



Vejledning

# Godkendelse og offentliggørelse



## Hvem

Den enkelte DMCG/retningslinjegruppe har ansvaret for det faglige indhold i de kliniske retningslinjer og godkender selv disse. Retningslinjeseekretariatet godkender retningslinjens form.

## 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
3. Dokumentation af godkendelsesdato og opdateringsdato
4. Godkendelse i Retningslinjeseekretariatet
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 vejledningerne for udarbejdelse af landsdækkende kliniske retningslinjer på kræftområdet.

### Ad 5 – Offentliggørelse

Retningslinjeseekretariatet offentliggør retningslinjen på [DMCG.dk/kliniske-retningslinjer](http://DMCG.dk/kliniske-retningslinjer) med samtidig besked til DMCGen.

## Produkt

Godkendt og offentliggjort klinisk retningslinje.

## 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>