

Referat fra onlinemøde i 'Udvalg for Tværfagligt Palliativt Samarbejde'

Møde d. 10. september 2025

Til stede: Henrik Larsen, Cecilia Bech Horsted, Caroline Plaschke, Mogens Grønvold og Mathilde Adersen.

Referent: Mathilde Adersen

Dagsorden

1. Godkendelse af dagsorden

Dagsorden blev godkendt.

2. Orientering fra opstart af 'Netværk for implementering af palliativ behovsvurdering'

Referat fra mødet er indsat.

DCCC har bevilget 200.000 kr. til: Palliativ behovsvurdering i onkologien og kræftdatabaserne – Etablering af et nationalt netværk for afprøvning, erfaringsudveksling og dataopsamling

Formålet er at styrke den basale palliative indsats og at skabe data herom på onkologiske hospitalsafdelinger ved at:

- *Etablere et nationalt netværk for afprøvning, erfaringsudveksling og dataopsamling relateret til palliativ behovsvurdering i onkologi og kliniske databaser*
- *Gennemføre et mindre antal pilotprojekter, der belyser*
 - *Anvendelighed, nytteværdi og praktisk gennemførlighed af palliativ behovsvurdering set fra både patient- og behandlerside*
 - *Gennemførlighed og udfordringer ved udtræk og opsamling af data fra de elektroniske systemer*
- *Sammenskrive en kort anbefaling til den videre implementering*

Opstartsmødet i netværket blev en inspirerende dag med oplæg om baggrunden for etableringen af netværket og drøftelser af den palliative indsats, der forgår og ønskes styrket, uden for de specialiserede palliative afdelinger. Desuden blev det drøftet hvordan der kan samarbejdes om pilotstudier på tværs af landet.

Netværket besluttede at udarbejde en protokol til et pilotstudie hvor patienterne besvarer PRO-Pall skemaet samt et evalueringsskema herom, og de sundhedsprofessionelle besvarer ligeledes et evalueringsskema vedrørende anvendelse af PRO-Pall skemaet. De afdelinger, der har mulighed for det, bidrager med minimum 10 patienter til pilotprojektet.

Flere deltagere var interesserede i at bidrage med patienter til pilotprojektet, men havde behov for at drøfte det med deres ledelser, inden de gav endeligt tilsagn om deltagelse.

Ud over de 12 deltagere, der alle var læger og sygeplejersker og kom fra hele landet, har yderligere seks tilmeldt sig netværket. Netværket er åbent for interesserede deltagere, der arbejder med patienter med kræft på hospitalet.

Nyt onlinemøde d. 27. oktober kl. 15-16 til drøftelse af protokol.

På UTPS-mødet tilkendegav Caroline Plaschke at bidrage med patienter til projektet,

3. kodeansøgning afvist af SDS – så hvad nu? Drøftelse af ideer og muligheder

UTPS ansøgte inden sommerferien Sundhedsdatastyrelsen om en SKS-kode til registrering af palliativ behovsvurdering med PRO-Pall og palliativ indsats. Tilbage meldingen fra Sundhedsdatastyrelsen er, at ansøgningen ikke kan imødekommes, da man ikke ønsker at oprette SKS-koder til specifikke PRO-skemaer. Sundhedsdatastyrelsen henviser i stedet til at anvende den overordnede SKS-kode for at der er anvendt et PRO-skema. Mogens og Mathilde har forsøgt at få et møde med Sundhedsdatastyrelsen til yderligere drøftelse af kodeansøgningen og behovet for en specifik kode, men dette ønsker Sundhedsdatastyrelsen ikke og henviser til, at de har drøftet ansøgningen internt i Sundhedsdatastyrelsen herunder med PRO-sekretariatet.

En SKS-Kode til PRO-Pall efterspørges også fra andre steder i landet, der tidligere har anvendt koden for EORTC-skemaet og som nu, efter anvendelse af det nye nationale skema PRO-Pall, ønsker at kunne registrere dette.

UTPS ønsker fortsat at arbejde for en specifik kode, der kan anvendes til registrering af palliativ behovsvurdering med PRO-Pall og tilhørende palliativ indsats. Vi vil derfor tage fornyet kontakt til Sundhedsdatastyrelsen.

4. Evt.

Information fra 'Netværk for implementering af palliativ behovsvurdering' aftales delt med medlemmerne i UTPS.