



Aanbiedingsformulier

Op grond van dit aanbiedingsformulier heeft Zorginstituut Nederland getoetst of de kwaliteitsstandaard voldoet aan de criteria uit het Toetsingskader. Dit document speelt een essentiële rol om tot een afgewogen oordeel over opname in het Register te komen. Publicatie van het ingevulde aanbiedingsformulier maakt transparant op welke manier de kwaliteitsstandaard voldoet aan de criteria van het Toetsingskader.

Algemene informatie

1. Wat is de naam van het meetinstrument? (incl. versienummer of jaartal van ontwerp)

Indicatorenset Psoriasis

Naam:

Mevrouw (Marilou) M. Muris -Nyst

Organisatie:

NPCF

Email:

m.muris@npcf.nl

Telefoonnummer:

030 297 03 03

3. Wat is het moment waarop een herziene versie van het meetinstrument wordt aangeboden aan het Register?

01-11-2015



4. Op welke zorgvraag/ aandoening(en) heeft het meetinstrument betrekking?

9014002

Toelichting

-

5. Is het meetinstrument opgenomen in een kwaliteitsstandaard (een richtlijn, zorgstandaard of module)?

Nee

Wat is de naam van de kwaliteitsstandaard?

Is deze kwaliteitsstandaard opgenomen in het Register van Zorginstituut Nederland?

Op welke omschrijving is het meetinstrument gebaseerd?

beschrijving van zorg

Toelichting:

-

6. Is het meetinstrument voor 1 januari 2014 ontwikkeld?

Ja

7. Was het meetinstrument voor 1 januari 2014 in een vergevorderd stadium van ontwikkeling?

8. Wilt u gebruik maken van het overgangscriterium?

Ja



Overgangscriterium

(Vertegenwoordigende organisaties van) cliënten:

Nederlandse Patiënten Consumenten Federatie (NPCF)

(Vertegenwoordigende organisaties van) zorgaanbieders:

Nederlandse Federatie van Universitair Medische Centra (NFU), Nederlandse Vereniging van Ziekenhuizen (NVZ), Federatie Medische Specialisten (FMS), Zelfstandige Particuliere Klinieken Nederland (ZKN), Verpleegkundigen en Verzorgenden Nederland (V&VN)

(Vertegenwoordigende organisaties van) verzekeraars:

Zorgverzekeraars Nederland (ZN)

Anders nl:

2. Zijn er relevante partijen die niet mee voordragen?

Nee

Toelichting

De NFU en NVZ vertegenwoordigen alle zorginstellingen en de OMS vertegenwoordigt alle relevante en betrokken Wetenschappelijke Verenigingen. ZKN en V&VN zijn geconsulteerd.

Overige toelichting bij Overgangscriterium:

-



criterium 3: De betrokken partijen voegen een werkinstructie toe die aangeeft hoe het meetinstrument gebruikt moet worden

1. Is er een werkinstructie die aangeeft hoe het meetinstrument moet worden gebruikt?

Ja



2. Bevat de werkinstructie de volgende onderdelen?: Vink aan welke onderdelen aanwezig zijn. Voor ontbrekende onderdelen, licht toe.

Omschrijving van het gebruikersdoel (keuze-, zorginkoop-, interne verbeter-, toezichtinformatie) van het meetinstrument

Ja

Definitie over welke cliëntengroep gegevens worden verzameld (in exclusiecriteria)

Ja

Beschrijving van de bron, data-verzamelmethode of registratiewijze

Ja

Beschrijving van welke informatiestandaard wordt gehanteerd bij de registratie van de voor dit meetinstrument noodzakelijke data

Nee

Beschrijving van de benodigde correcties voor populatieverschillen (case-mix)

Nee

Beschrijving van de benodigde analyse van de data om te komen tot berekende indicatorwaarden

Ja

Toelichting:

De werkinstructie zijn de indicatorenengidsen met daarin de rekenregels "Indicatorenset [naam aandoening], uitvraag 2014 over verslagjaar 2013". De indicatorenengidsen gelden voor verslagjaar 2014 en verder. Bij de ontwikkeling van de indicatoren is rekening gehouden met het feit dat er geen case-mix correctie toegepast wordt. De informatiestandaard is voor deze sets niet verplicht.



3. Is het doel van het meetinstrument publieke informatie of zorginkoopinformatie met financiële consequenties?

Overige toelichting bij Criterium 3:

-



criterium 4 – Voor een meetinstrument met als doel publieke informatie en/of zorginkoop is de resulterende kwaliteitsinformatie valide en betrouwbaar.

1. Is er documentatie van de ontwikkeling van het meetinstrument?

Ja



Methodologische eigenschappen meetinstrument 2. Bevat de documentatie van de ontwikkeling van het meetinstrument de volgende onderdelen? Vink aan welke onderdelen aanwezig zijn. Voor ontbrekende onderdelen, licht toe. Valide Inhoudsvaliditeit

Beschrijving van hoe de inhoudsvaliditeit van het meetinstrument is vastgesteld (bewijslast (onder andere Randomized Controlled Trial [RCT] vergelijkend onderzoek, consensus van experts, patiëntenbelangen); kwalitatieve testen (onder andere focusgroeps gesprekken, Cognitieve Interviews))

Ja

Toelichting:



Vergelijkbaarheid -Registratievergelijkbaarheid

Beschrijving van gestandaardiseerde registratie

Ja

Beschrijving van hoe de data gecontroleerd (kunnen) worden

Ja

Beschrijving van gehanteerde informatiestandaard

Nee

Toelichting:

De rekenregels opgenomen per indicator stimuleren de vergelijkbaarheid van de data. In de indicatorengids wordt per indicator de vergelijkbaarheid en de registratiebetrouwbaarheid beschreven. De informatiestandaard als onderdeel van de indiening is (nog) niet verplicht voor deze sets



-Populatievergelijkbaarheid

Beschrijving van onderzoek naar correcties voor populatieverschillen

Ja

Toelichting:

Bij de ontwikkeling van de indicatoren is rekening gehouden met het feit dat er geen case-mix correctie toegepast wordt.

Beschrijving van de steekproefprocedure

Nee



-Steekproef- en responsvergelijkbaarheid

Beschrijving van de representativiteit van de steekproef/respons

Nee

Toelichting:

Niet van toepassing



Betrouwbaar

Beschrijving van het onderzoek naar de methodologische eigenschappen van het meetinstrument (onder andere scheefheid, missende waarden, belangsscores, schaalbaarheid, responsiviteit, correlatie tussen indicatoren)

Ja

Toelichting:



-Zijn er aandachtspunten rond

Inhoudsvaliditeit

Nee

Betrouwbaarheid

Nee

Registratievergelijkbaarheid

Nee

Populatievergelijkbaarheid

Nee

Steekproef- en responsvergelijkbaarheid

Nee

Toelichting:

In voorgaande analyses binnen het programma Zichtbare Zorg en door ZN zijn aan de hand van de data signaalvlaggen gehangen die inzicht geven in de kwaliteit van de data op basis van bovenstaande methodologische eigenschappen. Bij doorontwikkeling van de indicatorenset wordt dit expliciet meegenomen.

Overige toelichting bij Criterium 4A / 4B:

In de indicatorgids wordt verwezen naar de achterliggende documentatie.



Zorginstituut Nederland