

## **Formålsbeskrivelse for møderække om vejledning om maksimale ventetider ved behandling af kræft og visse tilstande ved iskæmiske hjertesygdomme**

### **Formål**

Sundhedsstyrelsen har i april 2024 udarbejdet en ny vejledning om maksimale ventetider ved behandling af kræft og visse tilstande ved iskæmiske hjertesygdomme<sup>1</sup>. Denne blev udarbejdet ved en inddragelse af en bredt sammensat arbejdsgruppe med deltagelse af regionerne, Danske Regioner og Indenrigs- og Sundhedsministeriet samt andre organisationer og videnspersoner i processen. Udkast til opdateret vejledning var desuden i offentlig høring.

For at følge systematisk op på praksis og behovet for vejledning fra den statslige myndigheds side vil Sundhedsstyrelsen etablere en ramme for systematisk dialog med repræsentanter for centrale brugere af vejledningen. Dialogen faciliteres gennem en møderække, som afholdes (foreløbigt) i løbet af det første år efter vejledningens ikrafttræden.

Nærmere bestemt er formålet med møderne:

- at bringe gennemgående vejledningsbehov frem, som er relevante for de ansvarlige decentrale og centrale myndigheder at kende til, fx af sundhedsfaglig, administrativ eller registreringsmæssig karakter
- at understøtte fælles forståelse af reglerne om maksimale ventetider med henblik på at give patienterne omfattet af maksimale ventetider adgang til udredning og behandling af kræft i overensstemmelse hermed

Afklaring af tvivlstilfælde af hastende karakter i konkrete patientforløb skal som udgangspunkt ske inden for egen region eller eventuelt regionerne imellem – alternativt ved kontakt til Sundhedsstyrelsen mhp. vejledning.

---

<sup>1</sup> [Vejledning om maksimale ventetider ved behandling af kræft og visse tilstande ved iskæmiske hjertesygdomme](https://retsinformation.dk) (retsinformation.dk)

## **Opfølgende møder**

Sundhedsstyrelsen inviterer til en møderække á tre-fire møder i 2024 og 2025. Der vil være mulighed for fysisk eller virtuel deltagelse. Forventeligt på følgende datoer:

- 10. september 2024
- 15. november 2024
- 6. marts 2025
- Mulighed for et møde senere i 2025 (dette vurderes i starten af året).

Sundhedsstyrelsen fremsender dagsorden samt øvrigt mødemateriale senest en uge inden mødets afholdelse efter forudgående kontakt til Specialenheden og Kræftens Bekæmpelse.

Sundhedsstyrelsen inviterer repræsentanter af centrale brugere af vejledningen til møderne:

- Regionale planlægningschefer (en repræsentant fra hver region)
- Regionale jurister eller administrative medarbejdere (en repræsentant fra hver region)
- Repræsentant fra Kræftens Bekæmpelses rådgivningsfunktion(er) med viden om kendte problemstillinger og patientkontakt- og rådgivning vedr. maksimale ventetider (to repræsentanter)
- Regionale patientvejledere med viden om kendte problemstillinger vedr. maksimale ventetider (to repræsentanter fra hele landet)
- Repræsentant fra Specialenheden for behandling af livstruende sygdomme (en repræsentant)
- Repræsentant fra Danske Regioner (en repræsentant)
- Repræsentant fra Sundhedsdatastyrelsen (en repræsentant)
- Andre relevante videnspersoner, som kan inddrages efter behov

Desuden deltager Styrelsen for Patientklager og Indenrigs- og Sundhedsministeriet.

Der lægges vægt på, at møderne er fokuseret omkring gensidige drøftelser. Spørgsmål og tvivlstilfælde vil forventeligt forudsætte vurdering og opfølgning og evt. involvering af relevante fagpersoner. Konkret afklaring vil forventeligt ske løbende og således ikke under selve mødeafholdelsen.

I forsommeren 2025 vil Sundhedsstyrelsen tage stilling til det eventuelt fortsatte behov for løbende opfølgning på praksis i relation til statslig respektivt regional vejledning om reglerne vedrørende maksimale ventetider. Sundhedsstyrelsen vil på baggrund af de gensidige drøftelser desuden vurdere behovet for yderligere opdatering af vejledning om maksimale ventetider ved behandling af kræft og visse tilstande ved iskæmiske hjertesygdomme.

## **Formidling**

Bredere formidling og videndeling om foretagne principielle afklaringer af spørgsmål kan varetages af regionerne og/eller Sundhedsstyrelsen afhængigt af informationens karakter og relevant modtagerkreds.