



Aanbiedingsformulier Meetinstrumenten

Het aanbiedingsformulier kunt u digitaal aanleveren via register@zinl.nl. Wij vragen u om bij aanbieding alle contactpersonen van partijen die in het aanbiedingsformulier benoemd staan mee te nemen in de cc van uw aanbiedingsmail. Dit betreft zowel de partijen die betrokken zijn geweest bij de ontwikkeling en aanbieding van het kwaliteitsinstrument, als de partijen die hebben afgezien van ontwikkeling en aanbieding. Het Zorginstituut waarborgt hiermee dat partijen de kans krijgen te reageren op de aanbieding.

Alleen in te vullen door medewerkers van
Zorginstituut Nederland ter beoordeling.

- 1 ☐ Ja ☐ Deels ☐ Nee
- 2 ☐ Ja ☐ Deels ☐ Nee
- 3 ☐ Ja ☐ Deels ☐ Nee
- 4 ☐ Ja ☐ Deels ☐ Nee

Toelichting

Algemene informatie

1

Wat is de naam van het meetinstrument?

Organisatie

2

Welke partij is het aanspreekpunt voor vragen over het meetinstrument?*

E-mailadres

Telefoonnummer

3

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

4

Wanneer staat revisie van het meetinstrument gepland?

Datum

>

Overige algemene informatie.

Vrije toelichtingsruimte

*Bij opname van het meetinstrument in het Register wordt dit aanbiedingsformulier gepubliceerd op [Zorginzicht.nl](https://www.zorginzicht.nl). Wilt u niet dat uw persoonsgegevens openbaar worden? Vult u hier dan algemene gegevens van uw organisatie in.

1

Criterium 1 - Alle relevante partijen zijn betrokken bij de ontwikkeling van een meetinstrument of hebben er gemotiveerd van afgezien.

> Met dit criterium toetst het Zorginstituut of alle relevante partijen bij de ontwikkeling van een meetinstrument betrokken zijn geweest en of deze partijen vinden dat de ontwikkeling zorgvuldig is vormgegeven.

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

> Graag een uitputtende opsomming van partijen, onderverdeeld in de volgende categorieën.

Organisaties van cliënten

Organisaties van zorgaanbieders of zorgverleners

Organisaties van zorgverzekeraars of Wlz-uitvoerders (zorgkantoren)

Overige partijen

1.2 Zijn dit alle relevante partijen?
> Licht toe.

☐ ja ☐ nee

Toelichting

Alleen in te vullen door medewerkers van
Zorginstituut Nederland ter beoordeling.

1.1 ☐ Ja ☐ Deels ☐ Nee

1.2 ☐ Ja ☐ Deels ☐ Nee

Toelichting

1.3 Hoe is besloten welke partijen wel/niet relevant zijn?

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

> Graag uitputtende opsomming, onderverdeeld in de volgende categorieën en motivatie per partij bijvoegen.

Organisaties van cliënten

Organisaties van zorgaanbieders of zorgverleners

Organisaties van zorgverzekeraars of Wlz-uitvoerders (zorgkantoren)

Overige partijen

> Licht toe.

Toelichting

1.5 Is het ontwikkelproces van het meetinstrument naar mening van alle betrokken partijen zorgvuldig vormgegeven?

☐ ja ☐ nee > Indien nee licht toe.

Toelichting indien nee

> Overige toelichting bij Criterium 1.

Alleen in te vullen door medewerkers van Zorginstituut Nederland ter beoordeling.

1.3 ☐ Ja ☐ Deels ☐ Nee
1.4 ☐ Ja ☐ Deels ☐ Nee
1.5 ☐ Ja ☐ Deels ☐ Nee

Toelichting

2

Criterium 2 - De betrokken partijen bieden een meetinstrument samen aan

> Met dit criterium toetst het Zorginstituut of de betrokken partijen achter de aanbidding van een meetinstrument staan.

2.1 Bieden alle partijen die betrokken zijn bij het ontwikkelen van het meetinstrument deze samen aan? Als dat niet het geval is, wat zijn per betrokken partij hiervoor de gronden?

> Graag uitputtende opsomming, onderverdeeld in de volgende categorieën en motivatie per partij bijvoegen.

☐ ja ☐ nee > Indien nee licht toe.

Organisaties van cliënten

Organisaties van zorgaanbieders of zorgverleners

Organisaties van zorgverzekeraars of Wlz-uitvoerders (zorgkantoren)

Overige partijen

Toelichting indien nee

> Overige toelichting bij Criterium 2.

Alleen in te vullen door medewerkers van Zorginstituut Nederland ter beoordeling.

2.1 ☐ Ja ☐ Deels ☐ Nee

Toelichting

3

Criterium 3 - Een meetinstrument beschrijft de relatie met andere kwaliteitsinstrumenten

> Met dit criterium toetst het Zorginstituut of een meetinstrument de relatie beschrijft met andere kwaliteitsinstrumenten.

3.1 Is het meetinstrument gebaseerd op een kwaliteitsstandaard?
> Zo ja, vul de naam en bron in van de kwaliteitsstandaard.

3.2 Is het meetinstrument gebaseerd op een bestaand meetinstrument (eventueel uit het buitenland)?

> Zo ja, vul de naam en bron in van het meetinstrument en licht toe op welke manier het bestaande meetinstrument is aangepast (aan de Nederlandse situatie).

☐ ja ☐ nee

Toelichting

3.3 Is er een koppeling met afspraken over gegevensuitwisseling?

☐ ja ☐ nee > Zo ja, vul de naam en bron in van de afspraak.

> Overige toelichting bij Criterium 3.

Alleen in te vullen door medewerkers van
Zorginstituut Nederland ter beoordeling.

3.1 ☐ Ja ☐ Deels ☐ Nee
3.2 ☐ Ja ☐ Deels ☐ Nee
3.3 ☐ Ja ☐ Deels ☐ Nee

Toelichting

4

Criterium 4 - Een meetinstrument levert gegevens op die geschikt zijn voor de keuze voor goede zorg

> Met dit criterium toetst het Zorginstituut of de partijen bij het opstellen van een meetinstrument voldoende rekening hebben gehouden met de bruikbaarheid van de gegevens bij keuzes die cliënten en zorgverleners in de zorg moeten maken, bijvoorbeeld in het proces Samen Beslissen. De gegevens moeten hen ondersteunen bij de keuze voor goede zorg. Het gaat hierbij om de keuze voor de behandeling, behandelaar of behandellocatie die het beste bij de cliënt past.

4.1 Zijn de gegevens die voortkomen uit het meetinstrument bruikbaar bij de keuze voor goede zorg?

☐ ja ☐ nee

Toelichting

> Licht toe

4.2 Bevat het meetinstrument uitkomstindicatoren?

☐ ja ☐ nee > Indien nee, zijn 4.3 en 4.4 niet van toepassing.

Toelichting

> Licht toe

4.3 Bevat het meetinstrument cliëntgerapporteerde uitkomst-indicatoren en zorgverlener-gerapporteerde uitkomst-indicatoren (klinische uitkomstindicatoren)?

☐ ja ☐ nee

Toelichting

> Licht toe

4.4 Zijn cliënt- en behandel-kenmerken beschreven die alle zorgaanbieders vastleggen voor dynamischeaggregatie voor keuze-informatie?

☐ ja ☐ nee

Toelichting

> Licht toe

> Overige toelichting bij criterium 4.

Alleen in te vullen door medewerkers van
Zorginstituut Nederland ter beoordeling.

4.1 ☐ Ja ☐ Deels ☐ Nee

4.2 ☐ Ja ☐ Deels ☐ Nee

4.3 ☐ Ja ☐ Deels ☐ Nee

4.4 ☐ Ja ☐ Deels ☐ Nee

Toelichting

5

Criterium 5 - Een meetinstrument bevat een indicatorgids met procesbeschrijving

> Met dit criterium toetst het Zorginstituut of een meetinstrument een indicatorgids bevat.

5.1 Is er een indicatorgids die aangeeft hoe het meetinstrument moet worden gebruikt?

☐ ja > Indien ja, voeg dan de indicatorgids toe bij aanlevering.

☐ nee > Indien nee licht toe.

Toelichting

5.2 Bevat de indicatorgids de volgende onderdelen voor het hele meetinstrument:

1. Doel ☐ ja ☐ nee

2. Doelgroep(en) en manier van gebruik ☐ ja ☐ nee

3. Achtergrond van het meetinstrument ☐ ja ☐ nee

4. Populatie ☐ ja ☐ nee

5. Vast te leggen gegevens en bron(nen) ☐ ja ☐ nee

Indien nee, licht toe

5.3 Worden de vast te leggen gegevens al gebruikt in het primaire zorgproces (er hoeven géén extra gegevens te worden vastgelegd voor dit meetinstrument)?

☐ ja ☐ nee

Indien nee, geef een toelichting waarom deze extra vastlegging meerwaarde heeft

5.4 Bevat de indicatorgids per indicator de volgende definities?

1. Operationalisatie ☐ ja ☐ nee

2. Informatie voor cliënten ☐ ja ☐ nee

3. Relevantie en toepasbaarheid van de te verzamelen gegevens ☐ ja ☐ nee

4. Type indicator: structuur/proces/uitkomst ☐ ja ☐ nee

5. Achtergrond van de indicator ☐ ja ☐ nee

6. Doel van het meten en publiceren van de indicator ☐ ja ☐ nee

7. Definities:
a. datatype ☐ ja ☐ nee
b. rekenregels, onder meer:
– aggregatieniveau (organisatorisch niveau) ☐ ja ☐ nee
– correcties, en wie de correcties uitvoert ☐ ja ☐ nee
– databewerking ☐ ja ☐ nee

8. Populatie ☐ ja ☐ nee

9. Bron van de gegevens die verzameld moeten worden (registratie) ☐ ja ☐ nee

10. Norm (waar aanwezig) ☐ ja ☐ nee

Alleen in te vullen door medewerkers van
Zorginstituut Nederland ter beoordeling.

5.1 ☐ Ja ☐ Deels ☐ Nee
5.2 ☐ Ja ☐ Deels ☐ Nee
5.3 ☐ Ja ☐ Deels ☐ Nee
5.4 ☐ Ja ☐ Deels ☐ Nee

Toelichting

11. Meetperiode

☐ ja ☐ nee

12. Aanleverfrequentie

☐ ja ☐ nee

13. Eerste aanleverdatum bij het Zorginstituut van deze versie van de indicator

☐ ja ☐ nee

Indien nee, licht toe

Alleen in te vullen door medewerkers van
Zorginstituut Nederland ter beoordeling.

5.5

☐ Ja ☐ Deels ☐ Nee

5.6

☐ Ja ☐ Deels ☐ Nee

5.5 Bevat de indicatorgids een
procesbeschrijving van
landelijke gegevensverzameling,
-bewerking en -aanlevering?

☐ ja ☐ nee

Indien nee, wat is hiervoor het tijdpad?

Toelichting

5.6 Bevat de procesbeschrijving
de volgende onderdelen?

1. Planning

☐ ja ☐ nee

2. Betrokken partijen en taakverdeling

☐ ja ☐ nee

3. Borging volledige aanlevering

☐ ja ☐ nee

4. Borging gegevensbescherming

☐ ja ☐ nee

5. Procedure bestuurlijk akkoord

☐ ja ☐ nee

Indien nee, licht toe

> Overige toelichting bij criterium 5.

6

Criterium 6 - Een meetinstrument levert gegevens op die valide en betrouwbaar zijn

> Met dit criterium toetst het Zorginstituut of de aanbiedende partijen de validiteit en betrouwbaarheid voldoende hebben onderzocht en onderbouwd.

6.1 Zijn de partijen het erover eens dat de validiteit en betrouwbaarheid van de indicatoren goed zijn onderzocht en onderbouwd?

☐ ja ☐ nee

Toelichting

6.2 Is er documentatie over de validiteit en betrouwbaarheid van de gegevens die het meetinstrument oplevert?

☐ ja ☐ nee > Voeg waar mogelijk documentatie bij als bijlage.

Toelichting

6.3 Zijn er aandachtspunten rond validiteit?

☐ ja ☐ nee

Toelichting

6.4 Zijn er aandachtspunten rond betrouwbaarheid?

☐ ja ☐ nee

Toelichting

> Overige toelichting bij criterium 6:

Alleen in te vullen door medewerkers van Zorginstituut Nederland ter beoordeling.

6.1 ☐ Ja ☐ Deels ☐ Nee
6.2 ☐ Ja ☐ Deels ☐ Nee
6.3 ☐ Ja ☐ Deels ☐ Nee
6.4 ☐ Ja ☐ Deels ☐ Nee

Toelichting