

Verksamhetsberättelse 2021-2022 Arbetsgruppen medfödda hjärtfel

Arbetsgruppen består av:

Camilla Sandberg (sammankallande), Linda Ternrud, Anna-Klara Zetterström, Åsa Burström, Simon Castejon, Elin Friberg.

Arbetsgruppens arbete:

Under 2021 har Ann Asp avslutat sitt arbete i gruppen. Två nya medlemmar har tillkommit Elin Friberg, Lund och Simon Castejon, Göteborg.

Arbetsgruppen har under 2022 arbetat med att planera för utbildningsdagarna 2-3 februari 2023 i Göteborg. Temat för utbildningsdagarna är "Ett medfött hjärtfel - vad händer sedan? Och innehåller bland annat föreläsningar om vilka effekter ett medfött hjärtfel har på familjebildning, kognitiv funktion, förvärvad hjärtsjukdom. Gruppen har under 2021-2022 haft 9 digitala planeringsmöten.

En av gruppens medlemmar deltog under Kardiovaskulärt Vårmöte.

Gruppen har även som uppdrag att anordna en session under State of the Heart som anordnas 25-27 oktober i Malmö. Två föreläsare är tillfrågade och har tackat ja. Temat för sessionen är kognitiv funktion och psykisk hälsa vid medfödda hjärtfel.

VERKSAMHETSPLAN

Under verksamhetsåret 2021-2022 har arbetsgruppen prioriterat följande frågor:

- Planering av utbildningsdagarna 2023 för att öka kompetensen hos de som dagligen möter patienter med medfödda hjärtfel men även hos de som mer sällan träffar patienterna.
- Förbättra spridning av information om pågående forskning, utbildning och utveckling inom området medfödda hjärtfel genom att bland annat utvidga kontaktnätet i landet.

MÅLSÄTTNING

Det långsiktiga målet med arbetsgruppen är att öka kvalitén på det multidisciplinära omhändertagandet för personer med medfött hjärtfel och dess närstående. Arbetsgruppens åtgärder för att nå målet är att skapa ett kontaktnät över hela landet mellan olika professioner som på något sätt arbetar med medfödda hjärtfel för att kunna delge varandra kunskap. Gruppens målsättning är även att öka spridningen av aktuell forskning samt att generera idéer och skapa kontakter för att främja ny forskning.