

OK-21
PROJEKT FAGLIG OG OPGAVERMÆSSIG UDVIKLING FOR AFDELINGSLÆGER
SKEMA TIL BRUG FOR AFTALE AF REGIONALE FORSØG

A. Identifikation

A1. Hospital/afdeling	Regionshospitalet Hammel Neurocenter (RHN) / Afsnit S5/S3
A2. Forsøgets titel	Centralstimulerende medicin i højtspécialiseret neurorehabilitering
A3. Ansvarlige leder for forsøget	
A4. Ansvarlig afd.læge	

B. Forsøget


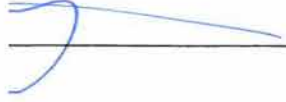
B1. Formål	Opfølgning på og kvalitetssikring af anvendelsen af centralstimulerende medicin i neurorehabiliteringen på RHN.
------------	---

<p>B2. Beskrivelse</p>	<p>Der foreligger en lokal instruks for afprøvning og brug af det centralstimulerende stof amantadin i neurorehabiliteringen på RHN. Instruksen er flere år gammel og beskriver kun anvendelsen på det kognitive afsnit. Siden er brugen blevet mere udbredt og afprøves også hos bevidsthedspåvirkede patienter ligesom der er kommet andre medicintyper til.</p> <p>Der foreligger nogen evidens for brug af centralstimulerende medicin, men den er sparsom og ikke entydig. Anvendelsen af centralstimulerende medicin er på forskellig indikation afhængigt af om det er med henblik på at øge vågenhed hos den bevidsthedspåvirkede patient eller forsøge at samle og fokusere opmærksomheden hos den kognitivt udfordrede patient.</p> <p>En særlig udfordring ved brugen af centralvirkende medicin er dels at patientpopulationen er heterogen og effektmålene individuelle. Derfor er det også indtrykket, at indikation for anvendelsen er meget bred, doseringen vekslende og beslutning om fast behandling undersøgerafhængig.</p> <p>Med forsøget ønsker vi at foretage en faglig opdatering af instruksen tilrettet de enkelte afsnit, undersøge mulighed for mere objektive mål for effekt såsom blodprøve-analyse under og efter afprøvning, anvendelse af EEG-undersøgelse til dokumentation for vågenhed, sikre at beslutningsgrundlag for/imod fast behandling dokumenteres ensartet og afklare om, der er grundlag for en national retningslinje. På sigt vil det være relevant med etablering af database med henblik på kohorte-analyse og opfølgning.</p>
<p>B3. Indhold (hvad er aftalt?)</p>	<ul style="list-style-type: none"> - Hvad har I konkret aftalt? A. Opdatering på relevant faglitteratur B. Tilretning af instruks mhp at sikre arbejdsgange C. Undervisning af relevant personale D. Undersøge mulighed for biokemisk analyse - søge midler E. Arbejde med implementering af ny teknologi til dokumentation for vågenhed (EEG-analyse) F. Tage initiativ til nationalt samarbejde <ul style="list-style-type: none"> - Der er aftalt fleksibel arbejdstid, herunder hjemmearbejde om aftenen. - Der er ikke aftalt tillæg ud over de ansøgte midler.

B3. Deltagerkreds (hvem indgår?)	<ul style="list-style-type: none"> - 'Amantadin-gruppen' på RHN - relevant personale på de enkelte afsnit - Ovl. - Ledende overlæge - evt. Blodprøver og Biokemi, AUH - Forskningsgruppen v RHN
B4 I hvilken periode kører forsøget?	1. maj 2022 til 1. sept. 2023
B5. Organisering	<p>Arbejdet vil foregå som led i det daglige arbejde på de relevante sengeafsnit og i tæt samarbejde med centerledelsen på RHN.</p> <p>Der vil ikke blive tale om en fast ugedag, men dedikerede timer, som led i fleksibel arbejdstid.</p> <p>I udviklingsøjemed vil forsknings- og udviklingsenheden blive involveret til eksempelvis opstart af ny teknologi og etablering af blodprøve analyse.</p>
B6. Økonomi (Tillægsstørrelse 20.000 – 35.000 eller 50.000 kr.) – tildeles den ansvarlige afd.læge	50.000 kr.
<p>Uddybende bemærkninger: Forsøget indeholder elementer af faglig subspecialisering, forbedringsarbejde og innovation.</p>	

C. Forsøgets tidsmæssige udstrækning	
C.2. Dato for forsøgets opstart	1. maj 2022
C.3. Dato for forsøgets afslutning - Forsøget ophører senest 31.12. 2023	31. august 2023

D. Aftalen er indgået mellem
Dato 30/3 2022

Leder 	
--	---

D. Aftalen er godkendt

Dato

For YL

For Region Midtjylland