

Vejledning til kommentering af CPOP-databasens årsrapport

Vedhæftet findes årsrapport 2023 for den landsdækkende kliniske kvalitetsdatabase Cerebral Parese Opfølgingsprogram (CPOP). Årsrapporten afspejler den regionale og kommunale opfølgning af børn med cerebral parese i alderen 0-15 år. De regionale enheder er hospitalerne og de kommunale enheder, som er kommunale og private fysio- og ergoterapeuter i kommunalt regi, der indberetter til databasen. Formålet med årsrapporten er at give de enkelte enheder et indblik i, hvordan deres indikatorresultater og dermed kvalitet er, sammenlignet med tidligere resultater, hinanden og med landsgennemsnittet.

Kommentarerne kan knytte sig til et eller flere resultater, og eksempelvis beskrive retninger og tiltag i relation til de givne indikatorer. Dette kan skabe forståelse, samt bidrage til det videre kvalitetsarbejde.

Alle indsendte kommentarer kopieres direkte ind i rapportens appendiks 3. under regionale og kommunale kommentarer. Der gøres derfor opmærksom på, at kommentarerne ikke bør have indhold, som er personhenførbart, som for eksempel navne på behandlere eller beskrivelse af enkelte patienters forløb.

Frem til 15. juni 2022 vil det være muligt for de enkelte enheder at indsende kommentarerne til Kontaktperson Annette Odby. Hvis det findes relevant, vil enhederne blive kontaktet for en evt. uddybning af eller dialog om kommentarerne fra den regionale koordinator i jeres region.

Nedenfor findes mere information om databasen og årsrapportens retningslinjer:

Det overordnede formål med CPOP-databasen for børn og unge med cerebral parese er at begrænse og/eller forhindre sekundære følger. Databasen drives af en databasegruppe bestående af repræsentanter fra CP Danmark, regionerne og de faglige selskaber. Databasestyregruppen er ansvarlige for de faglige kommentarer i årsrapporten og for håndtering af de høringssvar, som I indsender.

Siden opstarten af databasen har den gennemgået en stor udvikling fra regional til landsdækkende klinisk kvalitetsdatabase under Regionernes Kliniske Kvalitetsudviklingsprogram (RKKP). Databasestyregruppen ønsker derfor med dette følgebrev at sikre en ensartet information om formålet med høringen og processen frem til offentliggørelse af den endelige årsrapport med de indkomne kommentarer, for at sikre, at alle indberettende enheder (regioner, kontaktsygehuse og kommuner) har ens forudsætninger for at komme til orde i processen.

Som database under Regionernes Kliniske Kvalitetsudviklingsprogram (RKKP) skal databasens årsrapport leve op til de retningslinjer RKKP har beskrevet:

"Data om kvalitet bruges til at vurdere om den patientoplevede, sundhedsfaglige og/eller organisatoriske kvalitet har det ønskede niveau og om en eventuel indsats forbedrer kvaliteten. Vurderingen af kvaliteten indebærer at identificere egen enheds indikatorværdi og sammenholde den med egne tidligere præstationer, andres præstation (rangstilling, landsgennemsnit) og/eller med internt eller eksternt fastlagte målsætninger (tærskelværdier, grænseværdier, kvalitetsmål, standarder)."

Vurdering af en indikatorrapport skal give iagttageren svar på enkle spørgsmål som:

- Hvordan præsterer vi nu i forhold til tidligere perioder i egen enhed: Er kvaliteten blevet bedre, dårligere eller er den uændret?

- Hvordan præsterer vi i forhold til andre lignende enheder og i forhold til fastsatte målsætninger fx lokale og nationale standarder?

Vurdering af indikatorrapporterne skal bidrage til at identificere de indikatorer, der statistisk og sikkert afviger fra givne målsætninger med henblik på prioritering af forbedringstiltag.”¹

¹ Fra RKKP's kvalitetshåndbog: <http://www.rkkp.dk/kvalitetshandbog/3.-databaser-om-kvalitet/3.3-prasentation-og-tolkning/>