

Referansegruppens tilbakemelding for nasjonale kompetansetjenester

Referansegruppens tilbakemelding skal ta utgangspunkt i gruppens oppgavespekter slik det er beskrevet i kjernemandatet for referansegrupper. Frist for tilbakemelding: **Senest 1. mars**

Navn på tjenesten	Nasjonal Kompetansetjeneste for kvinnehelse
Om referansegruppen	
Navn på referansegruppens leder:	Maja Lisa Løchen
Navn på brukerrepresentant	Elisabeth T. Swärd (vikar for leder i 2016)
Dersom brukerrepresentant ikke er oppnevnt, gi nærmere informasjon om dette.	☐ Brukerrepresentant skal oppnevnes. ☐ Brukerrepresentasjon er vurdert. Kommentarer: Brukerrepresentant har vært med fra 2013
Referansegruppens godkjenning av årsrapporten	☒ Årsrapporten er godkjent. ☐ Årsrapporten er ikke godkjent.
Tilbakemelding fra de regionale representantene, knyttet til aktiviteten i egen region Ta utgangspunkt i følgende punkter: 1. Understøtte gjennomføring av kliniske forskningsprosjekt og innrapportering til pasientregistre fra egen region. 2. Ved problemer knyttet kompetansetjenestens funksjon eller organisering internt i egen region bør de regionale medlemmer informere eget RHF om dette.	
Referansegruppens tilbakemelding: Kompetansetjenesten har ikke egne pasineter bortsett fra noen få pasienter på vulvaklinikken på Ullevål. Hva gjelder forskningsprosjekt av både klinisk karakter og kvalitetssikrende karakter ellers finnes det et forskningsprosjekt om Mødredødsfall hvor alle helseforetakene har representant . Et øvrig kinisk forskningsprosjekt omhandler Behandling av kvinner med kjønnslemlestelse, hvor alle helseforetakene har representant. Generelt synes referansegruppen at årsmeldingen viser en god rapport og et stort fokus på utadretting. Resultatmålene er tydelig definert og hvordan de kan oppnås.	

Tilbakemelding fra referansegruppen som helhet

Ta utgangspunkt i følgende punkter:

3. Bidra til at oppdatert informasjon til brukere i hele landet (enkeltpasienter, pårørende, pasientorganisasjoner, HF, fagmiljø) er elektronisk tilgjengelig.
4. Tilrettelegging for kliniske studier.
5. Tilrettelegging for pasientregistre knyttet til forskning eller kvalitetskontroll.
6. Fange opp problemer og svakheter ved tjenestens funksjon slik det oppleves i landet som helhet. Basert på dette bringe inn krav og ønsker til kompetansetjenesten.

Referansegruppens tilbakemelding:

3. Overordnet mål for kompetansetjenesten er å være en nasjonal aktør som fremmer kunnskap om kvinners helse i et livsløpsperspektiv og tjenestens kjærneaktiviteter er fagutvikling, kunnskapsformidling og forskning innen reproduktiv helse og kjønnsforskjeller i helse. Kompetansetjenesten har hatt en stor økning generelt vedr. sin aktivitet både hva gjelder forskning, formidling og nettverksarbeid i 2015. Kompetansetjenesten har etablert nasjonale og internasjonale fagnettverk som bidrar til forskning om årsaksforhold og behandling av sykdommer innen områdene reproduksjon og kjønnsforskjeller i helse. Tjenesten har også etablert et nasjonalt register som understøtter implementering av kunnskapsbasert praksis i svangerskapsomsorgen. Tjenesten formidler kunnskap gjennom kurs, hjemmesider, blogg på forskning.no og vitenskapelige publikasjoner. Flere ganger årlig utsendes Kvinnhelsenytt til samarbeidspartnere. Tjenesten har også en aktiv Internettside med forskningsnytt, nyhetsbrev mm. Strategiske satsningsområder frem mot 2018 er å styrke kompetanse. Nyskaping, kvalitet og nasjonal tilgjengelighet tillegges stor vekt. Tjenesten har hatt en økning i aktiviteten generelt i 2015 og har fått en god og informativ internettside tilgjengelig for brukere i hele landet.

4. Tilrettelegging av kliniske studier

Hva gjelder forskningsprosjekt av både klinisk karakter og kvalitetssikrende karakter ellers finnes det et forskningsprosjekt om Mødredødsfall hvor alle helseforetakene har representant. Et øvrig klinisk forskningsprosjekt omhandler Behandling av kvinner med kjønnslemlestelse, hvor alle helseforetakene har representant. Kompetansetjenesten er rettet mot helsetjenesten og befolkningen på nasjonalt nivå. Tjenesten lyser ut stillinger nasjonalt i flere regioner og har pt. studier bl.a i Tromsø, Bergen innenfor hjerte kar og eldre kvinners helse. Jevnlig opplyses referansegruppens medlemmer om utlysninger og oppfordres til å gjøre det kjent i ulike miljøer

5. Mødredødsfall er et pasientregister knyttet til forskning og kvalitetskontroll som tjenesten driver og har lagt til rette for nasjonalt.

6. Tjenestens aktiviteter har blitt bedre kjent både i og utenfor egen helseregion. Kurs og seminarer, konferanser holdes jevnlig og arrangers bredt i Norge. Vi opplever en betydelig bedring vedr. dette i 2015, ref årsmeldingen for 2014. Flere tiltak er iverksatt med bakgrunn i årsmeldingen fra 2014, derunder statistikkurs i Tromsø og stipendiatsamling. Tjenesten samarbeider også nært med idell sektor og spesilet N.K.S. som er Norges største kvinneorganisasjon med kvinnehelse og kvinners livsvilkår som satsningsområder.

