

Vacature

De overheid streeft naar een hoge kwaliteit van onze gezondheidszorg die veilig is voor de patiënten. Daarvoor moeten gezondheidswerkers zich kunnen baseren op de laatste wetenschappelijke inzichten. Gezondheidsinformatie moet betrouwbaar zijn. Wij zoeken iemand die ons helpt om dat kwaliteitslabel af te leveren.

We hebben een vacature voor het:

Valideren van medische informatie; uitrollen van audit&feedback

I. Situering

Cebam is het Belgisch Centrum voor Evidence-Based medicine (www.cebam.be) en heeft als missie de toepassing van Evidence Based practice in België te versterken en te verbreiden. Daarom focust Cebam op een aantal activiteiten: het geven van opleidingen over Evidence-Based practice (EBP), het beoordelen en valideren van EBP informatiebronnen, het evalueren van de impact ervan bij de zorgverstrekkers, het verspreiden van betrouwbare gezondheidsinformatie en het verbeteren van de *health-literacy* of gezondheidsgeletterdheid in de algemene bevolking via de website www.gezondhedenwetenschap.be. Cebam vertegenwoordigt tevens de internationale instituten Cochrane en Joanna Briggs in België. Onze organisatie bestaat uit een dynamisch team van een tiental vaste medewerkers, die meestal deeltijds werken, met daarnaast evenveel losse medewerkers.

Op vraag van de Belgische overheid en gefinancierd door RIZIV werkt Cebam samen met andere organisaties in een Belgische EBP-netwerk (www.Evikey.be). De organisaties van het EBP-netwerk werken samen volgens het model van de EBP-life cycle. Volgens dit model worden voor alle gezondheidsberoepen in België EBM-producten gemaakt (bv. richtlijnen), deze informatie wordt gedissemineerd, en geïmplementeerd. Cebam heeft in deze cyclus twee opdrachten gekregen: de validatie van alle EBP-infobronnen en de evaluatie van de output van deze EBP-cyclus.

Deze vacature gaat over de validatie én evaluatie-opdracht.

II. Functieomschrijving

Zowel onze validatieploeg, die nu bestaat uit vijf mensen, als onze evaluatieploeg van 3 personen heeft nood aan uitbreiding.

- Binnen de cel validatie ben je medeverantwoordelijk voor de validatie van richtlijnen en andere wetenschappelijke EBP-informatie. Zowel het ontwikkelen en updaten van validatieprocedures als het toepassen van deze procedures behoren tot het takenpakket. In samenwerking met het team ga je op zoek naar de juiste validatie-instrumenten of ontwikkel je waar nodig nieuwe instrumenten voor de validatie van medische informatie. Je zal ook het proces bewaken van de instroom van de informatie tot de uiteindelijke validatie. Na validatie wordt de informatie gepubliceerd op het online platform van een zusterorganisatie ebpracticenet (www.ebpnet.be). Regelmatig overleg met ebpracticenet is nodig om dit proces te bewaken en gesmeerd te laten lopen en behoort eveneens tot het takenpakket. Je werkt samen met de leden van de staf van Cebam.
- Binnen de cel evaluatie ben je verantwoordelijk voor het project Audit&Feedback. We willen zicht krijgen waar de zwakke/sterke punten liggen in de uitvoering van zorg. We willen dit

meten zo dicht mogelijk bij het punt waar zorg verleend wordt om zo het medische handelen te meten: daarom is de praktijk van de zorgverstrekker het doel (microniveau). De meting gaat na in hoeverre het handelen gebeurt in overeenstemming met bestaande aanbevelingen in richtlijnen. Deze aanbevelingen worden omgezet in meetbare uitkomsten: kwaliteitsindicatoren. De metingen moeten op een geautomatiseerde manier gebeuren, dus in het elektronische medische dossier EMD. In functie van de uitkomst van de meting wordt er feedback gegeven, tevens via het EMD. Daarna wordt weer het effect daarvan gemeten. Dit project gebeurt in samenwerking met meerdere andere organisaties op het terrein. Je volgt het project op vanuit Cebam, werkt samen met andere organisaties en bent onder meer verantwoordelijk voor de aggregatie van data om de evolutie van de kwaliteit van zorg te kunnen volgen.

III. Profiel

Vereisten:

- Je bent houder van een masterdiploma (bij voorkeur in de biomedische sector).
- Je bent een teamspeler
- Je hebt een groot verantwoordelijkheidsgevoel en kunt zelfstandig werken.
- Je hebt grondige kennis van gesproken en geschreven NL / FR / EN.
- Je hebt grondige kennis van Word, Excel.
- Je bent in staat om nationale en internationale contacten te leggen
- Indien je geen ervaring hebt in de gezondheidszorgsector, noch in richtlijnontwikkeling, ben je bereid zich hierin bij te scholen en te bekwamen.

Pluspunten:

- Je hebt een diploma in de gezondheidszorgsector (een zorgberoep, biomedische wetenschappen)
- Je hebt een PhD (bij voorkeur in de biomedische sector)
- Je kent de organisaties die in België actief zijn in evidence-based medicine.
- Je hebt ervaring met het maken en/of valideren van evidence-based klinische praktijkrichtlijnen.

IV. Aanbod

- Een contract van 80% (andere opties zoals halftijds (opsplitsen van de opdracht) te bespreken)
- Contract van onbepaalde duur.
- Goede verloning als werknemer.
- Een uitdagende job binnen een organisatie in volle evolutie.
- Een enthousiast team.
- Flexibiliteit in werkorganisatie (deels thuiswerk).

Sollicitatie:

Kandidaturen met motivatiebrief en cv kunnen verstuurd worden tot 20 januari 2023 ter attentie van Patrik Vankrunkelsven. (patrik.vankrunkelsven@kuleuven.be en in cc katrien.willemsens@cebam.be)