

Toetstabel indicatorenset Melanoom vj2020

Operationalisatie	Aard van de wijziging	Criteria Toetsingskader	Advies werkgroep	PFN	FMS	V&VN	ZN	NVZ	NFU	ZKN	WSCie
Indicator 1,2											
	Indicatorset is gereduceerd tot 2 indicatoren	criterium 1 t/m 5	Verplicht transparant	akkoord	akkoord	akkoord	akkoord	akkoord	akkoord	akkoord	akkoord
Overweging ZIN	Er is consensus in de werkgroep over het verplicht transparant stellen van de indicatoren. Het proces van de samenwerkingsafspraken MSZ is gevolgd. Dit proces is vormgegeven als een verbetercyclus waarin de relevante partijen hun eigen toetsing uitvoeren (betrokkenheid relevante partijen en registraties, uitvoeren registratietoets, autoriseringsronde). Conform dit proces neemt het Zorginstituut het advies van de werkgroep over.										
Advies ZIN	Verplicht transparant										

Factsheet indicatoren Dutch Melanoma Treatment Registry (DMTR) 2020

DMTR: 2020.2

Registratie gestart: 2013

Naar aanleiding van eerder gemaakte afspraken vindt de behandeling van patiënten met een laag stadium melanoom (stadium I en II) in alle Nederlandse ziekenhuizen plaats. De behandeling van stadium IIIa en IIIb melanoom kan in principe in elk ziekenhuis plaatsvinden, behalve wanneer er een pelviene liesklierdissectie of een perfusie moet plaatsvinden. Voor deze verrichtingen zijn er volumennormen van de NVvH. De behandeling van het irresectabel stadium IIIc en/of IV melanoom is sinds 2012 beperkt tot de veertien melanoomcentra.¹

¹ Melanoomcentra: Erasmus Medisch Centrum, Leids Universitair Medisch Centrum, NKI/AVL, Universitair Medisch Centrum Groningen, Universitair Medisch Centrum Nijmegen, Universitair Medisch Centrum Maastricht, Universitair Medisch Centrum Utrecht, Vrije Universiteit Medisch Centrum, Amphia Ziekenhuis (Breda), Isala Klinieken (Zwolle), Medisch Centrum Leeuwarden, Maxima Medisch Centrum (Eindhoven), Medisch Spectrum Twente en Zuyderland MC (Heerlen).

Datum	Versie	Mutatie	Eigenaar
27-07-2015	2015.1	Aanpassingen conform indicatoredagen juni 2015.	DICA
08-09-2015	2015.2	Aanpassing uitvraag data alle indicatoren.	DICA
30-09-2015	2015.3	Aanpassingen geaccepteerd.	DICA
19-10-2015	2016.1	Aanpassingen conform indicatoredagen oktober 2015.	DICA
07-07-2016	2017.1	Aanpassingen conform indicatoredagen oktober 2016.	DICA
08-05-2017	2018.1	Aanpassingen n.a.v. overleg WSCie + layout aanpassingen.	DICA
28-06-2017	2018.2	Aanpassingen n.a.v. besluiten indicatoredag juni 2017.	DICA
26-10-2017	2018.3	Transparantie toegevoegd.	DICA
17-01-2018	2019.1	Toevoegen nieuwe aantal patiënt indicator.	DICA
17-12-2018	2019.2	Toevoeging besluitvorming BOT m.b.t. transparantie.	DICA
29-3-2019	2020.1	Geen verdere aanpassingen.	DICA
17-06-2019	2020.2	Toevoeging indicatoredag notulen.	DICA

Inclusie- en exclusiecriteria DMTR

Inclusie

Alle patiënten met een stadium IV of irresectabel stadium IIIc (inclusief uveaal melanoom) zowel ten tijde van primaire diagnose als ontstaan in het beloop van de ziekte, waarbij:

- Uitgebreide registratie: patiënt met een irresectabel stadium IIIc en/of IV melanoom gezien in een melanoomcentrum.
- Retrospectief: behandeling met ipilimumab en/of BRAF remmer gestart tussen 1 juli 2012 en 1 juli 2013.
- Prospectief: alle patiënten met een irresectabel stadium IIIc en/of IV ongeacht de aard of plaats van behandeling die na 1 juli 2013 zijn gezien in een melanoomcentrum.

Exclusie

Niet cytologisch of histologisch bewezen melanoom.

Melanoomcentra

Nr.	Indicator	Type indicator	Uitvraag	Bron	WV	Transparantie
1.	Aantal patiënten per melanoomcentrum.	Proces	2020	DMTR	NVMO	
2.	PROMs respons.	Proces	2020	DMTR	NVMO	

DMTR-jaar 2020: 01-07-2019 t/m 30-06-2020

Kalenderjaar 2020: 01-01-2020 t/m 31-12-2020

1. Aantal patiënten per melanoomcentrum	
Indicator	
Operationalisatie	Aantal patiënten per melanoomcentrum.
Teller A	Aantal nieuwe irresectabel IIIC/IV patiënten per melanoomcentrum.
Teller B	Aantal irresectabel IIIC/IV patiënten onder behandeling bij een melanoomcentrum.
Teller C	Aantal nieuwe adjuvant behandelde stadium III patiënten per melanoomcentrum
Definitie(s)	Teller B: Het aantal patiënten wordt over alle registratiejaren berekend. Hierbij is het aantal patiënten onafhankelijk van de behandeling die de patiënt wel of niet heeft ondergaan. Teller C: Vanaf 01-01-2019; patiënt kan in beide groepen (adjuvante behandeling stadium III en irresectabel IIIC/IV) terecht komen.
In-/exclusiecriteria	Zie inclusie-/exclusiecriteria DMTR.
Norm	N.v.t.
Uitvraag over periode:	01-01-2020 t/m 31-12-2020
Relevantie	N.v.t.

Notulen indicatorenindagen 2019	
Indicator DMTR.1	
Is de indicator valide geformuleerd? Ja/nee/geen consensus	Ja
Is de indicator rijp voor transparantie? Ja/nee/geen consensus	Ja
Vrijwillig óf verplicht transparant óf geen consensus?	Verplicht transparant

2. PROMs respons	
Indicator	
Operationalisatie	Percentage patiënten dat heeft deelgenomen aan de PROMs vragenlijst.
Teller A	Aantal geïncludeerde patiënten in de klinische registratie van de DMTR dat bij inclusie heeft deelgenomen aan de PROMs vragenlijst.
Teller B	Aantal geïncludeerde patiënten in de klinische registratie van de DMTR dat bij het tweede meetmoment (3 maanden na inclusie) heeft deelgenomen aan de PROMs vragenlijst*.
Noemer A	Aantal patiënten opgenomen in de klinische registratie van de DMTR.
Noemer B	Aantal patiënten opgenomen in de klinische registratie van de DMTR*.
Definitie(s)	PROMs gemeten met de FACT-generiek, FACT-melanoom en EQ5D-vragenlijsten. *Patiënten die zijn overleden (tot 30 dagen na het tweede meetmoment) worden geëxcludeerd.
In-/exclusiecriteria	Zie inclusie-/exclusiecriteria DMTR.
Norm	N.v.t.
Uitvraag over periode:	01-07-2019 t/m 30-06-2020
Relevantie	-

Notulen indicatoredagen 2019	
Indicator DMTR.2	
Is de indicator valide geformuleerd? Ja/nee/geen consensus	Ja
Is de indicator rijp voor transparantie? Ja/nee/geen consensus	Ja
Vrijwillig óf verplicht transparant óf geen consensus?	Verplicht transparant