



Nyhetsbrev 1 - Norsk tonsilleregister

Hva skjer?

I januar var den tekniske dataløsningen på plass og oppstart av registrering kom i gang ved St. Olavs hospital og Aleris avd. Trondheim. Fra mars var registeret klart for nasjonal oppstart.

Pr august 2017 er 17 av 24 aktuelle sykehus i gang med registrering, mens 6 sykehus planlegger oppstart i september (høst) og det siste sykehuset har planer om å komme i gang før jul.

I forhold til avtalespesialister/private klinikker så har 8 av 19 klinikker startet opp og 7 andre planlegger oppstart i september. 3 klinikker har ikke gitt tilbakemelding om oppstart og 1 klinikk er usikker på om man ønsker å delta i registreringen.



Nytt samtykkeskjema – felles

Så langt har vi hatt 3 ulike samtykkeskjema for inkludering til Norsk tonsilleregisteret. Dette har vært tungvint, og etter tilbakemeldinger fra brukerne har vi slått sammen de tre skjemaene til et nytt skjema. I dette angis riktig aldersgruppe med et kryss. Endringen er godkjent av Datatilsynet.

[Les mer](#)

MRS-Resultat

Norsk tonsilleregister vil i samarbeid med HEMIT og Servicemiljøet for medisinske kvalitetsregistre utarbeide en rapportfunksjon, kalt MRS-Resultat. Her vil man kunne se oppdaterte resultat, både på nasjonalt nivå og presentert

pr sykehus/klinikk. Rapportfunksjonen vil bli åpen for offentligheten og vise blant annet fordeling av tonsillektomi/tonsillotomi, blødningskomplikasjoner, smerteproblemer og infeksjoner ved de forskjellige behandlingssteder. Oppstart er planlagt fra 2018.

Spørreskjema 30 dager og 6 mnd etter operasjonen

Både 30 dager og 6 mnd etter operasjonen får pasient/pårørende tilsendt et elektronisk spørreskjema hvor de rapporterer hva som har skjedd etter operasjonen. Pr august har Norsk tonsilleregister en svarprosent på rundt 30% fra pasientene etter 30 dager, og enda lavere for 6 mnd. Dette er en vesentlig lavere svarprosent enn målet satt av helsemyndighetene, som er 80%. Noe må gjøres for å øke svarprosenten.

Den jobben som gjøres på klinikkene rundt om i landet med å informere pasientene/pårørende om viktigheten av å besvare spørreskjemaene som kommer pr e-post/SMS er avgjørende for å øke svarprosenten. Når svarprosenten blir høy nok kan resultatene brukes til forbedringsarbeid.

Vi har laget et eget informasjonsskriv som skal deles ut til pasient/pårørende, med oppfordring og påminnelse om å svare på kommende spørreskjema.

I tillegg har vi laget en plakat som kan henge på venterom på poliklinikk og operasjon.

[**Les mer om informasjonsskrivet**](#)

[**Les mer om plakaten**](#)

Validering av Norsk tonsilleregister

For at kvalitetsregisteret skal kunne tjene sitt formål er det avgjørende at data er så korrekte og fullstendige som mulig. Derfor planlegger Norsk tonsilleregister i oktober å starte opp et prosjekt for evaluering av datakvalitet. Data i registeret skal sammenlignes med kilde-data. Hvor godt samsvarer data i registeret med informasjonen i pasientjournalen?

Det er påkrevd for alle nasjonale kvalitetsregistre å gjennomføre valideringsprosjekt med jevne mellomrom. Hensikten er å sikre gode kvalitetsregistre med pålitelig informasjon.

Registeret har fått ny nettside: <https://stolav.no/norsk-tonsilleregister/>



Norsk tonsilleregister

E-post: siri.wennberg@stolav.no

Ønsker du ikke å motta e-post fra oss?
[Klikk her](#) for å melde deg av nyhetsbrevet