

2016-07-12

## Uppdatering rörande hjärntumörvården i Stockholm – Gotland.

Den 3/7 publicerade vi information till alla rörande situationen kring hjärntumörvården i Stockholm – Gotland. Här kommer en uppdatering vad som har skett sedan dess.

Den 7/7 träffade delar av föreningens styrelse den operativa chefen för hela Karolinska sjukhuset, Andreas Ringman Ugglå.

För att få till ett produktivt möte så såg vi till att vara väl förberedda inför mötet. Bland annat hade vi innan mötet talat med några av de sjuksköterskor som valt att sluta, fått information från rekryteringsansvariga om varför man inte valt att tacka ja till jobbet. Vidare så hade vi talat med de andra sjukhusen runt om i regionen kring problematiken om att hitta lämpliga vårdplatser när den neurokirurgiska vården är klar men patienten inte är redo för rehabilitering.

Mötet slutade över förväntan och resulterade i tre konkreta saker;

1. Karolinska sjukhuset befinner sig just nu i en väldigt stor omorganisation som ansvariga menar kommer lösa mycket av utmaningarna kring arbetsklimate och kultur. Planen var egentligen att den nya organisationen skulle vara på plats om ett drygt år men nu väljer man att försöka tidigarelägga denna nya organisation för Tema Neuro så att utvecklingen går fortare framåt och man får tid på sig att utvärdera. I praktiken innebär den nya organisationen att neurokirurgen, onkologen och neurologen får mer och säga till om ute på kliniknivå och att beslut och utveckling hamnar närmare oss och vårt flöde genom vården.
2. Andreas Ringman Ugglå kommer framöver att själv vara mer delaktig kring att få till nödvändiga samarbetsavtal med de andra sjukhusen och rehabiliteringsenheterna i regionen. Avtalet med Remeo är på plats men även ett nytt avtal med Södersjukhuset är på gång. Vidare kommer man även undersöka möjligheterna med Södertälje sjukhus samt Tiöhundra i Norrtälje.
3. Kommunikationen kommer att förbättras. Framöver kommer vi nu samarbeta närmare så att kommunikationen kring utvecklingen framåt blir tydligare och mer frekvent.

Avslutningsvis så vill vi återigen välkomna alla att bidra till att utvecklingen går framåt genom att återkomma med tankar och idéer på hur vi tillsammans med vården gör vår situation lite lättare och lite bättre. Vi får aldrig glömma att vi är de som har störst incitament att utvecklingen går framåt men att vi också är de som har störst erfarenhet och kunskap om hur det faktiskt är att leva med en hjärntumör eller vara närstående till någon, det måste vi förvalta på ett bra sätt.

Styrelsen

Svenska hjärntumörföreningen