

# Invitation til klinisk koordinationsgruppe

Hermed inviteres til deltagelse i klinisk koordinationsgruppe om anvendelse af patientrapporterede oplysninger indenfor 'Diabetes – type 2'.

## PRO-data

Patientrapporterede oplysninger, der indberettes af patienten, og omhandler patientens helbredstilstand, herunder det fysiske og mentale helbred, symptomer, helbredsrelateret livskvalitet og funktionsniveau, betegnes PRO-data (patient reported outcome data).

Data kan benyttes på individ- og populationsniveau til kvalitetsudvikling, optimering af patientforløb for både patient og klinikere samt til forskning, monitorering og styring. Det danske nationale arbejde med PRO lægger stor vægt på, at disse formål hænger sammen og der tages så vidt muligt udgangspunkt i eksisterende erfaringer.

## Formål

Formålet med at nedsætte kliniske koordinationsgrupper er at inddrage klinikere og patienter i det nationale PRO-arbejde, som tager udgangspunkt i patienten og dennes forløb, og det er derfor vigtigt, at der tænkes og tilrettelægges tværsektorielt hvor relevant. Et vigtigt led heri er at drive processer for standardisering af PRO-spørgeskemaer, udarbejde faglige retningslinjer for anvendelse samt bidrage til videndeling om brug af PRO-data i daglig klinisk praksis og i kvalitetsudvikling.

## Workshops

Arbejdet i de kliniske koordinationsgrupper foregår på 4 workshops. Datoerne for workshops er d. 30/1, d. 13/3, d. 19/4 og d. 17/5. Alle workshops ligger fra 9.30-15.30 og afholdes i Mødecenter Odense, Buchwaldsgade 48, 5000 Odense C. Tidsforbrug til forberedelse er ca. 20 timer.

På de 4 workshops arbejdes der med følgende områder:

- *Formål og mål med anvendelse af PRO indenfor området*
- *Udpegnning af eventuelle problemstillinger indenfor gruppen af patienter med Type 2 diabetes; herunder fastlæggelse af inklusions- og eksklusionskriterier for hvilke patienter, der skal anvende PRO*
- *Beskrivelse af klinikernes behov for beslutningsstøtte*
- *Arbejdsgange*
- *Spørgeskemaer med afsæt i allerede eksisterende erfaringer og validerede skemaer*
- *Fastlæggelse af hvilke data, der kan være gavnlige i forhold til de kliniske kvalitetsdatabaser*
- *Afdækning af behov for brugertest*

Imellem de enkelte workshops har deltagerne ansvar for at sikre sig at resultaterne fra de enkelte workshops kan forankres i baglandet og efter den sidste workshop sendes de samlede resultater ud til endelig accept i egen organisation.

Se desuden vedlagte kommissorium og overordnet proces for arbejdet i de kliniske koordinationsgrupper for yderligere information.

For yderligere oplysninger kan PRO-sekretariatet kontaktes på [PROsekr@sundhedsdata.dk](mailto:PROsekr@sundhedsdata.dk). Derudover findes der mere information om det nationale PRO-arbejde på hjemmesiden <http://pro-danmark.dk/da>