

Nevroendokrin kreft



Førsteamanuensis Trude Haugland, VID vitenskapelige høyskole.

FORSKNINGSMIDLER 2017

FRA CARCINOR



CarciNor



Pasienters erfaringer med å leve med nevroendokrin tynntarmskreft (NETT)

Førsteamanuensis Trude Haugland

Forsknings-
midler
fra CarciNor

Kunnskap om hvordan det er å leve med NETT. Studien har to kjernefokuser belyst fra pasientens og pårørendes perspektiv.

- Erfaringer fra å leve med NETT, fra et pasient- og pårørendeperspektiv: hva er de største utfordringene ved å leve med NETT?
- Hva pasienter og pårørende anser som viktige tiltak for å redusere utfordringene, for på den måten å kunne bidra til bedre helse og livskvalitet.

Dette prosjektet har fokus på pasienters og pårørendes erfaringer knyttet til det å leve med nevroendokrin tynntarmskreft (NETT).

Nevroendokrin tynntarms-NET er en relativt sjelden kreftform, som ofte oppdages etter at tumor har spredd seg. Hvis tumor har spredd seg vil sykdommen betegnes som kronisk, og pasienten behandles palliativt.

Den palliative behandlingen består i hovedsak av hormondempende medikamenter som har til hensikt å hemme hormonproduksjonen fra tumor. Symptomer som diare, fatigue, smerter, flushing, matintoleranse og pustebesvær kan følge sykdommen, men forbedrede behandlingsstrategier har bidratt til bedre symptomkontroll og muliggjort at pasientene kan leve mange år med sykdommen.

Pasientene må imidlertid leve med usikkerhet om hvorvidt behandlingen vil holde sykdom og symptomer tilbake.

Vi har lite kunnskap om NETT pasienters erfaringer og opplevelser av livet med sykdommen, og hvordan pasientene best kan hjelpes.

Innsikt i utfordringer, tiltak, og når i pasientforløpet pasienter med NETT trenger hjelp og støtte til for å kunne leve et best mulig liv, er relevant for helsepersonell.

I dette prosjektet ønsker vi å generere kunnskaper om hva pasienter med NETT og deres pårørende erfarer som utfordringer i dagliglivet og hva de anser som relevante behov for forbedringer i helsehjelpen.

På grunnlag av denne kunnskapen kan helsepersonell utvikle tilbudet til pasientene, og støtte opp under bedret livskvalitet for en gruppe med ulike plager.

FORSKNING PÅ NET-KREFT

- > Som pasientforening for en sjelden kreftsykdom er rollen som pådriver for økt forskning på denne kreftformen en viktig del av CarciNors arbeid.
- > Les mer om CarciNors forskningsfond og forskningsprosjektene vi har støttet på www.carcinor.no
- > CarciNor deler årlig ut midler til forskning på NET-kreft
- > Søk om forskningsmidler fra CarciNor. Ta kontakt med oss på post@carcinor.no

CarciNor bidrar til forskning på NET-kreft, og jobber for økt opplysning og informasjon om denne sjeldne kreftsykdommen.

STØTT CARCINORS FORSKNINGSFOND

CarciNors forskningspris er gjort mulig gjennom store og små bidrag til vårt forskningsfond fra foreningens medlemmer og støttespillere. Alle gaver til CarciNors forskningsfond går til forskning på NET-kreft, neuroendokrin kreft. Les mer om forskningsfondet og skattefordeler på våre nettsider.

Bli med og støtt CarciNors forskningsfond, på Vipps, eller direkte på kontonummer 5082.07.66331.

CARCINOR FOR ALLE SOM ER ENGASJERT I NET-KREFT. STØTT KREFTSAKEN, STØTT CARCINOR BLI MEDLEM

CarciNor er en forening som arbeider for å bedre livsvilkår for personer med NET-kreft og deres pårørende.
CarciNor er en forening for alle som er engasjert i NET-kreft.

NET-kreft er sjelden kreftsykdom i gruppen neuroendokrine tumorer (NET), carcinoid. NET-kreft er et samlebegrep på en rekke hormonproduserende kreftsvulster som i hovedsak blir funnet i tarmsystemet eller i lungene, men også i andre av kroppens organer. Sykdommen er vanskelig å diagnostisere og er ofte blitt kronisk når den oppdages.



CARCINOR
THOMLES GT.4
0270 OSLO
POST@CARCINOR.NO



+47 21 420 680
#CARCINOR @CARCINOR



TLF: 21420680
www.carcinor.no

Tilsluttet:



KREFTFORENINGEN