

# De patiënt centraal

# Standpunt van

# ReumaNet

FAGG – dinsdag 26 september - Brussel

# Onbekend is onbemind

- Te weinig informatiedoorstroming naar de patiënt en/of naar patiëntenorganisaties
- Waar moeten patiënten zoeken?
- Wat zijn hun rechten?
- Wat zijn hun plichten?
  
- Patiëntenorganisaties kunnen dit (deels) opvangen

# ReumaNetwerk Onderzoek

- Opgeleide mensen met een reumatische aandoening
- Betrokken bij studies in verschillende fases
- Kan ook bij het opstellen van een klinische studie
  - Onderzoekspartners kunnen feedback geven
- Lekenversies van uiteindelijke publicaties: onderzoeksresultaten in verstaanbare taal voor het grote publiek
  - Opnieuw: INFORMATIE: patiënten zijn vragende partij
  - Wetenschappelijke publicaties op site van ReumaNet

# Patiënt Expertise Centrum

- Patiënten betrekken om de gezondheidszorg te verbeteren
- Opgeleide patiënt experts inzetten
  - In relatie tot andere patiënten
  - In relatie tot zorgverleners, mutualiteiten, het beleid, de industrie...
- ReumaNet neemt eerste stappen en leidt patiënten op





**“Look at it this way. If your problem belonged to someone else, it wouldn’t seem like any big deal at all!”**



*Bedankt voor uw aandacht*

Meer informatie:

[www.reumanet.be](http://www.reumanet.be)

[www.ikhebreuma.be](http://www.ikhebreuma.be)

[Nele@reumanet.be](mailto:Nele@reumanet.be)