

## *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 livsstilsmæssige overvejelser mange år tidligere, end en person måske har forestillet sig. Netop det individuelle perspektiv på det at leve med MS er ret uudforsket.

**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 den **19. februar kl. 13:00 - 15:00 i København.**

Det vil foregå i handicapvenlige omgivelser hos REHPA - Videnscenter for Rehabilitering og Palliation, Statens Institut for Folkesundhed, **Syddansk Universitet, Studiestræde 6, 1455 København K.**

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](mailto: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