

Brukermedvirkning i forskning og prosjektarbeid

v/ Bente Enggrav
Seniorrådgiver psykososialt
Eikholt

Brukermedvirkning i helseforskning

- * Lov om helseforetak m.m.(helseforetaksloven)§ 35
- * Helseforetaket skal sørge for at virksomheter som yter spesialisthelsetjenester og andre tjenester som hører naturlig sammen med dette, etablerer systemer for innhenting av pasienters og andre brukeres erfaringer og synspunkter.

Retningslinjer

- * Brukermedvirkning i helseforskning i Norge:
- * Forslag til retningslinjer og tiltak på bakgrunn av rapport fra nasjonal arbeidsgruppe 10 febr. 2014.
- * Endelige retningslinjer og tiltak 26.02.2015

Hvem gjelder det?

- * Alle 4 regionale helseforetakene og sykehusene.
- * Mål at retningslinjene også skal kunne brukes av flere, for eksempel nasjonal samarbeidsgruppe for helseforskning i spesialisthelsetjenesten(NSG):
- * Viktige medlemmer i NSG: SAFO, FFO, Universitetene, Helseforetakene

Mål med økt brukermedvirkning

- * Forskning skal bli mer relevant og få bedre kvalitet.
- * Få innvirkning på:
 - * Prioritering
 - * Planlegging og gjennomføring
 - * Formidling og implementering av forskningsresultater.

Mål i alle faser

- * Legitime prosesser og åpenhetskultur
- * Understøtte de tre andre lovpålagte oppgavene:
- * Forbedre pasientbehandlingen, gi forskningsbasert undervisning og oppdatert opplæring til pasienter og pårørende

Brukermedvirkning

- * Formell representasjon
- * Organisert samarbeid
- * Direkte involvering

Endelige retningslinjer omhandler:

- * Brukerrepresentasjon i ulike forskningsutvalg
- * Brukerutvalg og andre fora
- * Direkte brukermedvirkning i forskningsprosjekter
- * Brukermedvirkning i søknader

Retningslinjer forts.

- * Opplæring av brukere
- * Økonomiske konsekvenser
- * Kartlegging og evaluering av brukermedvirkning i forskning.

Brukermedvirkning Eikholt

- * Del av NKDB og spesialisthelsetjenesten
- * Eikholt er en privat stiftelse
- * To brukerrep. sitter i styret for stiftelsen
- * Samarbeidsmøte med LSHDB og FNDB ca. to ganger i året
- * Brukere har vært/er med i arbeidsgrupper og referansegrupper

Rolleavklaring

- * Prosjekteier- prosjektleder
- * Hvem skal delta i referansegrupper- og hvilken rolle har vi i gruppa
- * Hvem kan bidra med hva?
- * Forventninger

Utfordringer

- * Når er det hensiktsmessig med brukermedvirkning
- * Når og hvordan i forskningsprosessen
- * Avklare hvilke ressurser som trengs
- * Opplæring
- * Reell brukermedvirkning- ikke symbolsk
- * Utfordringer

Spesielle hensyn

- * Spesielt for personer med nedsatt syn og hørsel/døvblindhet:
- * Utfordringer i forhold til kommunikasjon og informasjonsinnhenting.
- * Hvilke utfordringer gir dette og hvilke hensyn må tas?
- * Hvordan oppnå likeverdig deltakelse?

Godt samarbeid

- * Møter/Hva må tilrettelegges:
- * Reise til og fra møter
- * God nok tid
- * Utsendelse av møtepapirer/dokumenter/hvilken form
- * Hvordan kommunisere utenom møtene
- * Møtelokaler- videomøter- fysiske møter
- * Teleslynge/tolk/belysning

Referanse

Brukermedvirkning i helseforskning i Norge-
forslag til retningslinjer og tiltak- rapport fra nasjonal
arbeidsgruppe 10. februar 2014

Brukermedvirkning i helseforskning i Norge-
endelige retningslinjer og tiltak 26.02.2015