

UDPEGNINGSBREV

Udpegning til arbejdsgruppe for revision af Pakkeforløb for lymfeknudekræft og kronisk lymfatisk leukæmi

12. november 2020

Sundhedsstyrelsen skal hermed anmode om udpegning af medlemmer til arbejdsgruppen for revision af Pakkeforløbet for lymfeknudekræft og kronisk lymfatisk leukæmi.

Sagsnr. 05-0400-175
Reference MAOV
T +45 24 79 85 91
E anfk@sst.dk

Baggrund

Pakkeforløb for kræft blev udarbejdet i 2007-2008. Den seneste gennemgående revision af pakkeforløbene fandt sted i forbindelse med Kræftplan III i 2011.

Som led i ”Patienternes Kræftplan – Kræftplan IV”, som blev lanceret i 2016, har Sundhedsstyrelsen fået til opgave at opdatere og revidere udvalgte kræftpakkeforløb. De overordnede rammer for revisionen¹ er beskrevet i [Udmøntningsaftalen for Kræftplan IV](#), som er indgået mellem Regeringen, Danske Regioner og KL.

Sundhedsstyrelsen har i 2017 revideret kræftpakkeforløb for brystkræft og lungekræft med henblik på at afprøve og tilpasse en generisk model for revisionen af kræftpakkerne. Denne model vil også danne rammen for revision af pakkeforløb for lymfeknudekræft og kronisk lymfatisk leukæmi.

Formål

Formålet med revisionen af pakkeforløb for kræft er overordnet

1. at sikre, at pakkeforløbene er opdateret i forhold til udviklingen i den sundhedsfaglige viden samt rustet til i højere grad at tage højde for den konstante udvikling inden for området.
2. at inddrage og tage højde for præhabilitering, komorbiditet, brug af MDT konferencer, beslutningsstøtteværktøjer mv., samt at give mere plads til relevant differentiering af forløb i relation til patientens individuelle sygdomsbillede.
3. at understøtte fokus på undersøgelse af individuelle behov for forebyggelse, rehabilitering og palliation i hele patientforløbet.

¹ De faglige rammer for pakkeforløbsrevisionen er beskrevet i [Sundhedsstyrelsens faglige oplæg: Styret indsats på kræftområdet – et fagligt oplæg til Kræftplan IV](#)

4. at understøtte en bedre helhed i hele forløbet fra tidlig diagnostik til den efterfølgende opfølgning i hjemmet i kraft af en klar rollefordeling i samarbejdet mellem egen læge, kommune og sygehus.

Se ligeledes vedlagte kommissorium.

Sammensætning

Sundhedsstyrelsen anmoder nedenstående parter om at udpege repræsentanter, som kan deltage i en møderække, hvor pakkeforløbet skal opdateres og revideres:

- Sundhedsstyrelsen (formand)
- 1 repræsentant fra Sundheds- og Ældreministeriet
- 1 repræsentant fra Danske Regioner
- 5 regionale repræsentanter udpeget af Danske Regioner (en repræsentant fra hver region i form af en ledelsesrepræsentant med tværgående ledelsesansvar, fx en vicedirektør eller en sygeplejefaglig leder. Bemærk behov for koordination med de faglige selskaber)
- 1 repræsentant fra Kommunernes Landsforening
- 1-2 kommunale repræsentanter udpeget af Kommunernes Landsforening
- 1 repræsentant fra Dansk Selskab for Almen Medicin
- 1 repræsentant fra Dansk Sygepleje Selskab
- 1 repræsentant fra Dansk Selskab for Fysioterapi
- 1 repræsentant fra Ergoterapeutforeningen
- 1 repræsentant fra Nationalt Center for Senfølger hos kræftoverlever
- 4 repræsentanter fra Dansk Lymfom Gruppe (3 med specialet hæmatologi, 1 med specialet klinisk patologi)
- 1 repræsentant fra Dansk Radiologisk selskab
- 1 repræsentant fra Dansk Selskab for Klinisk Onkologi
- 1 repræsentant fra Dansk Selskab for Klinisk Ernæring
- 1 repræsentant fra Kræftens Bekæmpelse
- 1 patient/pårørenderepræsentant udpeget af Kræftens Bekæmpelse

I alt 23-24 arbejdsgruppemedlemmer foruden formandspost og sekretariat fra Sundhedsstyrelsen.

Derudover bedes Danske Regioner udpege 1-2 forløbskoordinatorer, som undervejs kan bistå med skriftlig kommentering af materialet, som udsendes løbende i revisionsprocessen.

Arbejdsgruppens opgaver og ansvar

Arbejdsgruppen skal rådgive Sundhedsstyrelsen og forventes at komme med faglig rådgivning, mødeoplæg og skriftlige bidrag. Sundhedsstyrelsen henviser

til det vedlagte kommissorium for en nærmere beskrivelse af bl.a. arbejdsgruppens opgaver.

Sundhedsstyrelsen forventer, at man som deltager i arbejdsgruppen bærer ansvaret for løbende at orientere og forhøre sig samt hente mandat til gruppens arbejde fra den aktør, man repræsenterer. Ved udpegning bør der derfor være opmærksomhed på, at den udpegede repræsentant kan varetage denne rolle.

Sundhedsstyrelsen har det endelige ansvar for udformningen af kræftpakkerne, og kan inddrage andre parter i forløbet. Der vil ved afslutningen af pakkerevisjonen være en kort skriftlig kommenteringsrunde internt i arbejdsgruppen, samt en efterfølgende drøftelse af implementering i Sundhedsstyrelsens Task Force for Patientforløb for Kræft- og Hjerteområdet.

Tidsplan

Det forventes, at arbejdsgruppen afholder to møder i Sundhedsstyrelsen.

Møderne er planlagt til følgende datoer:

- 1. møde: fredag d. 12.02.2021 kl. 11:00 – 14:00
- 2. møde: onsdag d. 28.04.2021 kl. 11:00 – 14:00

Medlemmers habilitet

Det er en forudsætning for at deltage i arbejdet, at medlemmet ikke har habilitetsproblemer. Forud for første møde bedes medlemmet derfor udfylde og indsende en habilitetserklæring via dette link: <https://www.sst.dk/da/Om-os/Strategi-og-grundlag/Habilitet/Udfyld-habilitetserklaering?isAdvisor=yes&council={AD9C5CE6-2373-4D4D-B073-B45E344349EB}> (kræver NemID).

Dette habilitetslink skal for at virke korrekt åbnes fra Google Chrome eller Firefox - ikke Internet Explorer.

Hvis man inden for de seneste 5 år har været eller er ansat på et hospital, sygehus eller en klinik, skal man svare ja til dette og notere oplysningerne under punkt 3.3. Ellers vil man blive bedt om at udfylde habilitetserklæringen igen.

Ved udpegning skal medlemmer være opmærksomme på Sundhedsstyrelsens [Habilitetspolitik](#), som bl.a. ikke tillader samtidig medlemskab af advisory boards mv. inden for samme emneområde(r), som man rådgiver Sundhedsstyrelsen inden for som medlem af et fagligt udvalg/arbejdsgruppe mv. Sundhedsstyrelsens vurdering af habilitet beror altid på en konkret og samlet vurdering i det enkelte tilfælde.

Habilitetserklæringer offentliggøres på Sundhedsstyrelsens hjemmeside. Sundhedsstyrelsen gør opmærksom på, at habilitetserklæring skal udfyldes konkret ift. den enkelte arbejdsgruppe, og at det ikke er tilstrækkeligt at henvise til styrelsens liste over godkendelse til samarbejde med lægemiddelindustrien.

Ved spørgsmål vedr. habilitet er man velkommen til at henvende sig til sekretær Tina Birch på tibi@sst.dk.

Ved øvrige spørgsmål er man velkommen til at henvende sig til projektleder Mathilde Overgaard maov@sst.dk.

Vi ser frem til at høre fra Jer og beder i den forbindelse om, at udpegede medlemmer til arbejdsgruppen oplyses til sekretær Tina Birch på tibi@sst.dk **senest d. 3. december 2020 kl. 12.00** med angivelse af navn, titel og kontaktoplysninger.

Med venlig hilsen



Lotte Klitfod
Sektionsleder, Primære Sundhedsvæsen