

KORT OMTALE AV PROSJEKT SOM HAR FÅTT TILDELT KVALITETSUTVIKLINGSMIDLAR 2008

Skjemaet skal brukast som informasjon til nettstaden om kvalitetssatsinga i Helse Vest

Prosjektnamn
Register for personer som utredes ved hukommelsesklinikker ved sykehusene i Helse Vest i samarbeid med Helse Sør- Øst.
HF/avdeling/eining ansvarleg for prosjektet
Haraldsplass Diakonale Sykehus, ger. pol. Klinikk/ Kavli forskningscenter
Kontaktperson/prosjektleder
Anette Høyen Ranhoff
Bakgrunn for prosjektet/hovudpunkt
Per i dag tilbys demensutredning i tidlig sykdomsfase ved de fleste større sykehus i helseregionene. I de årene hukommelsesklinikene har vært i drift har pasientpopulasjonen gradvis endret seg fra vanlig demenstilstander hos eldre uten tilleggsproblematikk til yngre pasienter med mild kognitiv svikt og pasienter med dels omfattende psykiatrisk tilleggsproblematikk. Det er et behov for å optimalisere utredningsprosedyrene og behandlingen som gis ved Hukommelsesklinikene i Norge.
Formål med prosjektet / forbedringsmål
Kvalitetssikring av diagnostikk og behandling, inkludert videreutvikling av utredningsverktøy for demenstilstander som kan anvendes i utredning og forskning. I tillegg vil man kunne evaluere den behandlingen som gis.
Metodisk tilnærming / evaluering av effekt
Data som registreres i databasen er alle opplysninger som samles inn i forbindelse med en standardisert demensutredning. Dette inkluderer:
<ol style="list-style-type: none">1. Demografisk data om pasienten og pårørende, som alder, kjønn, utdanningsnivå og yrke.2. Tidligere og nåværende sykdommer og bruk av legemidler3. Innhenting av data fra pårørende om pasientens kognisjon, psykisk helse, atferd og ADL-funksjon.4. Opplysning om pårørendes belastning og stress knyttet til omsorgsfunksjonen.5. Nevropsykologisk testing bl.a MMS, klokke-test, Ti-ordtest, TMT-A og TMT-B.6. Somatisk undersøkelse, inklusive svar på ulike blodprøver7. Bilde- og funksjonsundersøking av hjernen ved hjelp av CT, MR, SPECT, evt. også EEG i noen tilfeller.8. Spinalvæskeundersøkelse hos utvalgte pasienter.9. Blodprøve til en forskningsbiobank for framtidige genetiske analyser for å forstå etiologien av ulike demenssykdommer for diagnostiske formål og for behandlingmessige formål.10. Pasienter vil også bli spurt om vi i framtida kan koble deres data fra undersøkelsen til offentlige register som Folkeregisteret,

Dødsårsaksregisteret og Reseptregisteret, og til database ved sykehus.

Overføringsverdi/overføring av kunnskap til andre einingar i regionen

Prosjektet ønsker å kvalitetssikre og videreutvikle utredningsverktøy for bruk i hukommelsesklinikker. Ved at utredningsverktøy blir evaluert i dette omfanget vil man kunne sikre en bedre demensdiagnostikk på nasjonal basis.