

## **Procedure becommentariëring en autorisatie VRA behandelkaders**

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 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 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 Patiëntenfederatie worden geraadpleegd.
5. De VRA-werkgroep stuurt het concept behandelkader naar het VRA-bureau voor becommentariëring.
6. Er volgt een (online) commentaarfase van 6 weken, waarin alle leden, de Commissie Kwaliteit, de Beroepsbelangencommissie (BBC), Revalidatie Nederland, het VRA-bestuur 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 geeft een advies aan het bestuur (wel of niet voorleggen aan ALV voor autorisatie).
9. De definitieve versie van het behandelkader wordt op de eerstvolgende ALV geagendeerd voor autorisatie.

*Vastgesteld: DB 3 oktober 2018*