Ansøgningsskema for puljen:

**Udarbejdelse af nationale kliniske retningslinjer 2020**

|  |  |
| --- | --- |
| Frist for indsendelse af ansøgningnovember 2019 | Skemaet sendes tilNKRSekretariat@SST.DK ellerSundhedsstyrelsenEUBIslands Brygge 672300 København S |

Ansøgningsskemaet indeholder:

* Skema 1: Ansøgningsskema til støtte
* Skema 2: Projektbeskrivelsesskema
* Skema 3: Budgetskema for hele projektperioden

Alle rubrikker i skemaerne skal besvares.

**Skema 1: Ansøgningsskema til projektstøtte**

**”Udarbejdelse af nationale kliniske retningslinjer”**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 1. | Titel på retningslinje | National klinisk retningslinje for  |
| 2.  | Ansøger (selskab/organisation) |  |
| Adresse |  |
| Navn på kontaktperson |  |
| Tlf. nr. |  |
| E-mail |  |
| Navn og stillingsbeteg-nelse på projektets juridisk ansvarlige, hvis anden end kontaktperson |  |
| Tlf.nr. |  |
| E-mail |  |
|  | UnderskriftSted: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Dato: \_\_\_/\_\_\_ 2019Underskrift: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |
| 3. | **Projektets varighed**Max. 1 år | Projektet forventes igangsat \_\_\_\_/\_\_\_\_2020og afsluttet \_\_\_\_ /\_\_\_  |
| 4. | **Retningslinjen udarbejdes i samarbejde med?**Beskrivelse af eventuelle medansøgere/samarbejdspartnere eksempelvis øvrige faglige selskaber, regioner eller kommuner.  |  |
| 5. | Der ansøges i alt om | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ kr. (jævnfør budgetskema) |
| 6. | Ansøger er indforstået med de opstillede krav som er beskrevet i puljeopslaget | Sæt kryds \_\_\_ |

**Skema 2: Projektbeskrivelsesskema**

**”Udarbejdelse af nationale kliniske retningslinjer”**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 1. | **Titel på retningslinje** | National klinisk retningslinje for |
| 2. | **Baggrund for forslag** Kort beskrivelse af problemfeltet og argumentation for relevans af ny national, tværfaglig og tværsektoriel klinisk retningslinje.Gerne opstillet i henhold til kriterier for udvælgelse som beskrevet i opslaget. |  |
| 3. | **Afgrænsning**Hvilken patientgruppe? Evt. afgrænsning til et centralt delforløb af det samlede patientforløb, fx diagnostik af grå stær eller akut behandling af KOL |  |
| 4. | **Hvilke(t) hovedspørgsmål ønskes belyst i den nationale kliniske retningslinje?**Angiv et eller flere hovedspørgsmål, som retningslinjen skal belyse. For vejledning i hvorledes spørgsmålene skal udformes se venligst afsnit 3.1 i metodehåndbogen for puljeprojekter, som findes [her](https://www.sst.dk/-/media/Opgaver/Patientforl%C3%B8b-og-kvalitet/NKR/Metodehandbog-pulje-2018.ashx?la=da&hash=439663DE8739690AACB1D2DE9F31A317FBF5024D). Det forstås, at der er tale om udkast til spørgsmål og at disse kan ændres undervejs i processen. Der vil være krav om yderligere præcisering af spørgsmålene herunder outcome, hvis ansøger går videre til anden fase i ansøgningen. | **PICO 1 (ønskes PIRO se længere nede)***Formuler PICO kort som spørgsmål (udelad outcome)***Population (population)***Her beskrives populationen med definition af sygdommen/tilstanden og evt. relevante demografiske faktorer (f.eks. alder) og/eller sværhedsgrad af sygdom.* **Intervention***Definition af interventionen/erne. Hvilke variationer (eksempelvis dosis, administrationsform o.l.) findes der af interventionen? Skal alle variationer inkluderes?* **Comparison (sammenligning)***Hvilket alternativ er det relevant at sammenligne med?* **Outcome***Kort beskrivelse af hvilke outcome, der kunne være relevante.***PICO 2 (ønskes PIRO se længere nede)***Formuler PICO kort som spørgsmål (udelad outcome)***Population (population)***Her beskrives populationen med definition af sygdommen/tilstanden og evt. relevante demografiske faktorer (f.eks. alder) og/eller sværhedsgrad af sygdom.* **Intervention***Definition af interventionen/erne. Hvilke variationer (eksempelvis dosis, administrationsform o.l.) findes der af interventionen? Skal alle variationer inkluderes?* **Comparison (sammenligning)***Hvilket alternativ er det relevant at sammenligne med?* **Outcome***Kort beskrivelse af hvilke outcome, der kunne være relevante* |
|  |  | **PIRO 1 (slettes, hvis der ikke ønskes PIRO spørgsmål)****Baggrund for valg af spørgsmål:** *Beskriv baggrunden for valget af spørgsmål.***Population** *Her beskrives populationen med definition af sygdommen/tilstanden og evt. relevante demografiske faktorer (f.eks. alder) og/eller sværhedsgrad af sygdom.* **Indextest***Her beskrives den test man ønsker at vurdere eller de to test man ønsker at sammenligne.***Referencestandard***Her beskrives referencestandarden (gold standard). Der er særlige udfordringer, hvis det ikke er muligt at fastlægge en referencestandard eller hvis man ønsker at vise, at en test er bedre end referencestandarden. I sådanne tilfælde vil det være nødvendigt at finde studier, der har målt patientrelevante outcome.***Hvilken rolle skal den nye test spille?***Erstatte en eksisterende test, triage eller add-on?***Hvad er konsekvensen af at være falsk positiv?***Her beskrives de psykiske, behandlingsmæssige og prognostiske* *konsekvenser, disse kan være afhængige af den nye tests rolle.* **Hvad er konsekvensen af at være falsk negativ?***Her beskrives de psykiske, behandlingsmæssige og prognostiske* *konsekvenser, disse kan være afhængige af den nye tests rolle.***Hvad er risikoen for overdiagnostik?***Er omfanget af overdiagnostik kendt og kvantificeret?* |
| 5. | **Hvilken effekt på praksis forventes?**Hvilken forventet effekt på praksis vil udarbejdelsen af en retningslinje baseret på de foreslåede hovedspørgsmål have? |  |
| 6. | **Målgruppe**Hvilke faggrupper og/eller organisationer retter den kliniske retningslinje sig mod? |  |
| 7. | **Er der *eksisterende* danske kliniske retningslinjer på området?**Hvis ja, angiv hvem, der har udgivet retningslinjen, samt årstal for udgivelsen.**Er der *planlagte eller igangværende* landsdækkende kliniske retningslinjer på området?**Angiv, hvem der har planlagt eller er i gang med at udarbejde retningslinjer på området og hvornår retningslinjen forventes færdiggjort.**Findes der relaterede danske aktiviteter på området?**MTV, systematisk review, evalueringer, mv. |  |
| 8. | **Organisering**Beskriv projektets organisering, herunder projektledelse, arbejdsgruppe, styregruppe mm.  |  |
| 9. | **Brugerinddragelse**Beskrivelse af, hvordan det sikres, at borgere/patienter inddrages i udarbejdelse af retningslinjen |  |
| 10. | **Implementering** Beskrivelse af, hvordan retningslinjen tænkes implementeret i de faglige miljøer  |  |
| 11. | **Monitorering**Beskrivelse af, hvordan retningslinjen kan monitoreres |  |
| 12. | **Tidsplan** | Projektet forventes igangsat: \_\_\_\_\_\_\_\_\_ og afsluttet: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |

**Skema 3: Budget for hele projektperioden**

|  |  |
| --- | --- |
| 1. Titel på retningslinje |  |
| 2. Hvilken konto skal puljestøtten overføres til |  |
| 3. Angiv CVR nr.  |  |
| 4. Regnskabsansvarlig | Navn: |
| Tlf.nr.: |
| E-mail: |
| 5. Revisor (navn og adresse)(Krav til regnskabsaflæggelse vil fremgå af tilsagnsbrevet og den dertil hørende regnskabsinstruks. Ved projekter under 500.000 kr. er der ikke krav om faguddannet revisor) |  |
| [**Se her for vejledning om budgetlægning i NKR puljeprojekter**](https://www.sst.dk/-/media/Opgaver/Patientforl%C3%B8b-og-kvalitet/NKR/Revideret-vejledning-til-budgetl_gning-NKR-puljeprojekter_nyst.ashx?la=da&hash=1A8C646982B857D5ADF5C5214D621BB908BA1455) | Aktivitetsomfang (antal personer, deres opgaver, møder mm) | Anslået timetal og lønsats | Beløb i kr. | Noter |
| 6. Frikøb af personer til udarbejdelse af retningslinjen(Anslået timetal og lønsats **skal** fremgå bag samlet beløb for hvert frikøb.) |  |  |  |  |
| 7. Litteratursøgning (køb af litteratur og abonnementer) |  |  |  |  |
| 8. Afholdelse af møder (lokaleleje, mødeforplejning mm) |  |  |  |  |
| 9. Andet |  |  |  |  |
| **ANSØGT BELØB I ALT** |  |  |  |  |
| 10. Er der herudover selvfinansiering? |  |  |  |  |