

## Seminar om brukermedvirkning

09:30-10:00	<b>Kaffe og registrering</b>	
10:00 - 10:10	Velkommen	Eirik Goksøyr, rådgiver Nasjonalt servicemiljø for medisinske kvalitetsregistre – Region Vest
10:10 - 10:40	«Hvorfor er ALS forskningen og ALS-registeret viktig for dem der ut? Stiftelsen ALS Norge kamp»	Mona H. Bahus, daglig leder i stiftelsen ALS Norge
10:40 - 11:00	«Ny pasientløsning i Norsk Parkinsonregister»	Eldbjørg Fiske, koordinator for Norsk Parkinsonregister og biobank
11:00 - 11:15	<b>Pause</b>	
11:15 - 12:00	Diskusjonsdel: Erfaringer som brukerrepresentant i fagråd i medisinske kvalitetsregistre	
12:00 - 13:00	<b>Lunsj</b>	
13:00 - 13:20	«Brukermedvirkning i Kreftregisterets befolkningsundersøkelse om helse og livskvalitet»	Ylva Gjelsvik, spesialrådgiver i Kreftregisteret.  Daniel Ask, styreleder i Prostatakraftforeningen
13:20 - 13:40	«Brukermedvirkning i et kvalitetsforbedringsprosjekt»	Anne Mari Gunnheim Klausen, rådgiver SmerteReg  Rigmor Berge og Reidun Rinde, brukerrepresentanter i SmerteReg
13:40-14:00	«Sjekkliste for brukermedvirkning i forskning»	Tori Smedal, rådgiver i MS-registeret
14:00 - 14:15	<b>Pause</b>	
14:15 – 14:50	Diskusjon i grupper: Brukerrepresentantens rolle i prosjekter (forskning, kvalitetsforbedring, undersøkelser etc.)	
14:50 – 15:00	Avslutning og oppsummering	Inger Elise Engelund, rådgiver Fagsenter for pasientrapporterte data