familier. Det betyder, at selv i sit eget hjem, stedet hvor man ellers burde være tryk og rolig - kan mange stofskiftesyge ikke regne med tolerance, støtte og forståelse, idet familiemedlemmerne, venner og arbejdskollegerne hellere lytter til "eksperterne" end de stoler på de stofskiftesyge familiemedlemmer, da eksperterne jo må vide bedre, ikke sandt? At "eksperterne" så, ved deres vildledende påstande dømmer de stofskiftesyge til den ultimative ensomhed blandt sine egne - tager sig ingen af. Hvad er meningen?!

Samfundet betaler omkostningerne.

Alle siger - lægestanden og patientforeningerne - at *de fleste* stofskiftesyge bliver raske på syntetisk hormontilskud af T4-levothyroxin. Men spørger man direkte efter dokumentation, videnskabelig evidens for disse påstande - kommer der intet svar.

Samfundet bærer omkostningerne.

Hvad er meningen med dette gemene svigt af egne borgere, af egne patienter... hvor prisen for dette svigt betales af vores allesammens statskasser, alle bidrager til, mens stofskiftepatienterne i nul-, kvart- eller halvt-effektiv behandling - før eller senere tvinges til at leve af!? Heri ikke medregnet værdien af samfundets tab af aktive skatteydere. Heri ikke medregnet tabet af livskvalitet for den enkelte stofskiftesyge. Heri ikke medregnet tabet af familieliv for de pårørende. Heri ikke medregnet skilsmisserne og de skilsmisseramte børn. Heri ikke medregnet tabet af de børn, der aldrig bliver født, eller tabet af de faglige færdigheder, der aldrig kan erhverves/udvikles tillige med de enorme forringelser af privatøkonomi, der aldrig solidt kan opbygges med hypothyreose som en følgesvend, svøbe og en uoverstigelig forhindring.... Hvor mange mon gode forældre, ufødte børn, kunstnere, forfattere, tænkere eller bare almindelige flittige, gode mennesker er ikke gået tabt for samfundet - fordi lægerne er *troende* - ikke *vidende*!?

Samfundet betaler omkostningerne.

Så er der en del patienter, dem der endnu ikke er overgået til zombie-tilstanden og bruger deres sidste ressourcer på at lære om og undersøge andre muligheder - en indsats vi egentlig havde uddannet lægerne til. Til ingen verdens nytte - for os, på trods af at vi har bekostet deres lange, dyre uddannelser.... Da flertallet af disse utaknemmelige og illoyale læger ikke har en anelse om en effektiv behandling af stofskiftesygdomme, de fleste endokrinologer inklusive - har de den frækhed at afvise forespørgsler fra de, endnu ikke helt ødelagte stofskiftepatienter og vil end ikke overveje at udskrive **Armour Thyroid** på registreringsfritag, selv om muligheden er der. Hvor må det føles guddommeligt med al den magt man kan styre andre menneskers trivsel eller mangel på samme med? Der findes ellers ingen anden fornuftig forklaring på disse lægers afvisning af at yde den rette lægehjælp til de patienter, der har brug for det... Enten er det en magthunger eller er det uvidenhed, som afviser. For at sige det mildt. Eller måske virker netop **Armour Thyroid, Nature Throid og Westhroid** så meget bedre, at det ville gå ud over lægebesøg-statistik på lægeklinikkerne?

Samfundet betaler omkostningerne.

Jeg ved ikke hvad er "bedre".... arrogante eller uvidende endokrinologer? Hvordan kan man, som speciallæge, være uvidende om den oprindelige behandling af sygdomme i thyreoidea, på baggrund af hvilken den medicinske speciale - endokrinologi - er udviklet. Ikke diabetes, ikke Addisons, ikke andre sygdomme i hormonsystemet men netop sygdomme i skjoldbruskkirtlen *var historisk de første endokrinologiske sygdomme* udforsket af de medicinske videnskaber længe før nogen overhovedet har hørt om begrebet "endokrinologi".... Læs om [Opfindelsen af thyreoidea-terapi sidst i 1800-tallet](#) og tænk over, hvad siger det om lægerne selv, at trods de mange samfundsbetalte år under uddannelse til speciallæger - ikke alene aner de ikke selv det mindste om historien bag deres eget fag, men de har også den frækhed - i stedet for selv at gøre deres job - sender flere af dem deres egne, forpinte patienter af sted, for at finde og levere "beviser" for, at Thyroid USP (**Armour Thyroid, Nature-Throid og Westhroid**) er gyldige, virkningsfulde og langt mere gennemprøvede lægemidler end de syntetiske T4-præparater nogensinde var, idet de jo kun er på markedet siden 1960-erne - mod over hundrede år for Armour Thyroid.

Samfundet betaler omkostningerne.

De afviste hypothyreose-patienter har nu kun to valgmuligheder: 1. at opgive, velvidende at det vil betyde en ende på drømmen om et nogenlunde normalt liv, 2. at vende lægerne ryggen og selv skaffe den livsvigtige medicin (**Armour Thyroid, Nature-Throid og Westhroid**) fra udlandet. De få, der har råd rejser regelmæssigt på indkøb i udlandet. Andre har familie og venner i udlandet. Men største parten af stofskiftesyge prisgivende armour-fjendtlige læger er henvist til indkøb over internettet - og her falder hammeren. Den svinges af de nationale toldvæsener. De stopper denne livsvigtige medicin i tolden og hvis man ikke kan fremvise recept og faktura - bliver medicinen returneret.... mens den hypothyreose-syg, nu uden sin livsvigtige medicin - bliver hurtigt alvorligt syg og invalideret, idet det syntetiske T4-lægemiddel der er til rådighed *ikke virker...* på netop disse patienter, mens Armour Thyroid gør. Hvad siger det om de regler der gælder og hvad siger det om vores læger, som er jo den primære årsag til hele ulykken?

Samfundet betaler omkostningerne.

Armour Thyroid, Nature Throid og Westhroid er lægemidlerne, der ikke kan mistænkes for at være euforiserende (så skulle det være af lykke for at få det bedre), ej heller er de opført på

dopingslisterne, eller andet lusket. ***Armour Thyroid, Nature Throid og Westhroid*** tager man ikke for sin egen fornøjelses skyld, men af ren og skær **nød**! Og så koster det jo omkring **80 dollars** for 100 tabletter, der rækker til mellem 1½ til 3 måneder, afhængig af stofskiftesygdommens grad, kirtlens restfunktion osv. Alligevel findes stofskiftesygge, der betaler dobbelt så meget, eller tredobbelt fordi de er nødt til at skaffe sig medicinen til erstatning for den stoppet i tolden.... da disse mennesker hellere undværrer daglige fornødenheder end de vil bukke under mangelen på det *rette* og retvirkende stofskiftehormon. Kan man bebrejde dem det?

Man kan spørge kongen eller dronningen, politikerne, lægen, en endokrinologen eller tolderen - om de vil kunne opretholde deres tilværelse og fungere trods konstant tilstedeværende symptomer på hypothyreose, såsom permanent feber-tilstand i kroppen med medfølgende muskelsmerter, åndenød og hjertebank tilsammen med en permanent blodsukker-mangel, tilsammen med ødemer, negleløsning, hårtab, mundtørhed og rådne tandkød, tilsammen med et permanent Præmenstruel Syndrom (for damernes vedkommende) i kroppen og for herrerne impotens, tilsammen med konstant trykken i hovedet tillige med tinnitus, dårligt syn og en tæt, permanent og uendelige hjernetåge, der bare bliver ved og ved og ved? Tilsammen med depressioner, angst, modsløshed, hukommelsessvigt og håbløshed som følge af kroppens forgæves hunger efter det manglende (rette) hormon?

En hypothyreose-symptom-coctail fra Helvede man kan få udpenslet ved at klikke på [dette link](#)! Her opremset blot for at opstille noget disse ikke-stofskiftesygge mennesker kan sammenligne med og identificere dem med? Ikke alle får alle symptomerne på en gang, men selv en brokdel af disse konstant tilstedeværende symptomer på en syg skjoldbruskkirtel og kronisk hormomangel er nok til at ødelægge et helt liv. Hvad ville de gøre i samme situation? Kongen eller dronningen, politikerne, lægen, en endokrinologen eller tolderen? Ville de adlyde de barske afvisende læger og tage imod deres tilbud om en utilstrækkelig kvart-/halv behandling man hverken kan leve eller dø af? Ville de studere paragrafferne eller ville de trodse-hvad-som-helst bare for at komme til at fungere igen?

Sidst men ikke mindst kan man spørge de læger, der har så mange indvendinger mod alle andre lægemidler end netop de syntetiske, hvis de da overhovedet aner at der findes andet - man kan spørge dem om de kan så svare på, hvorfor i alverden skulle ganske almindelige syge mennesker med beskeden privatøkonomi til rådighed, hellere undværre andet, og hellere betale 2-3 dobbelt i tilfælde af stop-i-tolden samt prioritere de organiske lægemidler højest - år efter år, gennem mange år - hvis disse lægemidler *ikke virkede efter hensigten*? Ingen placebo holder ud over en måned, så dette lægernes evt. mod-argument kan straks arkiveres lodret i kategorien "bullshit". Måske er svaret dette at der ikke findes en fornuftig, rationel forklaring på denne, lægernes fjendtlige holdning til organiske lægemidler for stofskifte, og dette på trods af, at lægerne er jo tilsyneladende uddannet til netop at ræsonere rationelt - bare ikke i forhold til ***Armour Thyroid, Nature Throid og Westhroid***? Come on! Enten er man rationel eller er man det netop ikke. Der er ingen nuancer her. Lægerne afviser, patienterne og deres familier taber, og samfundet bærer omkostningerne. Igen! Producenterne af syntetiske lægemidler vinder. Igen!

[I Holland trives stofskiftepatienter med frit medicin-valg](#). Man går bare på et apotek med recept udskrivet af en læge, for hvem Armour, Thyreoideum og lignende lægemidler er ligestillet med andre lægemidler.... Og i Tyskland, og i Belgien, og i Frankrig, og i Italien.... I Norge, Finland og i Sverige kan læger frit udskrive recept på Armour Thyroid eller Erfa Thyroid - bare ikke hos os i Danmark. Hvorfor ikke i Danmark? Hvorfor træffer danske læger ikke samme valg, som deres skandinaviske kolleger?

Hvad er Armour Thyroid?
Hvad er Nature-Throid og Westhroid?

Spred ordet

Anisa er et mangeårigt, dansk medlem af Sonjas Stoffskifteforum: <http://www.sonjas-stoffskifteforum.info> Syg af hypothyreose/lavt stofskifte siden 1978. Indtil 2006 i lægeordineret behandling med Eltroxin og på vej mod kørestol og førtidspension. Siden 2006 i selvordineret behandling med henholdsvis Westhroid, Erfa Thyroid og Thyroid-S. Anisa er snart 60 år. Hun fungerer og trives i dag 10.000 % bedre end hun gjorde for 25 år siden.