**Missie/visie document KEES (K**inderartsen **E**xpertisegroep **E**etstoornissenen **S**omatiek)

*Datum: 24-1-2024*

*Auteur: van Bellegem*

Bestuur

Leden: Imke van Kessel, Joris van Driel, Gerwin Rodenburg, Flip van der Hulst

Penningmeester: Saskia van Daalen

Secretaris: Petra Schram

Voorzitter: Annemarie van Bellegem

Doelgroep:

Kinderartsen met als aandachtsgebied/interesse in de zorg voor kinderen/jongeren met psychiatrische eetstoornissen.

Missie:

Wij willen de somatische zorg voor jongeren met eetstoornissen binnen Nederland optimaliseren en uniformeren. Wij streven er als werkgroep naar door middel van samenwerking, innovatie en continue educatie, de behandeling en het herstelproces van kinderen/jongeren met eetstoornissen te verbeteren en hun kwaliteit van leven te vergroten.

Visie:

Onze visie is een toekomst waarin kinderen met eetstoornissen de zorg en ondersteuning krijgen die ze nodig hebben om te herstellen en een gezond leven te leiden. We streven naar een multidisciplinaire aanpak waarbij kinderartsen, psychologen, diëtisten en andere zorgprofessionals samenwerken om een holistische benadering van de behandeling te waarborgen.

Wij geloven in het belang van het delen van kennis en ervaringen binnen ons werkgroep en met andere professionals in het veld. Door het creëren van een lerend netwerk willen we een platform bieden waarop we van elkaar kunnen leren en best practices kunnen delen. Dit stelt ons in staat om voortdurend te blijven innoveren en de zorg voor kinderen met eetstoornissen te verbeteren.

Doelen (komende jaar):

1. Voortzetten 3-jaarlijkse landelijke bijeenkomsten organisatie voor uitwisselen van kennis/intervisiemoment/vergadering

2. Inzicht creëren in patiëntenstromen: opzet datasysteem

3. Voortzetten + optimaliseren overlegstructuur mbv online platform (DSiilo)

4. Voortzetten + uitbreiden participatie bij landelijke en regionale netwerken (K-EET)

6. Voortzetten actieve participatie bij richtlijnontwikkeling

7. Samenwerking met internisten optimaliseren

8. Up to date kennis beschikbaar stellen (o.a. via First Eet Kit)

9. Betrokkenheid bij de expertisegroep van minimaal 1 kinderarts per kinderziekenhuis in

10. Ontwikkelen van Standpunt dwangvoeding NVK

11. Ontwikkelen special interest groups/thema-groepen (ARFID, onderzoek, transitie, communicatie, media…

Kinderartsen die aangesloten zijn bij de **K**inderartsen **E**xpertisegroep **E**etstoornissenen **S**omatiek (**KEES**) van de NVK:

* Streven naar uniform werken volgens de laatste richtlijnen
* Werken regionaal samen met andere zorgverleners waaronder GGZ/diëtisten e.a.
* Blijven op de hoogte van de laatste ontwikkelingen op het gebied van eetstoornissenzorg
* Participeren aan scholingen/intervisie op het gebied van eetstoornissenzorg
* Delen kennis/ervaring met andere kinderartsen

Voorbeeld thema onderzoek:

Onderzoek speelt een cruciale rol in het begrijpen van eetstoornissen bij kinderen en het ontwikkelen van effectieve behandelmethoden. Wij streven ernaar om onderzoek te stimuleren en te faciliteren, zodat we de kennis en inzichten kunnen vergroten en evidence-based praktijken kunnen implementeren. Door het bevorderen van onderzoek hopen we bij te dragen aan de ontwikkeling van nieuwe behandelmethoden en het verbeteren van de langetermijnresultaten voor kinderen met eetstoornissen.