

# Grund för rekommendation

## Rekommendation Hereditära retinala sjukdomar baseras på följande underlag

Rekommendationen baseras på vetenskapliga studier och underlag som beskriver internationell konsensus. Referenser till dessa finns löpande i kunskapsunderlaget.

## Beskrivning av vad som vägts in när rekommendationen togs fram

Denna riktlinje har utarbetats av NPO Ögonsjukdomars nationella arbetsgrupp (NAG) för hereditära retinala sjukdomar. I den nationella arbetsgruppen har representanter från de sex sjukvårdsregionerna ingått.

Nationella arbetsgruppen inventerade initialt befintliga kunskapsstöd i Sveriges samtliga samverkansregioner. Vi har funnit att det till stor del saknats skriftliga riktlinjer för utredning och uppföljning av hereditära retinala sjukdomar.

En genomgång har gjorts av litteratur både nationellt och internationellt inom området med hjälp av litteratursökning via sökmotorn Pubmed. Vi bedömer att den nu framtagna riktlinjen har god evidens och lutar sig mot underlag av hög kvalitet. Riktlinjen har arbetats fram genom konsensus i nationella arbetsgruppen.

Intern sakkunniggranskning har genomförts av NAG medicinsk retina samt NAG barn och skelning 211129. Särskild inbjudan skickades vid öppna remissen till NPO sällsynta sjukdomar samt RP-föreningen. Patientrepresentant har inte funnits med i den nationella arbetsgruppen. I den öppna remissrundan gavs möjlighet för patientrepresentant att lämna synpunkter.