

PATIENTEN SOM PARTNER I DANSK SUNDHEDSFORSKNING

– Et nationalt vidensdelingsprojekt om patientinddragelse i forskning

Marianne Sandvei (msandvei@health.sdu.dk) & Mogens Hørder (mhorder@health.sdu.dk)
Forskningsenheden for Brugerperspektiver, Institut for Sundhedstjenesteforskning, Syddansk Universitet

BAGGRUND

Over de seneste 15 år har patienter i stadig højere grad medvirket aktivt ved planlægning, gennemførelse og implementering af forskning. Udviklingen er især foregået i England, Canada og USA, men er også på vej i Danmark. Udviklingen i danske forskningsmiljøer følges af det nationale vidensdelingsprojekt ”Patienten som partner i dansk sundhedsforskning”.

HVAD ER PATIENTINDDRAGELSE I FORSKNING?

Patienter kan inddrages i to forskellige aktiviteter: I det enkelte forskningsprojekt eller på forskningsstrategisk niveau (figur 1).

Ved patientinddragelse i det enkelte forskningsprojekt kan patienter deltage som aktive partnere i alle forskningsprojektets faser – herunder bidrage til identifikation af forskningsspørgsmål, planlægning af projektet, rekruttering af forsøgspersoner, gennemførelse af projektet og implementering af resultater.

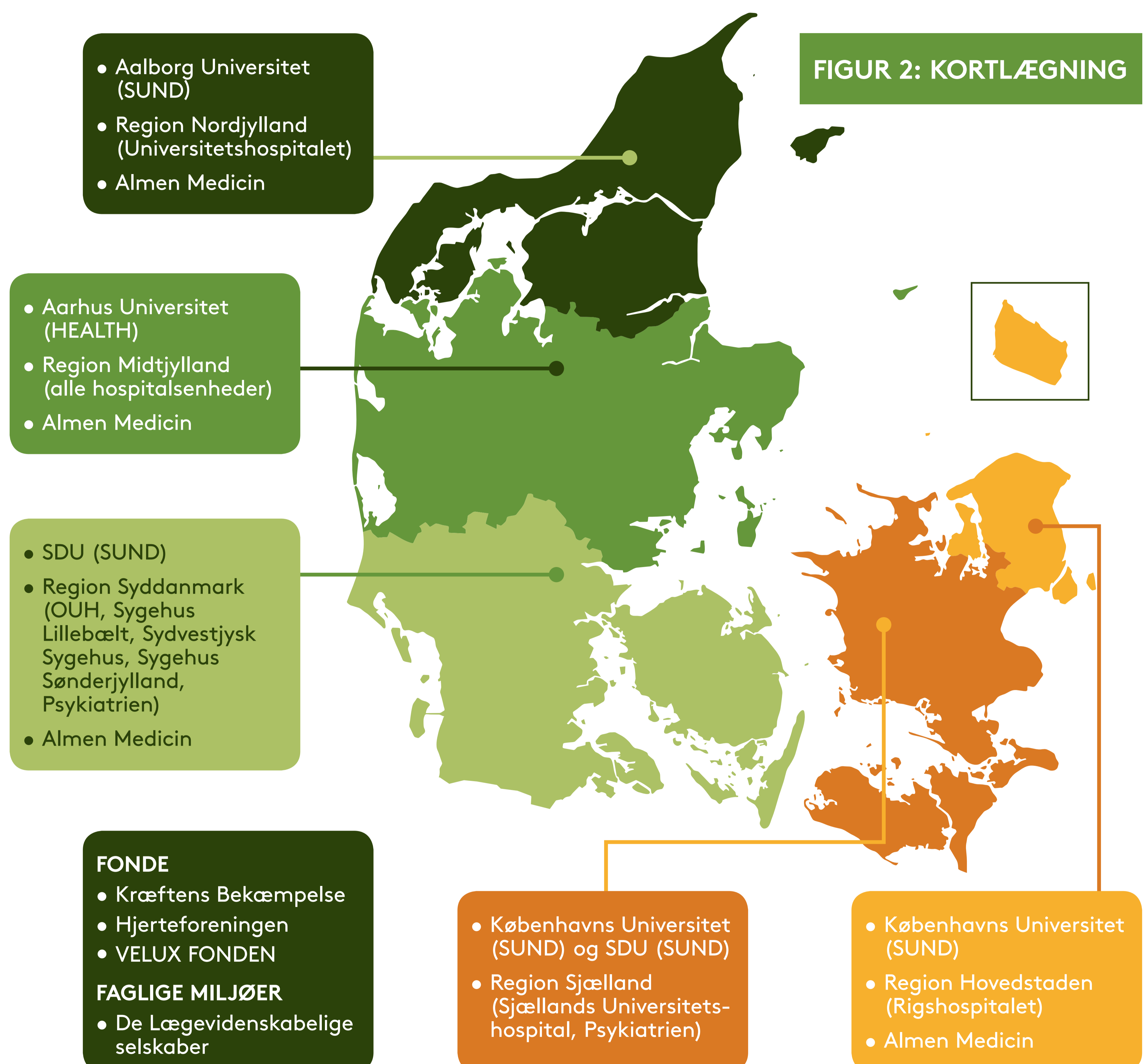
Ved inddragelse af patienter på strategisk niveau kan patienter deltage i arbejdet i offentlige og private organisationer, der udleder forskningsstøtte, eller i forskellige forskningsfora i forskningsorganisationer. Patienter kan eksempelvis indgå som partnere ved udarbejdelse af en forskningsstrategi eller ved bedømmelse og prioritering af forskningsansøgninger.

HVORFOR HAR DET VÆRDI AT INDDRAGE PATIENTER I FORSKNING?

Den bagvedliggende antagelse ved patientinddragelse i forskning er, at forskningens relevans og kvalitet øges, når forskningens slutbrugere – altså patienter, som i sidste ende får tilbudt nye behandlingsformer, som forskningen resulterer i – er med helt fra projektets start.

KORTLÆGNING AF PATIENTINDDRAGELSE I FORSKNING I DANSKE FORSKNINGSMILJØER

Vidensdelingsprojektet ”Patienten som partner i dansk sundhedsforskning” har til formål at kortlægge viden om patientinddragelse i forskning i Danmark. Der er i projektet foretaget en bred kortlægning af omfanget og arten af initiativer i forskningsudførende og forsknings-



”PATIENTEN SOM PARTNER I DANSK SUNDHEDSFORSKNING”

- ”Patienten som partner i dansk sundhedsforskning” indsamler og formidler viden om patientinddragelse i sundhedsforskning i Danmark
- Projektet er forankret på Syddansk Universitet og udføres i et samarbejde med Videnscenter for Brugerinddragelse i Sundhedsvæsenet (ViBIS)
- Projektet er støttet af Sundhedsstyrelsen og er foreløbigt igangsat for perioden 2016 – 2018

finansierede institutioner inden for sundhedsvidenskab (figur 2). Kortlægningen er sket på såvel forskningsstrategisk niveau som på projektniveau.

Vedrørende strategiske initiativer spreder udviklingen sig fra en formuleret og iværksat strategi til begrænset kendskab og begyndende planlægning af patientinddragelse i forskning. På projektniveau er der mange eksempler fra klinisk interventionsforskning, sundhedstjenesteforskning samt rehabiliteringsforskning og få eksempler fra epidemiologisk forskning og grundforskning.

Behovet for læring og vidensdeling om rammer, vilkår, muligheder og barrierer er stor for såvel patientrepræsentanter, sundhedsprofessionelle som ledere.

FIGUR 1: HVAD ER PATIENTINDDRAGELSE I FORSKNING

