

Brukermedvirkning - Handlingsplan HO21

- Pasientens helsetjeneste handler om at pasientens behov skal være førende. Når brukerne deltar i hele forskningsprosessen, vil resultatene i større grad reflektere deres opplevelser, og forskningen vil også få større nytteverdi
- https://www.regjeringen.no/contentassets/3dca75ce1b2c4e5da7f98775f3fd63ed/handlingsplan_ho21.pdf

Brukermedvirkning i forskning

Det er fra 2017 stilt krav til Forskningsrådet og de regionale helseforetakene om brukermedvirkning i forskning.

De regionale helseforetakene har på oppdrag frå Helse-og omsorgsdepartementet utarbeidet retningslinjer for brukermedvirkning i forskning innenfor fire områder:

- i) brukerrepresentanter i ulike forskingsutvalg
- ii) direkte brukermedvirkning i forskningsprosjekt
- iii) opplysning om brukermedvirkning i søknader om midler til forskning
- iv) opplæring av brukere

Brukermedvirkning i forskning forts.

- I henhold til føringer fra Helse- og omsorgsdepartementet skal søknader om regionale forskningsmidler beskrive hvem som er brukere av resultatene av forskningsprosjektet, og redegjøre for i hvilken grad brukerne er involvert i planlegging og/eller gjennomføring av prosjektet.
- Med brukere forstår vi pasienter og pårørende.
- Hvordan brukerne involveres vil avhenge av prosjektets karakter. Dersom vurderingen er at brukermedvirkning ikke er relevant for det aktuelle prosjektet, skal dette begrunnes i prosjektbeskrivelsen.

Eks. på informasjon om brukermedvirkning i forskning

- <https://helsenorge.no/sok?k=Brukermedvirkning#k=forskning>
- <https://helse-nord.no/Documents/Forskning/Forskningsmidler/2018%20Forskning%20gsmidler/2018%20forskningsmidler%20utlysning/2018%20Avtaler%20og%20retningslinjer/12%20Rapport%20Brukermedvirkning%20i%20helseforskning.pdf>
- <https://oslo-universitetssykehus.no/avdelinger/direktorens-stab/stab-forskning-innovasjon-og-utdanning/brukermedvirkning-i-forskning>
- <https://helse-midt.no/Documents/Råd%20og%20utvalg/Samarbeidsorganet/Brukermedvirkning%20i%20forskning%20-%20regional%20veileder.pdf>
- <https://helse-vest.no/om-oss/resultat/resultat-2016/forskning-og-utvikling>

#Spør om kliniske studier – ny brosjyre til pasienter

- Publisert 20. mai 2017
- 20. mai er den internasjonale dagen for kliniske studier. Dagen feires over hele verden rundt 20.mai hvert år for å markere dagen da James Lind startet det som ofte regnes som den første randomiserte kliniske studien ombord på et skip 20.mai 1747.
- Se LMIs nye [brosjyre](#) til pasienter og les mer [her](#).
- http://www.norcrin.no/wp-content/uploads/2017/05/Klinisk-brosjyre_endelig.pdf

Undervisningsvideo kliniske studier

ECRIN har laget denne videoen som kan brukes til undervisning av pasienter som skal delta i kliniske studier.

- <http://www.norcrin.no/undervisningsvideo-fra-ecrin/>

Andre internasjonale nettverk

- Nordic Trial Alliance

<http://nta.nordforsk.org/about-nta>

– support patient involvement in clinical trials

- CRIGH

<http://www.ecriin.org/activities/projects>

– **Patient involvement:** fostering the involvement of patients as trial participants and in trial design

Regjeringa vil

- innføre behovsidentifisert forskning som eit nytt verkemiddel i Noregs forskingsråd og i dei regionale helseføretaka
- innføre ein hovudregel om **brukarmedverknad** i forskning finansiert av HOD
- evaluere omfang og effekt av **brukarmedverknad** i forskning

I Konsortieavtalen er «Brukere»
definert på følgende måte: Forskere,
representanter for
pasientorganisasjoner, relevante
små- og mellomstore bedrifter og
andre samarbeidspartnere.