

Livet med Multipel Sclerose

En antropologisk undersøgelse af (egen)omsorg i hverdagslivet med sygdommen.

Projektperiode: 1. januar 2019 - 30. september 2019

Forankret hos: REPHA- Videnscenter for rehabilitering og palliation

Finansieret af: Scleroseforeningen

Diagnosen Multipel Sclerose (MS) medfører særlige udfordringer for menneskers hverdagsliv, fordi den ofte stilles i en ung alder. Den kan fremskynde både personlige, sociale, økonomiske og livsstilmæssige overvejelser mange år tidligere, end en person måske har forestillet sig. Netop det individuelle perspektiv på det at leve med MS er ret udforsket.

Dette videnskabelige forskningsprojekt vil undersøge, hvilke strategier og aktiviteter, som mennesker med MS og deres nærmeste sætter i værk for at kunne leve et godt liv.

Har du lyst til at deltage i en fokusgruppediskussion?

Som opstart på projektet vil vi gerne samle en gruppe af mennesker med sclerose og mennesker som har sclerose tæt inde på livet.

Vi vil tale sammen om, hvilke områder du syntes er særlige betydningsfulde for dig i forhold til håndtere din sygdom i dit daglige liv.

Gruppesamtalen varer 1-1½ time og det er frivilligt at deltage. Du vil være anonym og således ikke blive bedt om afgive personlige oplysninger, og det du siger i fokusgruppen, vil ikke kunne føres tilbage til dig.

Vi vil gennemføre én fokusgruppediskussion i hhv. København, Nyborg og Aarhus i løbet af ugerne 6, 7 og 8 og det vil foregå i REHPA - Videnscenter for Rehabilitering og Palliations handicapvenlige omgivelser. Udgifter i forbindelse med transport vil blive refunderet.

Vi håber, at du har lyst til at deltage.

Tilmelding skal ske til: Jeanet Lemche på telefon 2071 2677 eller mail jeanet.lemche@rsyd.dk. Har du yderligere spørgsmål til projektet og til hvordan fokusgruppediskussionen gennemføres, er du ligeledes velkommen til at kontakte Jeanet Lemche.

Med venlige hilsner

Nina Nissen
Projektleder
REHPA

Jeanet Lemche
Medforsker
REHPA