

EUROPEISKA REFERENSNÄTVERK

HJÄLPER PATIENTER MED SÄLLSYNTA ELLER KOMPLEXA SJUKDOMAR



VAD ÄR DE EUROPEISKA REFERENSNÄTVERKEN?

De europeiska referensnätverken (ERN) samlar läkare och forskare som är experter på sällsynta eller sällan förekommande och komplexa sjukdomar. De är virtuella nätverk som diskuterar diagnos och bästa möjliga behandling av patienter från hela Europa. 24 europeiska referensnätverk bildades 2017 och omfattar mer än 900 specialistenheter från över 300 sjukhus.

De europeiska referensnätverken kan bidra med kunskap som kanske saknas i din region eller ditt land.

HUR KAN DU FÅ HJÄLP AV DE EUROPEISKA REFERENSNÄTVERKEN?

Din läkare ger dig råd om lämplig vård för din sjukdom. Efter att ha undersökt möjligheterna i din region eller ditt land och bedömt din specifika situation, kan din läkare föreslå samarbete med relevant nätverk. Din läkare förblir din enda kontaktpunkt om du remitteras till ett referensnätverk.

HUR KAN ETT EUROPEISKT REFERENSNÄTVERK HJÄLPA TILL MED DIN BEHANDLING?

Om ditt fall remitteras till ett europeiskt referensnätverk kommer din läkare att sammankalla en virtuell panel av medicinska experter från olika specialiteter och länder. De tar del av din journal med till exempel provsvar och röntgenbilder och går tillsammans igenom alla uppgifter. Din läkare kan därför inhämta synpunkter från kollegor och använda dem för att ställa en bättre diagnos eller hitta bästa möjliga behandling.

