

Kommissorium for patient- og pårørendepanel i Afdeling for Kræftbehandling til internettet.

Mødehyppighed: 3-4 møder årligt

Kl. 14.30-14.45 Tjek-in med klinisk sygeplejespecialist, patienter og pårørende

Kl. 14.45– 16.15 Møde for alle

Fast dagsorden: 1) Nyt fra Afdelingen 2) 1-2 klinikker/sengeafdelinger har på skift ansvar for at rejse en drøftelse med panelet i 20 min. 3) punkter fra tjek in? og 4) feed back på mødet

Styregruppen består af Chefsygeplejerske, Cheflæge, seniorforsker, Overlæge og Klinisk sygeplejespecialist.

1. Patient- og pårørende panelets medlemmer

Medlemmer er patienter, der har været eller er i behandlings- eller opfølgingsforløb i Afdeling for Kræftbehandling og pårørende tilknyttet afdelingen. Repræsentanter fra Afdeling for Kræftbehandling bestående af styregruppen. På skift repræsentanter fra de forskellige klinikker.

2. Rekrutteringsprocedure

Medlemmer vil blive rekrutteret via opslag i sengeafdeling, klinikker, på informations-skærme i venteområder, på afdelingens hjemmeside og via direkte forespørgsel ved sundhedsprofessionelle. Når en patient eller pårørende henvender sig mhp deltagelse i patient-og pårørendepanelet tilsendes de et kommissorium og der afholdes forventningssamtale med Chefsygeplejerske og Klinisk sygeplejespecialist, der derefter beslutter om personen vil kunne være medlem.

Formål med Patient- og Pårørendepanel

I Afdeling for Kræftbehandling har vi et ønske om at inddrage patienternes og de pårørendes oplevelser, meninger og holdninger i forsknings og kvalitetsforbedrende projekter og tiltag.

Ved at samarbejde med et patient- og pårørendepanel kan vi sikre, at vores sundhedsydelser er patientcentrerede, effektive og af høj kvalitet, hvilket i sidste ende vil føre til bedre patientoplevelser og resultater. At have et forum hvor sundhedsprofessionelle kan foreligge ideer til projekter, tiltag eller forskning og modtage feedback og lign.

Hvad patient/pårørende involvering betyder i Afdeling for Kræftbehandling

Ved at inddrage patienter og pårørende i samarbejde med sundhedsprofessionelle om kvalitets- og udviklingsprojekter samt relevante forskningsprojekter ønsker vi at sikre at de løsninger og forbedringer, vi implementerer, er relevante og effektive fra et patient- og pårørende perspektiv.

Patient- og pårørendeinvolvering i forskning (PPI) indebærer at inddrage patienter og/eller pårørende i forskellige faser af forskningsprojekter

Formålet er at integrere patientperspektiver for at øge kvaliteten, relevansen og værdien af forskningen samt styrke fokus på værdien for patienterne. Afdelingen anbefaler, at forskere og projektansvarlige aktivt inkluderer patienter og pårørende i deres projekter og søger midler til at facilitere denne proces.

Derudover bør den patientinvolverende indsats evalueres som en del af projektets samlede evaluering.

At kvalitetssikre patient- og pårørende materiale og lign. ved inddragelse af patient- og pårørendepanelet

Den sundhedsprofessionelle, der ønsker at inddrage medlemmer fra patient- og pårørende panelet, har ansvar for at forventningsafstemme med styregruppen og medlemmerne ift. opgaven.

Evaluerings

Afdelingen er ansvarlig for at udarbejde en årsoversigt over de tiltag, hvor brugergruppen har deltaget og udarbejde dette som et indlæg til Afdelingens Nyhedsbrev.

Derudover hvert andet år eller ved behov evaluerer anvendelse af panelet, herunder revision af kommissoriet.