

Hvordan imødekommer vi behovet for rehabilitering hos mennesker med kroniske, hæmatologiske kræftsygdomme? (Myeloproliferative sygdomme (MPN) og Myelomatose)

Workshop | 11. november 2019 | kl. 09.30 - 15.30 | REHPA, Vestergade 17b, 5800 Nyborg | www.rehpa.dk

INTRODUKTION

REHPA og projektgrupperne bag forløbene "Rehabiliteringsophold til mennesker med MPN og Myelomatose" inviterer til en spændende workshop.

Formålet med dagen er at drøfte og udveksle egne erfaringer og praksis med målgruppen, herunder hvordan vi hver især og sammen fremadrettet i højere grad kan imødekomme målgruppen og deres behov. Udgangspunktet for workshoppen er dels oplæg om eksisterende viden, undersøgelser og erfaringer, dels forløbene på REHPA samt perspektiver fra patientforeningerne.

Målgruppen er sundhedsprofessionelle i kommuner og regioner.

TILMELDING

Deltagelse er gratis. Der er 50 pladser, som fordeles efter først-til-mølle-princippet. Tilmelding senest den 23. oktober 2019 på www.conferencemanager.dk/MPN-Myelomatose-Workshop/workshop-mpn-og-myelomatose.html. Der etableres venteliste, og afbud bedes meldt i god tid til charlotte.toft-petersen@rsyd.dk.

Spørgsmål til dagens emne og indhold sendes til forløbsleder Jan Tofte på jan.tofte@rsyd.dk.

DAGENS OPLÆGSHOLDERE

Patientforeningerne v. formænd
Thomas Lund, hæmatolog, overlæge, Odense Universitetshospital
Mette Kjerholt, klinisk sygeplejespecialist, Ph.d., Roskilde Hæmatologiske Afdeling
Anne Fisker, sociolog og AC-konsulent i Palliationsgruppen, REHPA
Jan Tofte, socialrådgiver og forløbsleder, REHPA
Lars Tang, fysioterapeut og forsker, REHPA
Eva Jespersen, fysioterapeut og forsker, REHPA

PROGRAM

09.30 - 09.50 Ankomst med kaffe, te og gnaveboller

09.50 - 10.00 Velkomst og præsentation af dagens program og oplægsholdere v. Lars Tang

10.00 - 12.45 DAGENS TEMAER

- Kort status på sygdommene og aktuelle behandlingsmuligheder for MPN og Myelomatose i relation til forventelige bivirkninger og senfølger, v. Thomas Lund
- Erfaringer fra MPN-forløb på REHPA v. Jan Tofte og Lars Tang
- Udfordringer og behov hos mennesker med MPN og deres pårørende v. Mette Kjerholt

Kort pause (5 min)

- Erfaringer fra Myelomatose forløb på REHPA v. Jan Tofte og Eva Jespersen
- Mennesker med myelomatose og deres pårørendes oplevelse af at leve med sygdommen v. Anne Fisker
- Erfaringer fra patientforeningerne v. formand for Dansk MPN Forening, Per Kjær Erichsen v. formand for Dansk Myelomatose Forening, Søren Dybdahl

12.45 - 13.15 Frokost

13.15 - 14.30 GRUPPEDRØFTELSE

14.30 - 14.45 Kaffepause

14.45 - 15.30 PANELDEBAT OG OPSAMLING: Drøftelser og perspektiver for fremtiden