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

30. april 2018

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 stadieinndelingssystemet¹ 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. Ekspertgruppen² 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 nettsider³.

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

²https://www.kvalitetsregistre.no/ekspertgruppen

 $^{^3 \}mathtt{https://www.kvalitetsregistre.no/om-nasjonalt-servicemiljo-medisinske-kvalitetsregistre}$

Innhold

	6 6
	6
	6
	6
	6
	6
	6
	7
	8
4 5 6	
	9
	9
	9
	9
	_
	9
•	

6	Fag	utvikling og klinisk kvalitetsforbedring	11
	6.1	Pasientgruppe som omfattes av registeret	11
	6.2	Registerets spesifikke kvalitetsindikatorer	11
	6.3	Pasientrapporterte resultat- og erfaringsmål (PROM og PREM) $\ \ldots \ \ldots \ \ldots$	11
	6.4	Sosiale og demografiske ulikheter i helse	11
	6.5	Bidrag til utvikling av nasjonale retningslinjer, nasjonale kvalitetsindikatorer o.l. $\ \ldots \ \ldots$	11
	6.6	Etterlevelse av nasjonale retningslinjer	12
	6.7	Identifisering av kliniske forbedringsområder	12
	6.8	Tiltak for klinisk kvalitetsforbedring initiert av registeret	12
	6.9	Evaluering av tiltak for klinisk kvalitetsforbedring (endret praksis) $\dots \dots \dots$	12
	6.10	Pasientsikkerhet	12
7	For	midling av resultater	13
	7.1	Resultater tilbake til deltakende fagmiljø	13
	7.2	Resultater til administrasjon og ledelse	13
	7.3	Resultater til pasienter	13
	7.4	Publisering av resultater på institusjonsnivå	13
8	San	narbeid og forskning	14
	8.1	Samarbeid med andre helse- og kvalitetsregistre	14
	8.2	Vitenskapelige arbeider	14
ΙΙ	P	lan for forbedringstiltak	15
9	For	bedringstiltak	16
Π	I S	Stadievurdering	18
1.0			10
τU	net	eranser til vurdering av stadium	19

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

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: 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.]

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 re-

1https://www.kvalitetsregistre.no/
malpopulasjon-og-dekningsgrad#idx-1

gioner 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 dekningsgradsanalysen.]

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: Beskriv hvilke eksterne kilder som er benyttet og hvordan dette er sammenholdt med registerets data. Beskriv metoden for valideringsstudien.]

ı

5.7 Vurdering av datakvalitet

I

[Veiledning - SLETTES I ENDELIG UTGAVE: Angi viktige funn og en vurdering av resultatene fra valideringsanalyser slik som funn av systematiske feil, tilfeldige feil og antatt effekt dette har på validitet for hele registeret. Angi graden av kompletthet for sentrale variabler.]

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. Indikér hvilke av disse 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.]

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] ı

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

6.6 Etterlevelse av nasjonale retningslinjer

den behandling som registeret omfatter. I den grad registeret rapporterer til pasientsikkerhetsprogrammet, tas dette med.]

[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.]

6.8 Tiltak for klinisk kvalitetsforbedring initiert av registeret

[Veiledning - SLETTES I ENDELIG UTGAVE: Angi konkrete prosjekter for klinisk kvalitetsforbedring initiert av registeret. 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

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				