

Procedure becommentariëring en autorisatie VRA behandelkaders

Herziene versie februari 2024

1. Een behandelkader wordt met instemming van de VRA ontwikkeld. Een VRA-werkgroep dient een verzoek tot ontwikkeling of herziening van een behandelkader aan te kaarten bij de Commissie Kwaliteit en het VRA-bestuur.
2. Bij instemming van het VRA-bestuur, wordt een behandelkader volgens het door de VRA vastgestelde format ontwikkeld of herzien.
3. Revalidatie Nederland (RN) wordt geïnformeerd als er een behandelkader wordt ontwikkeld of herzien.
4. Bij de ontwikkeling van een behandelkader wordt het patiëntenperspectief in een vroegtijdig stadium betrokken. Hiervoor kan een patiëntenvereniging of de Patientenfederatie worden geraadpleegd.
5. De VRA-werkgroep stuurt het concept behandelkader naar kwaliteitscommissie@revalidatiegeneeskunde.nl voor de commentaarfase.
6. Er volgt een (online) commentaarfase van 6 weken, waarin alle leden, de Commissie Kwaliteit, de Beroepsbelangen Commissie (BBC), het VRA-bestuur, RN en evt. patiëntenvereniging(en) het behandelkader kunnen becommentariëren;
7. Dit commentaar wordt verzameld door het VRA-bureau en verwerkt door de werkgroep.
8. Het aangepaste behandelkader (n.a.v. de commentaren) wordt beoordeeld door de Commissie Kwaliteit en deze adviseert het bestuur over autorisatie door de ALV.
9. Na goedkeuring door het VRA-bestuur wordt de definitieve versie van het behandelkader ter autorisatie op de agenda gezet van de eerstvolgende ALV.