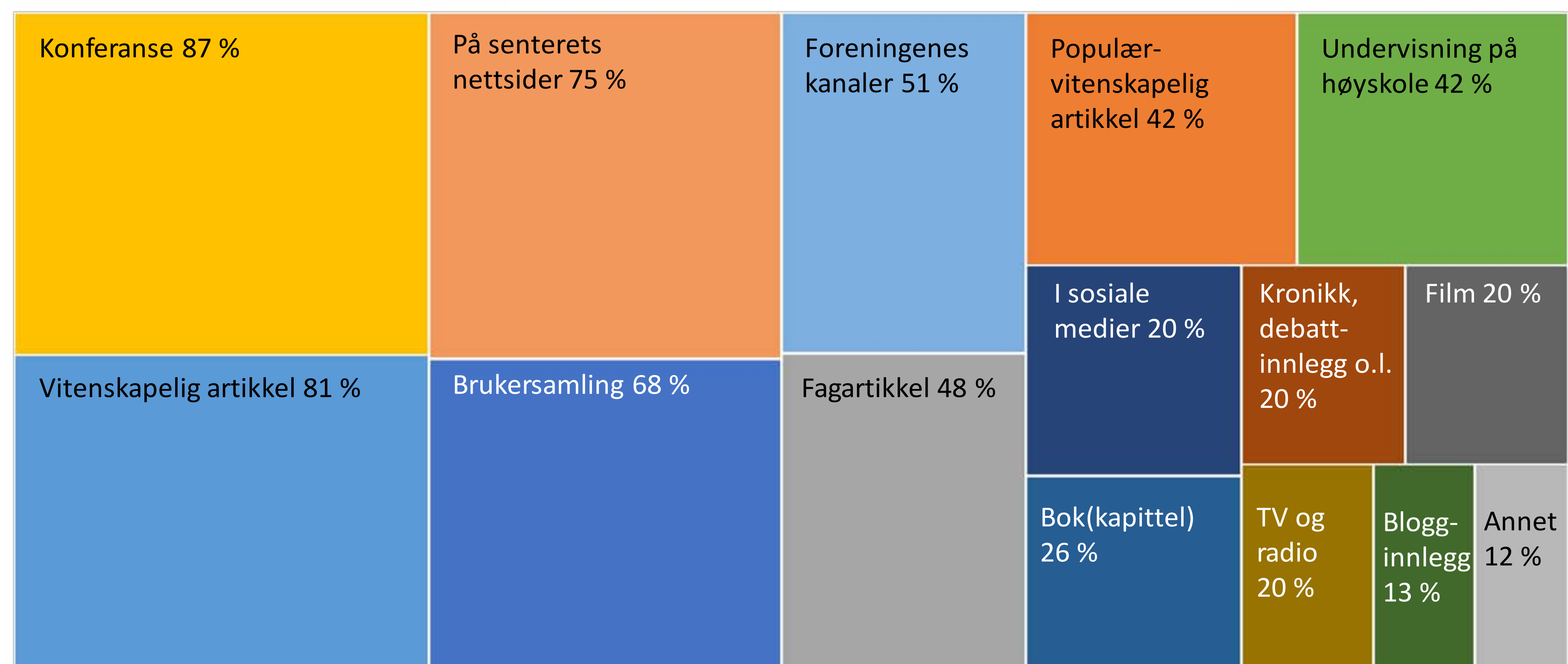


Forskningsformidling i sjeldentjenesten

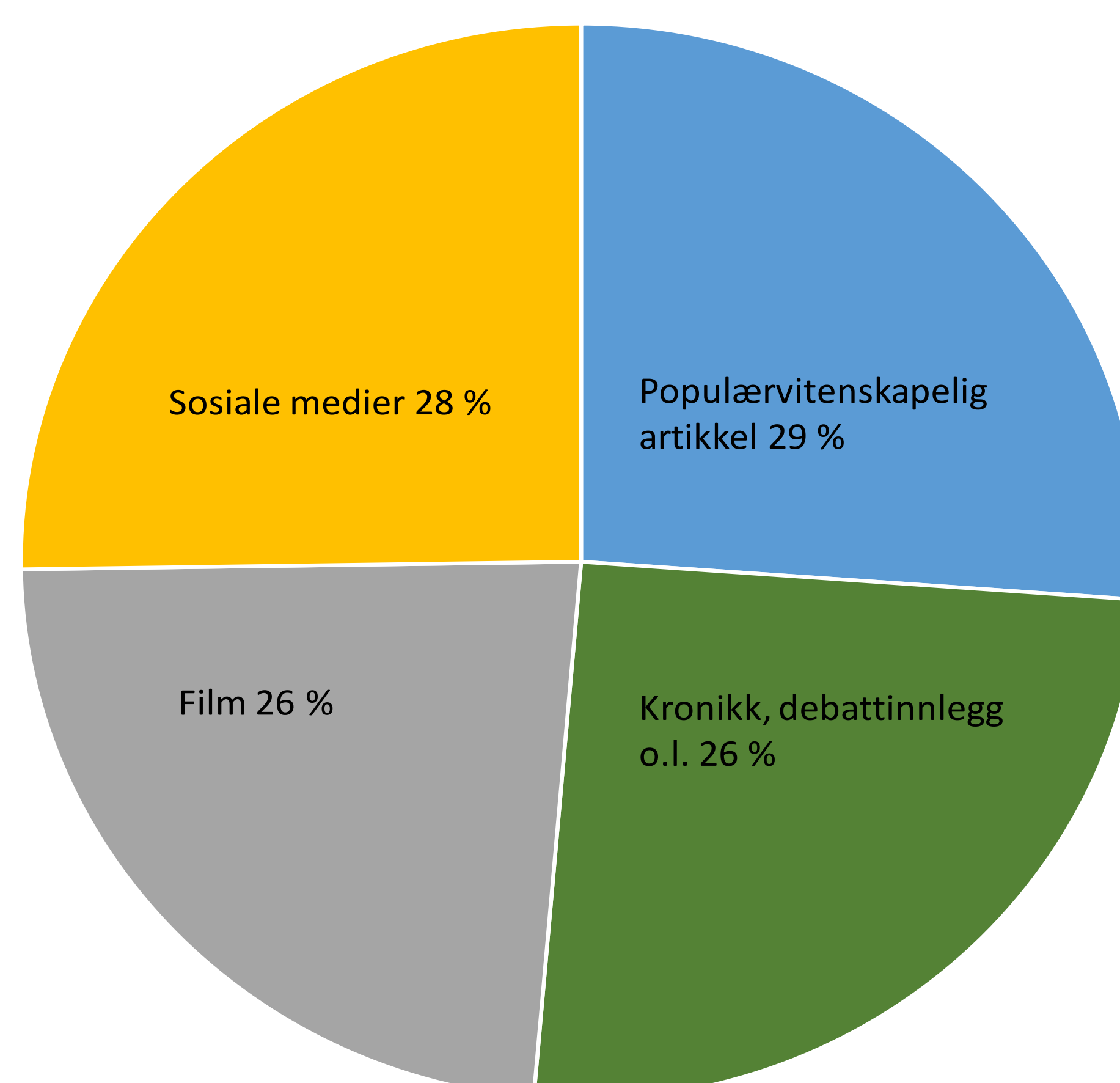
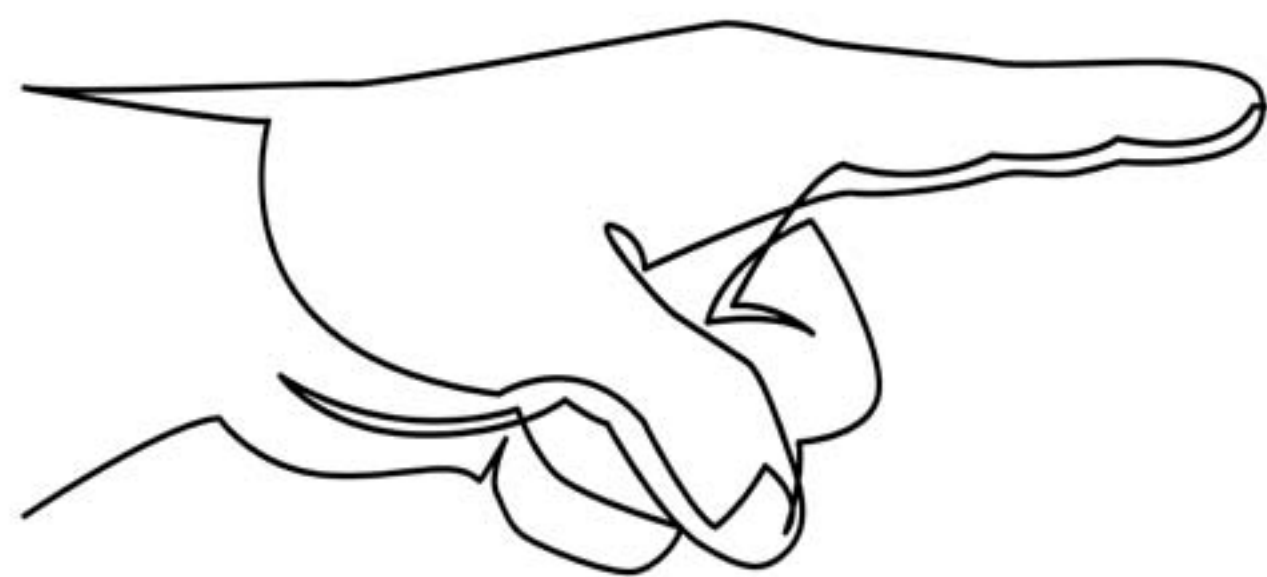
Thale Hartmann (kommunikasjonsrådgiver) og Gry Velvin (sosionom, PhD), TRS kompetansesenter for sjeldne diagnoser

Undersøkelsen om forskningsformidling i Nasjonal kompetansetjeneste for sjeldne diagnoser ble gjennomført i januar 2019. Det var i alt 151 ansatte i tjenesten som svarte på undersøkelsen.

Forskerne i sjeldentjenesten har prøvd mange ulike kanaler for å formidle forskningsfunnene sine



Hvis forskerne skulle prøvd noen nye kanaler, er det disse de helst ville prøvd ut



Grunner til at de ikke har prøvd ut disse kanalene ennå:

- Tid og kapasitet (55 %)
- Mangler kunnskap om hvordan jeg skal få det til (25 %)
- Har ikke kommet på det (16 %)
- Det er ikke noe som er prioritert på senteret mitt (3 %)
- Har prøvd, men ikke fått innpass (1 %)
- Annet (30 %): "Har ikke jobbet her så lenge" / "Det er så lenge siden" / "Er ikke kommet langt nok ennå"

- 73 % mener det er vanskeligere å formidle funn om sjeldne diagnoser
- 55 % har fått opplæring i forskningsformidling
- 78 % sier de vil lære mer om forskningsformidling

Om brukermedvirkning: "Tett samarbeid med den aktuelle brukergruppen er beste kanal for spredning av ny kunnskap. De når ofte frem dit vi som fagpersoner ikke når like lett."

Vil du vite mer? Gå til sunnaas.no/forskningsformidling eller les QR-koden:

