

ABSTRAKT

Tato diplomová práce se zabývá rozvojem patientské organizace pro pacienty s nádorovým onemocněním prostaty a klade si za cíl propojit medicínský systém s potřebami pacientů a jejich blízkých. Výzkum zahrnoval mapování potřeb pacientů a zdravotníků prostřednictvím kvalitativních rozhovorů. Zjištění naznačují, že pacienti hodnotí svou zkušenost s onemocněním především skrze léčbu a kontakt se zdravotníky, přičemž komunikace s lékaři hraje klíčovou roli. Zdravotnický systém však stále vykazuje nedostatky v komunikaci a poskytování informací, čímž neposkytuje pacientům dostatečnou podporu. Zároveň je zjištěna malá informovanost zdravotníků o patientských organizacích, avšak s vůlí k budoucí spolupráci.

Aby mohlo dojít ke změně, byly definovány dva soubory podmínek. Realistické podmínky pro úspěšné využívání služeb patientské organizace zahrnují informovanost pacientů a zdravotníků o její existenci a činnostech a aktivní povzbuzování pacientů k hledání informací. Idealistické podmínky zahrnují změnu vnímání genderových rolí ve společnosti a větší zapojení pacientů do tvorby zdravotnického systému. V práci jsou navrženy kroky k dosažení těchto podmínek, včetně prezentace výsledků výzkumu a spolupráce s lékaři a patientskou organizací.

Celkově lze říci, že práce přináší důležité poznatky o potřebách pacientů s nádorovým onemocněním prostaty a ukazuje směr k lepší integraci patientských organizací do péče o pacienty. Díky participativnímu přístupu a akčnímu plánu je práce prvním krokem k realizaci změn ve prospěch pacientů a jejich blízkých v kontextu onkologické péče.