



Kliniske Retningslinjer på Kræftområdet

November 2018

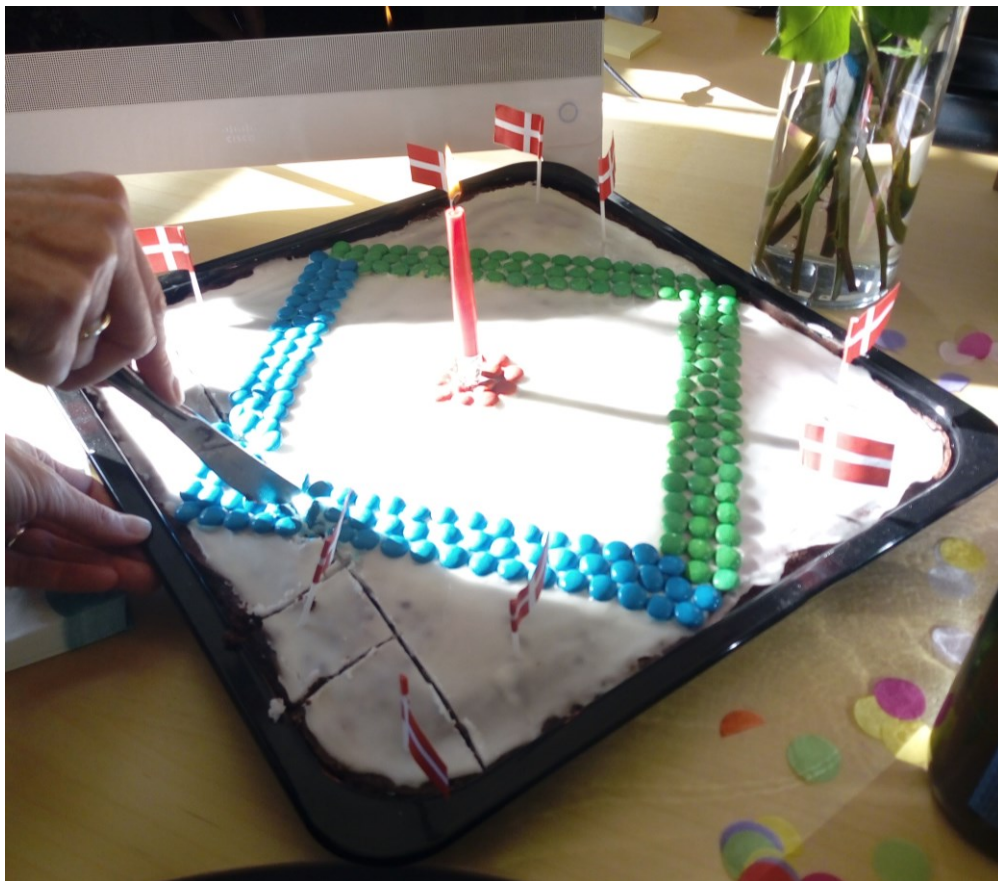
Henriette Lipczak

Overlæge, sekretariatschef

Det første år – status 2018

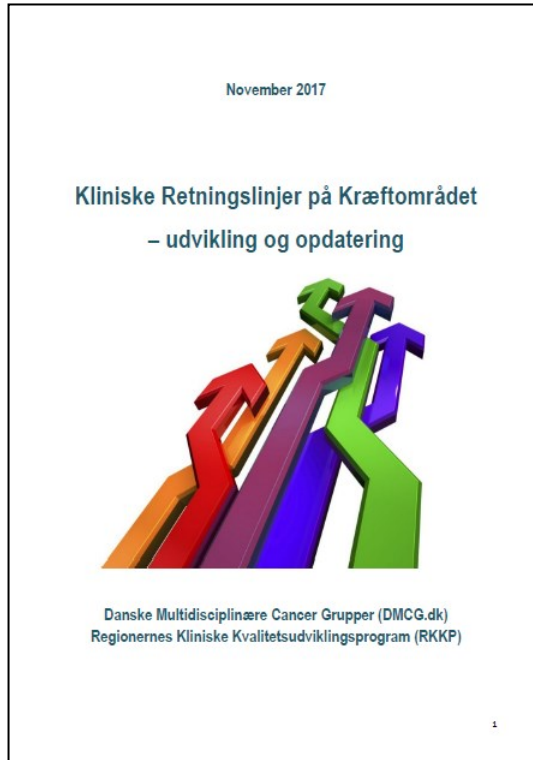


KLINISKE RETNINGSLINJER I KRÆFT



1 år





www.dmcg.dk/kliniske-retningslinjer

Antal retningslinjer 2018


Offentliggjorte: 3

Set i proces: 16

Planlagte i proces: 15-80

Principper og proces



 KLINISKE RETNINGSLINJER | KRÆFT

Skabelon


Version: 1.1


Godkendt af:
Faglig godkendelse:
Dansk Selskab for Almen Medicin
Administrativ godkendelse:
16.01.2016, Sundhedsoplysningscenteret

Revideret: Forlaget 04.07.2016

Siddende: Sundhedsoplysningscenteret
Siddende: Sundhedsoplysningscenteret, Sundhedsoplysningscenteret, Sundhedsoplysningscenteret



 **AGREE Reporting Checklist**
2016
This checklist is intended to guide the reporting of clinical practice guidelines.



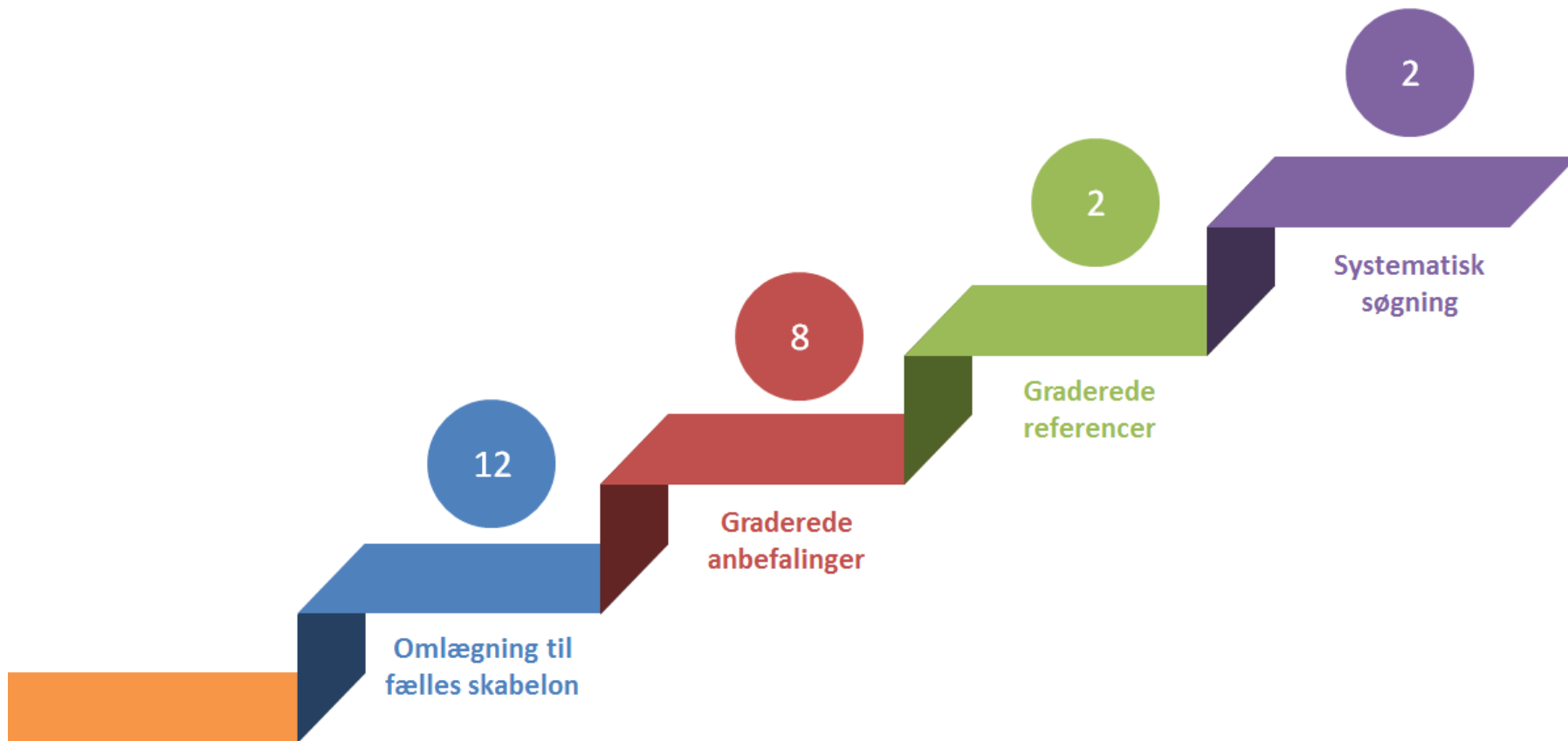
CHECKLIST ITEM AND DESCRIPTION	REPORTING CRITERIA
DOMAIN 1: SCOPE AND PURPOSE	
1. OBJECTIVES Report the overall objective(s) of the guideline. The expected health benefits from the guideline are to be specific to the clinical problem or health issue.	<input type="checkbox"/> Health intent(s) (i.e., prevention, screening, diagnosis, treatment, etc.) <input type="checkbox"/> Expected benefit(s) or outcome(s) <input type="checkbox"/> Target(s) (e.g., patient population, society)
2. QUESTIONS Report the health question(s) covered by the guideline, particularly for the key recommendations.	<input type="checkbox"/> Target population <input type="checkbox"/> Intervention(s) or exposure(s) <input type="checkbox"/> Comparisons (if appropriate) <input type="checkbox"/> Subgroups
3. POPULATION Describe the population (i.e., patients, public, etc.) to whom the guideline is meant to apply.	<input type="checkbox"/> Health care setting or context <input type="checkbox"/> Target population, sex and age <input type="checkbox"/> Clinical condition (if relevant) <input type="checkbox"/> Severity/stage of disease (if relevant) <input type="checkbox"/> Comorbidity (if relevant) <input type="checkbox"/> Excluded populations (if relevant)
DOMAIN 2: STAKEHOLDER INVOLVEMENT	
4. GROUP MEMBERSHIP Report all individuals who were involved in the development process. This may include members of the steering group, the research team involved in selecting and re-evaluating the evidence and individuals involved in formulating the final recommendations.	<input type="checkbox"/> Name of participant <input type="checkbox"/> Discipline/content expertise (e.g., neurosurgeon, methodologist) <input type="checkbox"/> Institution (e.g., St. Peter's hospital) <input type="checkbox"/> Geographical location (e.g., Seattle, WA) <input type="checkbox"/> A description of the member's role in the guideline development group
5. TARGET POPULATION PREFERENCES AND VIEWS Report how the views and preferences of the target population were sought/considered and what the resulting outcomes were.	<input type="checkbox"/> Statement of type of strategy used to capture patients/public views and preferences (e.g., participation in the guideline development group, literature review of values and preferences) <input type="checkbox"/> Methods by which preferences and views were sought (e.g., evidence from literature, surveys, focus groups) <input type="checkbox"/> Outcomes/information gathered on patient/public information <input type="checkbox"/> How the information gathered was used to inform the guideline development process and/or formation of the recommendations
6. TARGET USERS Report the target (or intended) users of the guideline.	<input type="checkbox"/> The intended guideline audience (e.g., specialists, family physicians, patients, clinical or institutional leaders/administrators) <input type="checkbox"/> How the guideline may be used by its target audience (e.g., to inform clinical decisions, to inform policy, to inform standards of care)



- Kollektiv udfordring: tid og hænder
- Ikke 'one-size-fits-all'
- Hvad virker:
 - Tovholderfunktion (frikøbt): benarbejde – udkast (ph.d., postdoc, AC)
 - Multidisciplinær arbejdsgruppe: supplerings – endelig version
 - Opdeling til mindre arbejdsgrupper: hurtig afklaring – samling via tovholder
 - Ekstra sekretariatsbistand?



- Emne: hele sygdomsområdet eller kapitelopdeling?
- Indhold - generelt:
 - fokus på faglige anbefalinger ('kill your darlings')
 - arbejdsgange i 'vejledninger' (f.eks. patologi)
- Starte med velkendt, afgrænset område: gerne behandling
- Bug videre på eksisterende, f.eks. Cochrane review, systematisk review, god guideline e.l.
- Løbende sparring på arbejdet hos Retningslinjese sekretariatet undervejs
- Brug forskningsbibliotekar til sparring på søgning
- Brug vejledninger og eksempler – klip/klister og 'stjæl' vendinger
- Metode: som fremgangsmåde som oversigtsartikel



Godkendelse og offentliggørelse



KLINISKE RETNINGSLINJER I KRÆFT

• Tjeklister

KLINISKE RETNINGSLINJER I KRÆFT		KLINISKE RETNINGSLINJER I KRÆFT		KLINISKE RETNINGSLINJER I KRÆFT	
<p>Til: Internt brug</p> <p>Adresse: Sekretariatet for Kliniske Retningslinjer på Kræftcenteret, Frederiksberg Hospital, Nordre Fasanvej 57, Vg 3, Bggn. 4, DK-2000 Frederiksberg</p> <p>Fra: Retningslinjesekretariatet</p> <p>Antal sider: 3</p> <p>Kontakt os på: +45 2168 7188, grom@klkr.dk</p> <p>Bestig hjemmesiden på: http://klkr.dk/Kliniske-retningslinjer/</p> <p>2. november 2018</p>	<p>Litteraturløsningsgang</p> <p><input type="checkbox"/> Er der præsenteret en kort og overordnet kaskadestik af den litteratur, der ligger til grund for anbefalingen (fx antal artikler med fordeling på studietyper m.v.)</p> <p>Evidensgrænsegang</p> <p><input type="checkbox"/> Er der en beskrivelse af de inkluderede studier, herunder de inkluderede populationer og udelte interventioner?</p> <p><input type="checkbox"/> Er kvaliteten af hvert studie angivet ud fra Oxford (eller en alternativ, lignende metode)?</p> <p><input type="checkbox"/> Er evidensvurdering og effekteffekt præsenteret tydeligt i forbindelse med hinanden?</p> <p><input type="checkbox"/> Er der en opsummering af de mest markante positive og skadelige virkninger, som studierne refererer og som danner grundlaget for anbefalingen.</p> <p>Patient værdier og præferencer</p> <p><input type="checkbox"/> Er det beskrevet, om interventioner er præferenceløse, og om der forventes variation i patienternes præferencer?</p> <p>Rationale</p> <p><input type="checkbox"/> Er der, med afsæt i ovenstående, en beskrivelse af de forskellige argumenter og afvejninger, der ligger til grund for formulering af anbefalingen?</p> <p>Bemærkninger og overvejelser</p> <p><input type="checkbox"/> Er der anbefalt særlige opmærksomhedspunkter eller anbefalt, at der ikke er nogen særlige opmærksomhedspunkter?</p> <p>Referencer</p> <p><input type="checkbox"/> Er der en fyldestgørende referenceliste i Vancouver format?</p> <p><input type="checkbox"/> Er referencerne 'blotte' og tilhørende en database?</p> <p><input type="checkbox"/> Er referencerne lagt i Retningslinjesekretariatets database?</p> <p>Metode</p> <p><input type="checkbox"/> Er det tydeligt hvordan der er søgt og er søgningen efter litteratur udført systematisk? Er der fx udpeget en systematisk søgning?</p> <p><input type="checkbox"/> Er søgesproget klart beskrevet (hvilke databaser/studietyper/in- og eksklusionskriterier/søgesproget)?</p> <p><input type="checkbox"/> Er der præsenteret en søgeprotokol?</p> <p><input type="checkbox"/> Er der anbefalt, hvem der har formuleret anbefalingerne, hvordan afvejning af positive og skadelige virkninger og processen har været?</p> <p><input type="checkbox"/> Er der anbefalt, om – og i givet fald hvordan – patienter/andre har været involveret i processen?</p>	<p><input type="checkbox"/> Er det anbefalt, hvordan høring- og godkendelsesprocessen er foreslået (hvem er hørbare og de herleder den, hvem er sekretariatet/hvordan er input blevet håndteret/hvem har godkendt retningslinjerne)?</p> <p><input type="checkbox"/> Er det anbefalt, hvem der har forfattet retningslinjerne (præsenteret med navn/specialitet/lignende interessekonflikter)</p> <p><input type="checkbox"/> Er alle eventuelle afvigelser fra den fastlagte metode beskrevet tydeligt?</p> <p><input type="checkbox"/></p> <p>Monitoringsplan</p> <p><input type="checkbox"/> Er det anbefalt, hvilke dele af retningslinjen der i første omgang kunne være relevant at monitorere?</p> <p>Bilag</p> <p><input type="checkbox"/> Er der vedhæftet relevante bilag?</p> <p>Andet</p> <p><input type="checkbox"/> Er indholdsfortegnelsen opdateret?</p> <p><input type="checkbox"/> Er alle forde s.v.t. sikrabet?</p> <p><input type="checkbox"/> Er der nævnt DMCG navn på alle side-hoveder?</p> <p><input type="checkbox"/> Klænger mailink til G-IN Næstetter.</p>	<p>Til: Internt brug</p> <p>Adresse: Sekretariatet for Kliniske Retningslinjer på Kræftcenteret, Frederiksberg Hospital, Nordre Fasanvej 57, Vg 3, Bggn. 4, DK-2000 Frederiksberg</p> <p>Fra: Retningslinjesekretariatet</p> <p>Antal sider: 1</p> <p>Kontakt os på: +45 2168 7188, grom@klkr.dk</p> <p>Bestig hjemmesiden på: http://klkr.dk/Kliniske-retningslinjer/</p> <p>2. november 2018</p>	<p>Tjekliste – administrativ godkendelse</p> <p>Notér i masterlog hvilke punkter der er manglende og skal have særligt fokus ved næste opdatering:</p> <p>Forside</p> <p><input type="checkbox"/> Versionsnummer på forside – opdateret?</p> <p><input type="checkbox"/> Dato for faglig godkendelse?</p> <p><input type="checkbox"/> Dato for opdatering?</p> <p><input type="checkbox"/> Emne ord anbefalt?</p> <p>Anbefalinger</p> <p><input type="checkbox"/> Er alle anbefalinger præsenteret i nummereret, fodsindstillet format?</p> <p><input type="checkbox"/> Er anbefalingerne i kapitel 1 og 3 (Grundlag) ens?</p> <p>Introduktion</p> <p><input type="checkbox"/> Er formålet beskrevet (sv.t. hjælpeteksten i skabelonen)?</p> <p><input type="checkbox"/> Er patientgruppen beskrevet (sv.t. hjælpeteksten i skabelonen)?</p> <p><input type="checkbox"/> Er målgruppen for brug af retningslinjen beskrevet (sv.t. hjælpeteksten i skabelonen)?</p> <p>Grundlag (dette afsnit gentages for alle anbefalinger)</p> <p><input type="checkbox"/> Er anbefalingerne i kapitel 1 (Resume/Quick guide) ens?</p> <p><input type="checkbox"/> Er graden af anbefalingen anbefalt?</p>	

Godkendelse

Offentliggørelsestjekliste

Husk følgende punkter i forbindelse med en faglig og administrativ godkendt klinisk retningslinje.

Informér samarbejdspartnere

DMCG hvis der er en af anbefalingerne der er vurderet til at give en merudgift (kap. 5, Metode) der er behov for yderligere forskning

SST (hvis der er anbefalt at anbefalingerne udløser merudgifter)

KB (alle)

Medicinrådet hvis der er sammenfald mellem en af retningslinjerne tæmmer og/eller anbefalinger der er faglig diskrepans

G-IN hvis retningslinjen skal lægges i GIN Retningslinje-databasen og/eller på GIN's hjemmeside

Sørg for, at der forud for upload er klargjort engelsk titel og engelsk Quick guide

Opdater relevante datoler

Indsæt dato for revision i fælleskalender med en reminder til 1 mdr. før

Indsæt dato for administrativ godkendelse i fælleskalender: DMCG Retningslinjema Adm. godkendt (ex. DL OG, Dyspne, Adm. godkendt)

Opdater Masterplan

Kryds af på listen over Retningslinje/Opdat

Offentliggørelse



- Understøtte, at alle starter på hjemmesiden
- Visning af retningslinjer
 - igangsætte proces med at 'vende' links

The screenshot shows the homepage of the Danish Multidisciplinary Cancer Groups (DMCG). At the top, there is a search bar with the text "Søg på hjemmesiden..." and a magnifying glass icon. Below the search bar, the text "DANSKE MULTIDISCIPLINÆRE CANCER GRUPPER" is displayed next to the DMCG.dk logo, which consists of a cluster of blue circles. A navigation menu below the header includes links for "Om DMCG.dk", "Kliniske retningslinjer", "DMCG udvalg", "Årsberetninger og udgivelser", and "Kontakt". Below the navigation menu, there is a sub-header "Du er her: Kliniske retningslinjer". The main content area features a grid of six buttons: "Generel information" (with an icon of three people), "Kliniske retningslinjer" (with a document icon), "Skabeloner og vejledninger" (with icons of a document and a 'W' logo), "Kontakt", "In English", and "Ressourcer". At the bottom of the page, there are three columns of text: "Om DMCG.dk" (describing the group's mission), "Adresse" (providing the physical location in Aarhus), and "Hurtige genveje" (providing contact information for the secretariat).

Om DMCG.dk
DMCG.dk er sammenslutningen af de 24 Danske Multidisciplinære Cancer Grupper, der bl.a. arbejder med drift af kliniske databaser, udarbejdelse af kliniske retningslinjer samt fremme af vidensspredning og forskning på tværs af kræftområdet.

Adresse
DMCG-sekretariatet & Sekretariatet for kliniske retningslinjer på kræftområdet
Olof Palmes Allé 15
DK-8200 Aarhus N

Hurtige genveje
Kontakt DMCG.dk
Kontakt Retningslinjesekretariatet

Redaktør [log ind](#)



- Vejledning: brug af skabelon, inkl. 'klippe/klistre-øvelser'
- Metodesparring: litteratursøgning og evidensvurdering
- Referencer: database og i retningslinjerne
- Understøtte fremdrift, organisering & økonomi
- Godkendelse af retningslinjer
- Samarbejde med eksterne
- + 'det løse'



DCCC

- Ensartet implementering
- Input til forskningstemaer: via skabelon
- Ensartethed i kliniske retningslinjer: dialog

Medicinråd

- Behandlingsvejledninger

SST

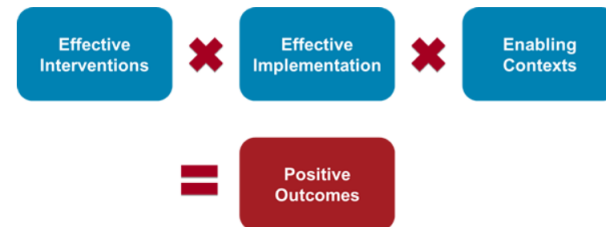
- Ad hoc-dialogmøder (Astrid Nørgaard, Marlene Øhrberg Krag)
- Orientering om retningslinjer der – pga. merudgifter – går til DCCC



- På hjemmesiden – og hvad så?

- Diffusion: letting it happen
- Dissemination: helping it happen
- Implementation: making it happen

Formula for Success



- Understøtte ensartet implementering

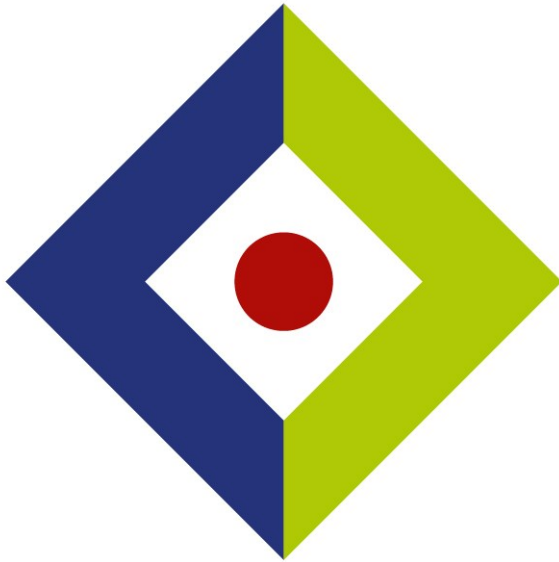
- anbefalinger, der udløser væsentlige merudgifter: i skabelon + proces i DCCC

- Kobling til monitorering: balanceret fokus mellem kontrol & udvikling

Overskrift for året: Konsolidering og optimering

- Realisering af DMCG'ernes planer for udvikling og vedligehold
- Justering af arbejdsgange og materialer
- Ensartet implementering – afprøvning af proces med DCCC





Retningslinjesekretariatet

<http://www.dmcg.dk/Kliniske-retningslinjer/>