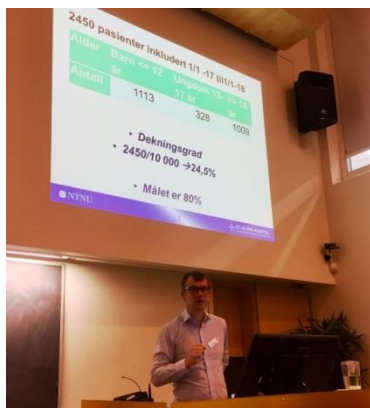


## Nyhetsbrev 2 - Norsk tonsilleregister



### Hva skjer?

Siden den første registreringen startet ved St. Olavs hospital i januar 2017 har stadig flere sykehus og avtalespesialister/private kommet i gang med registrering. I midten av mars 2018 er alle aktuelle sykehusavdelinger klare for registrering, selv om det er noe varierende grad av dekning. Registeret vil etter hvert få en dekningsgradsanalyse gjennomført av Norsk pasientregister (NPR). Det vil gi en detaljert oversikt for de siste 3 mnd. av 2017 over alle rapporterte tonsilleoperasjoner i Norge, og vil kunne brukes som et grunnlag for videre jobbing med inkludering til Tonsilleregisteret. Registersekretariatet vil være behjelpelig slik at alle skal ha en mulighet til å komme i gang med registrering, enten ved at vi reiser rundt for opplæring eller per telefon og e-post. De som ennå ikke har kommet i gang oppfordres til å ta kontakt. Med den nye Resultatportalen (se mer informasjon lengre ned i brevet) vil hver registrerende enhet kunne følge med på resultat fra egen klinikk, samt sammenligne med nasjonale data. Vi håper at ved økt innregistrering og rapportering så vil det bli et økt fokus på kvalitetsforbedring.



## Registerseminar 14.februar 2018

Tonsilleregisterets første seminar ble avholdt i midten av februar. Alle aktuelle klinikker ble invitert. Ca. 40 representanter fra 21 sykehus og et privat sykehus deltok på seminaret. Programmet for dagen var i utgangspunktet ganske tett, men det ble samtidig tid til mange nyttige diskusjoner og innspill. Leder for fagrådet, Matte Bratt, startet med å ønske velkommen og ga en kort innføring i bakgrunn for etableringen av Tonsilleregisteret. Deretter fikk vi høre om erfaringer fra registreringen ved Hans Kristian Røkenes (Drammen sykehus), Ahmed El-Saggan (Stavanger sykehus) og Mads Moxness (Aleris avdeling Trondheim). Det ble presentert tre ulike måter å løse innregistreringen i en travel hverdag. Konklusjonen er at det er mulig å gjennomføre registreringen uten at det krever alt for mye tid, bare man har gode rutiner for inkludering.



Registerkoordinator Lisa Forsling fra det svenske Tonsilleregisteret pratet om over 20 års erfaringer med tilsvarende register i vårt naboland. Registersekretariatet ved Vegard og Siri hadde innlegg om resultat og spørsmål fra det første året med registrering, samt funn fra validertprosjekt med registerdata og aktuelle forsknings-/kvalitetsforbedringsarbeid.



Overlege Henrik Ødegaard ved St. Olavs hospital startet med en historisk gjennomgang av tonsilleoperasjoner, før han gikk over til dagens situasjon bl.a. demonstrert med videoklipp fra ulike inngrep. Fra Margrete R. Lereim (Akershus universitetssykehus) fikk vi presentert forslag til kommende veileder for tonsillektomi. Dette førte til en engasjert diskusjon, og en konklusjon på at det blir viktig at veilederen sendes ut på høring før endelig utgave blir tilgjengelig.

Servicemiljøet ved Seksjon for medisinske kvalitetsregistre holdt informative innlegg om kommende Resultatportal ved Kari K. Halle og hvordan vi kan jobbe med for å øke pasientrapporterte resultater ved Lasse Karlsen. Tonsilleregisteret har kvalitetsindikatorer basert på pasientenes innrapportering i etterkant av operasjonen. En god svarprosent blir viktig for å øke kvaliteten på dataene og at resultatene er representative for pasientgruppen. Alle bør bidra til å oppmuntre pasienter/pårørende til å svare på kommende spørreskjema.

Takk til alle som deltok på seminaret for en inspirerende og nyttig dag!



## Resultatportalen

MRS-Resultat på anonymt nivå har skiftet navn til Resultatportalen. Dette er en interaktiv visning av resultater for registerets kvalitetsindikatorer. Rapportfunksjonen er åpen for offentligheten og vil blant annet vise blødningskomplikasjoner, smerteproblemer og infeksjoner ved de forskjellige behandlingssteder. Her vil det kun vises anonyme data.

Etterhvert som Tonsilleregisteret får samlet inn mer data vil det vise utvikling over tid, med periodeinndeling for år, tertial eller kvartal. Det vil være avhengig av antall pasienter som registreres per enhet, slik at enheter med færre enn 10 registreringer per periodeinndeling ikke vil kunne visualiseres.

Resultatportalen vil gi muligheter for å sammenligne resultater med andre enheter. Når vi får den første dekningsgradsanalysen vil informasjon fra landets enheter som utfører tonsilleoperasjoner bli rapportert, det vil si også de enheter som ikke foretar innregistreringer til registeret.

## Hvordan øke besvarelsen fra pasientene?

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 mars 2018 har Tonsilleregister fortsatt en alt for lav svarprosent, både på 30 dagers og for 6 mnd. Vi må ha videre fokus på å øke svarprosenten.

Det er viktig at det informeres fra dere alle om at de vil motta et pasientskjema fra Tonsilleregisteret med avsender fra Nasjonal pasientrapportering. Den jobben som dere gjør på klinikkene med å informere og oppmuntre pasientene/pårørende om viktigheten av å besvare spørreskjemaene som kommer per Helsenorge.no, Digipost eller e-post/SMS er avgjørende for å øke svarprosenten. Når svarprosenten blir høy nok kan resultatene brukes til forbedringsarbeid.



## Ny versjon av Tonsilleregisteret

I mars 2018 kommer det en ny versjon av Tonsilleregisteret. Det er utført kun små endringer i skjemaet, med hensikt å kunne forenkle registreringen for dere i hverdagen. Besvares det at samtykke er gitt vil det automatisk komme opp at dette er gitt per papir, og man må i så fall inn og endre til elektronisk dersom det er et alternativ. Dato for utfylling av skjema kommer som default, og vil oppdateres ved hver lagring av skjema. Datoen kan ikke lengre endres av bruker.

Siden enkelte ikke har tilgjengelig e-post/mobilnr., så kan man i den nye versjonen benytte avkryssingsboks for dette. Man må da være oppmerksom på at spørreskjema til pasient/pårørende ikke ville kunne sendes ut i de tilfeller hvor disse opplysningene benyttes. Anbefaler derfor at dette benyttes kun i de tilfeller hvor det ikke finnes alternativ. Hvis avkrysset vil denne teksten vises når pasienten er under 18 år: «Hvis ikke e-post og mobil oppgis vil ikke PROMS skjema bli sendt til pasienten/pasientens foresatte»

Feltet for «Primær eller reoperasjon» vil komme med «Primæroperasjon» som default, og man må derfor inn og endre til «Reoperasjon» i de tilfeller hvor det er aktuelt.

I tillegg vil det nå være mulig å opprette flere peroperative skjemaer per person, slik at man kan opprette nytt skjema ved reoperasjon.

Den siste endringen er tilføyelse av et eget kommentarfelt. Dette er et felt som kan benyttes til egne notater ved behov. For eksempel kan man velge å skrive initialene til opererende lege i de tilfeller hvor registreringen gjennomføres av en annen person. Dette vil gi enheten oversikt for eget bruk. Eller om man har ulike lokalisasjoner for registrering, så kan man bruke feltet for markering av dette. Det som noteres i dette feltet vil ikke bli benyttet sentralt av registeret.

Vi håper den nye versjonen forenkler registreringen for dere som driver med dette i hverdagen.

**Registerets nettside:** <https://stolav.no/norsk-tonsilleregister/>



---

Norsk tonsilleregister

**E-post:** [siri.wennberg@stolav.no](mailto:siri.wennberg@stolav.no)

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