



Vejledning

Godkendelse og offentliggørelse



Hvem

Den enkelte DMCG/retningslinjegruppe har ansvaret for det faglige indhold i de kliniske retningslinjer og fagligt godkender derfor selv disse. Retningslinjeseekretariatet godkender retningslinjens form og foretager således afslutningsvis den administrative godkendelse.

Hvorfor

Godkendelsesprocessen afspejler, at DMCGen har forholdt sig til retningslinjens indhold og vurderer, at indholdet afspejler bedste foreliggende viden og passer til en dansk klinisk kontekst.

Retningslinjeseekretariatets godkendelse sikrer, at indholdet flugter med intentionerne i den fælles model for kliniske retningslinjer på kræftområdet.

Hvordan

Godkendelse gennemføres i en proces bestående af følgende trin:

1. Godkendelse af retningslinjegruppen
2. Godkendelse af DMCGen (faglig godkendelse)
3. Dokumentation af godkendelsesdato og opdateringsdato
4. Godkendelse i Retningslinjeseekretariatet (administrativ godkendelse)
5. Offentliggørelse

Ad 1 – Godkendelse i retningslinjegruppen

Alle medlemmer af retningslinjegruppen gennemlæser den færdige version, som godkendes i fællesskab af gruppen. Forslag til opdateringstidspunkt videregives til DMCGen sammen med retningslinjen.

Ad 2 – Godkendelse i DMCGen

Udvalgte personer i DMCGen godkender den færdige retningslinje på DMCGens vegne og fastsætter tidspunkt for næste opdatering. Der bør årligt tages stilling til, om retningslinjen eller dele heraf skal opdateres.

Ad 3 – Dokumentation

DMCGen dokumenterer godkendelsen med dato på retningslinjens forside, hvor også tidspunkt for opdatering anføres. Herefter e-mailer retningslinjen til Retningslinjeseekretariatet, der understøtter den løbende opdatering via påmindelser til DMCGen.

Ad 4 – Godkendelse i retningslinjeseekretariatet

Retningslinjeseekretariatet godkender retningslinjens form med udgangspunkt i den fælles model, skabelon og vejledninger for udarbejdelse af landsdækkende kliniske retningslinjer på kræftområdet.

Når retningslinjen godkendes fremsendes retningslinjen i hhv. Word og PDF format til oplægning på DMCGens egne hjemmesider. Foruden retningslinjen returneres en Udviklingstabel med oversigt over forbedringspunkter til kommende opdatering af retningslinjen.

Ad 5 – Offentliggørelse

Retningslinjeseekretariatet offentliggør retningslinjen på DMCG.dk/kliniske-retningslinjer.

Produkt

Godkendt og offentliggjort klinisk retningslinje.

Detaljer vedrørende godkendelse og opdatering fremgår af retningslinjens forside.

Supplerende materialer

- *AGREE reporting checklist 2016*. <https://www.agreetrust.org/wp-content/uploads/2016/02/AGREE-Reporting-Checklist-2016.pdf>
- AGREE Next Steps Consortium (2017). *The AGREE II Instrument* [Electronic version]. Retrieved 02-14-2018, from <http://www.agreetrust.org>
- 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>