

Onkoloģisko slimību reģistrs un reālās dzīves dati: No strupceļa līdz risinājumam

Situācijas apraksts	<p>Lai gan Valsts ar Onkoloģiskām slimībām slimojošo reģistrs jau eksistē, taču:</p> <ul style="list-style-type: none">• Veselības aprūpes speciālisti sakarā ar noslogotību, nepilnīgi un ar novēlošanos aizpilda reģistra datus;• Divām lielākajām universitāšu slimnīcām ir savas iekšējās informāciju sistēmas, kas nav savienotas ar Valsts reģistru;• No 2018. gada Valsts reģistri ir nonākuši Nacionālā veselības dienesta pārziņā un ir savienoti ar valsts elektronisko sistēmu E-veselība. <p>Reālās dzīves datu nepieejamība apgrūtina lēmumu pieņemšanu un rezultātu analīzi gan ārstniecības speciālistiem, gan veselības aprūpes institūcijām. Reālās dzīves datiem ir būtiska nozīme, lai varētu labāk un efektīvāk plānot pakalpojumus un to finansējumu.</p>
Piedāvājums	<p>Pilotprojekta mērķis – iesaistot visas ieinteresētās puses, definēt nepieciešamos onkoloģisko slimību reģistra datu kopas paplašinājumus un funkcionalitātes uzlabojumus, radot iespēju uzkrāt un analizēt pielietoto medicīnas tehnoloģiju reālās dzīves efektivitāti un sasniegtos rezultātus.</p> <ul style="list-style-type: none">• Fokusējoties uz vienu onkoloģisko slimību lokalizāciju (piem. plaušu vēzis) un kopīgi definējot uzlabojumu mērķus, apjomu un piemērotākos risinājumus;• Risinājuma ieviešana palīdzētu novērtēt tā priekšrocības un identificēt novēršamos trūkumus, pirms potenciāli ieviest tās plašākā apmērā onkoloģisko slimību reģistrā un, iespējams, citām diagnozēm.
Projekts: 1.posms	<p>Dizaina domāšanas seminārs</p> <p>Vienas dienas seminārs ar visām iesaistītajām pusēm, pamatojoties uz dizaina domāšanas metodoloģiju, ar mērķi diskutēt par sekojošām tēmām:</p> <ul style="list-style-type: none">• Esošais datu uzkrāšanas process, atšķirības starp veselības aprūpes iestādēm; papildus nepieciešamās datu kopas; risinājumi datu ievades ātruma un datu kvalitātes uzlabošanai; iespējas automatizēt datu ievadi, IKT sistēmu savienošanas iespējas;• Kāds atbalsts nepieciešams valsts institūcijām, lai ieviestu pārmaiņas dzīvē. <p>Sagaidāmais rezultāts – vienošanās par konkrētu rīcības plānu, lai panāktu reālās dzīves datu uzkrāšanu Onkoloģisko slimību reģistrā un to analīzi iepriekš izvēlētajai indikācijai. 1.posmu finansē AmCham.</p>
Projekts: 2. posms	<p>Projekta 1. posmā identificēto risinājumu realizēšana:</p> <p>Iespējamais rīcības plāns varētu ietvert šādus soļus (un ne tikai):</p> <ul style="list-style-type: none">• Datu iegūšana un izpēte;• Uzlabotu datu bāzes alfa prototipa izveidošana;• Iepirkuma dokumentācijas pakotnes projekta izstrāde u.c. <p>2.posmu varētu finansēt Latvijas Investīciju un attīstības aģentūras (LIAA) jaunās inovāciju vaučeru programmas ietvaros.</p>
Iesaistītās pusēs (priekšlikums)	<p>VM tiešās pakļautības iestādes (NVD, SPKC)</p> <p>Veselības aprūpes speciālisti – ārstu asociāciju deleģēti pārstāvji</p> <p>Pacientu biedrības</p> <p>Universitāšu pārstāvji</p> <p>Pētniecības institūti</p> <p>Farmācijas nozares pārstāvji</p> <p>Medicīnas tehnoloģiju, IKT nozares pārstāvji</p> <p>Sociālie antropologi, dizaina plānošanas eksperti</p>