

Paraplyorganisationen Danske Patienter – et talerør for ALLE patienter

Danske Patienter er den samlende organisation, der varetager patienternes interesser på tværs af diagnoser. Sammen med [navn på den forening, der bringer artiklen] og de 15 medlemsforeninger arbejder paraplyorganisationen med at skabe et mere patientorienteret sundhedsvæsen. Danske Patienter varetager derfor også dine interesser i et sundhedsvæsen, der bliver stadig mere og mere kompliceret.

Når man får en alvorlig sygdom, er der mange, som føler sig alene med alle de mange spørgsmål, der melder sig. Det kan være hårdt.

I den situation kan patientforeningerne være en stor hjælp og støtte – ikke bare i forhold til at få greb om usikkerheden, men også i forhold til at få greb om sygdommen: "Hvilke erfaringer har andre i samme situation?", "Hvordan bliver resten af min tilværelse med sygdommen?" og "Hvordan kommer jeg videre?".

Når man senere i forløbet er blevet "hærdet" som patient i det danske sundhedssystem – og det bliver man desværre – melder der sig oftest en ny undren over, hvordan sundhedsvæsenet fungerer: "Hvorfor skal jeg møde ind til undersøgelse på hospitalet flere forskellige dage, når afdelingerne ligger lige ved siden af hinanden?", "Hvorfor skal jeg fortælle min sygdomshistorie igen og igen, når jeg bevæger mig rundt i systemet – er der slet ingen koordinering?" og "Hvorfor får jeg ikke de samme gode rehabiliteringstilbud i min kommune, som min svoger får i nabokommunen?".

Heldigvis er der hjælp at hente. Først og fremmest i [navn på forening, der bringer artiklen], der støtter patienter med professionel rådgivning, men også fra paraplyorganisationen Danske Patienter, der sammen med medlemsforeningerne arbejder på det generelle plan for at sikre, at sundhedsvæsenets bliver centret om patienternes behov.

Vi er stærkere sammen

Danske Patienter er stiftet i foråret 2007 af en række patientforeninger, der var enige om, at de havde brug for et samarbejde, der udadtil kunne stå som patienternes samlende organisation. Tidligere havde ikke bare de mindre patientforeninger, men også de indflydelsesrige foreninger for de store folkesygdomme, oplevet at blive diskvalificeret af myndighederne, når de ville involvere sig direkte i den politiske proces, ved at deltage i råd, nævn, kommissioner og arbejdsgrupper. Beskeden lød ofte: "I repræsenterer jo kun jeres egen patientgruppe, og vi kan jo ikke invitere alle med" og resultatet blev, at slet ingen patientgrupper blev repræsenteret i råd, nævn og kommissioner.

Danske Patienter blev derfor, fra starten, dannet ud fra tanken om, at myndighederne har sværere ved at afvise patienternes krav, når foreningerne står sammen. Derfor var, og er, det nødvendigt med en stærk tværgående patientorganisation, der er uafhængig af andre interesser end patientens og som arbejder på et sagligt grundlag for at sikre, at patienternes behov bliver tilgodeset.

"Det er uhyre vigtigt, at patientforeningerne står sammen, hvis vi skal fortsætte udviklingen mod et patientorienteret sundhedsvæsen. Der er indsamlet oceaner af patienterfaringer i de danske patientforeninger, og de skal bringes i spil når politikere og ledere træffer beslutninger om sundhedsvæsenet. Med Danske Patienter har vi en samlet stemme, der ikke kan forbigås!"
understreger formand for Danske Patienter Lars Engberg

Et konstruktivt og kritisk samarbejde med sundhedsvæsnets andre aktører er vejen frem til at opnå størst mulig indflydelse, så patienters interesser kommer i centrum, når der skal træffes beslutninger om sundhedsvæsenet. Danske Patienter er blevet særdeles godt modtaget af politikere, myndigheder og organisationer, og der er heldigvis flere og flere, der gerne vil inddrage organisationen og høre mere om patienternes viden og ekspertise om patientforhold.

Men der er fortsat lang vej før brugerinddragelsen og sikring af patienternes interesser i Danmark kommer på niveau med en række af de lande, som vi normalt sammenligner os med. Mange ting kan gøres bedre end i dag, og det er her Danske Patienter spiller en afgørende rolle. Danske Patienter er et fælles talerør for alle patienter, og organisationens rolle er at skabe de bedst mulige vilkår for patienterne ved at bidrage med ekspertise om patientperspektivet på tværs af diagnoser.

Danske Patienter ER medlemsforeningerne

Det er afgørende, at Danske Patienters synspunkter er sagligt funderet på viden om patientinteresser. Der eksisterer en masse viden i de enkelte medlemsorganisationer. Denne viden indsamler Danske Patienter og bruger som grundlag for fælles synspunkter.

Det er medlemsorganisationerne, der har den direkte dialog med de ca. 800.000 medlemmer, som de tilsammen repræsenterer. I Danske Patienter arbejder patientforeningerne sammen, bl.a. i faglige netværksgrupper, hvor frivillige og professionelle fra forskellige patientforeninger er i løbende dialog og arbejder med problemstillinger som rehabilitering, brugerinddragelse, patientsikkerhed, sammenhængende patientforløb og psykiske problemer. Medlemsorganisationerne indsamler og formidler her i fællesskab viden om patientinteresser.

Lars Engberg peger på nogle områder, hvor der er stort behov for at forbedre kvaliteten i sundhedsvæsenet, og hvor Danske Patienter kan gøre en forskel. Det gælder eksempelvis sammenhængende indsats for mennesker med kroniske sygdomme, tilbud til patienter med psykiske lidelser og ikke mindst vilkår for medicinske patienter.

"Det medicinske område skal løftes nu, så alle patienter sikres ret til hurtig udredning, behandling og rehabilitering. Vi har længe talt om det – nu skal der handles. Danske Patienter arbejder for at udvikle området ud fra patienternes perspektiv, hvor faglig kvalitet og sammenhæng i ydelser er helt centralt. Forholdene for de medicinske patienter i dag vidner om en manglende prioritering og manglende sammenhæng i indsatsen, som er helt uacceptabel" udtaler Lars Engberg.

Fakta:

Danske Patienter:

- Danske Patienter blev stiftet i 2007.
- Danske Patienter er paraplyorganisation for 15 medlemsforeninger, der tilsammen repræsenterer 71 patientforeninger og 800.000 medlemmer.
- Danske Patienter arbejder for at sikre patienter bedst mulige vilkår i behandlingssystemet.
- Danske Patienter varetager patienternes interesse på baggrund af dokumenteret viden
- Det daglige arbejde varetages af Danske Patienters sekretariat og repræsentanter fra medlemsorganisationerne. Øverste besluttende organ er repræsentantskabet, hvor alle medlemsorganisationer er repræsenteret.
- Danske Patienter samarbejder med myndigheder, politikere og andre aktører på sundhedsområdet i udviklingen af fremtidens sundhedssektor, så den tager udgangspunkt i patienternes interesser.

Medlemmer af Danske Patienter:

Astma-Allergi Forbundet, Colitis-Crohn Foreningen, Danmarks Lungeforening, Dansk Epilepsiforening, Dansk Fibromyalgi-Forening, Parkinsonforeningen, Diabetesforeningen, Gigtforeningen, Hjerteforeningen, Kræftens Bekæmpelse, Landsforeningen af Polio-, Trafik-, og Ulykkesskadede (PTU), Landsforeningen mod spiseforstyrrelser og selvskade, Nyreforeningen, Scleroseforeningen og Sjældne Diagnoser, der samler 36 mindre patientforeninger.

Danske Patienter arbejder aktuelt særligt med:

- Sammenhængende patientforløb
- Ensartet og kvalificeret forebyggelse, udredning, behandling og rehabilitering
- Patientsikkerhed
- Brugerinddragelse

Danske Patienter er repræsenteret i en række råd, udvalg, styre- og projektgrupper, hvor de varetager patienternes interesser blandt andet:

- Det Nationale Forebyggelsesråd
- EU Specialudvalg for Sundhed
- Referencegruppe om patientklagesystemet
- National styregruppe for ældre medicinske patienter
- National styregruppe for kronisk syge
- Bestyrelsen for Videns- og Forskningscenter for Alternativ Behandling
- Bivirkningsrådet
- Hygiejnerådet
- Bestyrelsen for Dansk Selskab for Patientsikkerhed
- Sundhedsstyrelsens følgegruppe om patientuddannelse
- Styregruppe for Telemedicin
- Sundhedsbrugerråd i fire regioner

Her kan du læse mere om Danske Patienter

www.danskepatienter.dk