De regionale helseforetakene er ansvarlige for samvalgsverktøy som skal publiseres på helsenorge.no. De kan enten utvikle eller anskaffe slike.

Et [selvdeklareringsskjema for samvalgsverktøy (DOCX)](https://www.helsedirektoratet.no/tema/pasient-og-brukerrettighetsloven/nasjonale-kvalitetskrav-til-samvalgsverktoy-som-skal-publiseres-pa-helsenorge.no/_/attachment/inline/ac1f057b-5f22-4134-ad0d-9a8e1ffd7009%3Ac5f8d8769c1a4e61af26c10d3b1ad458e9876057/Selvdeklaringsskjema%20for%20samvalgsverkt%C3%B8y%20som%20publiseres%20p%C3%A5%20helsenorge.no.docx) skal publiseres sammen med verktøyet på helsenorge.no.

Selvdeklareringsskjemaet inneholder følgende informasjon:

* Om verktøyet (A1-A11)
* Kvalifiseringskrav (B1-B8)
* Godkjenningskrav (C1-C10)
* Tilleggskrav for screening og diagnostikk (D1-D6)

# Selvdeklareringsskjema for samvalgsverktøy som publiseres på helsenorge.no

Versjon: 1.2 Dato: 30. januar 2024 Ansvarlig: Avdeling retningslinjer og fagutvikling

[Selvdeklareringsskjema for samvalgsverktøy som publiseres på helsenorge.no 1](#_Toc161147129)

[Om verktøyet (A1-A11) 2](#_Toc161147130)

[Kvalifiseringskrav (B1-B8) 4](#_Toc161147131)

[Godkjenningskrav (C1-C10) 7](#_Toc161147132)

[Tilleggskrav for screening og diagnostikk (D1-D6) 10](#_Toc161147133)

## Om verktøyet (A1-A11)

### A1. Oppgi diagnose og/eller medisinsk problemstilling for samvalgsverktøyet

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

### A2. Kontaktinformasjon til ansvarlig for innholdet i samvalgsverktøyet

Navn (for- og etternavn):

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

Epost:

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

Profesjon:

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

Arbeidssted:

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

### A3. Navn og arbeidssted med kontaktinformasjon for annet helsepersonell med spesialisert kompetanse, som har bidratt med å kvalitetssikre samvalgsverktøyet

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

### A4. Nytt verktøy

|  |
| --- |
| Ja [ ]  Nei [ ]  |

### A5. Tidspunkt for første publisering og tidligere versjoner (dd.måned.åååå)

|  |
| --- |
| [Skriv her] [Skriv her]osv. |

### A6. Hva er planlagt publikasjonsdato til verktøyet (dd.mm.åååå)?

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

### A7. Når er neste framtidige dato for revidering og oppdatering (dd.mm.åååå)?

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

### A8. Har verktøyet overlappende innhold med noen av Helsedirektoratets normerende produkter som for eksempel nasjonale faglige retningslinjer, nasjonale pasientforløp, nasjonale veiledere eller nasjonale faglige råd?

|  |
| --- |
| Ja [ ]  Nei [ ]  |

Hvis Ja: Er innholdet konsistent med disse?

|  |
| --- |
| Ja [ ]  Nei [ ]  |

Hvis Nei: Beskriv eventuelle motstridende informasjon sammenliknet med Helsedirektoratets normerende produkter, og gi begrunnelse:

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

### A9. Verktøyet er sjekket opp mot retningslinjer for klart språk og universell utforming av IKT-løsninger før publisering.

|  |
| --- |
| Ja [ ]  Nei [ ]  |

Hvis Ja: Hvor og hvordan i verktøyet er det beskrevet?

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

Hvis Nei: Hvorfor ikke?

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

### A10. Oppgi lenke (URL) til samvalgsverktøyet

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

### A11. Annen informasjon

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

## Kvalifiseringskrav (B1-B8)

### B1. Samvalgsverktøyet har en nøyaktig beskrivelse av hvilken helsetilstand eller problemstilling verktøyet gjelder for? Eksempler: langtidsbehandling av depresjon, screening for tykktarmskreft osv.

|  |
| --- |
| Ja [ ]  Nei [ ]  |

Hvis Ja: Hvor og hvordan i verktøyet er det beskrevet?

|  |
| --- |
|  |

Hvis Nei: Hvorfor ikke?

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

### B2. Det kommer klart frem hvilken målgruppe verktøyet er ment for (pasient, pårørende, helsepersonell)

|  |
| --- |
| Ja [ ]  Nei [ ]  |

Hvis Ja: Hvor og hvordan i verktøyet er det beskrevet?

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

Hvis Nei: Hvorfor ikke?

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

### B3. Det er tydelig hvilken beslutning som skal overveies

|  |
| --- |
| Ja [ ]  Nei [ ]  |

Hvis Ja: Hvor og hvordan i verktøyet er det beskrevet?

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

Hvis Nei: Hvorfor ikke?

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

### B4. Verktøyet skal på en balansert måte beskrive alle tilgjengelige alternativer som er relatert til beslutningen, inkludert alternativet «ingen behandling»

|  |
| --- |
| Ja [ ]  Nei [ ]  |

Hvis Ja: Hvor og hvordan i verktøyet er det beskrevet?

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

Hvis Nei: Hvorfor ikke?

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

### B5. Det er mulig å sammenlikne aspekter ved de ulike behandlingsalternativene (for eksempel positive og negative konsekvenser, og fordeler og ulemper)

|  |
| --- |
| Ja [ ]  Nei [ ]  |

Hvis Ja: Hvor og hvordan i verktøyet er det beskrevet?

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

Hvis Nei: Hvorfor ikke?

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

### B6. Hvis verktøyet inkluderer sannsynlighetsverdier, er samme nevner brukt for å sikre sammenlikningsgrunnlaget

Inkluderer verktøyet sannsynlighetsverdier?

|  |
| --- |
| Ja [ ]  Nei [ ]  |

Hvis Ja: Hvor og på hvilken måte er kravet beskrevet?

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

Hvis Nei: Hvorfor ikke?

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

### B7. Verktøyet beskriver positive og negative konsekvenser (fordeler, ulemper, ønskede effekt, bivirkninger og komplikasjoner) ved hvert alternativ

|  |
| --- |
| Ja [ ]  Nei [ ]  |

Hvis Ja: Hvor og hvordan i verktøyet er det beskrevet?

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

Hvis Nei: Hvorfor ikke?

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

### B8. Pasientens verdier og preferanser skal klargjøres ved å oppfylle minst ett av alternativene (A/B) nedenfor:

#### B8.A. Pasientene er blitt bedt om å tenke over og vurdere/tallfeste (vekte) hvilke fordeler og ulemper ved de ulike behandlingsalternativene som betyr mest for dem

|  |
| --- |
| Ja [ ]  Nei [ ]  |

Hvis Ja: Hvor og hvordan i verktøyet er det beskrevet?

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

Hvis Nei: Hvorfor ikke?

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

#### B8.B. Aspekter ved behandlingsalternativene, som hjelper pasientene med å forstå mulige fysiske og/eller sosiale og/eller psykologiske konsekvenser av de ulike behandlingsalternativene, er beskrevet

|  |
| --- |
| Ja [ ]  Nei [ ]  |

Hvis Ja: Hvor og hvordan i verktøyet er det beskrevet?

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

Hvis Nei: Hvorfor ikke?

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

## Godkjenningskrav (C1-C10)

### C1. Samvalgsverktøyet gir en balansert fremstilling av behandlingsalternativene

|[ ] [ ] [ ] [ ]
|  |
| 1 Helt uenig | 2 | 3 | 4 Helt enig |

Hvis noe enig eller helt enig: Hvor og på hvilken måte er kravet beskrevet (kort beskrivelse):

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

Hvis helt uenig eller noe uenig: Hvorfor ikke?

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

### C2. Innholdet i verktøyet er basert på en anerkjent, systematisk og veldokumentert metode for innhenting og oppsummering av beste tilgjengelige kunnskap

|[ ] [ ] [ ] [ ]
|  |
| 1 Helt uenig | 2 | 3 | 4 Helt enig |

Hvis noe enig eller helt enig: Hvor og på hvilken måte er kravet beskrevet (kort beskrivelse):

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

Hvis helt uenig eller noe uenig: Hvorfor ikke?

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

### C3. Verktøyet gir informasjon om hvilke kunnskapskilder som er benyttet

|[ ] [ ] [ ] [ ]
|  |
| 1 Helt uenig | 2 | 3 | 4 Helt enig |

Hvis noe enig eller helt enig: Hvor og på hvilken måte er kravet beskrevet (kort beskrivelse):

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

Hvis helt uenig eller noe uenig: Hvorfor ikke?

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

### C4. I verktøyet, eller i vedlegg til verktøyet, er det oppgitt informasjon om sannsynligheten for alle presenterte utfall for alle behandlingsalternativer. (Denne informasjonen skal være basert på prinsipper for risikokommunikasjon).

|[ ] [ ] [ ] [ ]
|  |
| 1 Helt uenig | 2 | 3 | 4 Helt enig |

Hvis noe enig eller helt enig: Hvor og på hvilken måte er kravet beskrevet (kort beskrivelse):

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

Hvis helt uenig eller noe uenig: Hvorfor ikke?

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

### C5. Verktøyet inneholder informasjon om grad av usikkerhet; i hvilken grad man kan stole på forskningsgrunnlaget

|[ ] [ ] [ ] [ ]
|  |
| 1 Helt uenig | 2 | 3 | 4 Helt enig |

Hvis noe enig eller helt enig: Hvor og på hvilken måte er kravet beskrevet (kort beskrivelse):

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

Hvis helt uenig eller noe uenig: Hvorfor ikke?

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

### C6. Verktøyet eller tilleggsinformasjonen opplyser om retningslinjer for oppdatering av innholdet

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

### C7. Beskriv alle aktuelle finansieringskilder som er benyttet i utvikling av samvalgsverktøyet

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

### C8: Verktøyet eller tilleggsinformasjonen skal opplyse om eventuelle Interessekonflikter

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

### C9. Helsepersonell og innbyggere som representerer målgruppene for verktøyet, var involvert i utviklingsprosessen. Dette er beskrevet i verktøyet eller i tilleggsinformasjonen

|[ ] [ ] [ ] [ ]
|  |
| 1 Helt uenig | 2 | 3 | 4 Helt enig |

Hvis noe enig eller helt enig: Hvor og på hvilken måte er kravet beskrevet (kort beskrivelse):

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

Hvis helt uenig eller noe uenig: Hvorfor ikke?

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

### C10. Det er gjennomført brukertester som involverte brukergruppene – både innbyggere og helsepersonell. Verktøyet eller tilleggsinformasjonen har beskrevet brukertesting av verktøyet

|[ ] [ ] [ ] [ ]
|  |
| 1 Helt uenig | 2 | 3 | 4 Helt enig |

Hvis noe enig eller helt enig: Hvor og på hvilken måte er kravet beskrevet (kort beskrivelse):

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

Hvis helt uenig eller noe uenig: Hvorfor ikke?

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

## Tilleggskrav for screening og diagnostikk (D1-D6)

### D1. Verktøyet beskriver hva testen er designet for å måle

|  |
| --- |
| Ja[ ]  Nei [ ]  |

Hvis Ja, Hvor og på hvilken måte er kravet beskrevet (kort beskrivelse):

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

Hvis Nei, hvorfor ikke?

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

### D2. Verktøyet beskriver mulige neste trinn basert på positive testresultater, det vil si dersom testen oppdager en tilstand eller et problem

|  |
| --- |
| Ja [ ]  Nei [ ]  |

Hvis Ja, Hvor og på hvilken måte er kravet beskrevet (kort beskrivelse):

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

Hvis Nei, hvorfor ikke?

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

### D3. Verktøyet beskriver mulige neste trinn basert på negative test resultater, det vil si dersom testen oppdager en tilstand eller et problem

|  |
| --- |
| Ja [ ]  Nei [ ]  |

Hvis Ja, Hvor og på hvilken måte er kravet beskrevet (kort beskrivelse):

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

Hvis Nei, hvorfor ikke?

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

### D4. Verktøyet beskriver konsekvensene av å oppdage noe som uansett ikke ville fått konsekvenser dersom screening-testen IKKE var blitt utført

|  |
| --- |
| Ja [ ]  Nei [ ]  |

Hvis Ja, Hvor og på hvilken måte er kravet beskrevet (kort beskrivelse):

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

Hvis Nei, hvorfor ikke?

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

### D5. Verktøyet inkluderer informasjon om testens positive prediktive verdi (sannsynligheten for at en person er syk gitt positiv test), og testens falskt positive (sannsynligheten for at en frisk person får positiv test).

|  |
| --- |
| Ja [ ]  Nei [ ]  |

Hvis Ja, Hvor og på hvilken måte er kravet beskrevet (kort beskrivelse):

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

Hvis Nei, hvorfor ikke?

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

### D6. Verktøyet inkluderer informasjon om testens negative prediktive verdi (sannsynligheten for at en person er frisk gitt negativ test) og falskt negative resultat (sannsynligheten for at en syk person får negativ test).

|  |
| --- |
| Ja [ ]  Nei [ ]  |

Hvis Ja, Hvor og på hvilken måte er kravet beskrevet (kort beskrivelse):

|  |
| --- |
| [Skriv her] |

Hvis Nei, hvorfor ikke?

|  |
| --- |
| [Skriv her] |