

RKKP søger patientrepræsentant til styregruppen for Dansk Kolorektal Cancer Database

Patientens stemme er vigtig. Vil du være med til at udvikle tarmkræftbehandlingen i Danmark?

Tarmkræft er en af de hyppigste kræftformer i Danmark og dermed en sygdom, der påvirker mange patienters liv.
Ca. 1 ud af 20 bliver ramt af enten endetarms- eller tyktarmskræft.

I Regionernes Kliniske Kvalitetsudviklingsprogram (www.rkkp.dk) arbejder vi med at forbedre kvaliteten i sundhedsvæsenet. Vi indsamler data fra en række sygdomsområder i kliniske kvalitetsdatabaser, herunder tarmkræft. For hver database findes en styregruppe, der består af en databaseformand, kliniske repræsentanter fra hver region samt databaseteamet fra RKKP. Gruppen diskuterer nationale kvalitetsmål og udgiver hvert år en samlet status på kvaliteten i en offentlig tilgængelig årsrapport. Den frembragte viden bruger vi til at udvikle og forbedre kvaliteten af patientbehandlinger.

Vi søger lige nu patientrepræsentanter, som kan hjælpe med at få patienternes stemme ind i styregruppen, når der skal fastlægges mål for den gode kvalitet. Når styregruppen skal kommentere resultaterne i årsrapporterne, kan din viden bruges til at fremhæve de områder, der er særligt vigtige set fra patienternes perspektiv.

Arbejdet i styregruppen er frivilligt. Det er derfor vigtigt, at du har lyst, tid og overskud til at bidrage til at forbedre kvaliteten for tarmkræftpatienter. Som patientrepræsentant i RKKP kan du forvente følgende:

- Du får tilbudt et introduktionskursus for patient- og brugerrepræsentanter, arrangeret af RKKP, hvor du bl.a. lærer at læse og forstå en årsrapport – introduktionskursus afholdes i foråret, næste gang i 2025
- Du får mulighed for at deltage i netværksmøder for patient- og brugerrepræsentanter, arrangeret af RKKP.
- Du kan få et fast beløb for at deltage i mødet (mødediæt) og får dækket dine transportudgifter.

Som patientrepræsentant indtræder du i styregruppen, der mødes fysisk to gange om året. Din opgave består i - på vegne af patientgruppen - at bringe patienternes perspektiv ind i møderne. Det er derfor en fordel, hvis du har mulighed for at tale med andre patienter, f.eks. gennem en patientorganisation.

Vi håber på en mail fra dig inden **d. 30. maj 2024**, hvor du skriver lidt om dig selv, og hvordan du ønsker at bruge din stemme til at forbedre behandlingsforløbet for alle tarmkræftpatienter. Alle, som skriver, får en tilbagemelding senest 2 måneder efter fristen.

Skriv til kontaktperson ved RKKP: Anne Fredsted, e-mail: ANFRST@rkkp.dk eller Formand for databasen: Jon Kroll Bjerregaard email: jon.kroll.bjerregaard@regionh.dk

- Ca. 1 ud af 20 bliver ramt af enten endetarms- eller tyktarmskræft.
- Kvalitetsdatabasen for tarmkræft har eksisteret siden 2001, læs mere på: <https://dccg.dk/om-databasen/>
- Den seneste årsrapport fra tarmkræftdatabasen kan du finde på: <https://www.sundhed.dk/sundhedsfaglig/kvalitet/kliniske-kvalitetsdatabaser/kraeft/kolorektal-cancer-database/>

Ansøgningsfrist:

30.05.2024

Tiltrædelse:

01.08.2024

Arbejdssted:

RKKP

Beskæftigelsestype:

Patientrepræsentant

Kontakt:

Anne Fredsted: 51230193

Jon Kroll Bjerregaard: 35454591