

Verksamhetsberättelse för 2014

– arbetsgruppen medfödda hjärtfel

Arbetsgruppen består av:

Linda Ternrud (sammanställande), Ann Asp, Ewa-Lena Bratt, Camilla Sandberg, Helene Svahn och Anna-Klara Zetterström. Under verksamhetsåret har Helene Rönning (tidigare sammanställande), Anna Pettersson slutat, vi tackar Helene och Anna för ett engagerat arbete i gruppen och önskar dem lycka till i deras framtida arbete. Linda Ternrud är ny sammanställande och vi har fått två nya medarbetare i arbetsgruppen, Camilla Sandberg och Ann Asp (se deras presentationer på hemsidan).

Arbetsgruppens arbete:

Huvudfokus 2014 har varit att arrangera nationella utbildningsdagarna för 3:e gången och som ägde rum i Jönköping den 27-28 november 2014. Titeln var; Leva med medfött hjärtfel - familjen och professionens perspektiv. Totalt deltog 42 betalande deltagare (varav 11 var medlemmar i VIC). Program och utvärdering av utbildningsdagarna bifogas som en separat bilaga 1.

2014 har arbetsgruppen haft 6 telefonmöten med fokus på planering och arrangemang av utbildningsdagarna i Jönköping. Två personer i arbetsgruppen deltog på det Kardiovaskulära mötet i Malmö (Linda Ternrud och Anna-Klara Zetterström).

VERKSAMHETSPLAN

Under verksamhetsåret 2014 har arbetsgruppen prioriterat följande frågor:

- Öka kompetensen hos dem som dagligen möter patienter med medfödda hjärtfel men också sprida kunskap om medfödda hjärtfel till sjukvårdspersonal som mer sällan möter patienter med medfödda hjärtfel inom såväl barnsjukvård som vuxensjukvård.
- Sprida information om pågående utveckling och kvalitetsarbeten samt forskningsprojekt inom området
- Sprida resultat från utveckling och kvalitetsarbeten samt forskningsprojekt inom området
- Förbättra förutsättningarna till samverkan och samarbete inom ramen för forskning och utveckling

MÅLSÄTTNING

Att tydliggöra och utveckla det multidisciplinära teamets roll i vården av och i mötet med personer med medfödda hjärtfel inom såväl öppen som slutenvård och inom barnsjukvård och vuxensjukvård. För att dra fördel av det multidisciplinära teamets erfarenheter och utbyta erfarenheter och kunskap är det nödvändigt att olika kategorier av vårdpersonal

finns representerade, från både barnsjukvård och vuxensjukvård.

Det långsiktiga målet med arbetsgruppens arbete är att öka kvalitén på det multidisciplinära omhändertagandet för personer med medfödda hjärtfel och dess närstående. En av strategierna för att nå detta mål är att skapa ett nationellt kontaktnät mellan olika professioner som möter och arbetar med personer med medfödda hjärtfel. Syftet är att kunna delge varandra kunskap men också och sprida information vad som är på gång i form av kvalitet och utvecklingsarbete samt forskning. En annan viktig del i arbetsgruppens uppdrag är att sprida kunskap om medfödda hjärtfel till vårdpersonal inom hela vårdsektorn, även till dem som mer sällan träffar personer med medfödda hjärtfel.

Deltagarna från de nationella utbildningsdagarna kommer fortsättningsvis att inkluderas i kontaktnätet som därmed växer för varje år. Vi ökar därmed möjligheterna att nå ut till fler personer som arbetar inom området. Planering inför nästa nationella utbildningsdagar är i full gång och planeras till Lund den 4-5 februari 2016.