

Titel:

Den nye PRO-patient?: Brystkræftpatienters hverdagserfaringer med PRO-styret opfølgning

Oplægsholder:

Rikke Torenholt, Ph.d.-studerende, Københavns Universitet, Institut for Folkesundhedsvidenskab, Afd. for Sundhedstjenesteforskning

Brugen af PRO-data (Patient Rapporterede Outcome) tager til i det danske sundhedsvæsen. Med etableringen af det nationale PRO-sekretariat i Sundhedsdatastyrelsen er arbejdet med PRO gået fra lokale afprøvninger til en landsdækkende bevægelse for anvendelsen af PRO-data på individniveau og i kvalitetsudvikling (Langstrup, i tryk). På individniveau kan PRO-data dels anvendes i det kliniske møde i forbindelse med konsultationsplanlægning, diagnosticering og behandling, dels til patientinddragelse med henblik på at opnå større tilfredshed og bedre kommunikation mellem patient og sundhedsperson. Dette er også tilfældet i interventionsstudiet MitHelbred som udføres af Kræftens Bekæmpelse. Her sammenlignes standard kræftopfølgning efter brystkræft med et opfølgningsforløb, hvor patienter modtager patientuddannelse og løbende besvarer digitale PRO-spørgsmål uden for klinikken. Et centralt rationale i projektet, som i den generelle bevægelse for PRO, er ønsket om, at få adgang til og gøre systematisk brug af patienters erfaringer. Men patienters anvendelse af nye teknologier har i egen ret betydning for deres erfaringer med behandling og helbred (Hunich & Olesen 2014). Udbredelsen af PRO-redskaber i det danske sundhedsvæsen kalder på viden om, hvordan patienter i praksis anvender og oplever PRO-redskaber i deres dagligdag (Trygfonden & VIBIS 2016). Med dette indlæg ønsker vi netop at kaste lys over hvilke handlinger, viden, bekymring eller tryghed den systematiske og tilbagevendende besvarelse af spørgsmål om livskvalitet og symptomer afstedkommer hos patienterne.

Indlægget baseres på et igangværende studie, hvor vi gennem etnografisk feltarbejde følger interventionsstudiet MitHelbred. I alt følges 18 patienter fra PRO introduceres, undervejs når PRO-redskabet tages i brug og i kontakten med projektsygeplejersker og læge. Der gennemføres deltagerobservation på en hospitalsafdeling og i patienternes hjem gennem 9 måneder. Observationerne kombineres med semi-strukturerede interviews.

Data analyseres bl.a. med afsæt i begreber fra valuation studies (Dussaiges et al. 2015, Vatin 2013), der sætter rammerne for at undersøge, hvordan patienterne tager PRO-redskabet i brug og herigennem om og hvordan PRO-data skaber værdi for patienterne i deres hverdag som kræftoverlevende.

- 1) Hvordan tages PRO-redskabet i brug af patienterne? Hvilke handlinger afstedkommer det og hvilken viden og ressourcer trækker patienterne på?
- 2) Hvilken tryghed eller bekymring medfører den systematiske og tilbagevendende besvarelse af PRO?
- 3) Opleves den PRO-initierede viden om patienten som relevant for patienten selv og hvilke eventuelle supplerende videns- og kommunikationsveje etableres?