

T.a.v. het Bestuur

Mercatorlaan 1200
Postbus 3320
3502 GH Utrecht

030 - 28 23 680
www.kennisinstituut.nl
secretariaat@kennisinstituut.nl

KvK 56689543

Datum

6 mei 2019

Onze referentie

Ki/NB

Onderwerp

verzoek goedkeuring richtlijn 'Informereren van familieleden bij erfelijke aandoeningen'

Geacht bestuur,

Met veel genoegen leggen wij u de richtlijn 'informereren van familieleden bij erfelijke aandoeningen', op initiatief van de Vereniging Klinische Genetica Nederland (VKGN), voor ter bestuurlijke goedkeuring (zie bijlage 1).

In deze versie zijn alle commentaren, die wij naar aanleiding van de conceptversie van de betrokken verenigingen en organisaties ontvingen, zoveel mogelijk verwerkt. Dit betreft zowel tekstuele als inhoudelijke aspecten. In de commentarentabel (zie bijlage 2) vindt u een overzicht van de ontvangen commentaren en de reactie van de werkgroep.

Wij willen u als organisatie en in het bijzonder ook de leden van uw organisatie die commentaar hebben geleverd op de richtlijn, bedanken voor de belangrijke bijdrage aan de richtlijnontwikkeling. Wij verzoeken u om de richtlijn met commentarentabellen in ieder geval beschikbaar te stellen aan de verenigingen die commentaar hebben geleverd op de richtlijn. Deze terugkoppeling naar de commentatoren is van groot belang om de kwaliteit van de commentaarfase bij richtlijnontwikkeling voor de toekomst te borgen.

Namens de werkgroep vragen wij u **uiterlijk 7 juli 2019** om bestuurlijke goedkeuring van de richtlijn conform de voor uw organisatie gebruikelijke procedures. U mag uw bestuurlijke goedkeuring per mail doorgeven aan Natalia Bullock via n.bullock@kennisinstituut.nl. Mocht u naar aanleiding van deze brief nog vragen aan de werkgroep hebben, dan vernemen wij dit graag **vóór 20 juni 2019**. U kunt hiervoor contact opnemen met Floor Willeboordse via f.willeboordse@kennisinstituut.nl.

Met vriendelijke groet,
mede namens de voorzitter van de richtlijnwerkgroep, Dr. W.A.G. van Zelst-Stams

i.o. 

Dr. F. Willeboordse, Adviseur Kennisinstituut van de Federatie Medisch Specialisten

Bijlagen:

1. Richtlijn 'Informereren van familieleden bij erfelijke aandoeningen'
2. Commentarentabel, inclusief reactie van de werkgroep