

OBSAH

Obecná část	6
1 Úvod, obecná část	6
2 Proč vyvíjet a používat KDP	6
3 Co jsou to KDP (definice KDP).....	7
4 Historie vývoje KDP	8
Red Book	9
FDA	9
OMAR – NIH.....	9
Velká Británie	10
Holandsko	10
Skandinávské země.....	10
Francie.....	10
Austrálie a Nový Zéland	10
5 Instituce zabývající se tvorbou KDP v zahraničí	11
Mezinárodní instituce bez oborového zaměření	11
Národní instituce mezinárodně respektované	12
Mezinárodní odborné společnosti	14
6 Metody tvorby KDP v zahraničí	15
KDP podle původu doporučení a důkazů.....	15
Metody adaptace KDP	18
Metody hodnocení KDP	20
Souhrn zkušeností převzatých ze zahraničí	21
7 Jak vyvíjet klinické doporučené postupy v českých podmínkách	22
Důležité pojmy používané při vývoji KDP	22
Jaké jsou hlavní principy vývoje KS.....	24
Co je důležité (desatero zásad pro vývoj KS)	25
Jak je organizován vývoj KS?	26
Jaké jsou různé typy KS?	31
Jaké jsou požadavky na vývoj KS?	31
8 Souhrn	39
9 Příloha 1 – Osnova pro popis klíčových doporučení.....	40
Speciální část	41
10 Úvod, speciální část	41
Výklad obecných a metodických pojmu	41
Použitá metoda ověření kvality vědeckých důkazů.....	44
Vysvětlení obsahu jednotlivých kapitol KS.....	44
11 Klinický standard pro diagnostiku a léčbu myasthenia gravis	46
Lexikon klinického standardu.....	46
Základní informace o klinickém standardu	47
Vymezení klinického standardu.....	49
Kvalifikační a technické požadavky na poskytovatele	52
Popis nemoci a její začátek	53
Proces péče.....	55
Výsledky	59
Statistické informace	60

Využitelnost klinického standardu pro koncentraci péče	61
Odkazy na literaturu	62
Přílohy	64
12 Klinický standard pro diagnostiku a léčbu narkolepsie.....	77
Lexikon klinického standardu.....	77
Základní informace o klinickém standardu	77
Vymezení klinického standardu.....	80
Kvalifikační a technické požadavky na poskytovatele	84
Popis nemoci a její začátek	84
Proces péče	86
Výsledky	97
Statistické informace	98
Využitelnost klinického standardu pro koncentraci péče	98
Odkazy na literaturu.....	100
Přílohy	103
13 Klinický standard pro diagnostiku a léčbu pacientů s ischemickou cévní mozkovou příhodou a s tranzitorní ischemickou atakou.....	108
Lexikon klinického standardu.....	108
Základní informace o klinickém standardu	109
Vymezení klinického standardu.....	110
Kvalifikační a technické požadavky na poskytovatele	114
Popis nemoci a její začátek	117
Proces péče	120
Výsledky	127
Statistické informace	128
Využitelnost klinického standardu pro koncentraci péče	129
Odkazy na literaturu	130
14 Klinický standard pro diagnostiku a léčbu roztroušené sklerózy a neuromyelitis optica.....	132
Lexikon klinického standardu.....	132
Základní informace o klinickém standardu	132
Vymezení klinického standardu.....	134
Kvalifikační a technické požadavky na poskytovatele	138
Popis nemoci a její začátek	140
Proces péče	141
Výsledky	145
Statistické informace	146
Využitelnost klinického standardu pro koncentraci péče	147
Odkazy na literaturu	148
Přílohy	151
15 Technologický klinický standard pro farmakoterapii neuropatické bolesti	185
Lexikon technologického klinického standardu	185
Základní informace o technologickém klinickém standardu	186
Vymezení technologického klinického standardu	187
Kvalifikační a technické požadavky na poskytovatele	193
Popis nemoci a její začátek	194
Proces péče	196
Výsledky	202

Statistické informace	203
Odkazy na literaturu	205
Přílohy	207
16 Technologický klinický standard pro léčbu pacientů s autoimunitními nervosvalovými onemocněními intravenózním lidským imunoglobulinem a výměnnou plazmaferézou	236
Lexikon klinického standardu.....	236
Základní informace o technologickém klinickém standardu.....	237
Vymezení technologického klinického standardu	238
Kvalifikační a technické požadavky na poskytovatele	242
Popis nemoci a její začátek	243
Proces péče	245
Výsledky	250
Statistické informace	251
Odkazy na literaturu	253
Přílohy	257