

**1.
Deltog du i aktiviteten 23/11?**

41 deltagare svar från 24

**2.
Har du deltagit i Psoriasisförbundets digitala aktiviteter tidigare?**

Ja, 1-3 gånger 7

Ja, fler än 3 gånger 4

Nej, det här var den första 13

**3.
Hur tyckte du att aktiviteten var i sin helhet?**

Mycket dåligt 0

Dåligt 0

Varken eller 0

Bra 15

Mycket bra 9

**4.
Anser du att aktiviteten kan påverka till förbättring av sjukvården för personer med psoriasis och psoriasisartrit i Halland?**

Ja 19

Vet ej 5

Nej 0

**6.
Kommer du att delta om Psoriasisförbundet Halland arrangerar liknande aktivitet igen?**

Ja 21

Vet ej 3

Nej 0

**5.
Vad fick du ut av aktiviteten?**

1. Ny fakta om min sjukdom.
2. Nya erfarenheter.
3. Frågestund med Panelen gav mest ny information.

4. **Mer kunskap**
5. **Bra info**

Insåg att jag som patient inte alls kände igen mig i kunskapsbristen som lyftes. På min VC fast kunskap men av någon anledning en extrem ovilja att remittera. Krävdes 15 år och till slut stort lidande, sjukskrivning, dyra insatser för vården innan jag lyckades tjata mig till remiss. Min fråga är: står VC för notan när de remitterade mig eller vari låg oviljan!?
6. **Jag fick inspiration till att fortsätta mitt arbete i Skåne. Kunskap om hur det ser ut i Halland**
7. **Att politikerna var med är bra för patienterna**
8. **Jag sitter i regionala Funktionshinderrådet och vill bredda mina kunskaper om olika diagnoser. Jag fick mer kännedom om diagnosen.**
9. **Lära mig mer om sjukdomen och vilka nya behandlingsmetoder det finns.**
10. **Kunskap och vikten att vara påläst**
11. **Vikten av samverkan som alla verkar överens om att denna är viktig**
12. **Intressant att höra professionens syn på omhändertagandet och politikernas svar. Inser att det finns mycket att förbättra, fra i primärvården.**
13. **En helhetssyn.**
14. **Kommer från läkemedelsindustrin, och vill gärna förstå utmaningarna som finns och om vi kan bidra för att reducera eller eliminera några av dessa utmaningar.**
15. **Lite upplysning om nyheten**

Intressanta föreläsare som talade om psoriasis och artrit. Det mesta hade jag redan kunskap om då jag haft psoriasis i många år. Men det är alltid något nytt man snappar upp. Även bra att höra vad våra politiker har för synpunkter om psoriasisvården Halland.
16. **Jag var med via länk. Gick bättre än väntat när jag väl kom in. (Lite strul först) Jag lyssnade på föreläsningen om psoriasisartrit och sedan panelsamtalet och avslutningen.**
17. **Lite av hur det står till här i Halland. Träffade representant från Halmstad. Träffade andra med psoriasis att prata med under pausen.**
18. **Inblick & mer kunskap**
19. **Massa ny kunskap**
20. **Bredare bild av situationen för personer med psoriasis och psoriasisartrit.**
21. **Medicinsk information**
22. **Stort behov av bättre utbildning i primärvården, bra att det finns planer för detta i Psoriasisförbundets regi.**

7.

Vilka ämnen/teman vill du ta upp längre fram?

1. **Hälsosamtal/coachen.**
2. **Sjukgymnastik och andra aktiviteter som sjukvård eller privata aktörer erbjuder som lindring för värk och stelhet med psoriasisartrit. Hjälpmedel. Sjukvårds Rättigheter/skyldigheter.**
3. **Hur samarbetet ser ut mellan specialistvården till närsjukvården oavsett om den är privat eller offentlig och hur mycket samarbetar dom med patientföreningar? och en plan/strategi till kontinuerlig utbildning för läkare? Sjukvårdens ledtider hur ser planen ut till förbättring? Samsjukligheten kräver oftast flera olika vårdinrättningar orsakar detta en propp/flaskhals i systemet och hur arbetar man bort den ledtiden?**

4. Utbildning
5. Livsstilen kontra sjukdomen. Vad kan/bör man göra själv?
6. **Bl.a** just detta ni tog upp om hur man får möjlighet till specialistvård. Det är svårt att få vårdcentralerna att remittera. När man kommer till vårdcentralen första gången är det så svårt att stå på sig för att få remiss. Det är lätt man backar undan och inte gör något, man ger upp. Känner tyvärr igen det från andra diagnoser också.
7. **Mera** om olika mediciner och behandlingsmetoder
8. Utbildning, samverkan och primärvården
9. **Olika** behandlingsalternativ, ex klimatvård, egen vård. Har själv varit på klimatvård 2 gånger. Så mycket jag lärde mig om psoriasis, psoriasisartrit och samsjuklighet och mycket annat. Det är svårt att få till sig i något annat forum. Klimatvård är något som jag tycker att många fler skulle få tillgång till.
10. Samarbetet mellan Vårdcentraler och hudmottagningar.
11. **Hur** ska man gå tillväga när man är ny psoriasispatient. Hur mycket gör kost och motion. Förslag på bra kost.
12. Söka i bidrag och fonder
13. **Mer** dialog om vad man kan göra inom primärvården, vad som saknas där.

8. Lämna gärna tips, förslag eller synpunkter inför kommande aktiviteter.

1. **Gärna** möjlighet att få ställa frågor till föreläsare/panel.
2. **Diskussion** panel.
3. Skrev på förra rutan.
4. **Samarbetsplan** hur tänker vi där inom kompetensområdet i och med att det inte finns krav på vidare utbildning för läkare idag plus utbildning till patienten
5. **Fler** träffar
6. **Hade** önskat att publiken fått ställa någon fråga med. I övrigt mycket bra
7. **Viktigt** att förståta denna viktiga dialog så att det inte bara blev ett startskott och ingen vidare dialog kring dessa viktiga ämnen
8. **Synd** att inte representant primärvården var med eftersom mkt handlar om deras kunskapsnivå och omhändertagande av PSO-patienter. Hade varit intressant att

Utvärdering från PsoriasisTing Halland 2023

höra panelens funderingar kring att spec-vården (hudläkarna) måste remittera ut i primärvården (tex vid PSA misstanke) och inte direkt till reumatolog. Det hade sparat primärvårdens resurser.

9. Lite mera om nya mediciner
10. Gärna att det finns utrymme för frågor från oss som sitter i ”publiken” om det blir liknande aktiviteter framöver.
11. Svårt. Kanske lite mer från läkemedelsföretagen och om forskningen
12. Se ovan.
13. X
14. Saknade möjlighet för publiken att ställa frågor

