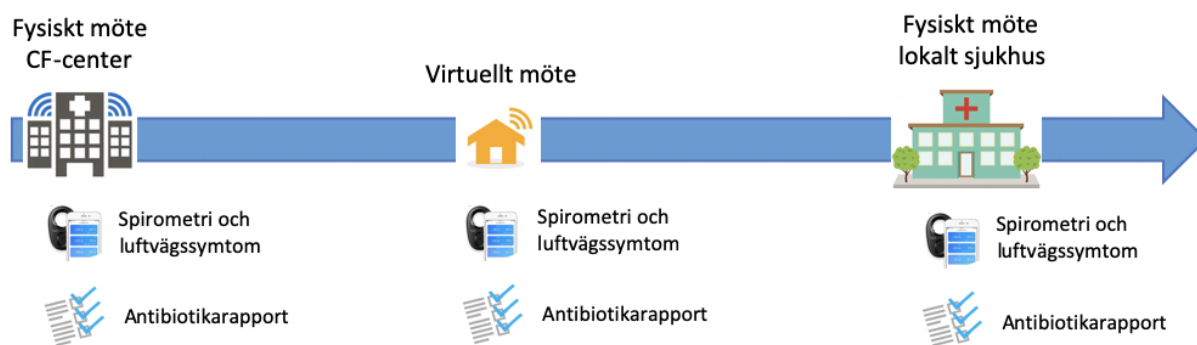


Den virtuella CF-kliniken – individanpassad och tillgänglig CF-vård

Huvudsyftet med studien är att skapa en mer flexibel och individanpassad vårdform hos barn och ungdomar med den kroniska sjukdomen cystisk fibros. Personer som lever med sjukdomen cystisk fibros har regelbundna sjukhusbesök var 6 – 8 vecka. Under covid-19 pandemin har det blivit allt tydligt att vi behöver skapa en mer tillgänglig vårdform än den vi erbjuder idag. I studien erbjuds deltagarna möjlighet att göra lungfunktionsundersökningar i hemmet, samt möjlighet till både fysiska- och virtuella vårdmöten. Den egengenererade hälsodatan delas digitalt med respektive vårdgivare och ligger till grund för såväl akuta som planerade virtuella och fysiska vårdmöte. Den egengenererade hälsodatan förväntas bidra till en ökad förståelse om CF-sjukdomen både hos patienten, vårdnadshavaren och vårdgivaren.

Huvudmålsättningen med studien är att:

1. Öka förståelsen för hur digitala hjälpmedel kan bidra till att förbättra CF-vården.



2. Skapa en större förståelse och struktur för antibiotikaanvändning hos barn med CF och undersöka hur exacerbationer påverkar lungfunktionen och symtom hos barn med CF.

