

Dokumentationskonferencen 2012

DASYS

Akutte hudreaktioner hos kræftpatienter og strålebehandling



Onkologisk afdeling 1935



Onkologisk afdeling 2012



Mosaikrelief i indgangspartiet

Udført af Willam Fredericia

- "Kulturens liv"
- "Naturens liv. Urskoven"



Besøg af Dronningen



Eva Taps, Klinisk Sygeplejespecialist, cand.cur. Onkologisk afd., Aarhus Universitetshospital

- DHL – 21 august i Mindeparken - stjernetid



Klinisk retningslinje for forebyggelse og behandling af akutte hudreaktioner til patienter med kræft, der modtager ekstern strålebehandling

Hvordan er det gået ?

**Implementering og betydning for
klinisk praksis**

Hvor stort er problemet ?

- Over halvdelen af alle kræftpatienter får ekstern strålebehandling
- 2010 fik 15.356 patienter strålebehandling
- 96% af ptt. får en hudreaktion i behandlingsforløbet
- Aarhus Universitetshospital strålebehandler ca. 300 patienter dagligt



Hvad er problemet ?

- Bestråling destruerer basalcellelaget
- DNA ødelægges i delingsfasen
- Forskellige hudreaktioner – fra svag rødme til ulceration og blødning





Hudreaktioner efter afsluttet strålebehandling





Hvorfor en klinisk retningslinje?

- Tilfældige midler og metoder baseret på erfaring
- Patienter modtog forskellig behandling og vejledning
- Usikkerhed hos patienterne
- Blev behandlet tilfældigt
- Store gener og ubehag for patienterne
- Forøgede ressourcer – f.eks indlæggelse
- Afbrudte eller udsatte behandlingen pga af hudreaktioner, som medførte øget risiko for større dødelighed



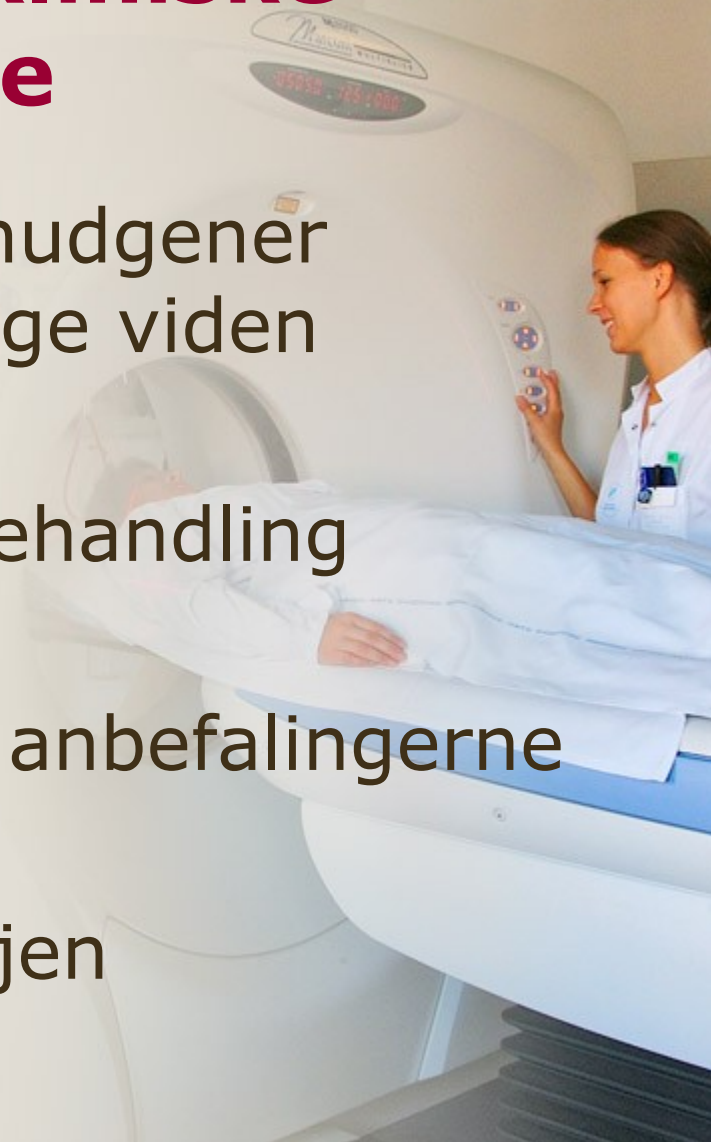
Status for praksis 2007

- Praksis byggede på tilfældige midler og metoder
- Baseret på sygeplejerskens egen erfaring
- *Ikke på evidensbaseret viden !*



Formål med den kliniske retningslinje

- At forebygge og behandle hudgener baseret på bedst tilgængelige viden
- Ensartet forebyggelse og behandling
- Mulighed for at monitorere anbefalingerne
- Udvikle og forbedre hudplejen



Grundlaget for den kliniske retningslinje

- Udarbejdet efter retningslinjer fra Center for Kliniske Retningslinier
- Godkendt i Center for Kliniske Retningslinjer i 1. juni 2009
- Revision start 1. december 2011
- Intern bedømmelse august 2012

