

## Delstudie 3: «Kortversjon»: Inkludering av pasienter



«Plan for delstudie 3 om pasienter» er tidligere sendt ut, det vises til denne for en grundigere beskrivelse. Her kommer en kortversjon med følgende hovedpunkter:

[Prosjektkoordinator = ansatt i prosjektet, Lokal ressursperson= ansatt i deltagende enhet]

**Inklusjon av pasienter:** Pasienter i diagnosegruppene F20-29 inkluderes, også i tilfeller der pasienten ikke har en endelig diagnose, men behandles i henhold til psykoseretningslinjene. Både pasienter med en nyoppdaget psykoselidelse og pasienter med et lengre behandlingsforløp inkluderes

Pasientene skal være over 16 år og ha samtykkekompetanse (jfr. eget skriv). Samtykke skal være informert og skriftlig ved bruk av brev og samtykkeerklæring som REK har godkjent. Vurdering av samtykkekompetanse gjøres av ansvarlig behandler. Signert samtykke sendes prosjektkoordinator som sikrer en forsvarlig oppbevaring av disse

Inklusjonsperioden er fra 1. juni til og med 30. november 2016. Hver deltagende enhet lager en oversikt over aktuelle pasienter (underbehandling/nynnehviste) som forespørres i tilfeldig rekkefølge (f eks nr. 1, 3, 5, ...2, 4, 6). Lokal ressursperson tildeler kodennummer og samarbeider med lokale behandlere om pasientoversikt, uttrekk og forespørsel om deltagelse. Lokal ressursperson fører oversikt over forespurte og inkluderte i egen behandlingsenhet.

Inkluderte pasienter meldes til prosjektkoordinator, som også fører oversikt slik at pasienter inkluderes bare en gang. Lokal ressursperson eller behandler merker av i F5-bildet i DIPS at pasient er blitt spurt og hva de har svart (med BPB-JA eller BPB\_NEI).

**Spørreskjema til pasienten:** Pasienten bes fylle ut et skjema om behandling og erfaringer de siste 6 månedene. Skjemaet må merkes med deres kodennummer i prosjektet, og utleveres sammen med en konvolutt. Utfyllingen kan gjerne deles opp over en dag eller to, og pasienten kan få støtte fra personale til å oppklare uklarheter og eventuelt praktisk hjelp med lesing og/eller avkryssing. Pasienten oppfordres til å svare på alle spørsmålene, og de legger utfylt spørreskjema i konvolutten.

**Skjema for behandlingsteam/behandler:** Ansvarlig behandler med behandlingsteam fyller ut skjema om pasienten og behandlingen. Behandler sørger for at pasientskjema og beholderskjema sendes prosjektkoordinator slik det avtales i enheten. Prosjektkoordinator sikrer en forsvarlig oppbevaring av innsendte skjema. Utfylling av begge skjemaene bør skje innen samme 14-dagers periode

Tilsvarende målinger gjøres 6 og 12 og 18 måneder etter inklusjon, Prosjektkoordinator finner ut hvor pasienten er i behandling da, og kontakter enheten slik at nye målingen kan gjennomføres

I tillegg til utfylling av de to nevnte skjema, hentes det ut informasjon fra DIPS (egen beskrivelse). Ved prosjektets målinger av troskap mot retningslinjene kan det også bli aktuelt å intervju pasienter om deres erfaring med tjenestetilbudet.

Behandlingsenhetene som deltar vil få bearbejdede oversikter om pasienter og behandlingen som gis etter at datainnsamlingen fra inklusjonsperioden er gjennomført.