

Nasjonalt kvalitetsindikatorsystem: Kvalitetsindikatordefinisjon

Pakkeforløp for metastaser med ukjent utgangspunkt	
1. Definisjon	Andel Pakkeforløp for metastaser med ukjent utgangspunkt som har en forløpstid fra start av forløpet til start av kirurgisk behandling, medikamentell behandling eller strålebehandling, som er innenfor maksimal anbefalt forløpstid
2. Sektor	Spesialisthelsetjeneste
3. Fagområde	Somatisk helsetjeneste
4. Type	Prosess
5. Dimensjon av kvalitet	Samordnet og preget av kontinuitet
6. Måleområde	
Godkjenning	
7. Dato publisert første gang	Saksnr i 360 – 13/10392
8. Revisjonshistorikk	1.0 - august 2016 etablert som ny kvalitetsindikator 2.0 - revidert august 2016 for å publisere årlig istedenfor tertialvis 3.0 - oktober 2021: over på ny mal og små justeringer
Faglig begrunnelse/målsetting	
9. Begrunnelse for valg	Pakkeforløp for metastaser med ukjent utgangspunkt ble innført i norsk helsetjeneste 1.september 2015 og skal gi forutsigbarhet og trygghet for pasient og pårørende. Formålet med pakkeforløpet er at pasienter skal oppleve et godt organisert, helhetlig og forutsigbart forløp uten unødvendig ikke-medisinsk begrunnet forsinkelse i utredning, diagnostikk, behandling og rehabilitering. Dette pakkeforløpet omhandler pasienter med funn av sannsynlig metastase med ukjent primærtumor. Pakkeforløpet har som formål å identifisere primærtumor så raskt som mulig (1). Denne kvalitetsindikatoren viser måloppnåelse på maksimalt anbefalt forløpstid standardforløpstider for Pakkeforløp for metastaser med ukjent utgangspunkt, og kan dermed være et indirekte mål på grad av forutsigbarhet for pasienter som skal utredes for kreft.
10. Målsetting	Målet er at 70 prosent av pasientene skal starte behandling innen maksimal anbefalt forløpstid (2).
11. Begrepsavklaringer	Pakkeforløp for kreft: Pakkeforløp for kreft gir forutsigbarhet og trygghet for pasienter og pårørende. Formålet med pakkeforløpene er at kreftpasienter skal oppleve et godt organisert, helhetlig og forutsigbart forløp uten unødvendig ikke-medisinsk begrunnede forsinkelser i utredning, diagnostikk, behandling og rehabilitering. Det legges stor vekt på at pasientene skal sikres informasjon og brukermedvirkning. Maksimalt anbefalt forløpstid: Beskriver anbefalt maksimal tid de ulike faser i et pakkeforløp bør ta. Tidene angis i kalenderdager. Tiden i de ulike fasene legges til slutt sammen i en samlet forløpstid: fra henvisning er mottatt i spesialisthelsetjenesten til behandling er startet.
Beregning av indikator	
12. Hovedmåltall	Måltall 1: Andel Pakkeforløp for metastaser med ukjent utgangspunkt gjennomført innenfor maksimal anbefalt forløpstid Teller: Antall Pakkeforløp for metastaser med ukjent utgangspunkt gjennomført innen maksimal anbefalt forløpstid. Det måles for hele pakkeforløpet, fra mottak av henvisning til start av behandling i form av kirurgi, strålebehandling eller medikamentell behandling. Utvalg er forløp som er registrert med kode: <ul style="list-style-type: none"> - B01A (Start pakkeforløp - henvisning mottatt) og B01FK (Kirurgisk behandling) eller B01FM (Medikamentell behandling), og B01FS (Strålebehandling) - B01FK eller B01FS eller B01FM er kodet i aktuell rapporteringsperiode (tertial/år), og - forløpstiden i kalenderdager er mindre eller lik maksimal anbefalt forløpstid definert for pakkeforløp metastaser med ukjent utgangspunkt. Nevner: Total antall Pakkeforløp for metastaser med ukjent utgangspunkt som er avsluttet i perioden. Utvalg er forløp som er registrert med kode: <ul style="list-style-type: none"> - B01A og B01FK eller B01FS eller B01FM, og - B01FK eller B01FS eller B01FM er kodet i aktuell rapporteringsperiode (tertial/år) Det skiller mellom ulike behandlingsmodaliteter og det er tre følgende behandlingsmodaliteter som inngår i beregning av indikatoren: <ul style="list-style-type: none"> - Kirurgisk behandling (BxxFK) - Medikamentell behandling (BxxFM) - Strålebehandling (BxxFS)
13. Andre måltall	

14. Klassifikasjoner og kodeverk	[Angi hvilke klassifikasjoner/kodeverk som det benyttes koder fra for å beregne indikatoren. Eksempel: KOSTRA, ICD-10, NCMP]
15. Presiseringer rundt utvalg	Forutsetning for å inngå i forløpstidsberegningen, er at det finnes et gyldig start- og slutt punkt for indikatoren. Følgende behandlingsmodaliteter inngår ikke i beregningen av denne indikatoren. <ul style="list-style-type: none"> - Symptomlindrende behandling (BxxFL) - Overvåking uten behandling (BxxFO) - Ingen behandling (BxxFI)
16. Teknisk beregning og bearbeiding av datagrunnlag	Ikke relevant.
17. Nivå for publisering	Landet, helseregion, helseforetak
Datainnsamling/datakilde	
18. Datakilde(r)	Helsedirektoratet, Norsk pasientregister (NPR)
19. Publiseringsfrekvens	Årlig
20. Lovhjemmel	Forskrift om innsamling og behandling av helseopplysninger i Norsk pasientregister (Norsk pasientregisterforskriften)
Tolkning av tallene	
21. Sammenlignbarhet over tid og sted	Resultater for denne indikatoren egner seg i prinsippet for sammenligning mellom behandlingssteder og over tid.
22. Feilkilder og usikkerhet	Rapportering av pakkeforløp til Norsk pasientregister er et nytt krav til helseforetakene fra 1. januar 2015. Det tar tid å etablere rutiner for inkludering av pasienter i pakkeforløp, samt registrering, kvalitetssikring og rapportering av data (4). Ulik praksis vedr. koding kan påvirke resultatene i de ulike helseforetak, og sammenligninger mellom ulike sykehus må derfor gjøres med varsomhet
23. Særskilt informasjon for tolkning av denne indikatoren	Registrering av Pakkeforløp for kreft er en ny registrering som rapporteres som en del av NPR meldingen. Resultater per behandlingsted og over tid må derfor tolkes med varsomhet.
Publisering	
24. Publiseringsarenaer	www.helsedirektoratet.no
Referanser	
25. Referanser	<ol style="list-style-type: none"> 1. Pakkeforløp for metastaser med ukjent utgangspunkt: https://www.helsedirektoratet.no/pakkeforlop/metastaser-med-ukjent-utgangspunkt/introduksjon-til-pakkeforlop-for-metastaser-med-ukjent-utgangspunkt 2. Diagnoseveileder for Pakkeforløp for metastaser med ukjent utgangspunkt: https://helsedirektoratet.no/Documents/Kreft/diagnoseveiledere-samlet.pdf 3. Kodeveileder for Pakkeforløp for organspesifikk kreft: https://helsedirektoratet.no/Documents/Kreft/Kodeveileder-Organ-spesifikk-langversjon-web.pdf 4. Norsk pasientregisterforskriften: https://lovdata.no/dokument/SF/forskrift/2007-12-07-1389