



Vejledning

Høring



Hvem

Den enkelte DMCG/retningslinjegruppe tager stilling til behov for høring og gennemfører selv dette. Retningslinjesekretariatet formidler ved behov kontakt til patientpanel.

Hvorfor

For at få et bredere perspektiv på retningslinjens indhold end det der er repræsenteret i retningslinjegruppen, foreslås det, at retningslinjen sendes i høring/eksternt review. En høring vil give repræsentanter fra forskellige grupper mulighed for at give input eller rejse spørgsmål, som kan anvendes til at højne kvaliteten af retningslinjen.

Hvordan

Høringen kan gennemføres i en proces bestående af følgende trin:

1. Identifikation af relevante eksterne parter
2. Fremsendelse af retningslinjen
3. Gennemgang af feed-back
4. Justering af retningslinjen

Ad 1 – Identifikation af relevante eksterne parter

Retningslinjegruppen identificerer eksterne parter, der forventes at kunne give relevant input med afsæt i det tema retningslinjen vedrører. Mulige aktører omfatter eksperter med viden om det kliniske område, f.eks. faglige selskaber, sundhedsfaglige råd i regionerne, kollegaer i andre sektorer, kollegaer internationalt eller patienter.

Ad 2 – Fremsendelse af retningslinjen

Det foreslås, at retningslinjen udsendes via mail med en følgetekst, der afklarer rammerne for feedback, herunder

- beskriver hvad der ønskes kommentarer på (hele eller dele af retningslinjen, f.eks. retningslinjen generelt, anbefalingerne specifikt, anvendelighed)
- hvordan kommentarerne ønskes modtaget, herunder om feed-back modtages som kommentarer i fri tekst eller om der ønskes besvarelse på specifikke, fremsendte spørgsmål (evt. mailadresse på modtager af høringssvaret)
- frist for afgivelse af høringssvar
- beskrivelse af hvordan høringssvar vil blive gennemgået og anvendt

Ad 3 – Gennemgang af feed-back

Alle indkomne høringssvar gennemgås af retningslinjegruppen, der sammen tager beslutning om, hvilke input der anvendes og hvordan. Det er velanset at returnere et svar til høringssvarerne.

Ad 4 – Justering af retningslinjen

Retningslinjen justeres sv.t. aftalerne under 'ad 3' herover.

I retningslinjens *Metodeafsnit*, under afsnittet *Høring og godkendelse* anføres hvem der har kommenteret/eksternt reviewet retningslinjen, og processen beskrives kort.

Produkt

Retningslinje justeret sv.t. indkomne høringssvar.

Supplerende materialer

- Graham R, Mancher M, Volman DM, Greenfiels S, Steinberg E, Eds. *Clinical Practice Guidelines We Can Trust*. Washington DC, Institute of Medicine, 2017. Available from:
<http://www.nationalacademies.org/hmd/Reports/2011/Clinical-Practice-Guidelines-We-Can-Trust.aspx>