

Factsheet Indicatoren Dutch Melanoma Treatment Registry (DMTR)

DMTR: 2018.3

Registratie gestart: Medio 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 III en/of IV melanoom is sinds 2012 beperkt tot de veertien melanoomcentra.¹

Om deze reden is de indicatoren uitvraag niet voor alle Nederlandse ziekenhuizen gelijk. Indien uw ziekenhuis (of ZBC) geen patiënten met een stadium III en/of IV melanoom behandelt, dan is het beantwoorden van sectie A voldoende. Indien uw ziekenhuis een melanoomcentrum is, dan wordt u verzocht sectie B te beantwoorden.

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	
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 nav overleg WSCie + layout aanpassingen	DICA en WSCie
28-06-2017	2018.2	Aanpassingen nav besluiten indicatoredag juni 2017	
26-10-2017	2018.3	Regel 'transparantie' toegevoegd n.a.v. besluit ZiNL (november 2017) over verplichte en vrijwillige transparantie van indicatoren.	DICA

Inclusie & exclusie criteria DMTR

Sectie A

Inclusie:

- Ziekenhuizen niet zijnde melanoomcentrum.

Sectie B (melanoomcentrum)

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:
 - Beknopte registratie: patiënt wordt niet gezien in melanoomcentrum (op eigen verzoek of vanwege de infauste prognose o.b.v. klinische conditie van patiënt).
 - 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

Sectie A (ziekenhuizen niet zijnde melanoomcentrum)

Nr.	Indicator	Type indicator	Uitvraag	Bron	WV	Transparantie
A2	Wordt in uw ziekenhuis standaard verwezen naar informatie over Stichting Melanoom?	Structuur	2018	invul		Verplicht
A3	Wordt in uw ziekenhuis standaard de behoefte aan psychosociale zorg bepaald voor patiënten met een melanoom?	Structuur	2018	invul		Verplicht
A4	Wordt in uw ziekenhuis het 'zorgpad melanoom' op de website en/of op het intranet/EPD/documentsysteem van het ziekenhuis gepubliceerd?	Structuur	2018	invul		Verplicht

Sectie B (melanoomcentrum)

Nr.	Indicator	Type indicator	Uitvraag	Bron	WV	Transparantie
B2	Wie is/zijn de vaste aanspreekpunten voor de patiënt die het multidisciplinaire en transmurale traject van diagnostiek, behandeling en nazorg overziet?	Proces	2018	Invul		Verplicht
B4	Wordt in uw ziekenhuis standaard de behoefte aan psychosociale zorg bepaald voor patiënten met een melanoom?	Structuur	2018	invul		Verplicht
B5	In uw ziekenhuis wordt standaard verwezen naar informatie over Stichting Melanoom.	Structuur	2018	invul		Verplicht
B6	Wordt in uw ziekenhuis het 'zorgpad melanoom' op de website en/of op het intranet/EPD/documentsysteem van het ziekenhuis gepubliceerd?	Structuur	2018	invul		Verplicht
B7	Percentage patiënten dat heeft deelgenomen aan de PROMs vragenlijst.	Proces	2018	DMTR		Verplicht

DMTR-jaar 2018: 01-07-2017 t/m 30-06-2018

Kalenderjaar 2018: 01-01-2018 t/m 31-12-2018

Sectie A (ziekenhuis niet zijnde melanoomcentrum)

A2. Verwijzing Stichting Melanoom	
Indicator	
Operationalisatie	Wordt in uw ziekenhuis standaard verwezen naar informatie over Stichting Melanoom?
Antwoordoptie	Ja/Nee
Definitie (s)	-
In-/ exclusiecriteria	-
Norm	-
Uitvraag over periode:	01-01-2018 t/m 31-12-2018
Transparantie	Verplicht

A3. Psychosociale zorg	
Indicator	
Operationalisatie	Wordt in uw ziekenhuis standaard de behoefte aan psychosociale zorg bepaald voor patiënten met een melanoom?
Antwoordoptie	Ja/Nee
Definitie (s)	-
In-/ exclusiecriteria	-
Norm	-
Uitvraag over periode:	01-01-2018 t/m 31-12-2018
Transparantie	Verplicht

A4. Zorgpad Melanoom	
Indicator	
Operationalisatie	Wordt in uw ziekenhuis het 'zorgpad melanoom' op de website en/of op het intranet/EPD/documentsysteem van het ziekenhuis gepubliceerd?
Teller A	Wordt in uw ziekenhuis het 'zorgpad melanoom' gepubliceerd op het intranet/EPD/documentsysteem van het ziekenhuis?
Teller B	Is er in uw ziekenhuis een patiëntenversie van het 'zorgpad melanoom' welke op de website van het ziekenhuis wordt gepubliceerd?
Antwoordoptie	Ja/Nee
Definitie (s)	<ul style="list-style-type: none"> • NB geldt alleen voor het niet gevorderd stadium van melanoom. • Hier wordt verwezen naar het 'Algemene zorgpad melanoom'.
In-/ exclusiecriteria	-
Norm	-
Uitvraag over periode:	01-01-2018 t/m 31-12-2018
Transparantie	Verplicht

Sectie B (melanoomcentrum)

B2. Vast aanspreekpunt tijdens behandeling	
Indicator	
Operationalisatie	Wie is/zijn de vaste aanspreekpunten voor de patiënt die het multidisciplinaire en transmurale traject van diagnostiek, behandeling en nazorg overziet?
Antwoordoptie	Geen / Hoofdbehandelaar / Ondersteunende zorgverlener / Hoofdbehandelaar en ondersteunende zorgverlener
Definitie (s)	<ul style="list-style-type: none">- De zorgverlener maak deel uit van een team dat elkaar kan vervangen en is onderdeel van het multidisciplinaire team voor diagnostiek en behandeling.- Overziet gehele traject van multidisciplinaire en transmurale traject van diagnostiek, behandeling en nazorg.- Zorgverlener is inhoudelijk gespecialiseerd.- Ondersteunende zorgverlener: verpleegkundig specialist, gespecialiseerde verpleegkundige of een andere zorgverlener die deze rol kan vervullen.
In-/ exclusiecriteria	-
Norm	-
Uitvraag over periode:	01-01-2018 t/m 31-12-2018
Transparantie	Verplicht

B4. Psychosociale zorg	
Indicatoren	
Operationalisatie	Wordt in uw ziekenhuis standaard de behoefte aan psychosociale zorg bepaald voor patiënten met een melanoom?
Antwoordoptie	Ja/Nee
Definitie (s)	-
In-/ exclusiecriteria	-
Norm	-
Uitvraag over periode:	01-01-2018 t/m 31-12-2018
Transparantie	Verplicht

B5. Verwijzing Stichting Melanoom	
Indicator	
Operationalisatie	Wordt in uw ziekenhuis standaard verwezen naar informatie over Stichting Melanoom?
Antwoordoptie	Ja/Nee
Definitie (s)	-
In-/ exclusiecriteria	-
Norm	-
Uitvraag over periode:	01-01-2018 t/m 31-12-2018
Transparantie	Verplicht

B6. Zorgpad Melanoom	
Indicator	
Operationalisatie	Wordt in uw ziekenhuis het 'zorgpad melanoom' op de website en/of op het intranet/EPD/documentsysteem van het ziekenhuis gepubliceerd?
Teller A	Wordt in uw ziekenhuis het 'zorgpad melanoom' gepubliceerd op het intranet/EPD/documentsysteem van het ziekenhuis?
Teller B	Is er in uw ziekenhuis een patiëntenversie van het 'zorgpad melanoom' welke op de website van het ziekenhuis wordt gepubliceerd?
Antwoordopties	Ja/Nee
Definitie (s)	-
In-/ exclusiecriteria	-
Norm	-
Uitvraag over periode:	01-01-2018 t/m 31-12-2018
Transparantie	Verplicht

B7. PROMS	
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 (na 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	-
Norm	-
Uitvraag over periode:	01-07-2017 tot en met 30-06-2018
Transparantie	Verplicht