

# FÆLLES ANSØGNINGSSKEMA TIL KVALITETS- OG UDVIKLINGSMIDLERNE UNDER KEU



REGION: Midt	DATO: 15. juli 2016	LØBENR.: (udfyldes af regionen)
--------------	---------------------	---------------------------------

## STAMOPLYSNINGER

ANSØGERS NAVN, MAIL, TLF mm.  
 Jakob Christensen, Overlæge, ph.d.  
 Neurologisk Afdeling, Aarhus Universitetshospital  
 Nørrebrogade 44, 8000 Aarhus C  
 E-mail: [jakob@farm.au.dk](mailto:jakob@farm.au.dk)  
 Mobil: 60865899

PROJEKTANSVARLIG:  
 Jakob Christensen, Overlæge, ph.d.  
 Neurologisk Afdeling, Aarhus Universitetshospital  
 Nørrebrogade 44, 8000 Aarhus C  
 E-mail: [jakob@farm.au.dk](mailto:jakob@farm.au.dk)  
 Mobil: 60865899

ØVRIGE DELTAGERE (samarbejdspartnere eller tilknytning til forskningsinst. el.lign):  
 Praktiserende læger med patienter bosiddende i Randers Kommune.

## PROJEKT BESKRIVELSE

PROJEKTETS TITEL: ESBACE

PROJEKTETS (ANSØGNINGENS) EMNE:

Det er uvist hvor mange personer med epilepsi der alene følges i almen praksis og som ikke ses regelmæssigt på et hospital/hos praktiserende neurolog/pædiater.

Studiet vil identificere kroniske patienter i almen praksis og vurdere disse patienters livskvalitet, stigmatisering og sundhedsudgifter.

OPDATERING VEDR. TIDLIGERE AFHOLDT PROJEKT (sæt x):

NYOPRETTET PROJEKT (sæt x): X

FORMÅL:  
 Det er projektets formål at finde metoder til at identificere personer med epilepsi i almen praksis ud fra den enkelte praktiserende læges kendskab til patienterne og ved brug af

administrative registre (diagnoser og medicinforbrug). Derved vil man kunne beskrive forekomsten af epilepsi i almen praksis.

Derudover vil man kunne beskrive livskvalitet, stigmatisering og sundhedsudgifter hos personer med epilepsi i almen praksis versus personer med epilepsi som ses på sygehus/hos speciallæge.

**PROJEKTBEKRIVELSE (kort resumé) – selve projektbeskrivelsen vedlægges som bilag, der kan linkes til.**

Baggrund: Epilepsi optræder i alle aldre. Personer med epilepsi som følges på sygehus har en markant nedsat livskvalitet og øget dødelighed.

Epilepsi har en prævalens på ca. 0,5 % - dvs. at en almen praksis på 1600 personer har tilknyttet ca. 8 personer med epilepsi.

Formål: Studiet vil identificere personer med epilepsi bosiddende i Randers Kommune, og som følges i almen praksis. Disse personer vil få vurderet deres livskvalitet, stigmatisering og sundhedsudgifter.

Materiale og metoder: Studiet vil sammenligne personer med epilepsi identificeret fra almen praksis med personer med epilepsi identificeret fra hospitalsafdelinger, praktiserende pædiatere/ neurologer.

Da det vurderes at 500 -1000 personer vil identificeres via egen læge i Randers Kommune.

Personer med epilepsi og en matchet kontrolgruppe vil blive inkluderet i undersøgelsen og vil blive tilbudt at besvare spørgeskemaer om livskvalitet, stigmatisering og sygdomsudgifter.

Perspektiver:

Studiet vil potentielt medføre bedre behandling af personer med epilepsi, og dermed bedring i livskvalitet og reduktion i stigmatisering og dødelighed.

**EVALUERING (metode og tidsramme samt plan for implementering og formidling) (1)**

Spørgeskemaer sendes patienterne ved inklusion, efter 6 mdr. og ved afslutning af undersøgelsen efter 1 år.

Man vil derved kunne bedømme patientenes behandling og deres livskvalitet, hvilket vil kunne danne baggrund bedre udredning og behandling. Man vil samtidig kunne bedømme udgifterne til personer med epilepsi fulgt i almen praksis og udvikle metoder til reducere af sundhedsudgifter (Triple Aim).

### **Vurdering/overvejelse om efterfølgende udbredelse og implementering i almen praksis**

Studiet vurderer en metode til identifikation af personer med epilepsi i almen praksis ved brug af de praktiserende lægers kendskab til individuelle patienter og brug af administrative data (medicinforbrug/diagnoser). Denne metode vil blive sammenlignet med identifikation af personer med epilepsi på sygehus/speciallægepraksis.

Dermed er der tale om udvikling af en metode til at identificere personer med kroniske sygdomme i almen praksis – noget som kunne være relevant også for andre kroniske sygdomme med relativ lav forekomst (<1 %).

Undersøgelsen vil ligeledes bidrage til at afklare hvor personer med epilepsi følges for deres kroniske sygdom.

Når der er fundet en metode til at identificere personer med epilepsi i almen praksis – vil man efterfølgende kunne tilrettelægge en målrettet strategi – samt estimere, hvad dette måtte have af konsekvenser for almen praksis og sundhedsvæsenet i øvrigt. Særligt er det væsentligt at vurdere hvordan almen praksis bedst kan bidrage til at bedre livskvalitet og reducere overdødelighed ved epilepsi.

START- OG SLUTTIDSPUNKT (evt. forventet):

Start: 1/6 2016

Slut: 31/8 2018

### **BUDGET**

ANSØGT BELØB (2): 200.000,-kr

500 personer med epilepsi/epileptiske anfald identificeres via egen læge. Det vurderes at et beløb på kr. 400,00/person vil dække de praktiserende lægers honorar for deltagelse i undersøgelsen. Samlet udgift bliver dermed 500 x 400,00 kr. = 200.000,00 kr.

BEVILLING (indeværende år og evt. efterfølgende år):

ANSØGT MIDLER SPONSERET FRA ANDRE SIDER:

Studiet er støttet med et samlet beløb 1.2 mio. Euro fra EU (dækker undersøgelsen i hele EU) - der er dog ikke afsat beløb til honorering af alment praktiserende læger.

BUDGET FORDELT PÅ ÅR (for det ansøgte beløb fra KEU):

2016: 100.000

2017: 50.000

2018: 50.000

TOTALBUDGET:

AFSLUTTENDE RAPPORT/ARTIKEL SENDES TIL DET REGIONALE SEKRETARIAT:
SUPPLERENDE OPLYSNINGER:
BILAGSFORTEGNELSE:  <ol style="list-style-type: none"><li>1. Kort dansk resume of hele undersøgelsen (ESBACE – se evt. også <a href="http://www.esbace.eu">www.esbace.eu</a>)</li><li>2. Protokol (inkl. henvendelsesbrev, informationsskrivelse og tilsagn fra praktiserende læger) (Appendiks E, F og G)).</li></ol>

- (1) I forbindelse med evaluering skal projektet forholde sig til mulighederne for at anvende Triple Aim .
- (2) Et udspecificeret budget vedlægges, hvor det er markeret præcist, hvilke midler der ansøges om hos KEU.