

Handlingsplan 2019

RMPO Sällsynta Diagnoser

Bemanning och mötesstruktur

Grundbemanning i RMPO består av representanter från Jönköping, Kalmar och Östergötlands län med olika kompetenser och ledamot i NPO Sällsynta Diagnoser är ordförande.

Patientrepresentant inbjudes till varje möte .I snitt 4 möten per år och därutöver workshops med inbjudna deltagare för att diskutera olika angelägna frågor.

Kommunikation på nationell, regional och lokal nivå

På nationell nivå sker kommunikation via övriga NPO, de olika centrum för sällsynta diagnoser (CSD), Nationella funktionen sällsynta diagnoser och patientrepresentanter. På regional och lokal nivå sker kommunikation via de olika involverade verksamheterna och även vid inbjudna möten.

Prioriterade områden 2019 för RMPO

Sällsynta diagnoser i sydöstra sjukvårdsregionen kommer arbeta utifrån de initiativ som tas från NPO sällsynta diagnoser. I nuläget handlar det om att erbjuda jämlik tillgång till diagnostik, behandling och uppföljning när det gäller sällsynta diagnoser. Vi har valt att under 2019 arbeta specifikt med övergång barn-vuxen för personer med sällsynt diagnos och komplext vårdbehov. Dessutom ser vi att samverkan mellan vårdgivare behöver ske på olika sätt och där samverkar vi nära med Inera för att förbättra möjligheter till multidisciplinära konferenser (MDK) på nationell och regional nivå.