**Ekstern høring av nasjonal veileder for utprøvende behandling**

**Helsedirektoratet ønsker tilbakemeldinger fra høringsinstansen både på veilederen som helhet og på den enkelte anbefaling:**

 Der høringsinstansene har innspill er det ønskelig med kort begrunnelse og eventuelt forslag til endringer

**Tips til utfylling:**

Skjema har ingen funksjon for å mellomlagre underveis. Det er hensiktsmessig å skrive svarene i et eget dokument først, før du limer de inn i skjemaet.

Se egen PDF av skjema

Hvert fritekstfelt har maksimalt 4000 tegn (nedtelling)

For å gjøre fritekstfelt større, dra i nedre høyre hjørne (nettleseren Chrome)

Generell informasjon om høringen ligger på helsedirektoratet sine nettsider.

En **kopi av innsendingen** vil automatisk bli sendt til den epostadressen avdelingen/personen oppgir i feltet rett nedenfor.

**1) \* Høringen kommer fra:**

Statlig etat, ombud eller fagråd

Fylkeskommune/Fylkesmannen

Kommune

Helseforetak/RHF

Fag- og interesseforening

Universitet/høyskole/kompetansesenter

Bruker- og interesseorganisasjon

Private virksomheter

Annen, spesifiser her:

# Retningslinjen som helhet

Du har mulighet til å gi generelle kommentarer til slutt i skjema.

1. **I hvor stor grad bidrar veilederen til å sikre god kvalitet når helsetjenesten tilbyr utprøvende behandling?**

 Svært liten grad Liten grad Hverken eller Stor grad Svært stor grad

1. **I hvor stor grad bidrar veilederen til å redusere variasjon i hvordan utprøvende behandling tilbys og følges opp av spesialisthelstjenesten**

 Svært liten grad Liten grad Hverken eller I stor grad I svært stor grad

**4)**

 **Innspill**

**:**

0/4000

1. **Kapittel 2: Om utprøvende behandling**

0/4000

**Kapittel 3: Utprøvende behandling i kliniske studier**

1. **Anbefaling:Utprøvende behandling bør tilbys gjennom kliniske studier**

0/4000

**Kapi el 4: Utprøvende behandling utenfor kliniske studier**

1. **Anbefaling:Utprøvende behandling skal unntaksvis gis til enkeltpasienter utenfor kliniske studier hvis det ikke er mulig å gjennomføre en klinisk studie, eller pasienten ikke oppfyller inklusjonskriteriene for en klinisk studie.**

0/4000

1. **Anbefaling: Behandlende helsepersonell skal vurdere forsvarligheten av den utprøvende behandlingen**

0/4000

1. **Anbefaling: Virksomheten bør ha rutiner for beslutning om utprøvende behandling utenfor kliniske studier.**

0/4000

1. **Anbefaling: Pasienten skal få god informasjon om den utprøvende behandlingen. Pasienten skal gi et informert samtykke til behandlingen og til at helseopplysninger brukes til kunnskapsgenerering.**

0/4000

1. **Anbefaling: Ved oppstart av den utprøvende behandlingen utenfor kliniske studier bør det foreligge en behandlingsplan.**

0/4000

1. **Anbefaling: Virksomheten bør ha systemer for å samle, analysere og tilgjengeliggjøre nytte/risiko av utprøvende behandling for enkeltpasienter.**

0/4000

1. **Anbefaling: Utprøvende behandling utenfor kliniske studier skal finansieres over de samlede rammene til de regionale helseforetakene**

0/4000

1. **Anbefaling: Pasienter skal ikke betale for utprøvende behandling**

0/4000



PRAKTISKE EKSEMPLER OG IMPLEMENTERING

Gi eksempler på praktisk informasjon for å tilby og gjennomføre utprøvende behandling utenfor kliniske studier på en god måte, for eksempel kilder og prosedyrer.

1. **I retningslinjen er det under fanen "Praktisk" oppgitt noen eksempler på hvordan anbefalingen kan gjennomføres i praksis. Vi vil gjerne ta inn flere gode eksempler og ber om innspill til dette. Vennligst oppgi hvilken anbefaling eksemplet er knyttet til.**

0/4000

**16)**

 **Forslag til implementeringstiltak**

0/4000



**Generelle tilbakemeldinger**

0/4000

**Send**

100 % fullført

© Copyright [www.questback.com](http://www.questback.com/). All Rights Reserved.