



Arbeidspakke 14 i NorCRIN utvikler nettsiden «Brukermedvirkning» og driver kompetanseheving og opplæring innen brukermedvirkning i klinisk forskning.

Målgrupper:

Primær målgruppe

Forskere/prosjektledere innen klinisk forskning i spesialisthelsetjenesten / helsetjenesten anbefales å sette seg inn i materialet på nettsiden, og delta i kompetanseheving og opplæring i regi av NorCRIN.

Sekundær målgruppe

Nettsiden, kompetanseheving og opplæringsmateriell kan være av interesse og gi oversikt til disse gruppene:

Brukermedvirkere/medforskere:

Brukermedvirkere som skal bidra i forskningsprosjekter kan ha nytte av å sette seg inn i verktøy, modeller og strukturer som de vil møte når de inkluderes i forskningsgruppen og starter samarbeidet med forsker/prosjektleder. Brukermedvirkere inkluderes i ulik grad, og i noen tilfeller vil rollen som medforsker være aktuell.

Brukerorganisasjoner:

Brukerorganisasjoner er aktive partnere blant annet i rekrutteringen av brukermedvirkere til de ulike prosjektene. Brukerorganisasjoner forventes blant annet å bistå med opplæring av egne medlemmer som bidrar i klinisk forskning, og kan i den forbindelse ha interesse av å kjenne til NorCRIN sine verktøy, modeller og strukturer innen brukermedvirkning.

Ledere og ansatte i spesialisthelsetjenesten:

Ledere og ansatte på spesialisthelsetjenestens tjeneste- og systemnivå. Dette gjelder for eksempel studiepersonell, og ansatte innen støtteenheter for forskning og annet administrativt personell som arbeider med tilrettelegging for forskning.

Industri og teknologioverføringsselskap (TTO):

Forskning foregår også i samarbeid mellom spesialisthelsetjenesten og eksterne partnere som legemiddelindustrien, utstyrsutviklere og teknologioverføringsselskaper. Nettidens innhold om brukermedvirkning i forskning vil være nyttig for de aktuelle eksterne partnerne for å skaffe seg en oversikt over krav og strukturer på feltet, samt til egen anvendelse.

Finansieringskilder:

Organisasjoner som bidrar med økonomisk støtte til forskning kan ha nytte av informasjon og innsyn i organisering av forskning, inkludert brukermedvirkning.

Helsemyndigheter:

Myndighetsrepresentanter som har forventninger og målsetninger for kliniske studier, godkjenner forskningsprosjekter og tar strategiske avgjørelser, f.eks. gjennom handlingsplan for kliniske studier. Eksempler på myndighetsrepresentanter er Helse- og omsorgsdepartementet (HOD), Regionale komiteer for medisinsk og helsefaglig forskningsetikk (REK), Direktoratet for medisinske produkter (DMP) m.fl

Utdanningsinstitusjoner:

Andre aktører som driver opplæring og utdanning av helsepersonell, som universiteter og høyskoler, kan ha nytte av å orientere seg om spesialisthelsetjenestenes praksis innen brukermedvirkning i forskning.