



SALZBURG GLOBAL SEMINAR

De Salzburg-NL Verklaring over Gedeelde Besluitvorming

Tijdens het Salzburg Global Seminar in december 2010 werd stilgestaan bij de rol van patiënten in beslissingen over hun gezondheid. Er waren 58 deelnemers uit 18 landen. Ondergetekenden stelden een [verklaring](#) op die patiënten en zorgverleners oproept om samen te werken in deze besluitvorming. Deze verklaring is vertaald met als doel bewustwording en draagvlak middels ondertekening te krijgen.

Wij roepen zorgverleners op om:

- in te stemmen met het ethische standpunt dat belangrijke beslissingen samen met de patiënt worden genomen
- een tweerichtingsverkeer van informatie te stimuleren en patiënten aan te moedigen om vragen te stellen, hun omstandigheden toe te lichten en hun persoonlijke voorkeuren aan te geven
- accurate informatie te geven over de behandelmogelijkheden, de daarbij horende onzekerheden en voor- en nadelen, volgens heersende inzichten over het communiceren van risico's
- informatie af te stemmen op de behoefte van individuele patiënten en hen voldoende tijd te geven om over de mogelijkheden na te denken
- in te zien dat de meeste beslissingen niet onmiddellijk genomen hoeven te worden, en patiënten en hun familie de middelen en steun te geven om tot een besluit te komen.

Wij roepen zorgverleners, onderzoekers, redacteurs, journalisten en anderen op om:

- informatie te geven die duidelijk en actueel is, en gebaseerd op wetenschappelijke inzichten, en om belangenverstrengeling te melden.

Wij roepen patiënten op om:

- hun zorgen, vragen en wat voor hen belangrijk is, uit te spreken
- in te zien dat ze een gelijkwaardige partner in hun zorg zijn
- gezondheidsinformatie van hoge kwaliteit te zoeken en te gebruiken.

Wij roepen beleidsmakers op om:

- beleid te maken dat gedeelde besluitvorming, inclusief het meten ervan, bevordert
- de ontwikkeling van vaardigheden en hulpmiddelen voor gedeelde besluitvorming via wetgeving en onderwijs te ondersteunen.

Waarom?

Zorg wordt nu vaker geleverd op basis van de bekwaamheid en ervaring van individuele zorgverleners, en minder op basis van voorkeuren van patiënten of breed gedragen inzichten uit de praktijk.

Zorgverleners onderschatten de mate waarin patiënten geïnformeerd willen worden over hun gezondheid en mogelijke behandelingen, en onderschatten de mate waarin patiënten hun voorkeuren willen laten meewegen.

Veel patiënten en hun familie vinden het moeilijk om actief mee te beslissen over hun gezondheid. Patiënten missen het zelfvertrouwen om vragen te stellen aan zorgverleners. Veel patiënten begrijpen slechts ten dele wat van belang is voor hun gezondheid en weten niet waar ze duidelijke en betrouwbare informatie kunnen vinden.

Getekend:

Wiro Gruisen, zorgverzekeraar CZ;

Namens het bestuur van het Platform Gedeelde Besluitvorming

Haske Veenendaal, CBO;

Peep Stalmeier, Radboud Universiteit MC

Ton Drenthen, NHG

Wilma Otten, TNO

Martine Versluys, NPCF

Oorspronkelijke ondergetekenden:

Uit Nederland: Anne Stiggelbout, LUMC, en Marjan Faber, Radboud Universiteit MC.

Buiten Nederland: Robinah N. Alambuya, Shayma Ali, Kathi Apostolidis, Molly T. Beinfeld, Sanjay R. Bijwe, Paulina Bravo, William Brocklehurst, Rachel Davis, "e-Patient Dave" deBronkart, Anubhav Dhir, Carole R. Dodd, Marie-Anne Durand, Simon Eaton, Christine M. Fisler, Peg A. Ford, Marion Grote Westrick, Dance Gudeva Nikovska, Mark A. Hendy, Carole Johnson, Robert Johnstone, Steven Laitner, Lydia S. Lam, Daniel M. Lee, Holly F. Lynch, Parag C. Mankeekar, Lairumbi M. Mbaabu, Layla McCay, Marco Monti, Benjamin W. Moulton, Tendani C. Muthambi, Jenniffer T. Paguio, Tessa Richards, Nadia N. Sawicki, Medha S. Talpade, Ruth Tunick, Eckhard Volbracht, Bruce H. Wade, Richard M. Wexler, Biao Xu. Faculty: Michael Barry, Kate Clay, Angela Coulter, Jennifer Dixon, Susan Edgman-Levitan, Glyn Elwyn, Gerd Gigerenzer, Carol Mangione, Roy Moynihan, Albert Mulley, Gary Schwitzer, John Wennberg. Staff: Kathrin Bachleitner, John Lotherington, Sinja Strangmann.