Navn på register Årsrapport for [årstall] med plan for forbedringstiltak

Ola Normann 1 , Medel Svensson 2 og Kari Normann 1

¹ et Sykehus, et Foretak, et Sted ² en annen adresse, et annet Sted

2. mai 2018

Om årsrapportmalen

Etablering av en mal for årsrapport for anvendelse av de nasjonale medisinske kvalitetsregistre gjøres på bestilling av den interregionale styringsgruppen (styringsgruppen). SKDE står for det praktiske arbeidet med malen, og innholdet er basert på en rekke vedtak gjort i styringsgruppen samt innspill til justering fra relevante aktører i registermiljøet.

Ved bruk av malen til etablering av faktiske årsrapporter skal informasjonen som inngår i dette kapittelet fjernes.

Malen vil være et levende dokument som forvaltes av SKDE som fortløpende innarbeider alle vedtatte endringer. Siste versjon av malen vil således kunne fås ved henvendelse til SKDE. Dokumentet kan fritt distribueres. For full utnyttelse av malen bør årsrapporten produseres i LATEX. Til dette kan man eksempelvis bruke programvaren TexStudio¹ som er fritt tilgjengelig og gratis i bruk.

Tabell 1: Endringslogg for dette dokumentet. Gjeldende versjon er siste oppføring i denne tabellen.

Versjon	Dato	Aktivitet	Ansvarlig			
0.1	24. januar 2013	Opprettet første gang	Are Edvardsen			
0.2	1. februar 2013	Endret etter innspill fra nodemøtet	Are Edvardsen			
0.3	14. mars 2013	Endret etter innspill fra Leif Ivar Havelin, Svein	Are Edvardsen			
		Rotevatn, Reinhard Seifert, Sandra Julsen Hollung,				
		Gro Andersen, Tore Solberg og Anne Marie Fenstad				
0.4	2. april 2013	Mindre endringer etter første møte i ekspertgruppen	Are Edvardsen			
0.5	7. mai 2013	Etter interne innspill, restrukturering til 1)	Are Edvardsen			
		årsrapport og 2) planlagte tiltak. Mer veileden-				
		de tekst. Del ang. foretaksspesifikk rapportering er				
		tatt ut av dokumentet				
0.6	16. mai 2013	Endring i beskrivelse av dekningsgrad, noen nye refe-	Are Edvardsen			
		ranser og sammenslåing i generell registerbeskrivelse				
0.7	4. juni 2013	En hel del endinger og forenklinger etter diskusjon i	Eva Stensland,			
		ekspertgruppa 31. mai. Blant annet er sammendrag i	Are Edvardsen			
		tabellform med lenker til resten av dokumentet tatt				
		ut				
0.9	13. juni 2013	Minimale endringer etter inspill fra møte i interre-	Eva Stensland			
		gional styringsgruppe 12. juni				
Tabellen fortsetter på neste side						

 $^{^{1} \}rm http://texstudio.sourceforge.net/$

Tabell 1: forts.

Versjon	Dato	Aktivitet	Ansvarlig
0.10	18. juni 2013	Nytt kapittel med generell bakgrunn og veiledning.	Eva Stensland,
		Mindre endringer på form	Are Edvarsen
1.0	18. juni 2013	For bruk i årsrapporter for 2012	Are Edvardsen
1.1	3. april 2014	Endringer ift revidert stadieinndeling. Reversering	Are Edvardsen,
		av tidligere endringer: flytte Resultater frem og ta tilbake tabularisk sammendrag for hjelp til vurde- ring av stadium	Eva Stensland
1.2	4. april 2014	Tabularisk sammendrag erstattet med stadium- vurdering i egen Del med referanser til øvrige deler av dokumentet	Are Edvardsen, Eva Stensland
1.3	7. april 2014	Gjennomgang og justering hvert pkt under stadie-	Eva Stensland,
	1	inndelingen. Små endringer i dokumentet forøvrig	Philip Skau, Gøril Nordgård, Are Edvardsen
1.4	24. april 2014	Små tekstlige og kosmetiske endringer	Philip Skau, Are Edvardsen
1.5	9. mai 2014	Større endringer etter behandling i ekspertgruppa 29. og 30. april 2014	Eva Stensland, Are Edvardsen
1.6	15. mai 2014	Mindre språklige endringer og oppdatering av mo- mentliste ihht ny struktur	Eva Stensland, Are Edvardsen
1.7	6. juni 2014	Lagt inn eksempel på CheckedBox for stadier og info i dokumentkoden, inkludert konvertering til msword	Are Edvardsen
2.0	11. juni 2014	Endringer etter innspill og vedtak i styringsgruppen 4. juni 2014. For bruk i årsrapporter for 2013	Eva Stensland, Are Edvardsen
2.1	3. oktober 2014	Rettelse av strukturell feil etter innspill fra Reinhard Seifert	Are Edvardsen
2.2	7. mai 2015	Lagt til Summary samt en del justering og tillegg til forklaringstekster. Lagt til nytt punkt om "Inklu- sjonskriterier" i kapittel 6.	Are Edvardsen
2.3	15. april 2016	Foreløpige endringer.	Eva Stensland mfl.
2.4	28. juni 2016	Oppdaterte lenker og tekst. Lagt til avkryssing for "Ikke aktuelt" i tabell for stadievurdering	Eva Stensland
3.0	29. juni 2016	Klar for bruk i årsrapporter for 2015. Versjonshåndtering vil bli flyttet fra subversion til git med tilgjengeliggjøring gjennom GitHub.	Are Edvardsen
3.1	13. juni 2017	Endringer bedt om av interregional styringsgruppe, ekspertgruppen og servicemiljøet i Helse Vest. Eksperimentell del om dataaktualitet (datakvalitet) er også lagt til	Are Edvardsen
3.2	20. juni 2017	Eksperimentell del om dataaktualitet er tatt ut fordi den (foreløpig) ikke følges opp gjennom stadievurde- ringen	Are Edvardsen
4.0	20. juni 2017	Klar for bruk i årsrapporter for 2016	Are Edvardsen

Bakgrunn og veiledning til utfylling

Bakgrunn

En årsrapport fra et medisinsk kvalitetsregister bør utarbeides først og fremst for å vise hvilken nytte helsetjenesten har hatt av resultatene fra registeret, og hvordan registeret kan brukes til klinisk kvalitetsforbedringsarbeid. Årsrapporten bør utformes slik at den også kan leses og forstås av personer utenfor det aktuelle fagmiljø.

Malen for årsrapport er utarbeidet av Nasjonalt servicemiljø for kvalitetsregistre på bestilling av interregional styringsgruppe, for bruk av alle nasjonale medisinske kvalitetsregistre. Malen inneholder sentrale rapporteringselementer som blant annet har sitt utgangspunkt i stadieinndelingssystemet² for kvalitetsregistre, og en resultatdel.

Mottaker for årsrapporten er det enkelte registers RHF. For å kunne gi en samlet oversikt over nasjonale kvalitetsregistres årsrapporter, samt å være grunnlag for publisering av resultater fra kvalitetsregistrene, ber vi om at kopi av rapporten også sendes SKDE innen innleveringsfristen. Ekspertgruppen³ vil gjøre en gjennomgang av alle årsrapportene for inneværende årsrapportperiode, og kategorisere de nasjonale kvalitetsregistrene i henhold til stadieinndelingssystemet.

Veiledning til utfylling

Kapittel 4-8 i malen er beskrivende, og utfylles så langt det er mulig. Det vil være mange registre som mangler informasjon for utfylling av ett eller flere underkapitler. Ved manglende informasjon lar man det aktuelle underkapitlet stå tomt. Det er laget en veiledende tekst til alle underkapitler som har som hensikt å beskrive hvilken informasjon man ønsker fylt inn. I kapittel 5 og 7 er begrepet "institusjon" brukt. Her fyller registeret inn informasjon på foretaks-, sykehus- eller avdelingsnivå avhengig av hvilken informasjon som er tilgjengelig i hvert enkelt register.

Kapittel 3 er resultatdelen av årsrapporten, og her fyller det enkelte register inn de resultater (tabeller, figurer og tekst) de ønsker å formidle. Det er et krav at man viser resultater fra de viktigste kvalitetsindikatorer i registeret, og at resultatene formidles på sykehusnivå.

I hver helseregion finnes det representanter for det nasjonale servicemiljøet for medisinske kvalitetsregistre som kan svare på spørsmål angående årsrapporter. Kontaktinformasjon til disse finnes på servicemiljøets nettsider 4 .

²https://www.kvalitetsregistre.no/artikkel/stadieinndeling

³https://www.kvalitetsregistre.no/ekspertgruppen

⁴https://www.kvalitetsregistre.no/om-nasjonalt-servicemiljo-medisinske-kvalitetsregistre

Innhold

Åı	rsrapp	port	6
San	nmend	rag/Summary	7
Reg	gisterb	eskrivelse	8
2.1	Bakgr	unn og formål	8
	2.1.1	Bakgrunn for registeret	8
	2.1.2	Registerets formål	8
2.2	Juridi	sk hjemmelsgrunnlag	8
2.3	Faglig	ledelse og databehandlingsansvar	8
	2.3.1	Aktivitet i fagråd/referansegruppe	8
Res	sultate	r	9
Me	toder i	For fangst av data	10
		For fangst av data	10 11
	$ ext{todisk}$		11
Me	todisk Antall	kvalitet	11 11
Me 5.1	todisk Antall Metod	kvalitet registreringer	11 11 11
Me 5.1 5.2	todisk Antall Metod Tilslu	kvalitet registreringer	11 11 11 11
Me 5.1 5.2 5.3	todisk Antall Metod Tilslu Dekni	kvalitet registreringer le for beregning av dekningsgrad tning	11 11 11 11
Me ² 5.1 5.2 5.3 5.4	Antall Metod Tilslu Dekni Prosed	kvalitet registreringer le for beregning av dekningsgrad tning ngsgrad	11 11 11 11 11 12
	Reg 2.1 2.2 2.3	Sammend Registerbe 2.1 Bakgr 2.1.1 2.1.2 2.2 Juridia 2.3 Faglig 2.3.1	2.1.1 Bakgrunn for registeret 2.1.2 Registerets formål 2.2 Juridisk hjemmelsgrunnlag 2.3 Faglig ledelse og databehandlingsansvar

6	Fag	utvikling og klinisk kvalitetsforbedring	13
	6.1	Pasientgruppe som omfattes av registeret	13
	6.2	Registerets spesifikke kvalitetsindikatorer	13
	6.3	Pasientrapporterte resultat- og erfaringsmål (PROM og PREM)	13
	6.4	Sosiale og demografiske ulikheter i helse	13
	6.5	Bidrag til utvikling av nasjonale retningslinjer, nasjonale kvalitetsindikatorer o.l. $\ \ldots \ \ldots$	14
	6.6	Etterlevelse av nasjonale retningslinjer	14
	6.7	Identifisering av kliniske forbedringsområder	14
	6.8	Tiltak for klinisk kvalitetsforbedring initiert av registeret	14
	6.9	Evaluering av tiltak for klinisk kvalitetsforbedring (endret praksis) $\dots \dots \dots \dots$	14
	6.10	Pasientsikkerhet	14
7	For	midling av resultater	15
	7.1	Resultater tilbake til deltakende fagmiljø	15
	7.2	Resultater til administrasjon og ledelse	15
	7.3	Resultater til pasienter	15
	7.4	Publisering av resultater på institusjonsnivå	15
8	San	narbeid og forskning	16
	8.1	Samarbeid med andre helse- og kvalitetsregistre	16
	8.2	Vitenskapelige arbeider	16
II	P	lan for forbedringstiltak	17
9	For	bedringstiltak	18
II	I S	Stadievurdering	20
10	Ref	eranser til vurdering av stadium	21

$egin{aligned} ext{Del I} \ ext{ Årsrapport} \end{aligned}$

Sammendrag/Summary

[Veiledning - SLETTES I ENDELIG UTGAVE: Kortfattet sammendrag av de viktigste elementer man fra registerets side ønsker å formidle i årsrapporten. De viktigste resultater for behandlingskvalitet og kvalitetsforbedringstiltak bør angis.]

Summary in English

[Veiledning - SLETTES I ENDELIG UTGAVE: Optionally, provide a summary of the annual report. Highlights from quality assessment and improvements are relevant here]

Registerbeskrivelse

[Veiledning - SLETTES I ENDELIG UTGAVE: Informasjon til dette kapitlet hentes fra egen registerbeskrivelse, søknad om nasjonal status, konsesjonssøknad etc.]

2.1 Bakgrunn og formål

- 2.1.1 Bakgrunn for registeret
- 2.1.2 Registerets formål
- 2.2 Juridisk hjemmelsgrunnlag

[Veiledning - SLETTES I ENDELIG UTGAVE: Er registeret basert på konsesjon eller forskrift? I tilfelle konsesjon, angi eventuell tidsbegrensning for denne.]

2.3 Faglig ledelse og databehandlingsansvar

2.3.1 Aktivitet i fagråd/referansegruppe

[Veiledning - SLETTES I ENDELIG UTGAVE: Antall møter, viktige saker som er behandlet mv. Beskriv sammensetning av fagrådet og angi spesifikt om det finnes pasient- eller brukerrepresentant i fagrådet.]

Resultater

[Veiledning - SLETTES I ENDELIG UTGAVE: Tekst, tabeller og figurer der resultater fra registeret presenteres. Kapitlet bes strukturert slik at resultater for sentrale kvalitetsindikatorer relevante for klinisk kvalitetsforbedring og resultater viktige for vurdering av stadieinndeling presenteres først.]

Metoder for fangst av data

[Veiledning - SLETTES I ENDELIG UTGA-VE: Backwise has been good property of the company of the c

VE: Beskriv hva/hvem som registrerer (eksempelvis sykehusenes egne fagsystemer, helsearbeidere, pasienter) og hvordan innsamlingen skjer (eksempelvis elektronisk eller på papirskjema).]

Metodisk kvalitet

[Veiledning - SLETTES I ENDELIG UTGAVE: Status og evaluering av registerets datakvalitet. Dekningsgraden angir forholdet mellom registrerte individer og det man basert på uavhengige kilder (f.eks. NPR¹) vet eller antar skal være det totale antall mulige registrerbare individer i det aktuelle året. Validitet angir graden av korrekthet for én eller et sett av opplysninger gjerne basert på en sammenligning mot andre, uavhengige kilder. Man bør kunne si noe om alle dimensjoner ved datakvalitet:

- kompletthet (dekningsgrad og ufullstendige registreringer)
- validitet (gyldighet)
- sammenlignbarhet (registreres egentlig det samme på alle avdelinger)
- aktualitet (registreringsforsinkelse)
- reliabilitet (variasjon ved gjentatte målinger)
- relevans (fyller registerets variable et kunnskapsbehov, nærhet til feltet)
- nytteverdi (entydige, lettfattelige og godt beskrevne variabler samt tilgjengelige resultater)

Se Valideringshåndboken² for nærmere beskrivelse.

5.1 Antall registreringer

[Veiledning - SLETTES I ENDELIG UTGAVE: Per 31. desember for rapporteringsåret, angi antall individer/hendelser totalt og per institusjon. Kan også brytes opp i antall per år.]

5.2 Metode for beregning av dekningsgrad

[Veiledning - SLETTES I ENDELIG UTGAVE: Angi kilder/registre som er brukt, for hvilken periode beregningene gjelder for og hvordan analysene er gjort (metode).]

5.3 Tilslutning

[Veiledning - SLETTES I ENDELIG UTGAVE: Oppgi om registeret samler data fra HF i alle regioner og andel av aktuelle sykehus/avdelinger som sender data til registeret.]

5.4 Dekningsgrad

[Veiledning - SLETTES I ENDELIG UTGAVE: Angi resultat av dekningsgradsanalyse på individnivå for hele registeret og tidspunkt for gjennomføring av dekningsgradsanalysen. Angi resultat av dekningsgradsanalyse på individnivå for hele registeret totalt og tidspunkt for gjennomføring av

¹https://www.kvalitetsregistre.no/
malpopulasjon-og-dekningsgrad#idx-1
2https://www.kvalitetsregistre.no/
om-datakvalitet#kvalitetsdimensjoner

dekningsgradsanalysen. Dekningsgrad på sykehuseller enhetsnivå bør oppgis og gjerne på gruppenivå (for eksempel diagnosegrupper) der dette er relevant. Resultater av frafallsundersøkelser bør om mulig også angis. Det betyr å undersøke om populasjonen som ikke er inkludert i registeret er sammenlignbar med populasjonen i registeret. Hvis populasjonene er like indikerer det at man i registeret har et tilfeldig utvalg og at manglende registreriner derfor er mindre kritisk.]

5.5 Prosedyrer for intern sikring av datakvalitet

[Veiledning - SLETTES I ENDELIG UTGA-VE: Beskriv infrastruktur og rutiner (eksempelvis opplæring, informasjonsarbeid, tekniske støttesystemer) som ivaretar riktige og komplette data fra innregistrerende enheter og i registeret sentralt.]

5.6 Metode for validering av data i registeret

[Veiledning – SLETTES I ENDELIG UTGAVE: Validitet angir graden av korrekthet for én eller et sett av opplysninger gjerne basert på sammenligning mot andre, uavhengige kilder. Beskriv hvilke eksterne kilder som er benyttet og hvordan dette er sammenholdt med registerets data. Beskriv metoden for valideringsstudien, eksempelvis:

- hvilke sykehus, avdelinger eller enheter som ble validert.
- hvilke variabler som ble validert,
- tidsrom som dekkes av de data som benyttes i studien.
- størrelsen på andelen av hendelser eller pasienter som ble benyttet i studien, og
- andre hensyn som er tatt under valideringsstudien.

5.7 Vurdering av datakvalitet

[Veiledning - SLETTES I ENDELIG UTGAVE: Følgende vil være relevant å ta med i vurdering av datakvalitet:

- Angi viktige funn og en vurdering av resultatene fra valideringsanalyser alle dimensjoner av datakvalitet der dette er relevant og utført; validitet, relibialitet og kompletthet. Et eksempel er slik som funn av systematiske feil eller, tilfeldige feil og antatt effekt dette har på validitet datakvalitet for hele registeret.
- Angi graden av kompletthet for sentrale variabler.
- Vis registreringsforsinkelse (aktualitet), det vil si tid fra hendelse (eksempelvis innleggelse eller utskriving) til hendelsen er registrert i registeret
- Gi en vurdering av nytteverdi og relevans, herunder vise til komplett variabelbeskrivelse og begrunnelse for alle variabler i registeret.
- Gi en vurdering av sammenlignbarhet over tid for enkeltvariabler i registeret og oppgi områder i registeret som eventuelt er kjent ikke-sammelignbare og/eller vis til dokumentasjon av endinger i variabelsettet

Fagutvikling og klinisk kvalitetsforbedring

[Veiledning - SLETTES I ENDELIG UTGA-VE: Beskrivelse av registerets fagutvikling og kliniske kvalitetsforbedringstiltak i rapporteringsperioden, herunder også status og evaluering av pasientrapporterte resultater og hvordan resultater fra registeret varierer med demografiske og sosiale forhold i pasientpopulasjonen.]

6.1 Pasientgruppe som omfattes av registeret

[Veiledning - SLETTES I ENDELIG UTGAVE: Angi inklusjonskriterier for registeret, eksempelvis definert av diagnosekoder og/eller prosedyrekoder.]

6.2 Registerets spesifikke kvalitetsindikatorer

[Veiledning – SLETTES I ENDELIG UTGAVE: Beskriv de viktigste variabler/indikatorer som angir grad av kvalitet (struktur-, prosess- og resultatmål). Se også kvalitetsregistre.no¹ for ytterligere beskrivelse. Beskrivelse av kvalitetsindikatorer bør tydelig angi hvordan disse er definert, eksempelvis hvilke pasientgrupper som inngår, om man ser på alle hendelser per pasient eller bare de nyeste hendelser, om man bare ser på pasienter som er i live ved en gitt dato etc. Indikér Angi gjerne hvilke av

disse indikatorene som vil egne seg som nasjonale kvalitetsindikatorer.]

6.3 Pasientrapporterte resultat- og erfaringsmål (PROM og PREM)

[Veiledning - SLETTES I ENDELIG UTGAVE: Beskriv hvilke instrumenter som benyttes eller angi hvor langt registeret har kommet for å inkludere slike varaibler. Resultater i seg selv beskrives i kap. 3.]

6.4 Sosiale og demografiske ulikheter i helse

[Veiledning - SLETTES I ENDELIG UTGAVE: Angi hvilke analyser som eventuelt er utført. Resultater i seg selv beskrives i kap. 3.]

 $^{^{1} \}verb|https://www.kvalitetsregistre.no/registerarbeid|$

6.5 Bidrag til utvikling av nasjonale retningslinjer, nasjonale kvalitetsindikatorer o.l.

[Veiledning - SLETTES I ENDELIG UTGAVE: I den grad det er relevant, beskriv hvordan registeret bidrar til etablering av nasjonale retningslinjer, handlingsplaner/-program]

6.6 Etterlevelse av nasjonale retningslinjer

[Veiledning - SLETTES I ENDELIG UTGAVE: Dersom nasjonale retningslinjer finnes, beskriv om disse er inkludert som variabler i registeret. Der nasjonale retningslinjer ikke finnes bør best practice beskrives. Resultater i seg selv beskrives i kap. 3.]

6.7 Identifisering av kliniske forbedringsområder

[Veiledning – SLETTES I ENDELIG UTGAVE: Beskriv kliniske forbedringsområder som er identifisert på bakgrunn av analyser fra registeret i løpet av de siste tre årene.]

6.8 Tiltak for klinisk kvalitetsforbedring initiert av registeret

[Veiledning - SLETTES I ENDELIG UTGAVE: Angi konkrete prosjekter for klinisk kvalitetsforbedring initiert av registeret i løpet av de siste tre årene. Beskriv hvordan registeret bidrar til oppstart og gjennomføring av klinisk kvalitetsforbedringsarbeid lokalt hos innregistrerende institusjoner.]

6.9 Evaluering av tiltak for klinisk kvalitetsforbedring (endret praksis)

[Veiledning - SLETTES I ENDELIG UTGAVE: Beskriv resultater av gjennomførte tiltak for kvalitetsforbedringer i kap. 6.8.]

6.10 Pasientsikkerhet

[Veiledning - SLETTES I ENDELIG UTGA-VE: Beskriv hva som registreres av komplikasjoner og/eller uønskede hendelser i forbindelse med den behandling som registeret omfatter. I den grad registeret rapporterer til pasientsikkerhetsprogrammet, tas dette med.]

Formidling av resultater

[Veiledning - SLETTES I ENDELIG UTGA- 7.4] VE: Status og evaluering av formidlingsform og frekvens av resultater fra registeret. Resultater i seg selv beskrives i kap. 3.]

7.4 Publisering av resultater på institusjonsnivå

[Veiledning - SLETTES I ENDELIG UTGAVE: Beskriv hvor/til hvem, form og frekvens. Resultater i seg selv beskrives i kap. 3.]

I

7.1 Resultater tilbake til deltakende fagmiljø

[Veiledning - SLETTES I ENDELIG UTGAVE: Beskriv form og frekvens, eventuelt tilbakemeldinger på relevans, endringsønsker mm.]

7.2 Resultater til administrasjon og ledelse

[Veiledning - SLETTES I ENDELIG UTGAVE: Beskriv form og frekvens, og hvordan denne informasjonen formidles til ledelse og administrasjon.]

7.3 Resultater til pasienter

[Veiledning - SLETTES I ENDELIG UTGAVE: Beskriv form og frekvens av tilpasset informasjon og eventuelt tilbakemeldinger fra pasienter, særlig i forhold til nytten av informasjonen fra registeret.]

Samarbeid og forskning

[Veiledning - SLETTES I ENDELIG UTGAVE: Status og evaluering av samarbeid med andre registre/fagmiljø og vitenskapelig aktivitet.]

8.1 Samarbeid med andre helse- og kvalitetsregistre

[Veiledning - SLETTES I ENDELIG UTGAVE: Beskriv eventuelle samarbeid registeret har med andre registre eller relevante fagmiljø, nasjonalt eller internasjonalt.]

8.2 Vitenskapelige arbeider

[Veiledning – SLETTES I ENDELIG UTGAVE: Angi bidrag fra registeret i fagfellevurderte tidsskrifter, vitenskapelige konferanser, utdanning av doktorgradsstipendiater eller lignende i løpet av de siste to år.]

Del II Plan for forbedringstiltak

Forbedringstiltak

[Veiledning – SLETTES I ENDELIG UTGAVE: Basert på beskrevet status og evaluering av registeret, beskriv de tiltak som er gjennomført inneværende år samt tiltak som er planlagt gjennomført for neste kalenderår. Punktlisten under kan brukes som et utgangspunkt og hjelp til hva som kan inngå i en slik beskrivelse. For ytterligere forklaring av de ulike punktene, se respektive kapitler under Del I: Årsrapport.]

I

- Datafangst
 - Forbedring av metoder for fangst av data
- Metodisk kvalitet
 - Nye registrerende enheter/avdelinger
 - Forbedring av dekningsgrad i registeret
 - Endringer av rutiner for intern kvalitetssikring av data
 - Oppfølging av resultater fra validering mot eksterne kilder
- Fagutvikling og kvalitetsforbedring av tjenesten
 - Nye kvalitetsindikatorer
 - Nye pasientrapporterte resultater som skal inn i registeret
 - Utvidet bruk av pasientrapporterte resultater
 - $-\,$ Nye demografiske variabler som skal inn i registeret
 - Utvidet bruk av demografiske variabler
 - Bidrag til etablering av nasjonale retningslinjer eller nasjonale kvalitetsindikatorer
 - Registrerende enheters etterlevelse av nasjonale retningslinjer
 - -Økt bruk av resultater til klinisk kvalitetsforbedring i hver enkelt institusjon
 - Prioriterte, kliniske forbedringsområder
- Formidling av resultater
 - Forbedring av resultatformidling til deltagende fagmiljø
 - Forbedring av resultatformidling til administrasjon og ledelse

- Forbedring av resultatformidling til pasienter
- Forbedring av hvordan resultater på institusjonsnivå publiseres
- Samarbeid og forskning
 - Nye samarbeidspartnere
 - Forskningsprosjekter og annen vitenskapelig aktivitet

Del III Stadievurdering

Referanser til vurdering av stadium

[Veiledning – SLETTES I ENDELIG UTGAVE: Oversikt over vurderingspunkter som legges til grunn for stadieinndeling av registre¹ med referanser til relevant informasjon gitt i årsrapporten. Denne delen fylles ut og er ment som en hjelp til registeret og ekspertgruppen i vurdering av registeret. Stadium 1 er oppfylt når registeret har status som nasjonalt.]

Tabell 10.1: Vurderingspunkter for stadium Navn på register

Nr	Beskrivelse	Kapittel	Ja	Nei	Ikke aktuell
	Stadium 2				
1	Er i drift og samler data fra HF i alle helseregioner	3, 5.3	abla		
2	Presenterer resultater på nasjonalt nivå	3			
3	Har en konkret plan for gjennomføring av dekningsgradsanalyser	5.2			
4	Har en konkret plan for gjennomføring av analyser og løpende rapportering av resultater på sykehusnivå tilbake til deltakende enheter	7.1, 7.2			
5	Har en oppdatert plan for videre utvikling av registeret	Del II			
	Stadium 3				
6	Kan redegjøre for registerets datakvalitet	5.5			
7	Har beregnet dekningsgrad mot uavhengig datakilde	5.2, 5.3, 5.4			
8	Har dekningsgrad over 60 %	5.4			
9	Registrerende enheter kan få utlevert egne aggregerte og nasjonale resultater	7.1, 7.2			
10	Presenterer deltakende enheters etterlevelse av de viktigste nasjonale retningslinjer der disse finnes	6.6			
11	Har identifisert kliniske forbedringsområder basert på analyser fra registeret	6.7			

Thttps://www.kvalitetsregistre.no/node/704

<u>Tabellen fortsett</u>er på neste side

Tabell 10.1: forts.

Nr	Beskrivelse	Kapittel	Ja	Nei	Ikke aktuell
12	Brukes til klinisk kvalitetsforbedringsarbeid	6.8, 6.9			
13	Resultater anvendes vitenskapelig	8.2			
14	Presenterer resultater for PROM/PREM	6.3			
15	Har en oppdatert plan for videre utvikling av regis-	Del II			
	teret				
	Stadium 4				
16	Kan dokumentere registerets datakvalitet gjennom valideringsanalyser	5.6, 5.7			
17	Presenterer oppdatert dekningsgradsanalyse hvert 2. år	5.2, 5.3, 5.4			
18	Har dekningsgrad over 80%	5.4			
19	Registrerende enheter har løpende (on-line) tilgang	7.1			
	til oppdaterte egne og nasjonale resultater				
20	Resultater fra registeret er tilpasset og tilgjengelig	7.3			
	for pasienter				
21	Kunne dokumentere at registeret har ført til kvali-	6.9			
	tetsforbedring/endret klinisk praksis				