

Titel: App til bløderpatienter styrker individualiseret behandling og egenmestring

Oplægsholder: Lone Hvitfeldt Poulsen, overlæge, Center for Hæmofili og Trombose, Aarhus Universitetshospital

Resumé:

- Der er ca. 1000 danske blødere. De har en samlet medicinudgift på 300 mio. kr. årligt. Ved hjælp af nye digitale løsninger kan spares 12 mio. kr. ved forbedret concordance og minimering af medicinkassation. Få blødere skal ændre adfærd, for at gøre en forskel. Bløderappen kan medvirke til ændret adfærd.
- Blødere har i mange år ønsket bedre overblik over deres medicinske hjemmebehandling, der gives både forebyggende mod blødning og ved behandling af blødninger. Bløderappen muliggør at blødere i hjemmebehandling let kan registrere medicinforbrug og blødninger. Før har bløderne registreret på håndskrevne papirer, som de skulle huske at medbringe til årlige konsultationer. Det gav mangelfuld og bagudskuende viden. Den nye app sikrer tidstro data, forbedret egenmestring og inddragelse i egen behandling.
- Patientindtastninger i appen leveres direkte til et klinisk interface, som giver klinikere forbedret og tidstro overblik af blødernes hjemmebehandling. Løsningen møder klinikeres behov for bedre datagrundlag til at vurdere og individualisere hjemmebehandlingen. Bløderappen forbedrer mulighed for dialog mellem kliniker og patient løbende og til konsultationer. Bløderappen viser, at en it-løsning til patienter med sjældne sygdomme kan udvikles og implementeres via den tekniske infrastruktur. Registreringerne skal udbygges til også at omfatte PRO-spørgeskemaer og patientdata samlet i en national database.

3 budskaber som deltagerne kan forvente at få med fra oplægget

- Hvordan indfrier bløderappen den forventede økonomiske gevinst?
- Hvilken værdi skaber appen for blødere i hjemmebehandling?
- Hvordan arbejder klinikere med patientregistreringer og hvilken værdi skaber det?