



## Aanbiedingsformulier Meetinstrumenten

Aan de hand van de beantwoording van de vragen in het Aanbiedingsformulier beoordeelt het Zorginstituut of uw meetinstrument voldoet aan de gestelde (sub)criteria. De (sub)criteria zijn procedureel van aard. U kunt motiveren waarom wel of niet aan de gestelde eisen is voldaan of waarom het betreffende onderdeel niet van toepassing is. Zorginstituut Nederland weegt alle informatie om te komen tot een eindoordeel. Ook wanneer niet aan alle onderdelen is voldaan kan bij goede motivering het meetinstrument toch in het Register worden opgenomen.

### 1 Algemene informatie meetinstrument

1.1 Wat is de naam van het meetinstrument?

Chirurgie bij kinderen indicatorenset

Versienummer of jaartal van ontwerp

verslagjaar 2021

Naam

1.2 Wie is het aanspreekpunt van de indiening voor het meetinstrument?

Zorgverzekeraars Nederland Lydia Vunderink

Organisatie

ZN

E-mailadres

l.vunderink@zn.nl

Telefoonnummer

06 20636605

Datum

1.3 Wanneer bieden partijen een herziene versie van het meetinstrument aan het Register aan?

1 oktober 2021

1.4 Het meetinstrument is een:

vragenlijst  **indicatorenset**  indicator

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

> Zo mogelijk benoemen aan de hand van de [SNOMED CT](#) / ICD-code(s) / ICF-code.

Chirurgie bij kinderen

1.6 Is het meetinstrument verbonden aan een kwaliteitsstandaard (een richtlijn, zorgstandaard of module)?

**ja** > Vul hieronder de naam van de kwaliteitsstandaard in en ga naar 1.6a

Naam kwaliteitsstandaard

Normering Chirurgische Behandelingen van de Nederlandse Vereniging voor Heelkunde

**nee** > Ga naar 1.6b

1.6a Is deze kwaliteitsstandaard opgenomen in het Register van Zorginstituut Nederland?

ja  **nee**

1.6b Op welke omschrijving is het meetinstrument gebaseerd?  
> Vink aan én licht toe.

(kwaliteits)visie

**beschrijving van zorg**

protocol

anders





Overige algemene informatie (vrije toelichtingsruimte)

**De indicatoren toetsen beroepsnormen waaraan instellingen moeten voldoen om chirurgie bij kinderen te leveren.**

## 2

### Criterion 1

De relevante partijen zijn betrokken bij de ontwikkeling van het meetinstrument of hebben er gemotiveerd van afgezien .

> *Devolgende vragen geven het Zorginstituut inzicht in welke partijen betrokken zijn geweest bij de ontwikkeling van het meetinstrument.*

Bestuurlijk Overleg Transparantie

Toelichting

(vertegenwoordigende organisaties van) zorgaanbieders (zorgverleners en instellingen)

Toelichting

(vertegenwoordigende organisaties van) verzekeraars

Toelichting

Methodologische experts

Toelichting

anders

Toelichting

ja  nee

Zie ook 2.4. De normen voor de oncologische zorg worden opgesteld en/of herzien door de Nederlandse Vereniging voor Heelkunde. De set voor chirurgie bij kinderen is gebaseerd op het Normering Chirurgische Behandeling opgesteld door de Nederlandse Vereniging voor Heelkunde.

Zie 2.4.

2.1 Welke partijen zijn betrokken geweest bij de ontwikkeling van het meetinstrument?

> *Graag uitputtende opsomming onderverdeeld in devolgende categorieën van partijen.*

2.2 Zijn dit de relevante partijen?

> *Licht toe.*

2.3 Motiveer hoe is besloten welke partijen wel/niet relevant zijn. Als er meerdere organisaties waren die in aanmerking konden komen, is er dan sprake geweest van overleg om een goede vertegenwoordiging te realiseren?

> *Licht toe.*

- 2-4 Welke relevante partijen waren uitgenodigd en hebben gemotiveerd afgezien van betrokkenheid bij de ontwikkeling van het meetinstrument?

> Licht toe.

Partijen betrokken vanuit de samenwerkingsafspraken Transparantiekalender:

Patiëntenfederatie Nederland (PFN) Nederlandse Vereniging van Ziekenhuizen (NVZ), Nederlandse Federatie van Universitair Medische Centra (NFU), Zelfstandige Klinieken Nederland (ZKN), Verpleegkundigen en verzorgenden Nederland (V&VN), Federatie Medisch Specialisten (FMS), Zorgverzekeraars Nederland.

De volgende vragen geven het Zorginstituut inzicht in het proces van betrokkenheid en verantwoordelijkheid van partijen bij de ontwikkeling van

het meetinstrument.

ja  nee

- 2.5 Waren de taken en verantwoordelijkheden van de betrokken partijen duidelijk?

> Licht toe.

In het Bestuurlijk Overleg Transparantie 11 mei 2021 is afgesproken dat allen onderdelen van de SONCOS uitdraag opgenomen worden op de Transparantiekalender. Deze set voor chirurgie bij kinderen maakte onderdeel uit van de SONCOS uitdraag, en daarmee ook van deze bestuurlijke afspraak.

- 2.6 Hebben betrokken partijen naar hun mening voldoende gelegenheid gekregen om naar behoren bij te dragen en is hun bijdrage naar behoren verwerkt?

> Licht toe.

ja  nee

Zie 2.4.

- 2.7 Is de invloed van belangenverstrengeling naar de mening van de betrokken partijen zoveel mogelijk beperkt? Zijn de verschillende belangen onderkend, zichtbaar en controleerbaar gemaakt, bijvoorbeeld conform de Code Belangenverstrengeling van de KNAW et al (2012)?

> Licht toe.

ja  nee

Nederlandse Vereniging voor Heelkunde beoogt eenduidige kwaliteitsnormen voor chirurgische behandelingen op te stellen en openbaar te maken.

- 2.8 Zijn de cliëntenvertegenwoordigers materieel en immaterieel in staat gesteld om hun rol bij de ontwikkeling van het meetinstrument te vervullen en hun taken te realiseren?

> Licht toe.

ja  nee

Zie 2.4.

- > Overige toelichting bij Criterium 1.

### Criterium 2

De betrokken partijen dragen het meetinstrument gezamenlijk voor.

> De volgende vragen geven het Zorginstituut inzicht in de voordracht van het meetinstrument door de partijen.

ja  nee

Zie 2.4.

- 3.1 Is de procedure voor het gezamenlijk aanbieden helder vastgesteld bij de aanvang van de ontwikkeling van het meetinstrument?

> Licht toe.

- 3.2 Dragen alle betrokken partijen het meetinstrument gezamenlijk voor? Indien dat niet het geval is, wat zijn hiervoor de gronden?
- > *Licht toe.*
- ja     nee
- 
- De partijen FMS, PFN, ZN, V&VN, NVZ, NFU en ZKN zijn in het Bestuurlijk Overleg Transparantie van 11 mei overeengekomen dat de set tripartiet wordt ingediend.
- 
- > *De volgende vragen geven het Zorginstituut inzicht in het onderschrijven van het meetinstrument door de partijen.*
- 3.3 3 Onderschrijven alle betrokken partijen het meetinstrument? Indien dat niet het geval is, wat zijn hiervoor de gronden?
- > *Graag toelichting onderverdeeld in de volgende categorieën van partijen.*
- ja    > *Ga naar 3.4*
- nee    > *Licht toe*
- 
- (vertegenwoordigende organisaties van) cliënten
- 
- Toelichting
- 
- (vertegenwoordigende organisaties van) zorgaanbieders (zorgverleners en instellingen)
- 
- Toelichting
- 
- (vertegenwoordigende organisaties van) verzekeraars
- 
- Toelichting
- 
- anders
- 
- Toelichting
- 
- 3.4 Zijn alle onderwerpen die aan het begin van het traject zijn afgesproken naar de mening van de betrokken partijen voldoende aan bod gekomen in het meetinstrument? (bijvoorbeeld: zijn alle afspraken en/of taken nagekomen resp. uitgevoerd)?
- >
- > *Licht toe.*
- >
- ja     nee
- 
- > *De volgende vraag gee het Zorginstituut inzicht in de mogelijkheid voor implementatie van het meetinstrument door de partijen.*
- 3.5 Kan het meetinstrument naar de mening van de betrokken partijen geïmplementeerd worden in de zorgomgeving waar het van toepassing is?
- > *Licht toe.*
- > Overige toelichting bij Criterium 2.
- 
- Deze set past binnen het bestaande processen van de transparantiekalender voor het openbaar maken van gegevens over de kwaliteit van zorg binnen de MSZ.
-

## 4

## Criterium 3

De betrokken partijen voegen een werkinstructie toe die aangeeft hoe het meetinstrument gebruikt moet worden.

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

ja > Voeg de werkinstructie *bij als bijlage*

nee > Nee, in dat *geval* voldoet het meetinstrument niet *aan* dit criterium en *kan* deze niet in het Register worden opgenomen

4.2 Bevat de werkinstructie de volgende onderdelen?  
> *Vink aan welke onderdelen aanwezig zijn. Voor ontbrekende onderdelen, licht toe.*

Omschrijving van de doelen (publieke-, zorginkoop-, interne verbeter-, toezichtinformatie) van het meetinstrument

Een definitie van de cliëntengroep (met in- en exclusiecriteria)

Een beschrijving van de bron, data-verzamelmethode of registratiewijze

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

Een overzicht en definitie van alle aan te leveren gegevens wanneer gegevens uit het zorgproces worden gebruikt

Een beschrijving van de benodigde correcties voor populatieverschillen (case-mix correcties)

Een beschrijving van de benodigde data-schoning en data-analyse om te komen tot betrouwbare berekende indicatorwaarden

Toelichting

> Overige toelichting *bij* Criterium 3.

Toelichting

## 5

## Criterium 4

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

> Indien het meetinstrument *publieke* informatie en/of *zorginkoop* met *financiële* consequenties *als doel* heeft, beantwoord ook onderstaande vragen.

5.1 Is er documentatie van de ontwikkeling van het meetinstrument?

nee > Ga naar *vraag 3*

ja > Voeg de rapportage *bij als bijlage*

5.2 Is deze documentatie openbaar?

ja  nee

#### Methodologische eigenschappen meetinstrument

##### Valide

##### Inhoudsvaliditeit

5.3 3 Bevat de documentatie van de ontwikkeling van het meetinstrument de volgende onderdelen?

> *Vink aan welke onderdelen aanwezig zijn. Voor ontbrekende onderdelen, licht toe.*

Een beschrijving van hoe de inhoudsvaliditeit van het meetinstrument is vastgesteld aan de hand van bewijslast uit de literatuur (onder andere Randomized Controlled Trial [RCT.] vergelijkend onderzoek), de visie van experts, en aan de hand van de doelen van behandelingen en de omschrijvingen van goede zorg in een kwaliteitsstandaard.

Toelichting

De NVvH maakt als beroepsgroep duidelijk aan welke kwaliteitsvoorwaarden - waaronder volumenormenten - de chirurgische zorg moet voldoen. Het primaire doel is het bevorderen van de kwaliteit en het creëren van transparantie.

### Vergelijkbaarheid

#### Registratievergelijkbaarheid

##### ■ Beschrijving van gestandaardiseerde registratie

Beschrijving van hoe de data gecontroleerd (kunnen) worden

Beschrijving van gehanteerde informatiestandaard

Toelichting

#### Populatievergelijkbaarheid

Beschrijving van onderzoek naar correcties voor populatieverschillen (case-mix correctie)

Toelichting

Niet van toepassing, normen gelden voor alle instellingen die de betreffende zorg verlenen

#### Steekproef- en responsvergelijkbaarheid

Beschrijving van de steekproefprocedure

Beschrijving van de representativiteit van de steekproef / respons

Toelichting

#### Betrouwbaar

Een beschrijving van onderzoek van een poweranalyse waarin wordt bekeken hoeveel waarnemingen per zorgaanbieder nodig zijn om wezenlijke verschillen tussen zorgaanbieders significant vast te kunnen stellen.

Toelichting

Binnen deze set gaat het niet om significante verschillen tussen aanbieders, het gaat om het inzichtelijk maken van welke instelling aan de norm voldoet en welke instelling niet.

5.4 Zijn er aandachtspunten rond:  
> Licht toe.

Inhoudsvaliditeit

Registratievergelijkbaarheid

Populatievergelijkbaarheid

Steekproef- en responsvergelijkbaarheid

Betrouwbaarheid

Toelichting



> Overige toelichting bij Criterium 4.

Toelichting

## 6

### Criterium 5

Voor meetinstrumenten met als doel publieke informatie voegen de betrokken partijen een procesbeschrijving toe over landelijke gegevens verzameling, -bewerking en -doorlevering aan Zorginstituut Nederland. Wanneer er geen procesbeschrijving is, dan hebben partijen een tijdpad geformuleerd waaruit blijkt wanneer deze wel beschikbaar is.

6.1 Is er een procesbeschrijving hoe landelijk gegevens ten behoeve van publieke informatie verzameld wordt?

nee

ja

> voeg procesbeschrijving toe als bijlage en ga door met 6.2

Hebben betrokken partijen gezamenlijk een tijdpad ontwikkeld wanneer er een procesbeschrijving beschikbaar is?

nee

> einde Aanbiedingsformulier. In dat geval voldoet het meetinstrument niet aan criterium 5 en kan deze niet in het Register worden opgenomen.

ja

> document tijdpad bijsluiten (einde Aanbiedingsformulier)

6.2 Bevat de procesbeschrijving de volgende onderdelen? Vink aan welke onderdelen aanwezig zijn.  
> Voor ontbrekende onderdelen, licht toe.

> Vragen over beschrijving van de uitvoering van een landelijke meting. Deze beschrijving bevat informatie over:

Welke partijen gegevens verzamelen, bewerken en doorleveren

De borging dat alle relevante zorgaanbieders gegevens verzamelen

De borging van de onafhankelijkheid, registratiebetrouwbaarheid en de vergelijkbaarheid van de meting met inachtneming van de geldende wet- en regelgeving betreffende privacy en bescherming van persoonsgegevens (bijvoorbeeld een gecertificeerd ICT-systeem, het inschakelen van een onafhankelijke, externe, gecertificeerde meetorganisatie bij bepaalde onderdelen)

De borging dat het proces van landelijke aanlevering van gegevens zodanig is ingericht dat de aangeleverde informatie voldoet aan de methodologische eisen van de betrouwbaarheid en vergelijkbaarheid van gegevens. Hebt u daarbij gebruik gemaakt van de handvatten uit de leidraad voor landelijke aanlevering kwaliteitsdata?

De borging dat het bestuur van de zorgaanbieder de juistheid en volledigheid van de aan te leveren gegevens ten behoeve van transparantie accordeert?

In welke meetperiode gegevens verzameld worden

Toelichting

> Vragen over de beschrijving van de wijze van aanbieden van publieke informatie aan het Zorginstituut. Deze beschrijving bevat informatie over:

Wanneer de kwaliteitsgegevens bij het Zorginstituut aangeleverd worden

Datum van aanlevering

1 mei 2022

Hoe gegevens bij het Zorginstituut worden aangeleverd (bijvoorbeeld teller, noemer, percentage, ster)

Welke gegevensmakelaar gegevens bij het Zorginstituut aanlevert (naam van aanleverende partij)

Met welke frequentie gegevens bij het Zorginstituut aangeleverd worden? (bijvoorbeeld 1 x per jaar, 4x per jaar)

Hoe de kwaliteitsgegevens geïnterpreteerd moeten worden en toepasbaar zijn

Een lekenvertaling van de indicator(en)

Toelichting

6.3 Zijn er aandachtspunten (bijvoorbeeld werken alle zorgaanbieders mee?) rond

	Landelijke gegevensverzameling, bewerking en doorlevering
	Het aanbieden van publieke informatie bij Zorginstituut Nederland
Toelichting	

--	--