

**Sinds enige tijd kent het Oncologiecentrum een Patiëntenplatform (PP). Patiënten en ex-patiënten maken er deel van uit. Zij hebben diverse vormen van kanker(gehad) en ook de bijbehorende behandelingen doorstaan. Ze zijn ervaringsdeskundigen. Doel van het platform is om de rol van de patiënt beter bij de zorgverleners voor het voetlicht te brengen. Zo vertegenwoordigt het PP de patiënten in de oncologiecommissie, het advies orgaan van het Oncologiecentrum en nemen enkele leden deel aan discussies over de toekomst van het Oncologiecentrum. De artsen en onderzoekers weten ons steeds beter te vinden.**

Nu de patiënten nog.

Belangrijkste punt in de laatste vergadering (in maart) was de vraag: hoe kunnen wij de patiënten het best vertegenwoordigen. Kunnen onze ervaringen onze mede-kankerpatiënten helpen? En hoe dan? Moeten we naar hun ervaringen vragen, bijvoorbeeld in de wachtkamer, of moeten we vooral naar onze eigen (kanker) geschiedenis kijken en daaruit algemene conclusies trekken? En daarover aan de praat gaan met de artsen en verpleegkundigen?

Willen patiënten dit eigenlijk wel? Is niet iedereen vooral met zijn of haar eigen behandeling en hopelijk genezing bezig?

Vragen. Veel vragen en dan nog dan nog weten de mensen van het platform dat er vragen overblijven. Soms hele simpele. Soms ingewikkelde. Soms komen die vragen pas later.

Wij zoeken het contact. Niet dat het PP alle antwoorden weet, maar wellicht helpt het al als je erover van gedachten kunt wisselen. Of misschien heb je gewoon behoefte aan contact met een lotgenoot. Voorlopig willen wij alle vragen die er zijn, inventariseren en bespreken. We willen er een plan van aanpak van maken waarmee wij als Patiëntenplatform jullie van dienst kunnen zijn. In de mei-vergadering nemen we een beslissing.

U hoort van ons.

Wilt u reageren op dit bericht, dan kunt u mailen naar [oncologiecentrum@mumc.nl](mailto:oncologiecentrum@mumc.nl)