

Uppföljning av vårdförlopp

Vårdförloppen, dess mål och åtgärder följs upp genom resultat- och processmått och skapar förutsättningar för kontinuerligt förbättringsarbete. För varje vårdförlopp ska en plan för uppföljningen arbetas fram och beslutas i berörda samverkansgrupper, antingen i samband med beslutet om vårdförlopp eller så snart som möjligt därefter. Planen ska ange vad som ska göras för att en ändamålsenlig uppföljning ska kunna realiseras – precisering av indikatorer, beskrivning av hur olika variabler ska fångas regionalt samt hur och vilken nationell datainsamling som ska ske och hur resultat ska presenteras. Arbetet med uppföljning av vårdförlopp ska bidra till en mer enhetlig och strukturerad dokumentation i vårdinformationssystemen.

Tillgång till data och uppföljningsmöjligheter

Indikatorerna är valda för att svara mot de utmaningar och mål som vårdförloppet täcker. Indikatorerna har god koppling till riktlinjer och vårdkriterier. Indikatorerna planeras till största del hämtas från det nationella kvalitetsregistret BOA-registret. En begränsning i detta är att täckningsgraden för registret är svårberäknad och sannolikt begränsad (67 procent 2019) vilket medför att resultaten inte kan ses som helt representativa.

En stor del av vårdförloppet sker troligtvis inom primärvårdsrehabilitering, med låg grad av strukturerad vårddokumentation. Det blir därför svårt att i dagsläget använda sig av regionala vårddatabaser med koppling till journalsystem, även om detta ska undersökas. Uppföljningssystemet PrimärvårdsKvalitet är under implementering nationellt och kommer med tiden att underlätta inhämtande av data, men är även det beroende av strukturerad vårddokumentation. I takt med att nya vårdinformationssystem införs i regionerna kan indikatorerna behöva revideras för att fånga en mer heltäckande bild. Möjligheten att inhämta data kommer då också att förbättras.

Indikatorer för uppföljning

Vårdförloppets indikatorer visas i tabell 1 och 2. För detaljerad information om hur indikatorerna ska beräknas hänvisas till webbplatsen www.kvalitetsindikatorkatalog.se där kompletta specifikationer publiceras i takt med att de är informatiskt genomarbetade.

Tabell 1. Resultatmått

Indikator, uppgifter redovisas könsuppdelat och totalt	Målvärde	Mätning och återrapporering	Källa
Andel patienter med nydebuterad knäledsartros och genomgången grundbehandling som är nöjda med den hjälp de fått att hantera sin diagnos	≥ 80 %	Kvartal, år	BOA-registret
Andel patienter med nydebuterad knäledsartros och genomgången grundbehandling som uppnår smärtreduktion enligt Numeric Rating Scale (NRS) med minst en enhet	≥ 70 %	Kvartal, år	BOA-registret första besök och tre månader
Andel patienter med nydebuterad knäledsartros som efter genomgången grundbehandling är fysiskt aktiva >150 minuter/vecka	≥ 80 %	Kvartal, år	BOA-registret tre månader

Tabell 2. Processmått

Indikator, uppgifter redovisas könsuppdelat och totalt	Målvärde	Mätning och återrapportering	Källa
Andel patienter med knäledsartros där BMI har beräknats någon gång de senaste fem åren	Högt värde eftersträvas	År	Regionala vårddatabaser
Medelålder vid första knäledsartrosdiagnos	Lågt värde eftersträvas	År	Regionala vårddatabaser
Andel patienter med nydebuterad knäledsartros som genomgått grundbehandling	≥ 80 %	Kvartal	BOA-registret
Andel patienter med nydebuterad knäledsartros som genomgått röntgenundersökning som del av utredningen före diagnos	Lågt värde eftersträvas	År	BOA-registret
Andel patienter med knäledsartros som genomgått grundbehandling före proteskirurgi	≥ 80 %	År	Svenska Ledprotesregistret, BOA-registret