

Beskrivelse af RKKP-ydelser og udviklingspakker Version 1.0, 2. maj 2019

Indledning

Godkendte kliniske kvalitetsdatabaser skal leve op til en række bekendtgørelseskrav – standardydelser krævet for sikre fortsat opfyldelse af disse krav er beskrevet i bilag 1.

I nogle situationer vil databaser skulle udvikles i et omfang, der ligger ud over standardydelserne, for at opfylde mål, som de kommer til udtryk i RKKP-strategien 2019-2022 – eller for at løfte dem til et niveau, hvor de via standardydelserne (bilag 1) kan efterleve bekendtgørelseskravene.

I det følgende er beskrevet de fem udviklingspakker, som databaser kan blive prioriteret til ifm. prioriteringsrunde 2021:

1. Fuld omlægning af database/udvidelse til nye sektorer
2. Implementering af PRO-indikatorer
3. Større opdatering af indikatorsæt/evidensgrundlag
4. Reduktion af indberetningsopgave
5. Understøttelse af læring og forbedring

Beskrivelsen afdækker formål med og resultat af udviklingen – og danner grundlag for identifikation af databaser, der bør gennemføre udviklingen.

Beskrivelsen giver ikke et indtryk af detaljerede krav til involverede parter og kan ikke erstatte en regulær projektplan, som vil være forudsætning for iværksættelse af udviklingen i konkrete databaser.

Navn	1. Fuld omlægning af database/udvidelse til nye sektorer
Formål Formålet med udviklingspakken, herunder i hvilke situationer er det relevant for en database at modtage pakken, og hvad kan forventes at opnå med udviklingspakken.	<p>Formålet med udviklingspakken er at sikre, at databaser i højere grad dækker hele sygdomsområdet og/eller hele patientforløbet, herunder at databaserne afspejler tværfaglig, -disciplinær og – sektoriel indsats.</p> <p>Udviklingspakken er relevant for kliniske kvalitetsdatabaser, som i sin nuværende form ikke er dækkende hvad angår alle relevante patienter/borgere inden for sygdomsområdet og/eller alle dele af behandlingstilbuddene indenfor sygdomsområdet.</p> <p>Med udviklingspakken kan databasen opnå udvidelse, således at alle patienter eller en større del af patienterne inden for sygdomsområdet bliver en del af databasens population. Ligeledes kan databasen opnå, at der indhentes og afrapporteres data fra en større del af patientforløbet. Det kan være data fra andre sektorer og/eller data vedrørende andre behandlingstilbud relevant for sygdomsområdet.</p>



rkkp

regionernes kliniske kvalitetsudviklingsprogram

<p>Indhold <i>En overordnet beskrivelse af processer (opgaver), som skal eller evt. skal udføres i forbindelse med udviklingspakken.</i></p>	<ul style="list-style-type: none">• Evt. omlægning af styregruppens sammensætning• • Faglig definition af udvidelsen (patientpopulation, indikatorer og nødvendige variable der er relevant at indhente evt. fra andre kilder/sektorer) og evt. opdatering af evidensgrundlag• Afklaring af organisatorisk set-up fx i forbindelse med udvidelse til andre sektorer• Teknisk specifikation af population, indikatorer og data (variable)• Opdatering af RKKP-Dokumentation (opdatering af bagvedliggende metaark)• Opdatering af SDS-godkendelse• Validering og testanalyse af data (nye datakilder)• Evt. tilpasning/oprettelse af indberetningssystem og/eller webservice til automatiseret dataoverførsel til RKKP• Programmering af databasens udvidelse på RKKP's SAS-server• Sikring af output i forhold til årsrapportlevering, automatiseret løbende afrapportering (KKA) samt mulighed for udlevering af forskningsudtræk via RKKP forskerservice• Kommunikation/implementering herunder evt. udarbejdelse af kodevejledning
<p>Involverede <i>Hvilke personer/grupper skal involveres i forbindelse med udviklingspakken, og hvilke opgaver skal de løse.</i></p>	<p>Styregruppen</p> <ul style="list-style-type: none">• Faglig definition• Faglig vurdering i forbindelse med validering og testanalyser <p>RKKP Videntcenter</p> <ul style="list-style-type: none">• Involveret i alle dele af udviklingspakken
<p>Periode <i>Estimat af den samlede tidsperiode det typisk vil tage at indføre udviklingspakken i en database</i></p>	<p>12 måneder</p>



Navn	2. Implementering af PRO-indikatorer
<p>Formål <i>Formålet med udviklingspakken, herunder i hvilke situationer er det relevant for en database at modtage pakken, og hvad kan forventes at opnå med udviklingspakken.</i></p> <p>Indhold <i>En overordnet beskrivelse af processer (opgaver), som skal eller evt. skal udføres i forbindelse med udviklingspakken.</i></p> <p>Involverede <i>Hvilke personer/grupper skal involveres i forbindelse med udviklingspakken, og hvilke opgaver skal de løse.</i></p> <p>Periode <i>Estimat af den samlede tidsperiode det typisk vil tage at indføre udviklingspakken i en database</i></p>	<p>PRO-indikatorer skal bidrage til at informere patienter, klinikere, ledelser og politikere om hvordan det samlede patientforløb forbedrer patienters outcome set fra patientens perspektiv.</p> <ul style="list-style-type: none">• Udvikling af PRO-indikatorer• Afklaring af organisatorisk set-up fx i forbindelse med indhentning af PRO-data fra kommune, almen praksis• Teknisk specifikation af population, indikatorer og data (variable)• SDS ansøgning• Opdatering af RKKP Dokumentation• Høring af indikatorer• Validering og testanalyse af data• Evt. tilpasning af indberetningssystem og/eller webservice• Opsætning til levering i KKA• Kommunikation/implementering <p>Styregruppen</p> <ul style="list-style-type: none">• Faglig definition• Faglig vurdering i forbindelse med validering og testanalyser <p>Eksterne It-leverandør (fx. AmbuFlex, MitSygehus, Sundhedsplatform, kommunale systemer mv.)</p> <ul style="list-style-type: none">• Mulig tilpasning af inddata <p>RKKP Videncenter</p> <ul style="list-style-type: none">• Involveret i alle dele af udviklingspakken <p>12 mdr.</p>



rkkp

regionernes kliniske kvalitetsudviklingsprogram

Navn	3. Større opdatering indikatorsæt/evidensgrundlag
Formål <i>Formålet med udviklingspakken, herunder i hvilke situationer er det relevant for en database at modtage pakken, og hvad kan forventes at opnå med udviklingspakken.</i>	<p>Formålet med udviklingspakken er at sikre, at databaser har relevante evidensbaserede indikatorer, herunder, at der er opdateret, god faglig argumentation bag styregruppens valg af indikatorer. Gerne i form af sammenkædning til kliniske retningslinjer og guidelines på området.</p> <p>Udviklingspakken er relevant for kliniske kvalitetsdatabaser, som i sin nuværende form ikke har et optimalt indikatorsæt til belysning af god kvalitet på området eller ikke har sikret skriftlig opdateret, god faglig argumentation bag styregruppens valg af indikatorer. Pakken dækker større revisioner/nytænkning og ikke en løbende opdatering af databasen som sikret via ydelserne beskrevet i bilag 1. .</p>
Indhold <i>En overordnet beskrivelse af processer (opgaver), som skal eller evt. skal udføres i forbindelse med udviklingspakken.</i>	<p>Med udviklingspakken kan databasen opnå idriftsættelse af opdateret indikatorsæt og/eller sikring af en opdateret skriftlig dokumentation for den faglige evidens bag valget fx i form af en opdateret dokumentalistrapport.</p> <ul style="list-style-type: none">• Udarbejdelse af dokumentalistrapport (sikring af proces: mødeafholdelse, administrativ support samt høring af færdig rapport)• Faglig definition af eventuelle nye indikatorer• Teknisk specifikation af eventuelle nye indikatorer og nye data (variable)• Opdatering af RKKP Dokumentation (opdatering af bagvedliggende metaark)• Opdatering af SDS godkendelse• Evt. tilpasning/oprettelse af indberetningssystem og/eller webservice til automatiseret dataoverførsel til RKKP• Programmering af indikatorer på RKKP's SAS server• Sikring af output i forhold til årsrapportlevering, automatiseret løbende afrapportering (KKA) samt mulighed for udlevering af forskningsudtræk via RKKP forskerservice• Kommunikation/implementering herunder evt. udarbejdelse af kodevejledning
Involverede <i>Hvilke personer/grupper skal involveres i forbindelse med udviklingspakken, og hvilke opgaver skal de løse.</i>	<p>Dokumentalist</p> <ul style="list-style-type: none">• Samler evidensgrundlag bag valget af indikatorer i udkast til dokumentalistrapport <p>Styregruppen</p> <ul style="list-style-type: none">• Faglig definition af nye indikatorer og gennemgang af evidensgrundlaget bag valget af disse• Faglig vurdering i forbindelse med validering og testanalyser <p>RKKP Videncenter</p> <ul style="list-style-type: none">• Involveret i alle dele af udviklingspakken
Periode <i>Estimat af den samlede tidsperiode det typisk vil tage at indføre udviklingspakken i en database</i>	6 - 8 måneder



rkkp

regionernes kliniske kvalitetsudviklingsprogram

Navn	4. Reduktion af indberetningsopgave
Formål <i>Formålet med udviklingspakken, herunder i hvilke situationer er det relevant for en database at modtage pakken, og hvad kan forventes at opnå med udviklingspakken.</i>	<p>Med udviklingspakken vil databasen opnå en automatiseret indhentning af alle data eller en stor del af data fra centrale registre, regionale journalsystemer eller andre kliniske kvalitetsdatabaser. Formålet med dette er først og fremmest at mindske registreringsopgaven væsentligt og undgå dobbeltregistreringer.</p> <p>Udviklingspakken er relevant for kliniske kvalitetsdatabaser, som stiller krav til mange indberetninger i dedikerede indberetningssystemer, og som derved kan være medvirkende til at der sker dobbeltregistreringer. Derudover kan der også fra databasens styregruppes side være et ønske om at berige databasen uden at øge registreringsopgaven.</p>
Indhold <i>En overordnet beskrivelse af processer (opgaver), som skal eller evt. skal udføres i forbindelse med udviklingspakken.</i>	<ul style="list-style-type: none">• Afklaring af alternative datakilder (centrale registre, regionale journalsystemer andre kliniske kvalitetsdatabaser), herunder specifikation af hvilke data (variable), der kan erstatte indberetning i dedikeret indberetningssystem.• Specifikation af population og indikatorer, herunder opdatering af RKKP Dokumentation• Opdatering af SDS godkendelse• Validering og testanalyse af data• Evt. tilpasning af indberetningssystem og/eller webservice• Omkodning af programmer• Kommunikation/implementering
Involverede <i>Hvilke personer/grupper skal involveres i forbindelse med udviklingspakken, og hvilke opgaver skal de løse.</i>	<p>Styregruppen</p> <ul style="list-style-type: none">• Faglig afklaring ift. hvilke informationer, der skal indhentes fra centrale registre• Faglig vurdering i forbindelse med validering og testanalyser <p>RKKP Videncenter</p> <ul style="list-style-type: none">• Involveret i alle dele af udviklingspakken• Opdatering af indberetningssystem (Systemer og Data) <p>Eksterne It-leverandør</p> <ul style="list-style-type: none">• Justering af indberetningssystem
Periode <i>Estimat af den samlede tidsperiode det typisk vil tage at indføre udviklingspakken i en database</i>	6 - 8 måneder



rkkp

regionernes kliniske kvalitetsudviklingsprogram

Navn	5. Understøttelse af læring og forbedring
Formål <i>Formålet med udviklingspakken, herunder i hvilke situationer er det relevant for en database at modtage pakken, og hvad kan forventes at opnå med udviklingspakken.</i>	<p>Formålet med udviklingspakken er at understøtte læring og forbedring af kvaliteten i behandlingen på det pågældende område.</p> <p>Udviklingspakken er relevant for kliniske kvalitetsdatabaser, hvor der er identificeret variation i behandlingskvaliteten, behov for yderligere analyser eller behov for at forbedre kvaliteten i behandlingen. Fx i forbindelse iværksættelse af Lærings- og Kvalitetsteam (LKT).</p> <p>Med udviklingspakken kan databasen bidrage til forbedring af kvaliteten i behandlingen og/eller viden om årsager til variation i behandlingskvaliteten.</p>
Indhold <i>En overordnet beskrivelse af processer (opgaver), som skal eller evt. skal udføres i forbindelse med udviklingspakken.</i>	<ul style="list-style-type: none">• Beskrivelse af mål/formål med forbedringsindsatsen• Afklaring af organisatorisk set-up, herunder dialog med driftsorganisationer (regioner/sygehuse, kommuner, almen praksis) om behov for særlig indsats• Beskrivelse og specifikation af nødvendige opgørelser og analyser• Programmering af databasens udvidede analyser på RKKP's SAS server• Sikring af afrapportering, fx via automatiseret løbende afrapportering (KKA) eller særlige tematiserede rapporter• Kommunikation og spredning af viden
Involverede <i>Hvilke personer/grupper skal involveres i forbindelse med udviklingspakken, og hvilke opgaver skal de løse.</i>	<p>Styregruppen</p> <ul style="list-style-type: none">• Opstilling af mål/formål• Faglig vurdering af output <p>RKKP Videncenter</p> <ul style="list-style-type: none">• Udarbejdelse af analyser• Sikring af afrapportering <p>Driftsorganisationer</p> <ul style="list-style-type: none">• Understøttelse af forbedringsaktiviteter i klinikken
Periode <i>Estimat af den samlede tidsperiode det typisk vil tage at indføre udviklingspakken i en database</i>	6 - 8 måneder



rkkp

regionernes kliniske kvalitetsudviklingsprogram

Bilag 1 Ydelser sv.t. efterlevelse af bekendtgørelseskrav

For detaljer i de ydelser, der skal leveres til databaserne henvises til:

<https://www.rkkp.dk/om-rkkp/drift-og-udvikling/specifikation-af-rkkp-ydelser/>

Minimumsydelser, der skal leveres i og omkring de kliniske kvalitetsdatabaser	
Formål	Sikre databaser, der understøtter: <ul style="list-style-type: none">• faglig kvalitetsudvikling• relevant ledelsesopfølgning• patient/borgerindsigt i resultater
Indhold	Dvs. databaser, der lever op til gældende bekendtgørelseskrav: (Bekendtgørelse om godkendelse af landsdækkende og regionale kliniske kvalitetsdatabaser BEK nr 881 af 26/06/2018) <ul style="list-style-type: none">• Sikring af formalia (godkendelse, registrering, kommunikation)• It-drift, it-support, sikring af data• Løbende vedligehold og opdatering af databasen (faglig tolkning, epidemiologisk og biostatistisk analyse)• Afrapportering (løbende og årsrapporter)• Kvalitetsudvikling• Offentliggørelse• Forskningsunderstøttelse (levering af data til forskningsprojekter)
Involverede	<ul style="list-style-type: none">• Indberettende afdelinger/enheder• Databasens styregruppe• RKKP-team• RKKP's Videncenter i øvrigt• Lokale og regionale ressourcer til dataindsamling og resultatopfølgning
Periode	I drift (kontinuerligt – større opdatering af evidensgrundlag/indikatorer skal ske ca. hvert 3. år)