

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 gynekologisk onkologi
Om referansegruppen	
Navn på referansegruppens leder:	Line Bjørge
Navn på brukerrepresentant	Jeanette Hoel
Dersom brukerrepresentant ikke er oppnevnt, gi nærmere informasjon om dette.	☐ Brukerrepresentant skal oppnevnes. ☐ Brukerrepresentasjon er vurdert. Kommentarer: Klikk her for å skrive inn tekst.
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: 1. Kompetansesenteret understøtter kliniske forskningsprosjekt og innrapportering i pasientregistre fra egen helseregion. 2. Ingen spesielle problem er identifisert.	

Tilbakemelding fra referansegruppen som helhet

Ta utgangspunkt i følgende punkter:

3. Bidra til at oppdatert informasjon til brukere i hele landet (enkelpasienter, 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. De ulike web-baserte tjenestene/verktøyene som ocolex og kreftlex er gode verktøy for helsepersonell, pasienter og pårørende. Disse er elektronisk tilgjengelig for brukere i hele landet og oppdateres fortløpende. Videre bidra kompetansesenteret i utarbeidelsen av nasjonale behandlingsretningslinjer som er elektronisk tilgjengelig og samarbeider med Kreftforeningen slik at informasjon på deres nettsider er korrekt.
4. Kompetanse senteret spiller en sentral rolle i initiering av kliniske studier (nasjonale og internasjonale) og understøtter også godt planlegging og drift av kliniske studier ved andre nasjonale institusjoner.
5. Der er opprettet flere pasientregistre knyttet til senteret som kan anvendes for kvalitetskontroll og/eller forskning.
6. Det nasjonale samvirke med kompetansesenteret er utmerket; gode web-basert verktøy, flere årlige nasjonale møter og motivator for kliniske studier.