

Verksamhetsberättelse 2019

Arbetsgruppen medfödda hjärtfel

Arbetsgruppen består av:

Linda Ternrud (sammankallande), Ann Asp, Anna-Klara Zetterström, Camilla Sandberg, Åsa Burström och Karin Nordström.

Arbetsgruppens arbete:

Arbetet under år 2019 har bestått av att planera kommande utbildningsdagar den 6-7 februari 2020 i Stockholm. Att vara född med ett hjärtfel kan påverka hela livet däribland skolgång, familjebildning, fysisk aktivitet och yrkesval. Med detta i åtanke har utbildningsdagarna temat "Mitt medfödda hjärtfel påverkar inte bara mitt hjärta". I januari träffades arbetsgruppen under två dagar i Stockholm för en grundläggande planering och därefter har arbetet fortlöpt via mail och telefon. Gruppen har haft två planerade telefonmöte under året. Två medlemmar från arbetsgruppen deltog i Kardiovaskulära vårmötet i Göteborg.

VERKSAMHETSPLAN

Under verksamhetsåret 2019 har arbetsgruppen prioriterat följande frågor:

- Organisering av utbildningsdagar 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.