

Uppdragsbeskrivning för patient- och närstående råd vid regionala cancercentrum (RCC)

Denna nationella mall för uppdragsbeskrivning för patient- och närstående råd är utarbetad av patientföreträdare från respektive RCC, i samverkan med respektive RCCs samordnare för patientmedverkan. Den är fastställd av RCC i samverkan 2014-02-06. Innehållet kan anpassas enligt regionala förutsättningar.

Grundläggande uppdrag

Regionala cancercentrum har grundläggande uppdrag att stärka patientens ställning i cancervården. Enligt Socialdepartementets kriterier ska RCC ”engagera patientrepresentanter i beslut rörande cancervårdens utformning och utveckling”. Ett krav är att ”företrädare för cancerpatienter och närstående finns företrädda inom RCC:s organisation i beslutande eller rådgivande organ”.

RCC:s patient- och närstående råd ingår som ett självständigt råd i respektive RCC:s organisation. Råden ska bevaka patient- och närståendeperspektivet i cancervården och det arbete som bedrivs inom RCC. Genom sina samlade erfarenheter ska råden bidra till cancervårdens utveckling för att möta patienters och närståendes behov på ett bättre sätt under hela vårdprocessen.

När patientföreträdare omnämns i uppdragsbeskrivningen avses även närståendeföreträdare.

Förutsättningar

- Ledamöterna i ett patient- och närstående råd bör ha erfarenhet av cancersjukdom som patient eller närstående. Som ledamot ska man själv känna att man har kommit igenom sin akuta bearbetningsfas relaterad till cancersjukdomen.
- Nationell överenskommelse för ersättning till rådets ledamöter tillämpas.
- Regionala cancercentrum ger administrativt stöd, som definieras inom respektive RCC.
- En sammansättning som speglar samhället avseende kön, ålder och bakgrund bör eftersträvas. Ledamöterna i rådet bör komma från aktuellt RCC:s geografiska upptagningsområde.
- Ledamöter i ett patient- och närstående råd lämnar jävsdeklaration till RCC.

Uppdrag för patient- och närstående råd vid RCC

Patient- och närstående rådet

- bevakar, påverkar och har inflytande på utvecklingen av cancer vården för en jämlik och optimal cancer vård för alla, oavsett cancerform.
- identifierar frågor och förbättringsområden som man tycker är viktiga för RCC att arbeta med, utifrån ett patient- och närståendeperspektiv, och lyfter dessa till frågor till RCC:s ledning för hantering.
- har en rådgivande och stödjande funktion för RCC:s ledning och processledare.
- är remissmottagare för RCC i övergripande frågor som vårdprogram m.m.
- identifierar utbildningsbehov för patientföreträdare i regionen och planerar utifrån detta utbildningsinsatser tillsammans med RCC:s ledning.
- samverkar med lokala patientföreningar och nätverk och för kunskapen om RCC:s arbete tillbaka ut i sina respektive organisationer.
- avger en årlig dokumentation om rådets arbete och lyfter fram områden som ytterligare behöver prioriteras.
- samverkar med andra regionala råd vid specifika nationella frågor/områden. Alla RCC:s patient- och närstående råd har tillgång till varandras protokoll och minnesanteckningar.

Arbetsformer för patient- och närstående råd

- Rådet fokuserar på övergripande frågor som är viktiga för flera cancerdiagnoser. Diagnosspecifika frågor eller enskilda patientärenden drivs inte i rådet.
- Lokalt kan överenskommas om representation från rådet i RCC:s styr- eller ledningsgrupp.
- Rådet bör bestå av representanter utsedda från patientorganisationer/motsvarande inom cancerområdet. Om lokal förening saknas kan det nationella förbundet tillfrågas om att föreslå möjliga namn på patientrepresentanter från regionen.
- I rådet deltar representanter från RCC. Dessa ansvarar för information och kommunikation från RCC, men har inte beslutsrätt i rådet.
- Rådet kan bjuda in andra personer till specifika arbeten och aktiviteter, när rådet bedömer det lämpligt.
- Ordförande väljs av rådet och driver de frågor som rådet beslutar om. Ordförande är sammankallande och fastställer dagordning för rådets möten. Frågor att behandla i rådet kan föreslås av ledamot i rådet eller av RCC.
- Rådet stödjer RCC i rekrytering då patientrepresentanter efterfrågas till arbetsgrupper eller möten med anknytning till RCC.
- Rådet utser representanter för nationella möten med patientföreträdare från övriga RCC.
- Rådet träffas efter behov, minst två gånger per termin. Datum för rådets kommande möten fastställs för ett kalenderår.