

Jahresauswertung 2016

Implantierbare Defibrillatoren-Revision/
-Systemwechsel/-Explantation
09/6

Hamburg Gesamt

Teilnehmende Krankenhäuser/Abteilungen (Hamburg): 13
Anzahl Datensätze Gesamt: 266
Datensatzversion: 09/6 2016
Datenbankstand: 01. März 2017
2016 - D17084-L106506-P51422

Jahresauswertung 2016
Implantierbare Defibrillatoren-Revision/
-Systemwechsel/-Explantation
09/6

Qualitätsindikatoren und Auffälligkeitskriterien

Hamburg Gesamt

Teilnehmende Krankenhäuser/Abteilungen (Hamburg): 13
Anzahl Datensätze Gesamt: 266
Datensatzversion: 09/6 2016
Datenbankstand: 01. März 2017
2016 - D17084-L106506-P51422

Übersicht Qualitätsindikatoren

Qualitätsindikator	Fälle Krankenhaus 2016	Ergebnis Krankenhaus 2016	Ergebnis Gesamt 2016	Referenz- bereich	Ergebnis/ Referenz ¹ Gesamt	Ergebnis Gesamt Vorjahr ²	Seite
2016/09n6-DEFI-REV/52328							
QI 1: Hardwareproblem (Aggregat oder Sonde) als Indikation zum Folgeeingriff			3,84%	<= 8,58%	innerhalb	4,52%	5
2016/09n6-DEFI-REV/52001							
QI 2: Prozedurassoziiertes Problem (Sonden- oder Taschenproblem) als Indikation zum Folgeeingriff			3,59%	<= 6,00%	innerhalb	4,09%	7
2016/09n6-DEFI-REV/52002							
QI 3: Infektion als Indikation zum Folgeeingriff			1,11%	<= 2,52%	innerhalb	0,78%	10
2016/09n6-DEFI-REV/50041							
QI 4: Peri- bzw. postoperative Komplikationen 4a: Chirurgische Komplikationen			1,13%	<= 2,00%	innerhalb	0,00%	12
2016/09n6-DEFI-REV/52324							
4b: Dislokation oder Dysfunktion revidierter bzw. neu implantierter Sonden			0,00%	<= 3,00%	innerhalb	0,00%	15
2016/09n6-DEFI-REV/51196							
QI 5: Verhältnis der beobachteten zur erwarteten Rate (O/E) an Todesfällen			1,60	<= 2,83	innerhalb	0,72	18

¹ „innerhalb“ = „innerhalb des Referenzbereiches“, „außerhalb“ = „außerhalb des Referenzbereiches“, „-“ = Referenzbereich nicht definiert

² Die Berechnung der Vorjahresdaten erfolgt mit den Rechenregeln des Jahres 2016. Dadurch können Abweichungen gegenüber den Vorjahresergebnissen auftreten.

Berechnung von Kennzahlen ohne Referenzbereich

Gemäß eines Beschlusses der Bundesauswertungsstelle müssen Qualitätsindikatoren grundsätzlich über einen Referenzbereich zur Bewertung der Versorgungsqualität verfügen. Kennzahlen ohne Referenzbereich, die in der QIDB 2015 noch als Qualitätsindikatoren ausgewiesen wurden, werden in der QIDB 2016 nicht mehr angeführt, sofern ihnen nicht zwischenzeitlich ein Referenzbereich zugewiesen wurde. Einzelheiten sind aus dem in der QIDB 2016 hinterlegten Positionspapier „Streichung von als Qualitätsindikatoren ausgewiesenen Kennzahlen ohne Referenzbereich“ des IQTIG vom 24. Januar 2017 ersichtlich.

Auf Wunsch der Landesgeschäftsstellen für Qualitätssicherung werden die Ergebnisse dieser Kennzahlen ohne Referenzbereich dennoch zusammen mit den Qualitätsindikatoren ausgewiesen (allerdings ohne grafische Darstellung). Die im Vorjahr noch gültige Indikator-ID ist dabei aus der Fußnote der jeweiligen Kennzahl ersichtlich.

Da die Rechenregeln in der QIDB 2016 nicht angegeben sind, wurden diese Kennzahlen auf Basis der QIDB 2015 bzw. mit den vom IQTIG zur Verfügung gestellten „Rechenregeln ergänzender Kennzahlen zur Übermittlung an die LQS“ (Stand: 13. März 2017) berechnet.

Darstellung der Follow-up-Indikatoren

In den Leistungsbereichen „Herzschrittmacherversorgung“, „Hüftendoprothesenversorgung“ und „Knieendoprothesenversorgung“ werden auch Follow-up-Indikatoren dargestellt.

Follow-up-Indikatoren bilden Langzeitverläufe in der Gesundheitsversorgung ab und sollen die Aussagekraft der Daten der externen vergleichenden Qualitätssicherung verbessern. Sie werden ausschließlich von der Bundesauswertungsstelle (IQTIG) nach bundesweit einheitlichen Rechenregeln pro Krankenhaus berechnet. Dabei werden mit Hilfe pseudonymisierter Daten der Vertrauensstelle verschiedene Eingriffe zusammengeführt, die zu unterschiedlichen Zeitpunkten durchgeführt wurden.

Die Auswertungsergebnisse werden vom IQTIG an die jeweils zuständige Landesgeschäftsstelle für Qualitätssicherung übermittelt und bei der Erstellung der Krankenhausauswertungen eingebunden und dargestellt. Eine Berechnung der Follow-up-Indikatoren durch das BQS-Institut selbst erfolgt also nicht. Derzeit werden in den Leistungsbereichen 9/1, HEP und KEP die Follow-up-Indikatoren am Ende des Abschnitts „Qualitätsindikatoren“ mit dem Hinweis "(Follow-up-Indikator)" in der Überschrift ausgewiesen.

Weitere Informationen finden Sie im „Merkblatt zum Follow-up gemäß Anlage 3 der QSKH-RL“ des IQTIG vom 6. April 2017.

Qualitätsindikator 1: Hardwareproblem (Aggregat oder Sonde) als Indikation zum Folgeeingriff

Qualitätsziel: Möglichst selten Revisionen wegen Defibrillator-Hardwareproblemen bezogen auf das Implantationsvolumen der eigenen Institution

Grundgesamtheit: Alle Patienten mit Defibrillator-Implantation (09/4) oder -Aggregatwechsel (09/5)¹

Indikator-ID: 2016/09n6-DEFI-REV/52328

Referenzbereich: <= 8,58% (Toleranzbereich) (95%-Perzentil der Krankenhausergebnisse Bund)

	Krankenhaus 2016		Gesamt 2016	
	Anzahl	%	Anzahl	%
Patienten mit Indikation zum Folgeeingriff bei vorangegangener ICD- oder Schrittmacher-Operation in derselben Einrichtung ²				
Aggregat³				
Fehlfunktion/Rückruf			0 / 1.171	0,00%
sonstige aggregatbezogene Indikation			16 / 1.171	1,37%
Sonde³				
Sondenbruch/Isolationsdefekt			28 / 1.171	2,39%
Patienten mit Hardwareproblem ³ des ICD-Systems als Indikation zum Folgeeingriff nach vorangegangener ICD- oder Schrittmacher-Operation in derselben Einrichtung			45 / 1.171	3,84%
Vertrauensbereich				2,88% - 5,10%
Referenzbereich		<= 8,58%		<= 8,58%

Vorjahresdaten*	Krankenhaus 2015		Gesamt 2015	
	Anzahl	%	Anzahl	%
Patienten mit Hardwareproblem ³ des ICD-Systems als Indikation zum Folgeeingriff nach vorangegangener ICD- oder Schrittmacher-Operation in derselben Einrichtung			52 / 1.150	4,52%
Vertrauensbereich				3,46% - 5,88%

¹ Ergebnisse über 100% können bei diesem Qualitätsindikator entstehen, wenn ein Leistungserbringer in 09/4 und in 09/5 weniger Fälle dokumentiert hat als in 09/6.

² Patienten mit Hardwareproblem (Aggregat oder Sonde) als Indikation zu Revision, Systemwechsel oder Explantation (09/6) des ICD-Systems

³ Aggregat: Indikationen zum Wechsel, die Hinweise auf Aggregatprobleme sein können (Fehlfunktion/Rückruf oder sonstige aggregatbezogene Indikation), sofern diese nicht länger als 6 Jahre bezogen auf das Erfassungsjahr zurückliegen
 Sonden: Sondenbrüche oder Isolationsdefekte, sofern diese später als ein Jahr nach der Implantation der betreffenden Sonde auftreten oder der Zeitabstand zur Sondenimplantation unbekannt ist

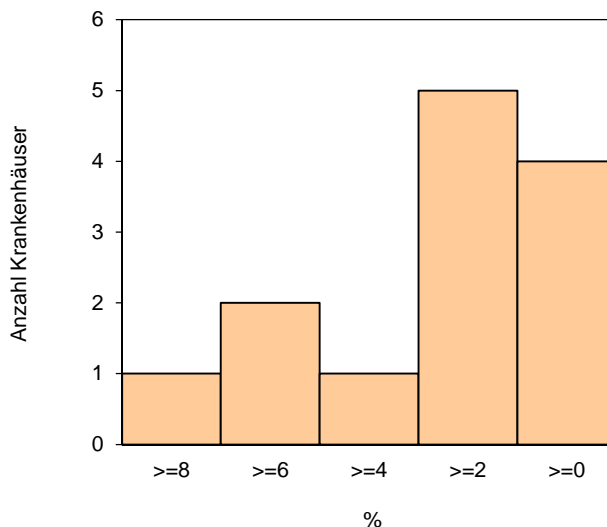
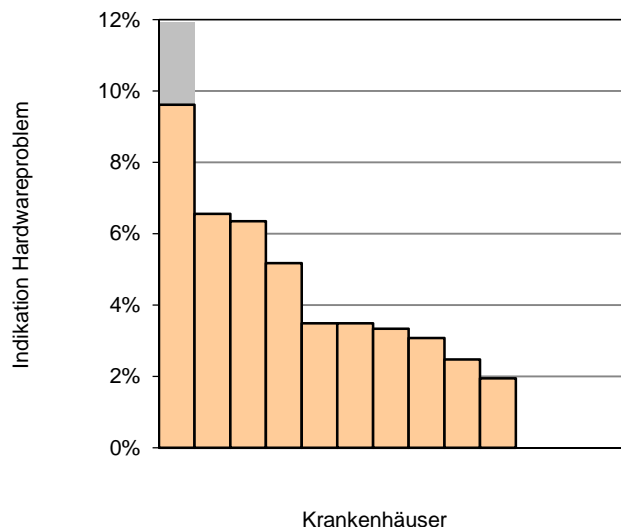
* Aufgrund geänderter Rechenregeln im Erfassungsjahr 2016 können die Vorjahreswerte von der Auswertung im Erfassungsjahr 2015 abweichen.

Verteilung der Krankhausergebnisse [Diagramm 1, Indikator-ID 2016/09n6-DEFI-REV/52328]:

Anteil von Patienten mit Hardwareproblemen des ICD-Systems als Indikation zum Folgeeingriff nach vorangegangener ICD- oder Schrittmacher-Operation in derselben Einrichtung an allen Patienten mit Defibrillator-Implantation (09/4) oder -Aggregatwechsel (09/5)

Krankenhäuser mit mindestens 10 Fällen in dieser Grundgesamtheit:

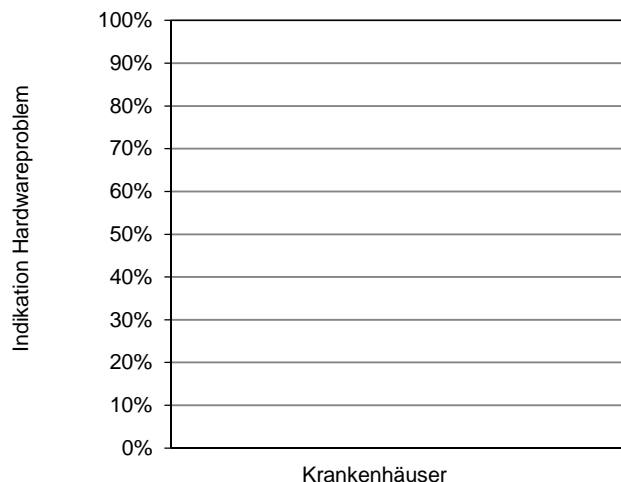
13 Krankenhäuser haben mindestens 10 Fälle in dieser Grundgesamtheit.



Perzentil der Ergebnisse der Krankenhäuser (%)	Min	P05	P10	P25	Median	P75	P90	P95	Max
	0,00		0,00	1,95	3,33	5,17	6,56		9,62

Krankenhäuser mit weniger als 10 Fällen in dieser Grundgesamtheit:

0 Krankenhäuser haben weniger als 10 Fälle in dieser Grundgesamtheit. Die grafische Darstellung entfällt daher.



Perzentil der Ergebnisse der Krankenhäuser (%)	Min	P05	P10	P25	Median	P75	P90	P95	Max

0 Krankenhäuser haben keinen Fall in dieser Grundgesamtheit.

Qualitätsindikator 2: Prozedurassoziertes Problem (Sonden- oder Taschenproblem) als Indikation zum Folgeeingriff

Qualitätsziel: Möglichst selten Revision wegen prozedurassoziierter Probleme bezogen auf das Implantationsvolumen der eigenen Institution

Grundgesamtheit: Alle Patienten mit Defibrillator-Implantation (09/4) oder -Aggregatwechsel (09/5)¹

Indikator-ID: 2016/09n6-DEFI-REV/52001

Referenzbereich: <= 6,00% (Toleranzbereich)

	Krankenhaus 2016		Gesamt 2016	
	Anzahl	%	Anzahl	%
Patienten mit Indikation zum Folgeeingriff bei vorangegangener ICD- oder Schrittmacher-Operation in derselben Einrichtung ²				
Taschenprobleme ³			6 / 1.171	0,51%
Taschenhämatom			1 / 1.171	0,09%
sonstiges Taschenproblem			5 / 1.171	0,43%
Sondenprobleme ³			36 / 1.171	3,07%
Dislokation			23 / 1.171	1,96%
Sondenbruch/Isolationsdefekt			2 / 1.171	0,17%
fehlerhafte Konnektion			3 / 1.171	0,26%
Zwerchfellzucken			1 / 1.171	0,09%
Oversensing			0 / 1.171	0,00%
Undersensing			1 / 1.171	0,09%
Stimulationsverlust/ Reizschwellenanstieg			3 / 1.171	0,26%
Myokardperforation			0 / 1.171	0,00%
sonstiges Sondenproblem			3 / 1.171	0,26%
Patienten mit Taschenproblem oder Sondenproblem³ als Indikation zum Folgeeingriff bei vorangegangener ICD- oder Schrittmacher-Operation in derselben Einrichtung			42 / 1.171	3,59%
Vertrauensbereich				2,66% - 4,81%
Referenzbereich		<= 6,00%		<= 6,00%

¹ Ergebnisse über 100% können bei diesem Qualitätsindikator entstehen, wenn ein Leistungserbringer in 09/4 und in 09/5 weniger Fälle dokumentiert hat als in 09/6.

² Patienten mit Taschenproblem oder Sondenproblem als Indikation zu Revision, Systemwechsel oder Explantation (09/6) des ICD-Systems.

³ Taschenproblem: Taschenhämatom oder sonstiges Taschenproblem bei Implantation des Aggregats im Erfassungs- oder Vorjahr
 Sondenproblem: Dislokation, Sondenbruch/Isolationsdefekt, fehlerhafte Konnektion, Zwerchfellzucken, Oversensing, Undersensing, Stimulationsverlust/Reizschwellenanstieg, Myokardperforation oder sonstiges Sondenproblem, sofern die Implantation der betroffenen Sonde nicht länger als ein Jahr zurückliegt

Vorjahresdaten ¹	Krankenhaus 2015		Gesamt 2015	
	Anzahl	%	Anzahl	%
Patienten mit Taschenproblem oder Sondenproblem ² als Indikation zum Folgeeingriff bei vorangegangener ICD- oder Schrittmacher-Operation in derselben Einrichtung Vertrauensbereich			47 / 1.150	4,09% 3,09% - 5,39%

¹ Aufgrund geänderter Rechenregeln im Erfassungsjahr 2016 können die Vorjahreswerte von der Auswertung im Erfassungsjahr 2015 abweichen.

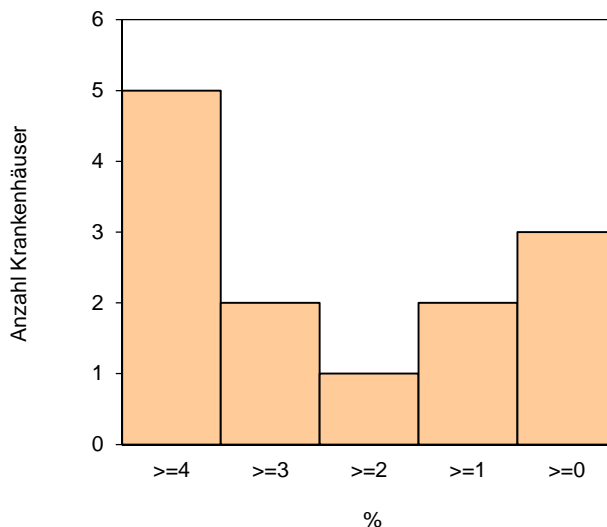
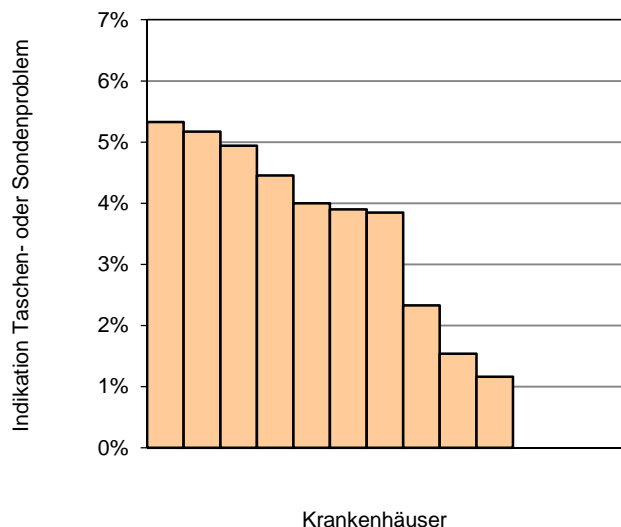
² Taschenproblem: Taschenhämatom oder sonstiges Taschenproblem bei Implantation des Aggregats im Erfassungs- oder Vorjahr
 Sondenproblem: Dislokation, Sondenbruch/Isolationsdefekt, fehlerhafte Konnektion, Zwerchfellzucken, Oversensing, Undersensing, Stimulationsverlust/Reizschwellenanstieg, Myokardperforation oder sonstiges Sondenproblem, sofern die Implantation der betroffenen Sonde nicht länger als ein Jahr zurückliegt

Verteilung der Krankhausergebnisse [Diagramm 2, Indikator-ID 2016/09n6-DEFI-REV/52001]:

Anteil von Patienten mit Taschenproblem oder Sondenproblem als Indikation zum Folgeeingriff bei vorangegangener ICD- oder Schrittmacher-Operation in derselben Einrichtung an allen Patienten mit Defibrillator-Implantationen (09/4) oder -Aggregatwechsel (09/5)

Krankenhäuser mit mindestens 10 Fällen in dieser Grundgesamtheit:

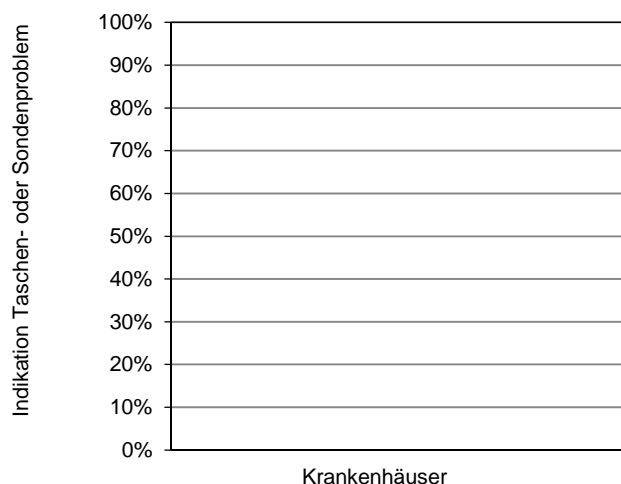
13 Krankenhäuser haben mindestens 10 Fälle in dieser Grundgesamtheit.



Perzentil der Ergebnisse der Krankenhäuser (%)	Min	P05	P10	P25	Median	P75	P90	P95	Max
	0,00		0,00	1,16	3,85	4,46	5,17		5,33

Krankenhäuser mit weniger als 10 Fällen in dieser Grundgesamtheit:

0 Krankenhäuser haben weniger als 10 Fälle in dieser Grundgesamtheit. Die grafische Darstellung entfällt daher.



Perzentil der Ergebnisse der Krankenhäuser (%)	Min	P05	P10	P25	Median	P75	P90	P95	Max

0 Krankenhäuser haben keinen Fall in dieser Grundgesamtheit.

Qualitätsindikator 3: Infektion als Indikation zum Folgeeingriff

Qualitätsziel: Möglichst selten Infektionen von Anteilen des ICD-Systems bezogen auf das Implantationsvolumen der eigenen Institution

Grundgesamtheit: Alle Patienten mit Defibrillator-Implantation (09/4) oder -Aggregatwechsel (09/5)¹

Indikator-ID: 2016/09n6-DEFI-REV/52002

Referenzbereich: <= 2,52% (Toleranzbereich) (95%-Perzentil der Krankenhausergebnisse Bund)

	Krankenhaus 2016		Gesamt 2016	
	Anzahl	%	Anzahl	%
Patienten mit Indikation zum Folgeeingriff bei vorangegangener ICD- oder Schrittmacher-Operation in derselben Einrichtung ²				
Infektion der Aggregattasche ³			9 / 1.171	0,77%
Aggregatperforation ³			1 / 1.171	0,09%
Sondeninfektion³ der				
Vorhofsonde			3 / 1.171	0,26%
1. Ventrikelsonde/Defibrillationssonde			5 / 1.171	0,43%
2. Ventrikelsonde			3 / 1.171	0,26%
3. Ventrikelsonde			0 / 1.171	0,00%
andere Defibrillationssonde			0 / 1.171	0,00%
Patienten mit Infektion oder Aggregatperforation ³ als Indikation zum Folgeeingriff bei vorangegangener ICD- oder Schrittmacher-Operation in derselben Einrichtung			13 / 1.171	1,11%
Vertrauensbereich				0,65% - 1,89%
Referenzbereich		<= 2,52%		<= 2,52%

Vorjahresdaten*	Krankenhaus 2015		Gesamt 2015	
	Anzahl	%	Anzahl	%
Patienten mit Infektion oder Aggregatperforation ³ als Indikation zum Folgeeingriff bei vorangegangener ICD- oder Schrittmacher-Operation in derselben Einrichtung			9 / 1.150	0,78%
Vertrauensbereich				0,41% - 1,48%

¹ Ergebnisse über 100% können bei diesem Qualitätsindikator entstehen, wenn ein Leistungserbringer in 09/4 und in 09/5 weniger Fälle dokumentiert hat als in 09/6.

² Patienten mit Infektion oder Aggregatperforation als Indikation zu Revision, Systemwechsel oder Explantation (09/6) des ICD-Systems

³ Infektion der Aggregattasche oder Aggregatperforation bei Implantation des Aggregats im Erfassungs- oder Vorjahr oder Sondeninfektionen, sofern die Implantation der betroffenen Sonde nicht länger als ein Jahr zurückliegt

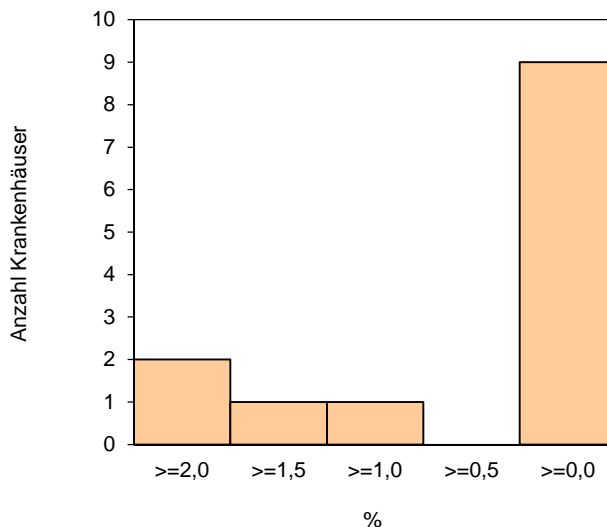
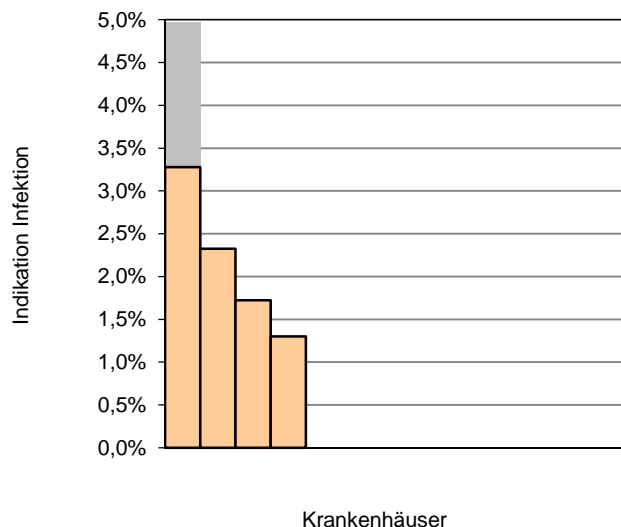
* Aufgrund geänderter Rechenregeln im Erfassungsjahr 2016 können die Vorjahreswerte von der Auswertung im Erfassungsjahr 2015 abweichen.

Verteilung der Krankhausergebnisse [Diagramm 3, Indikator-ID 2016/09n6-DEFI-REV/52002]:

Anteil von Patienten mit Infektion oder Aggregatperforation als Indikation zum Folgeeingriff bei vorangegangener ICD- oder Schrittmacher-Operation in derselben Einrichtung an allen Patienten mit Defibrillator-Implantationen (09/4) oder - Aggregatwechsel (09/5)

Krankenhäuser mit mindestens 10 Fällen in dieser Grundgesamtheit:

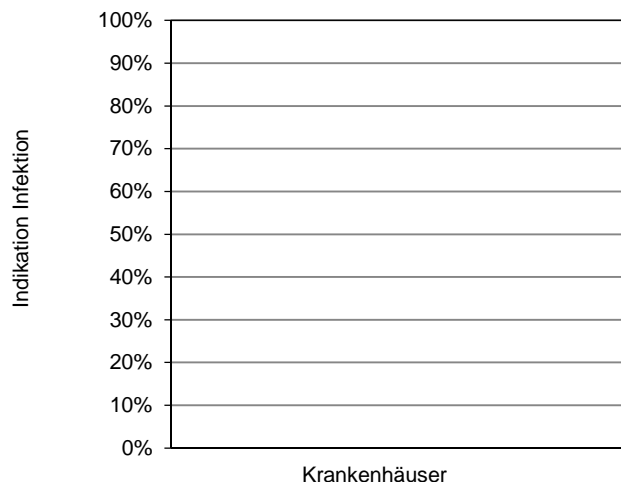
13 Krankenhäuser haben mindestens 10 Fälle in dieser Grundgesamtheit.



Perzentil der Ergebnisse der Krankenhäuser (%)	Min	P05	P10	P25	Median	P75	P90	P95	Max
	0,00		0,00	0,00	0,00	1,30	2,33		3,28

Krankenhäuser mit weniger als 10 Fällen in dieser Grundgesamtheit:

0 Krankenhäuser haben weniger als 10 Fälle in dieser Grundgesamtheit. Die grafische Darstellung entfällt daher.



Perzentil der Ergebnisse der Krankenhäuser (%)	Min	P05	P10	P25	Median	P75	P90	P95	Max

0 Krankenhäuser haben keinen Fall in dieser Grundgesamtheit.

Qualitätsindikatorengruppe 4: Peri- bzw. postoperative Komplikationen

Qualitätsziel: Möglichst wenige peri- bzw. postoperative Komplikationen

Chirurgische Komplikationen

Grundgesamtheit: Alle Patienten

Indikator-ID: (QI 4a): 2016/09n6-DEFI-REV/50041

Referenzbereich: <= 2,00% (Toleranzbereich)

	Krankenhaus 2016		Gesamt 2016	
	Anzahl	%	Anzahl	%
Patienten mit mindestens einer perioperativen Komplikation			3 / 266	1,13%
Kardiopulmonale Reanimation			1 / 266	0,38%
Patienten mit chirurgischen Komplikationen¹			3 / 266	1,13%
Vertrauensbereich				0,38% - 3,26%
Referenzbereich		<= 2,00%		<= 2,00%
Interventionspflichtiger Pneumothorax			0 / 266	0,00%
Interventionspflichtiger Hämatothorax			1 / 266	0,38%
Interventionspflichtiger Perikarderguss			1 / 266	0,38%
Interventionspflichtiges Taschenhämatom			1 / 266	0,38%
Patienten mit Sondendislokation oder -dysfunktion			0 / 266	0,00%
Patienten mit Sondendislokation			0 / 266	0,00%
Patienten mit Sondendysfunktion			0 / 266	0,00%
postoperative Wundinfektion			0 / 266	0,00%
CDC A1 (oberflächliche Infektion)			0 / 266	0,00%
CDC A2 (tiefe Infektion, Tascheninfektion)			0 / 266	0,00%
CDC A3 (Räume/Organe, systemische Infektion)			0 / 266	0,00%
Patienten mit sonstigen interventionspflichtigen Komplikationen			1 / 266	0,38%

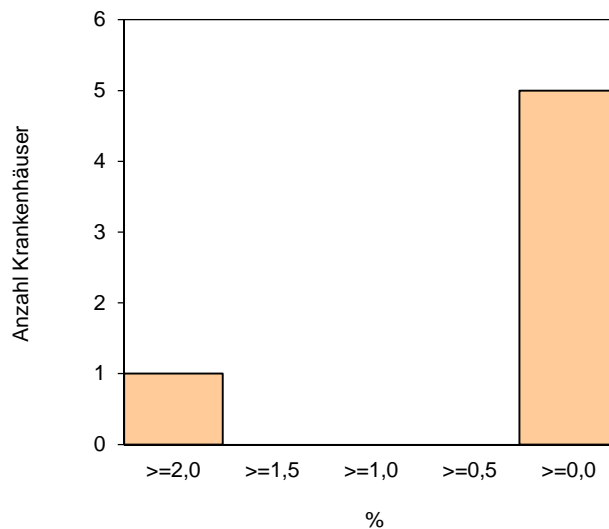
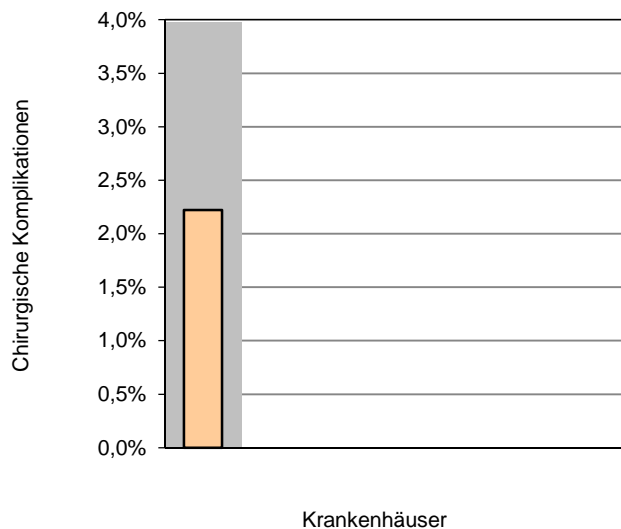
¹ interventionspflichtiger Pneumothorax, interventionspflichtiger Hämatothorax, interventionspflichtiger Perikarderguss, interventionspflichtiges Taschenhämatom oder postoperative Wundinfektion

Vorjahresdaten	Krankenhaus 2015		Gesamt 2015	
	Anzahl	%	Anzahl	%
Patienten mit chirurgischen Komplikationen¹ Vertrauensbereich			0 / 302	0,00% 0,00% - 1,26%

¹ interventionspflichtiger Pneumothorax, interventionspflichtiger Hämatothorax, interventionspflichtiger Perikarderguss,
 interventionspflichtiges Taschenhämatom oder postoperative Wundinfektion

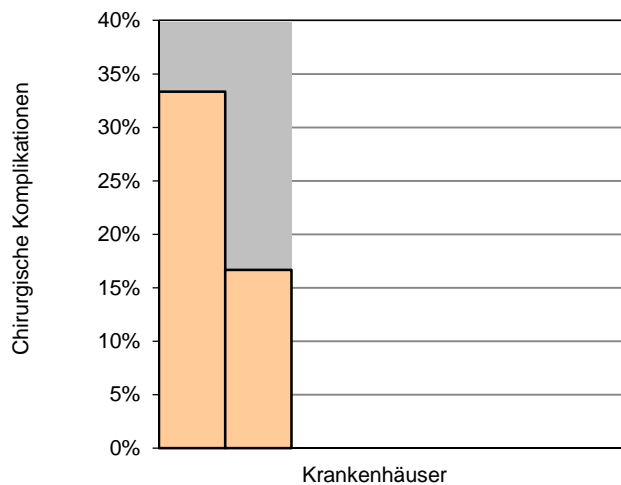
**Verteilung der Krankhausergebnisse [Diagramm 4a, Indikator-ID 2016/09n6-DEFI-REV/50041]:
 Anteil von Patienten mit chirurgischen Komplikationen an allen Patienten**

Krankenhäuser mit mindestens 10 Fällen in dieser Grundgesamtheit:
 6 Krankenhäuser haben mindestens 10 Fälle in dieser Grundgesamtheit.



Perzentil der Ergebnisse der Krankenhäuser (%)	Min	P05	P10	P25	Median	P75	P90	P95	Max
	0,00			0,00	0,00	0,00			2,22

Krankenhäuser mit weniger als 10 Fällen in dieser Grundgesamtheit:
 7 Krankenhäuser haben weniger als 10 Fälle in dieser Grundgesamtheit.



Perzentil der Ergebnisse der Krankenhäuser (%)	Min	P05	P10	P25	Median	P75	P90	P95	Max
	0,00			0,00	0,00	16,67			33,33

0 Krankenhäuser haben keinen Fall in dieser Grundgesamtheit.

Dislokation oder Dysfunktion revidierter bzw. neu implantierter Sonden

Grundgesamtheit: Alle Patienten mit revidierter bzw. neu implantierter Sonde

Indikator-ID: (QI 4b): 2016/09n6-DEFI-REV/52324

Referenzbereich: <= 3,00% (Toleranzbereich)

	Krankenhaus 2016		Gesamt 2016	
	Anzahl	%	Anzahl	%
Patienten mit Dislokation oder Dysfunktion einer revidierten bzw. neu implantierten Sonde			0 / 187	0,00%
Vertrauensbereich				0,00% - 2,01%
Referenzbereich		<= 3,00%		<= 3,00%
Vorhofsondendislokation oder -dysfunktion bei Patienten mit einer revidierten bzw. neu implantierten Vorhofsonde			0 / 59	0,00%
Ventrikelsondendislokation oder -dysfunktion bei Patienten mit einer revidierten bzw. neu implantierten Ventrikelsonde			0 / 163	0,00%
Sondendislokation oder -dysfunktion bei Patienten mit einer revidierten bzw. neu implantierten anderen Defibrillations-sonde			0 / 0	
Patienten mit Sondendislokation			0 / 187	0,00%
Vorhofsondendislokation bei Patienten mit revidierter bzw. neu implantierter Vorhofsonde			0 / 59	0,00%
Ventrikelsondendislokation bei Patienten mit revidierter bzw. neu implantierter Ventrikelsonde			0 / 163	0,00%
Ventrikelsondendislokation erste Ventrikelsonde/ Defibrillationssonde			0 / 88	0,00%
zweite Ventrikelsonde			0 / 86	0,00%
dritte Ventrikelsonde			0 / 1	0,00%
andere Defibrillationssonde			0 / 0	
weitere inaktive/stillgelegte Sonde			0 / 11	0,00%

	Krankenhaus 2016		Gesamt 2016	
	Anzahl	%	Anzahl	%
Patienten mit Sondendysfunktion			0 / 187	0,00%
Vorhofsondendysfunktion bei Patienten mit revidierter bzw. neu implantierter Vorhofsonde			0 / 59	0,00%
Ventrikelsondendysfunktion bei Patienten mit revidierter bzw. neu implantierter Ventrikelsonde			0 / 163	0,00%
Ventrikelsondendysfunktion erste Ventrikelsonde/ Defibrillationssonde			0 / 88	0,00%
zweite Ventrikelsonde			0 / 86	0,00%
dritte Ventrikelsonde			0 / 1	0,00%
andere Defibrillationssonde			0 / 0	

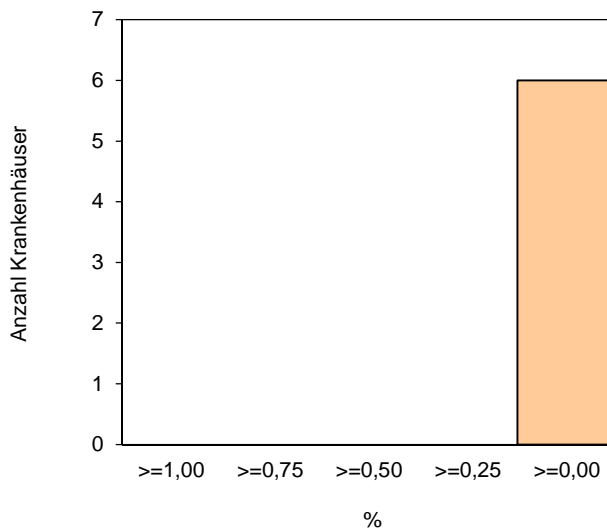
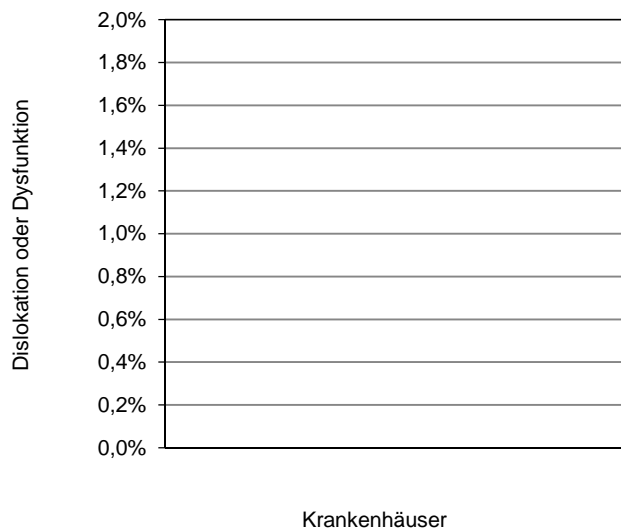
Vorjahresdaten	Krankenhaus 2015		Gesamt 2015	
	Anzahl	%	Anzahl	%
Patienten mit Dislokation oder Dysfunktion einer revidierten bzw. neu implantierten Sonde Vertrauensbereich			0 / 221	0,00% 0,00% - 1,71%

Verteilung der Krankhausergebnisse [Diagramm 4b, Indikator-ID 2016/09n6-DEFI-REV/52324]:

Anteil von Patienten mit Dislokation oder Dysfunktion einer revidierten bzw. neu implantierten Sonde an allen Patienten mit revidierter bzw. neu implantierter Sonde

Krankenhäuser mit mindestens 10 Fällen in dieser Grundgesamtheit:

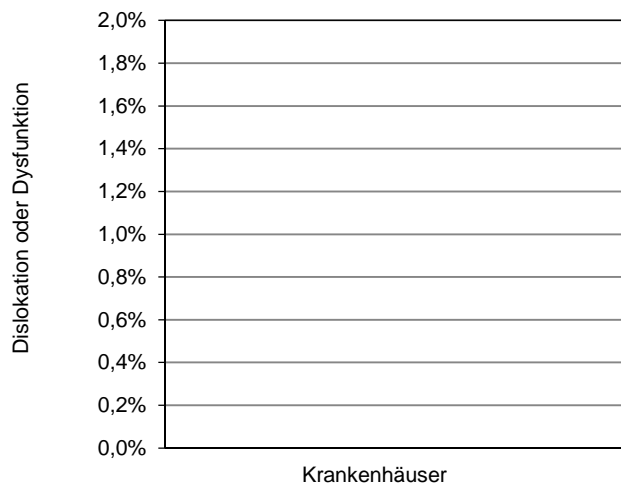
6 Krankenhäuser haben mindestens 10 Fälle in dieser Grundgesamtheit.



Perzentil der Ergebnisse der Krankenhäuser (%)	Min	P05	P10	P25	Median	P75	P90	P95	Max
	0,00			0,00	0,00	0,00			0,00

Krankenhäuser mit weniger als 10 Fällen in dieser Grundgesamtheit:

7 Krankenhäuser haben weniger als 10 Fälle in dieser Grundgesamtheit.



Perzentil der Ergebnisse der Krankenhäuser (%)	Min	P05	P10	P25	Median	P75	P90	P95	Max
	0,00			0,00	0,00	0,00			0,00

0 Krankenhäuser haben keinen Fall in dieser Grundgesamtheit.

Qualitätsindikator 5: Verhältnis der beobachteten zur erwarteten Rate (O/E) an Todesfällen

Qualitätsziel: Niedrige Sterblichkeit im Krankenhaus
Grundgesamtheit: Alle Patienten
Indikator-ID: 2016/09n6-2016/09n6-DEFI-REV/51196
Referenzbereich: <= 2,83 (Toleranzbereich) (95%-Perzentil der Krankenhausergebnisse Bund)

	Krankenhaus 2016	Gesamt 2016
verstorbene Patienten		
beobachtet (O)		6 / 266 2,26%
vorhergesagt (E) ¹		3,75 / 266 1,41%
O - E		0,85%

¹ Erwartete Rate an Todesfällen, risikoadjustiert nach logistischem DEFI-REV-Score für QI-ID 51196.

	Krankenhaus 2016	Gesamt 2016
verstorbene Patienten		
O / E ²		1,60
Vertrauensbereich		0,74 - 3,43
Referenzbereich	<= 2,83	<= 2,83

² Verhältnis der beobachteten Rate an Todesfällen zur erwarteten Rate an Todesfällen
 Werte kleiner eins bedeuten, dass die beobachtete Rate an Todesfällen kleiner ist als erwartet und umgekehrt.

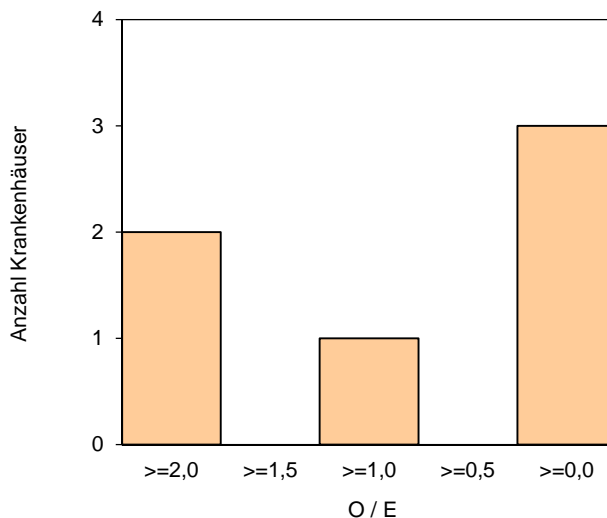
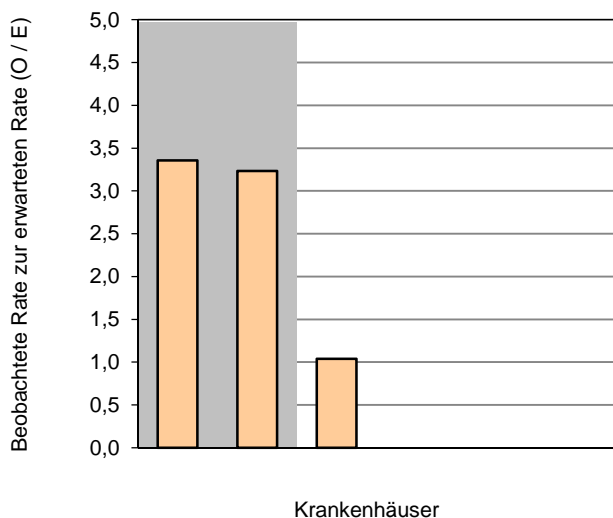
Beispiel: O / E = 1,20 Die beobachtete Rate an Todesfällen ist 20% größer als erwartet.
 O / E = 0,90 Die beobachtete Rate an Todesfällen ist 10% kleiner als erwartet.

Vorjahresdaten³	Krankenhaus 2015	Gesamt 2015
verstorbene Patienten		
beobachtet (O)		5 / 302 1,66%
vorhergesagt (E)		6,92 / 302 2,29%
O - E		-0,64%
O / E		0,72
Vertrauensbereich		0,31 - 1,66

³ Die Vorjahresergebnisse wurden mit den geänderten Rechenregeln zum Qualitätsindikator 2016 berechnet und können daher von der Auswertung 2015 abweichen

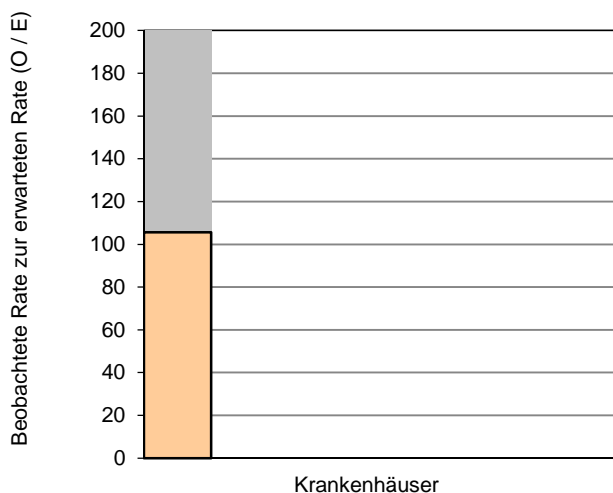
**Verteilung der Krankhausergebnisse [Diagramm 5, Indikator-ID 2016/09n6-DEFI-REV/51196]:
 Verhältnis der beobachteten zur erwarteten Rate (O / E) an Todesfällen**

Krankenhäuser mit mindestens 10 Fällen in dieser Grundgesamtheit:
 6 Krankenhäuser haben mindestens 10 Fälle in dieser Grundgesamtheit.



Perzentil der Ergebnisse der Krankenhäuser (O / E)	Min	P05	P10	P25	Median	P75	P90	P95	Max
	0,00			0,00	0,52	3,23			3,36

Krankenhäuser mit weniger als 10 Fällen in dieser Grundgesamtheit:
 7 Krankenhäuser haben weniger als 10 Fälle in dieser Grundgesamtheit.



Perzentil der Ergebnisse der Krankenhäuser (O / E)	Min	P05	P10	P25	Median	P75	P90	P95	Max
	0,00			0,00	0,00	0,00			105,57

0 Krankenhäuser haben keinen Fall in dieser Grundgesamtheit.

Sterblichkeit im Krankenhaus¹

Grundgesamtheit: Alle Patienten

	Krankenhaus 2016		Gesamt 2016	
	Anzahl	%	Anzahl	%
Verstorbene Patienten (Entlassungsgrund Tod)			6 / 266	2,26%

Vorjahresdaten	Krankenhaus 2015		Gesamt 2015	
	Anzahl	%	Anzahl	%
Verstorbene Patienten (Entlassungsgrund Tod)			5 / 302	1,66%

¹ in 2015 Indikator-ID 2015/09n6-DEFI-REV/50044

Jahresauswertung 2016

Implantierbare Defibrillatoren-Revision/
-Systemwechsel/-Explantation

09/6

Basisauswertung

Hamburg Gesamt

Teilnehmende Krankenhäuser/Abteilungen (Hamburg): 13
Anzahl Datensätze Gesamt: 266
Datensatzversion: 09/6 2016
Datenbankstand: 01. März 2017
2016 - D17084-L106506-P51422

Eine Auswertung des BQS-Instituts unter Verwendung von bundeseinheitlichen Rechenregeln des IQTIG, Berlin © 2017 und
des BQS-Instituts im Auftrag der © EQS-Hamburg Landesgeschäftsstelle Qualitätssicherung 2017

Basisdaten

	Krankenhaus 2016		Gesamt 2016		Gesamt 2015	
	Anzahl	% ¹	Anzahl	% ¹	Anzahl	% ¹
Anzahl importierter Datensätze			266		302	
1. Quartal			63	23,68	98	32,45
2. Quartal			82	30,83	83	27,48
3. Quartal			62	23,31	62	20,53
4. Quartal			59	22,18	59	19,54
Gesamt			266	100,00	302	100,00

¹ Die Prozentzahlen der Basisauswertung beziehen sich immer auf alle Patienten, sofern kein anderer Nenner angegeben ist.

Behandlungszeiten

	Krankenhaus 2016		Gesamt 2016		Gesamt 2015	
	Anzahl		Anzahl		Anzahl	
Präoperative Verweildauer (Tage)						
Anzahl Patienten mit gültigen Angaben			266		302	
Median				1,00		1,00
Mittelwert				3,56		6,08
Postoperative Verweildauer (Tage)						
Anzahl Patienten mit gültigen Angaben			266		302	
Median				3,00		2,00
Mittelwert				4,86		4,88
Stationärer Aufenthalt (Tage)						
Anzahl Patienten mit gültigen Angaben			266		302	
Median				5,00		5,00
Mittelwert				8,42		10,96

OPS 2016¹

Liste der 5 häufigsten Angaben

Bezug der Texte: Gesamt 2016

1	5-377.d	Implantation eines Herzschrittmachers, Defibrillators und Ereignis-Rekorders: Verwendung von Herzschrittmachern, Defibrillatoren oder Ereignis-Rekordern mit automatischem Fernüberwachungssystem
2	5-378.c6	Entfernung, Wechsel und Korrektur eines Herzschrittmachers und Defibrillators: Systemumstellung Defibrillator mit Zweikammer-Stimulation auf Defibrillator mit biventrikulärer Stimulation, mit Vorhofolektrode
3	5-378.a0	Entfernung, Wechsel und Korrektur eines Herzschrittmachers und Defibrillators: Zusatzinformation für die Sondenentfernung: Einsatz eines Excimer-Lasers
4	5-378.7f	Entfernung, Wechsel und Korrektur eines Herzschrittmachers und Defibrillators: Sondenwechsel: Defibrillator mit biventrikulärer Stimulation, mit Vorhofolektrode
5	5-378.6f	Entfernung, Wechsel und Korrektur eines Herzschrittmachers und Defibrillators: Aggregat- und Sondenwechsel: Defibrillator mit biventrikulärer Stimulation, mit Vorhofolektrode

OPS 2016

Liste der 5 häufigsten Angaben (Mehrfachnennungen möglich)

	Krankenhaus 2016			Gesamt 2016			Gesamt 2015		
	OPS	Anzahl	% ²	OPS	Anzahl	% ²	OPS	Anzahl	% ²
1				5-377.d	36	13,53	5-378.c6	50	16,56
2				5-378.c6	33	12,41	5-378.a0	29	9,60
3				5-378.a0	32	12,03	5-378.c2	26	8,61
4				5-378.7f	22	8,27	5-378.6c	25	8,28
5				5-378.6f	22	8,27	5-378.35	21	6,95

¹ Bitte beachten Sie, dass es zwischen OPS 2015 und OPS 2016 inhaltliche Änderungen in den Texten gegeben haben könnte und daher die Codes möglicherweise nicht vergleichbar sind.

² Bezug der Prozentzahlen: Alle Fälle mit gültigem OPS

Entlassungsdiagnose(n) ICD-10-GM 2016¹

Liste der 8 häufigsten Angaben

Bezug der Texte: Gesamt 2016

1	T82.1	Mechanische Komplikation durch ein kardiales elektronisches Gerät
2	Z95.0	Vorhandensein eines kardialen elektronischen Geräts
3	I50.13	Linksherzinsuffizienz
4	I25.5	Ischämische Kardiomyopathie
5	Z92.1	Dauertherapie (gegenwärtig) mit Antikoagulanzen in der Eigenanamnese
6	I42.0	Dilatative Kardiomyopathie
7	I10.90	Essentielle Hypertonie, nicht näher bezeichnet
8	E78.5	Hyperlipidämie, nicht näher bezeichnet

Entlassungsdiagnose(n) ICD-10-GM 2016

Liste der 8 häufigsten Angaben (Mehrfachnennungen möglich)

	Krankenhaus 2016			Gesamt 2016			Gesamt 2015		
	ICD	Anzahl	% ²	ICD	Anzahl	% ²	ICD	Anzahl	% ²
1				T82.1	87	32,71	Z95.0	74	24,50
2				Z95.0	85	31,95	T82.1	72	23,84
3				I50.13	76	28,57	I25.5	68	22,52
4				I25.5	55	20,68	Z45.01	51	16,89
5				Z92.1	46	17,29	I50.13	42	13,91
6				I42.0	46	17,29	I42.0	41	13,58
7				I10.90	44	16,54	Z92.1	39	12,91
8				E78.5	41	15,41	I10.90	38	12,58

¹ Bitte beachten Sie, dass es zwischen ICD-10-GM 2015 und ICD-10-GM 2016 inhaltliche Änderungen in den Texten gegeben haben könnte und daher die Codes möglicherweise nicht vergleichbar sind.

² Bezug der Prozentzahlen: Alle Fälle mit Angabe einer/mehrerer Entlassungsdiagnose(n)

Patienten

	Krankenhaus 2016		Gesamt 2016		Gesamt 2015	
	Anzahl	%	Anzahl	%	Anzahl	%
Altersverteilung (Jahre)						
Alle Patienten mit gültiger Altersangabe			266 / 266		302 / 302	
< 20 Jahre			2 / 266	0,75	0 / 302	0,00
20 - 29 Jahre			2 / 266	0,75	4 / 302	1,32
30 - 39 Jahre			4 / 266	1,50	10 / 302	3,31
40 - 49 Jahre			18 / 266	6,77	18 / 302	5,96
50 - 59 Jahre			52 / 266	19,55	49 / 302	16,23
60 - 69 Jahre			49 / 266	18,42	74 / 302	24,50
70 - 79 Jahre			108 / 266	40,60	117 / 302	38,74
80 - 89 Jahre			31 / 266	11,65	29 / 302	9,60
>= 90 Jahre			0 / 266	0,00	1 / 302	0,33
Alter (Jahre)						
Alle Patienten mit gültiger Altersangabe			266		302	
Median				71,00		69,00
Mittelwert				66,72		66,05
Geschlecht						
männlich			204	76,69	237	78,48
weiblich			62	23,31	65	21,52

Präoperative Anamnese/Klinik

	Krankenhaus 2016		Gesamt 2016		Gesamt 2015	
	Anzahl	%	Anzahl	%	Anzahl	%
Einstufung nach ASA-Klassifikation						
1: normaler, gesunder Patient			12	4,51	11	3,64
2: mit leichter Allgemeinerkrankung			90	33,83	59	19,54
3: mit schwerer Allgemeinerkrankung			150	56,39	193	63,91
4: mit schwerer Allgemeinerkrankung, die eine ständige Lebensbedrohung darstellt			14	5,26	39	12,91
5: moribunder Patient, von dem nicht erwartet wird, dass er ohne Operation überlebt			0	0,00	0	0,00
Wundkontaminationsklassifikation (Nach Definition der CDC)						
aseptische Eingriffe			240	90,23	265	87,75
bedingt aseptische Eingriffe			15	5,64	17	5,63
kontaminierte Eingriffe			7	2,63	7	2,32
septische Eingriffe			4	1,50	13	4,30

Indikation zu Revision/Systemwechsel/Explantation

	Krankenhaus 2016		Gesamt 2016		Gesamt 2015	
	Anzahl	%	Anzahl	%	Anzahl	%
Aggregatproblem						
Batterieerschöpfung ¹			44	16,54	54	17,88
Fehlfunktion/Rückruf			2	0,75	5	1,66
vorzeitiger Aggregataustausch anlässlich einer Revisions- operation/eines System- wechsels			33	12,41	57	18,87
sonstige aggregatbezogene Indikation			22	8,27	32	10,60
Taschenproblem						
Taschenhämatom			2	0,75	1	0,33
Aggregatperforation			2	0,75	0	0,00
Infektion			26	9,77	29	9,60
sonstiges Taschenproblem			12	4,51	7	2,32
Sondenproblem			167	62,78	199	65,89
Schocks abgegeben						
nein			214	80,45	215	71,19
adäquat			28	10,53	58	19,21
inadäquat			21	7,89	22	7,28
beides			3	1,13	7	2,32
wenn Schocks abgegeben adäquat oder beides						
ineffektive Schocks²						
ja			3 / 31	9,68	-	-
nein			28 / 31	90,32	-	-

¹ Aufgrund angepasster Rechenregeln können die Vorjahresergebnisse von der Auswertung 2015 abweichen.

² neues Datenfeld in 2016

Operation

	Krankenhaus 2016		Gesamt 2016		Gesamt 2015	
	Anzahl	%	Anzahl	%	Anzahl	%
Ort der letzten ICD- (oder Schrittmacher-)OP vor diesem Eingriff						
stationär, eigene Institution			181	68,05	202	66,89
stationär, andere Institution			80	30,08	99	32,78
stationärsersetzend/ambulant, eigene Institution			2	0,75	0	0,00
stationärsersetzend/ambulant, andere Institution			3	1,13	1	0,33
Dauer des Eingriffs						
Schnitt-Nahtzeit (min)						
gültige Angaben (> 0 min)			266		302	
Median				71,00		70,00
Mittelwert				89,00		86,47
intraoperativer Defibrillationstest durchgeführt						
ja			6	2,26	22	7,28
nein, wegen intrakardialer Thromben			2	0,75	9	2,98
nein, wegen hämodynamischer Instabilität (katecholaminpflichtig oder Lungenödem)			10	3,76	37	12,25
nein, Explantation ¹			37	13,91	-	-
nein, aus sonstigen Gründen ²			211	79,32	-	-
wenn intraoperativer Defibrillationstest durchgeführt						
Sicherheitsabstand Test- (oder DFT-) zu aggregatspezifischer Maximalenergie >= 10 J						
ja			5 / 6	83,33	17 / 22	77,27
nein			1 / 6	16,67	5 / 22	22,73

¹ neuer Schlüsselwert in 2016

² Aufgrund angepasster Spezifikation können die Vorjahresergebnisse nicht dargestellt werden.

ICD-System

	Krankenhaus 2016		Gesamt 2016		Gesamt 2015	
	Anzahl	%	Anzahl	%	Anzahl	%
aktives System (nach dem Eingriff)						
keines (Explantation oder Stilllegung)			47	17,67	36	11,92
VVI			36	13,53	47	15,56
DDD			47	17,67	64	21,19
VDD			0	0,00	2	0,66
CRT-System mit einer Vorhofsonde			122	45,86	129	42,72
CRT-System ohne Vorhofsonde			12	4,51	8	2,65
subkutaner ICD			2	0,75	3	0,99
sonstiges			0	0,00	13	4,30

ICD-Aggregat

	Krankenhaus 2016		Gesamt 2016		Gesamt 2015	
	Anzahl	%	Anzahl	%	Anzahl	%
Art des Vorgehens						
Aggregat nicht vorhanden			3	1,13	7	2,32
kein Eingriff am Aggregat			80	30,08	80	26,49
Wechsel			113	42,48	148	49,01
Aggregat-Explantation und Implantation eines neuen Aggregats kontralateral						
Aggregatverlagerung			6	2,26	5	1,66
Explantation			15	5,64	6	1,99
sonstiges			38	14,29	50	16,56
			11	4,14	6	1,99
bei vorhandenem Aggregat						
Hersteller des aktiven Aggregats (nach dem Eingriff)						
Biotronik			34 / 225	15,11	43 / 245	17,55
Boston Scientific			16 / 225	7,11	12 / 245	4,90
Medtronic			130 / 225	57,78	142 / 245	57,96
Sorin Group			0 / 225	0,00	0 / 245	0,00
St. Jude Medical			37 / 225	16,44	43 / 245	17,55
nicht bekannt			2 / 225	0,89	1 / 245	0,41
sonstiger ¹			4 / 225	1,78	0 / 245	0,00
Aggregatposition						
infraclaviculär subcutan			59 / 225	26,22	49 / 245	20,00
infraclaviculär subfaszial			16 / 225	7,11	10 / 245	4,08
infraclaviculär submuskulär			147 / 225	65,33	180 / 245	73,47
abdominal			0 / 225	0,00	2 / 245	0,82
andere			3 / 225	1,33	4 / 245	1,63

¹ Aufgrund angepasster Rechenregeln können die Vorjahresergebnisse von der Auswertung 2015 abweichen.

ICD-Aggregat (Fortsetzung)

	Krankenhaus 2016		Gesamt 2016		Gesamt 2015	
	Anzahl	%	Anzahl	%	Anzahl	%
bei Explantation						
explantiertes System						
VVI			55 / 157	35,03	72 / 203	35,47
DDD			60 / 157	38,22	83 / 203	40,89
VDD			0 / 157	0,00	1 / 203	0,49
CRT-System mit einer Vorhofsonde			37 / 157	23,57	38 / 203	18,72
CRT-System ohne Vorhofsonde			2 / 157	1,27	2 / 203	0,99
subkutaner ICD			2 / 157	1,27	6 / 203	2,96
sonstiges			1 / 157	0,64	1 / 203	0,49
Hersteller des explantierten Aggregats						
Biotronik			32 / 157	20,38	42 / 203	20,69
Boston Scientific			6 / 157	3,82	7 / 203	3,45
Medtronic			76 / 157	48,41	95 / 203	46,80
Sorin Group			2 / 157	1,27	1 / 203	0,49
St. Jude Medical			38 / 157	24,20	47 / 203	23,15
nicht bekannt			2 / 157	1,27	7 / 203	3,45
sonstiger ¹			1 / 157	0,64	2 / 203	0,99
Zeit zwischen Implantation und Explantation (in Jahren)¹						
Anzahl Patienten mit gültigen Angaben			252		206	
Median				2,00		4,00
Mittelwert				2,83		4,23
Jahr der Implantation nicht bekannt ¹			11 / 263	4,18	9 / 295	3,05

¹ Aufgrund angepasster Rechenregeln können die Vorjahresergebnisse von der Auswertung 2015 abweichen.

Sonden

	Krankenhaus 2016		Gesamt 2016		Gesamt 2015	
	Anzahl	%	Anzahl	%	Anzahl	%
Vorhof						
Art des Vorgehens						
kein Eingriff an der Sonde			112	42,11	126	41,72
Neuimplantation mit Stilllegung der alten Sonde			6	2,26	9	2,98
Neuimplantation mit Entfernung der alten Sonde (Wechsel)			17	6,39	11	3,64
Neuimplantation zusätzlich			22	8,27	33	10,93
Neuplatzierung			10	3,76	5	1,66
Reparatur			1	0,38	3	0,99
Explantation			26	9,77	34	11,26
Stilllegung			3	1,13	5	1,66
sonstiges			3	1,13	1	0,33
bei Eingriff an der Sonde						
Problem						
Systemumstellung			28 / 88	31,82	36 / 101	35,64
Dislokation			19 / 88	21,59	15 / 101	14,85
Sondenbruch/ Isolationsdefekt			7 / 88	7,95	4 / 101	3,96
fehlerhafte Konnektion			2 / 88	2,27	0 / 101	0,00
Zwerchfellzucken oder Pectoraliszucken			0 / 88	0,00	0 / 101	0,00
Oversensing			3 / 88	3,41	5 / 101	4,95
Undersensing			0 / 88	0,00	3 / 101	2,97
Stimulationsverlust/ Reizschwellenanstieg			5 / 88	5,68	2 / 101	1,98
Infektion			20 / 88	22,73	31 / 101	30,69
Myokardperforation			0 / 88	0,00	0 / 101	0,00
sonstige			4 / 88	4,55	5 / 101	4,95
Hersteller der revidierten bzw. explantierten Vorhofsonde						
Biotronik			12 / 66	18,18	8 / 68	11,76
Boston Scientific			3 / 66	4,55	2 / 68	2,94
Medtronic			32 / 66	48,48	38 / 68	55,88
Sorin Group			0 / 66	0,00	0 / 68	0,00
St. Jude Medical			16 / 66	24,24	13 / 68	19,12
nicht bekannt			3 / 66	4,55	6 / 68	8,82
sonstiger ¹			0 / 66	0,00	1 / 68	1,47

¹ Aufgrund angepasster Rechenregeln können die Vorjahresergebnisse von der Auswertung 2015 abweichen.

Sonden (Fortsetzung)

	Krankenhaus 2016		Gesamt 2016		Gesamt 2015	
	Anzahl	%	Anzahl	%	Anzahl	%
Zeitabstand zur Implantation der revidierten bzw. explantierten Vorhofsonde						
<= 1 Jahr			26 / 66	39,39	17 / 68	25,00
> 1 Jahr			39 / 66	59,09	50 / 68	73,53
unbekannt			1 / 66	1,52	1 / 68	1,47
bei aktiven Sonden (außer VDD)						
Reizschwelle (V) (intraoperativ bei 0,5 ms)						
Anzahl Patienten mit gültigen Angaben			147		157	
Median				0,70		0,80
Mittelwert				0,78		0,87
Reizschwelle nicht gemessen			24 / 171	14,04	29 / 186	15,59
wegen Vorhofflimmerns			17 / 171	9,94	19 / 186	10,22
aus anderen Gründen			7 / 171	4,09	10 / 186	5,38
bei aktiven Sonden						
P-Wellen-Amplitude (mV)						
Anzahl Patienten mit gültigen Angaben			154		176	
Median				2,60		2,50
Mittelwert				2,91		2,68
P-Wellen-Amplitude nicht gemessen			17 / 171	9,94	12 / 188	6,38
wegen Vorhofflimmerns			8 / 171	4,68	3 / 188	1,60
fehlender Vorhofeigenrhythmus			3 / 171	1,75	0 / 188	0,00
aus anderen Gründen			6 / 171	3,51	9 / 188	4,79

Sonden (Fortsetzung)

	Krankenhaus 2016		Gesamt 2016		Gesamt 2015	
	Anzahl	%	Anzahl	%	Anzahl	%
Ventrikel						
Erste Ventrikelsonde/ Defibrillationssonde						
Art des Vorgehens						
kein Eingriff an der Sonde			127	47,74	124	41,06
Neuimplantation mit Stilllegung der alten Sonde			40	15,04	59	19,54
Neuimplantation mit Entfernung der alten Sonde (Wechsel)			35	13,16	24	7,95
Neuimplantation zusätzlich Neuplatzierung			0	0,00	10	3,31
Reparatur			8	3,01	17	5,63
Explantation			2	0,75	2	0,66
Stilllegung des Pace/Sense- Anteils der Sonde			38	14,29	46	15,23
Stilllegung des Defibrillations- anteils der Sonde			1	0,38	2	0,66
Stilllegung der gesamten Sonde			0	0,00	0	0,00
sonstiges			2	0,75	5	1,66
			2	0,75	4	1,32
bei Eingriff an der Sonde						
Problem						
Systemumstellung			9 / 128	7,03	6 / 169	3,55
Dislokation			11 / 128	8,59	13 / 169	7,69
Sondenbruch/ Isolationsdefekt			38 / 128	29,69	47 / 169	27,81
fehlerhafte Konnektion Zwerchfellzucken oder Pectoraliszucken			3 / 128	2,34	1 / 169	0,59
Oversensing			0 / 128	0,00	0 / 169	0,00
Undersensing			14 / 128	10,94	23 / 169	13,61
Stimulationsverlust/ Reizschwellenanstieg			4 / 128	3,13	6 / 169	3,55
Infektion			11 / 128	8,59	16 / 169	9,47
Myokardperforation			25 / 128	19,53	40 / 169	23,67
ineffektive Defibrillation			0 / 128	0,00	3 / 169	1,78
sonstige			2 / 128	1,56	0 / 169	0,00
			11 / 128	8,59	14 / 169	8,28

Sonden (Fortsetzung)

	Krankenhaus 2016		Gesamt 2016		Gesamt 2015	
	Anzahl	%	Anzahl	%	Anzahl	%
Hersteller der revidierten bzw. explantierten ersten Ventrikelsonde/Defibrillationssonde						
Biotronik			27 / 128	21,09	29 / 159	18,24
Boston Scientific			7 / 128	5,47	10 / 159	6,29
Medtronic			63 / 128	49,22	77 / 159	48,43
Sorin Group			0 / 128	0,00	0 / 159	0,00
St. Jude Medical			25 / 128	19,53	34 / 159	21,38
nicht bekannt			5 / 128	3,91	7 / 159	4,40
sonstiger ¹			1 / 128	0,78	2 / 159	1,26
Zeitabstand zur Implantation der revidierten bzw. explantierten ersten Ventrikelsonde/Defibrillationssonde						
<= 1 Jahr			31 / 128	24,22	38 / 159	23,90
> 1 Jahr			95 / 128	74,22	120 / 159	75,47
unbekannt			2 / 128	1,56	1 / 159	0,63
bei aktiven Sonden						
Defibrillations-Elektroden						
Single Coil			164 / 215	76,28	173 / 242	71,49
Dual Coil			51 / 215	23,72	66 / 242	27,27
sonstige			0 / 215	0,00	3 / 242	1,24
bei verbleibenden Sonden						
Position						
rechtsventrikulärer Apex			181 / 217	83,41	207 / 247	83,81
rechtsventrikuläres Septum			34 / 217	15,67	31 / 247	12,55
andere			2 / 217	0,92	9 / 247	3,64

¹ Aufgrund angepasster Rechenregeln können die Vorjahresergebnisse von der Auswertung 2015 abweichen.

Sonden (Fortsetzung)

	Krankenhaus 2016		Gesamt 2016		Gesamt 2015	
	Anzahl	%	Anzahl	%	Anzahl	%
bei aktiven Sonden						
Reizschwelle (V) (intraoperativ bei 0,5 ms)						
Anzahl Patienten mit gültigen Angaben			202		230	
Median				0,70		0,70
Mittelwert				0,75		0,83
Reizschwelle nicht gemessen						
separate Pace/Sense-Sonde			12 / 214	5,61	10 / 240	4,17
aus anderen Gründen			1 / 214	0,47	1 / 240	0,42
			11 / 214	5,14	9 / 240	3,75
R-Amplitude (mV)¹						
Anzahl Patienten mit gültigen Angaben			186		213	
Median				11,05		11,00
Mittelwert				11,78		11,61
R-Amplitude nicht gemessen¹						
separate Pace/Sense-Sonde ¹			26 / 212	12,26	18 / 231	7,79
kein Eigenrhythmus ¹			1 / 212	0,47	1 / 231	0,43
aus anderen Gründen ¹			15 / 212	7,08	10 / 231	4,33
			10 / 212	4,72	7 / 231	3,03

¹ Aufgrund angepasster Rechenregeln können die Vorjahresergebnisse von der Auswertung 2015 abweichen.

Sonden (Fortsetzung)

	Krankenhaus 2016		Gesamt 2016		Gesamt 2015	
	Anzahl	%	Anzahl	%	Anzahl	%
Zweite Ventrikelsonde						
Art des Vorgehens						
kein Eingriff an der Sonde			46	17,29	41	13,58
Neuimplantation mit Stilllegung der alten Sonde			5	1,88	4	1,32
Neuimplantation mit Entfernung der alten Sonde (Wechsel)			16	6,02	11	3,64
Neuimplantation zusätzlich Neuplatzierung			63	23,68	76	25,17
Reparatur			1	0,38	4	1,32
Explantation			0	0,00	0	0,00
Stilllegung			9	3,38	14	4,64
sonstiges			5	1,88	4	1,32
			1	0,38	2	0,66
bei Eingriff an der Sonde						
Problem						
Systemumstellung			64 / 100	64,00	73 / 115	63,48
Dislokation			9 / 100	9,00	12 / 115	10,43
Sondenbruch/ Isolationsdefekt			3 / 100	3,00	1 / 115	0,87
fehlerhafte Konnektion			1 / 100	1,00	0 / 115	0,00
Zwerchfellzucken oder Pectoraliszucken			3 / 100	3,00	1 / 115	0,87
Oversensing			1 / 100	1,00	2 / 115	1,74
Undersensing			0 / 100	0,00	0 / 115	0,00
Stimulationsverlust/ Reizschwellenanstieg			3 / 100	3,00	5 / 115	4,35
Infektion			8 / 100	8,00	16 / 115	13,91
Myokardperforation			0 / 100	0,00	0 / 115	0,00
sonstige			8 / 100	8,00	5 / 115	4,35
Hersteller der revidier- ten bzw. explantierten zweiten Ventrikelsonde						
Biotronik			6 / 37	16,22	6 / 39	15,38
Boston Scientific			1 / 37	2,70	1 / 39	2,56
Medtronic			16 / 37	43,24	23 / 39	58,97
Sorin Group			0 / 37	0,00	0 / 39	0,00
St. Jude Medical			14 / 37	37,84	6 / 39	15,38
nicht bekannt			0 / 37	0,00	3 / 39	7,69
sonstiger ¹			0 / 37	0,00	0 / 39	0,00

¹ Aufgrund angepasster Rechenregeln können die Vorjahresergebnisse von der Auswertung 2015 abweichen.

Sonden (Fortsetzung)

	Krankenhaus 2016		Gesamt 2016		Gesamt 2015	
	Anzahl	%	Anzahl	%	Anzahl	%
Zeitabstand zur Implantation der revidierten bzw. explantierten zweiten Ventrikelsonde						
<= 1 Jahr			11 / 37	29,73	14 / 39	35,90
> 1 Jahr			26 / 37	70,27	23 / 39	58,97
unbekannt			0 / 37	0,00	2 / 39	5,13
bei verbleibenden Sonden						
Position						
rechtsventrikulärer Apex			3 / 137	2,19	9 / 142	6,34
rechtsventrikuläres Septum			1 / 137	0,73	1 / 142	0,70
Koronarvene, anterior			3 / 137	2,19	4 / 142	2,82
Koronarvene, lateral, posterolateral			104 / 137	75,91	112 / 142	78,87
Koronarvene, posterior			3 / 137	2,19	4 / 142	2,82
epimyokardial linksventrikulär			19 / 137	13,87	9 / 142	6,34
andere			4 / 137	2,92	3 / 142	2,11
bei aktiven Sonden						
Reizschwelle (V) (intraoperativ bei 0,5 ms)						
Anzahl Patienten mit gültigen Angaben			121		132	
Median				1,00		1,00
Mittelwert				1,10		1,20
Reizschwelle nicht gemessen			11 / 132	8,33	6 / 138	4,35
R-Amplitude (mV)¹						
Anzahl Patienten mit gültigen Angaben			3		8	
Median				14,00		9,50
Mittelwert				13,00		10,99
R-Amplitude nicht gemessen¹			1 / 4	25,00	1 / 9	11,11
kein Eigenrhythmus ¹			0 / 4	0,00	0 / 9	0,00
aus anderen Gründen ¹			1 / 4	25,00	1 / 9	11,11

¹ Aufgrund angepasster Rechenregeln können die Vorjahresergebnisse von der Auswertung 2015 abweichen.

Sonden (Fortsetzung)

	Krankenhaus 2016		Gesamt 2016		Gesamt 2015	
	Anzahl	%	Anzahl	%	Anzahl	%
Dritte Ventrikelsonde						
Art des Vorgehens						
kein Eingriff an der Sonde			2	0,75	1	0,33
Neuimplantation mit Stilllegung der alten Sonde			0	0,00	0	0,00
Neuimplantation mit Entfernung der alten Sonde (Wechsel)			1	0,38	0	0,00
Neuimplantation zusätzlich			0	0,00	1	0,33
Neuplatzierung			0	0,00	0	0,00
Reparatur			0	0,00	0	0,00
Explantation			1	0,38	2	0,66
Stilllegung			0	0,00	0	0,00
sonstiges			0	0,00	1	0,33
bei Eingriff an der Sonde						
Problem						
Systemumstellung			0 / 2	0,00	2 / 4	50,00
Dislokation			0 / 2	0,00	0 / 4	0,00
Sondenbruch/ Isolationsdefekt			1 / 2	50,00	0 / 4	0,00
fehlerhafte Konnektion			0 / 2	0,00	0 / 4	0,00
Zwerchfellzucken oder Pectoraliszucken			0 / 2	0,00	0 / 4	0,00
Oversensing			0 / 2	0,00	0 / 4	0,00
Undersensing			0 / 2	0,00	0 / 4	0,00
Stimulationsverlust/ Reizschwellenanstieg			0 / 2	0,00	0 / 4	0,00
Infektion			1 / 2	50,00	2 / 4	50,00
Myokardperforation			0 / 2	0,00	0 / 4	0,00
sonstige			0 / 2	0,00	0 / 4	0,00
Hersteller der revidierten bzw. explantierten dritten Ventrikelsonde						
Biotronik			0 / 2	0,00	0 / 3	0,00
Boston Scientific			0 / 2	0,00	0 / 3	0,00
Medtronic			0 / 2	0,00	1 / 3	33,33
Sorin Group			0 / 2	0,00	0 / 3	0,00
St. Jude Medical			2 / 2	100,00	0 / 3	0,00
nicht bekannt			0 / 2	0,00	1 / 3	33,33
sonstiger ¹			0 / 2	0,00	1 / 3	33,33

¹ Aufgrund angepasster Rechenregeln können die Vorjahresergebnisse von der Auswertung 2015 abweichen.

Sonden (Fortsetzung)

	Krankenhaus 2016		Gesamt 2016		Gesamt 2015	
	Anzahl	%	Anzahl	%	Anzahl	%
Zeitabstand zur Implantation der revidierten bzw. explantierten dritten Ventrikelsonde						
<= 1 Jahr			0 / 2	0,00	1 / 3	33,33
> 1 Jahr			2 / 2	100,00	2 / 3	66,67
unbekannt			0 / 2	0,00	0 / 3	0,00
bei verbleibenden Sonden						
Position						
rechtsventrikulärer Apex			2 / 3	66,67	0 / 3	0,00
rechtsventrikuläres Septum			0 / 3	0,00	0 / 3	0,00
Koronarvene, anterior			0 / 3	0,00	0 / 3	0,00
Koronarvene, lateral, posterolateral			1 / 3	33,33	2 / 3	66,67
Koronarvene, posterior			0 / 3	0,00	0 / 3	0,00
epimyokardial linksventrikulär			0 / 3	0,00	0 / 3	0,00
andere			0 / 3	0,00	1 / 3	33,33
bei aktiven Sonden						
Reizschwelle (V) (intraoperativ bei 0,5 ms)						
Anzahl Patienten mit gültigen Angaben			2		2	
Median				0,90		0,90
Mittelwert				0,90		0,90
Reizschwelle nicht gemessen			1 / 3	33,33	1 / 3	33,33
R-Amplitude (mV)¹						
Anzahl Patienten mit gültigen Angaben			1		0	
Median				7,50		
Mittelwert				7,50		
R-Amplitude nicht gemessen¹			1 / 2	50,00	0 / 0	
kein Eigenrhythmus ¹			1 / 2	50,00	0 / 0	
aus anderen Gründen ¹			0 / 2	0,00	0 / 0	

¹ Aufgrund angepasster Rechenregeln können die Vorjahresergebnisse von der Auswertung 2015 abweichen.

Sonden (Fortsetzung)

	Krankenhaus 2016		Gesamt 2016		Gesamt 2015	
	Anzahl	%	Anzahl	%	Anzahl	%
Andere Defibrillationssonde(n)						
Art des Vorgehens						
kein Eingriff an der Sonde			0	0,00	0	0,00
Neuimplantation mit Stilllegung der alten Sonde			0	0,00	0	0,00
Neuimplantation mit Entfernung der alten Sonde (Wechsel)			0	0,00	0	0,00
Neuimplantation zusätzlich			0	0,00	1	0,33
Neuplatzierung			0	0,00	0	0,00
Reparatur			0	0,00	0	0,00
Explantation			2	0,75	1	0,33
Stilllegung			1	0,38	0	0,00
sonstiges			0	0,00	0	0,00
bei Eingriff an der Sonde						
Problem						
Systemumstellung			1 / 3	33,33	0 / 2	0,00
Dislokation			1 / 3	33,33	0 / 2	0,00
Sondenbruch/ Isolationsdefekt			0 / 3	0,00	1 / 2	50,00
fehlerhafte Konnektion			0 / 3	0,00	0 / 2	0,00
Infektion			1 / 3	33,33	1 / 2	50,00
Myokardperforation			0 / 3	0,00	0 / 2	0,00
ineffektive Defibrillation			0 / 3	0,00	0 / 2	0,00
sonstige			0 / 3	0,00	0 / 2	0,00
Hersteller revidierter bzw. explantierter anderer Defibrillationssonden						
Biotronik			0 / 3	0,00	0 / 1	0,00
Boston Scientific			0 / 3	0,00	0 / 1	0,00
Medtronic			2 / 3	66,67	1 / 1	100,00
Sorin Group			0 / 3	0,00	0 / 1	0,00
St. Jude Medical			1 / 3	33,33	0 / 1	0,00
nicht bekannt			0 / 3	0,00	0 / 1	0,00
sonstiger ¹			0 / 3	0,00	0 / 1	0,00

¹ Aufgrund angepasster Rechenregeln können die Vorjahresergebnisse von der Auswertung 2015 abweichen.

Sonden (Fortsetzung)

	Krankenhaus 2016		Gesamt 2016		Gesamt 2015	
	Anzahl	%	Anzahl	%	Anzahl	%
Zeitabstand zur Implantation revidierter bzw. explantierter anderer Defibrillationssonden						
<= 1 Jahr			0 / 3	0,00	0 / 1	0,00
> 1 Jahr			3 / 3	100,00	1 / 1	100,00
unbekannt			0 / 3	0,00	0 / 1	0,00
bei verbleibenden Sonden						
Position						
Vena cava superior			0 / 1	0,00	0 / 1	0,00
Vena subclavia			0 / 1	0,00	0 / 1	0,00
rechter Vorhof			0 / 1	0,00	0 / 1	0,00
rechter Ventrikel ¹			1 / 1	100,00	-	-
subkutan (Sub-Q-Array)			0 / 1	0,00	0 / 1	0,00
subkutan (S-ICD)			0 / 1	0,00	0 / 1	0,00
epimyokardial (Patch-Elektrode)			0 / 1	0,00	0 / 1	0,00
mehrere			0 / 1	0,00	0 / 1	0,00
andere			0 / 1	0,00	1 / 1	100,00
weitere inaktive oder explantierte Sonden						
weitere inaktive/ stillgelegte Sonden						
ja			11	4,14	13	4,30
nein			255	95,86	289	95,70
weitere explantierte Sonden						
ja			2	0,75	5	1,66
nein			264	99,25	297	98,34

¹ neuer Schlüsselwert in 2016

Peri- bzw. postoperative Komplikationen

	Krankenhaus 2016		Gesamt 2016		Gesamt 2015	
	Anzahl	%	Anzahl	%	Anzahl	%
Anzahl der Patienten mit mindestens einer peri-operativen Komplikation			3	1,13	0	0,00
kardiopulmonale Reanimation			1 / 3	33,33	0 / 0	
interventionspflichtiger Pneumothorax			0 / 3	0,00	0 / 0	
interventionspflichtiger Hämatothorax			1 / 3	33,33	0 / 0	
interventionspflichtiger Perikarderguss			1 / 3	33,33	0 / 0	
interventionspflichtiges Taschenhämatom			1 / 3	33,33	0 / 0	

Peri- bzw. postoperative Komplikationen (Fortsetzung)

	Krankenhaus 2016		Gesamt 2016		Gesamt 2015	
	Anzahl	%	Anzahl	%	Anzahl	%
revisionsbedürftige Sondendislokation			0 / 3	0,00	0 / 0	
Vorhof			0 / 0		0 / 0	
Ventrikel						
erste Ventrikelsonde/Defibrillationssonde			0 / 0		0 / 0	
zweite Ventrikelsonde			0 / 0		0 / 0	
dritte Ventrikelsonde			0 / 0		0 / 0	
andere Defibrillationssonde			0 / 0		0 / 0	
weitere inaktive/stillgelegte Sonde			0 / 0		0 / 0	
revisionsbedürftige Sondendysfunktion			0 / 3	0,00	0 / 0	
Vorhof			0 / 0		0 / 0	
Ventrikel						
erste Ventrikelsonde/Defibrillationssonde			0 / 0		0 / 0	
zweite Ventrikelsonde			0 / 0		0 / 0	
dritte Ventrikelsonde			0 / 0		0 / 0	
andere Defibrillationssonde			0 / 0		0 / 0	
Postoperative Wundinfektion (nach Definition der CDC)			0 / 3	0,00	0 / 0	
A1 (oberflächliche Infektion)			0 / 0		0 / 0	
A2 (tiefe Infektion, Tascheninfektion)			0 / 0		0 / 0	
A3 (Räume/Organe, systemische Infektion)			0 / 0		0 / 0	
sonstige interventionspflichtige Komplikation			1 / 3	33,33	0 / 0	

Entlassung

Entlassungsgrund ¹	Krankenhaus 2016		Gesamt 2016		Gesamt 2015	
	Anzahl	%	Anzahl	%	Anzahl	%
01: regulär beendet			215	80,83	258	85,43
02: nachstationäre Behandlung vorgesehen			25	9,40	13	4,30
03: aus sonstigen Gründen			3	1,13	0	0,00
04: gegen ärztlichen Rat			0	0,00	3	0,99
05: Zuständigkeitswechsel des Kostenträgers			0	0,00	0	0,00
06: Verlegung			8	3,01	13	4,30
07: Tod			6	2,26	5	1,66
08: Verlegung nach § 14			1	0,38	1	0,33
09: in Rehabilitationseinrichtung			8	3,01	9	2,98
10: in Pflegeeinrichtung			0	0,00	0	0,00
11: in Hospiz			0	0,00	0	0,00
13: externe Verlegung zur psychiatrischen Behandlung			0	0,00	0	0,00
14: aus sonstigen Gründen, mit nachstationärer Behandlung			0	0,00	0	0,00
15: gegen ärztlichen Rat			0	0,00	0	0,00
17: interne Verlegung (Wechsel BPfIV/KHG)			0	0,00	0	0,00
22: Fallabschluss			0	0,00	0	0,00
25: Entlassung zum Jahresende bei Aufnahme im Vorjahr			0	0,00	0	0,00

¹ vollständige Bezeichnung für gekürzte Entlassungsgründe:

- | | |
|---|---|
| <p>01 Behandlung regulär beendet</p> <p>02 Behandlung regulär beendet, nachstationäre Behandlung
vorgesehen</p> <p>03 Behandlung aus sonstigen Gründen beendet</p> <p>04 Behandlung gegen ärztlichen Rat beendet</p> <p>06 Verlegung in ein anderes Krankenhaus</p> <p>08 Verlegung in ein anderes Krankenhaus im Rahmen
einer Zusammenarbeit (§ 14 Abs. 5 Satz 2 BPfIV)</p> <p>09 Entlassung in eine Rehabilitationseinrichtung</p> <p>10 Entlassung in eine Pflegeeinrichtung</p> <p>11 Entlassung in ein Hospiz</p> <p>14 Behandlung aus sonstigen Gründen beendet, nachstationäre
Behandlung vorgesehen</p> <p>15 Behandlung gegen ärztlichen Rat beendet, nachstationäre
Behandlung vorgesehen</p> | <p>17 interne Verlegung mit Wechsel zwischen den Entgeltbereichen der DRG-
Fallpauschalen, nach der BPfIV oder für besondere Einrichtungen nach
§ 17b Abs. 1 Satz 15 KHG</p> <p>22 Fallabschluss (interne Verlegung) bei Wechsel zwischen voll- und
teilstationärer Behandlung</p> <p>25 Entlassung zum Jahresende bei Aufnahme im Vorjahr (für Zwecke der
Abrechnung - PEPP, § 4 PEPPV 2013)</p> |
|---|---|

Auffällige Ergebnisse in den Leistungsbereichen 09/4 und 09/6

Die Berechnungen der Ergebnisse für den Qualitätsindikator 5 in 09/4 basieren auf Vorgängen, die in den beiden Leistungsbereichen 09/4 und 09/6 zu suchen sind.

Daraus ergibt sich, dass die auffälligen Vorgangsnummern für diesen Indikator getrennt in jedem Leistungsbereich ermittelt werden müssen.

Aus diesem Grund findet auf der folgenden Seite die Darstellung der Fälle statt, deren Auffälligkeiten in den Daten des Leistungsbereiches 09/6 zu finden sind.

Zur besseren Übersichtlichkeit wird noch einmal der betroffene Qualitätsindikator dargestellt.

09/4 - Qualitätsindikator 5: Qualitätsindex zu akzeptablen Reizschwellen und Signalamplituden bei intraoperativen Messungen

Qualitätsziel:	Möglichst viele Reizschwellen- und Amplitudenmessungen mit akzeptablen Ergebnissen
Grundgesamtheit:	<p>Alle erforderlichen Reizschwellen- und Signalamplitudenmessungen bei Vorhof- und rechtsventrikulären Sonden aus dem Leistungsbereich Implantierbare Defibrillatoren-Implantation (09/4) und bei neu implantierten oder neu platzierten Vorhof- und rechtsventrikulären Sonden aus dem Leistungsbereich Implantierbare Defibrillatoren-Revision/-Systemwechsel/-Explantation (09/6), für die ein akzeptables Ergebnis vorliegen muss:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Reizschwelle der Vorhofsonde unter Ausschluss von Patienten mit Vorhofflimmern oder VDD-System - Reizschwelle der rechtsventrikulären Sonden unter Ausschluss von Patienten mit separater Pace/Sense-Sonde - P-Wellen-Amplitude der Vorhofsonde unter Ausschluss von Patienten mit Vorhofflimmern oder fehlendem Vorhofeigenrhythmus - R-Amplitude der rechtsventrikulären Sonden unter Ausschluss von Patienten mit separater Pace/Sense-Sonde oder fehlendem Eigenrhythmus
Indikator-ID:	2016/09n4-DEFI-IMPL/52316

	Krankenhaus 2016		Gesamt 2016	
	Anzahl	%	Anzahl	%
Reizschwellen- und Signalamplitudenmessungen, deren Ergebnisse innerhalb der folgenden Akzeptanzbereiche liegen: ¹ Reizschwelle bei Vorhofsonden über 0,0 V bis 1,5 V Reizschwelle bei Ventrikelsonden über 0,0 V bis 1,0 V P-Wellen-Amplitude bei Vorhofsonden 1,5 mV bis 15,0 mV R-Amplitude bei Ventrikelsonden 4,0 mV bis 30,0 mV Vertrauensbereich Referenzbereich	Indikator-Ergebnisse siehe QI 5 in der Auswertung 09/4			

¹ Nicht durchgeführte Messungen und Messungen mit unplausiblen Ergebnissen werden als außerhalb des jeweiligen Akzeptanzbereichs liegend bewertet (d.h. sie sind im Nenner, nicht aber im Zähler enthalten).

Berechnung der Fälle, die aus 09/6 in den Qualitätsindikator 5 des Leistungsbereiches 09/4 einfließen

Grundgesamtheit: Alle erforderlichen Reizschwellen- und Signalamplitudenmessungen bei neu implantierten oder neu platzierten Vorhof- und rechtsventrikulären Sonden aus dem Leistungsbereich Implantierbare Defibrillatoren-Revision/-Systemwechsel/-Explantation (09/6), für die ein akzeptables Ergebnis vorliegen muss:

- Reizschwelle der Vorhofsonde unter Ausschluss von Patienten mit Vorhofflimmern oder VDD-System
- Reizschwelle der rechtsventrikulären Sonden unter Ausschluss von Patienten mit separater Pace/Sense-Sonde
- P-Wellen-Amplitude der Vorhofsonde unter Ausschluss von Patienten mit Vorhofflimmern oder fehlendem Vorhofeigenrhythmus
- R-Amplitude der rechtsventrikulären Sonden unter Ausschluss von Patienten mit separater Pace/Sense-Sonde oder fehlendem Eigenrhythmus

	Krankenhaus 2016		Gesamt 2016	
	Anzahl	%	Anzahl	%
Reizschwellen- und Signalamplitudenmessungen, deren Ergebnisse innerhalb der folgenden Akzeptanzbereiche liegen: ¹ Reizschwelle bei Vorhofsonden über 0,0 V bis 1,5 V Reizschwelle bei Ventrikelsonden über 0,0 V bis 1,0 V P-Wellen-Amplitude bei Vorhofsonden 1,5 mV bis 15,0 mV R-Amplitude bei Ventrikelsonden 4,0 mV bis 30,0 mV			253 / 276	91,67%

¹ Nicht durchgeführte Messungen und Messungen mit unplausiblen Ergebnissen werden als außerhalb des jeweiligen Akzeptanzbereichs liegend bewertet (d.h. sie sind im Nenner, nicht aber im Zähler enthalten).

Auffällige Ergebnisse in den Leistungsbereichen 09/4, 09/5 und 09/6

Die Berechnungen der Ergebnisse für den Qualitätsindikator 2 in 09/5 basieren auf Vorgängen, die in den Leistungsbereichen 09/4, 09/5 und 09/6 zu suchen sind.

Daraus ergibt sich, dass die auffälligen Vorgangsnummern für diesen Indikator getrennt in jedem Leistungsbereich ermittelt werden müssen.

Aus diesem Grund findet auf der folgenden Seite die Darstellung der Fälle statt, deren Auffälligkeiten in den Daten des Leistungsbereiches 09/6 zu finden sind.

Zur besseren Übersichtlichkeit wird noch einmal der betroffene Qualitätsindikator dargestellt.

09/5 - Qualitätsindikator 2: Qualitätsindex zur Durchführung intraoperativer Messungen von Reizschwellen und Signalamplituden

- Qualitätsziel:** Möglichst oft Bestimmung der Reizschwellen und Amplituden
- Grundgesamtheit:** Alle erforderlichen Reizschwellen- und Signalamplitudenmessungen bei nicht neu implantierten oder neu platzierten Vorhof- und rechtsventrikulären Sonden aus den Leistungsbereichen Implantierbare Defibrillatoren-Aggregatwechsel (09/5) und Implantierbare Defibrillatoren-Revision/-Systemwechsel/-Explantation (09/6) und bei linksventrikulären Sonden aus den Leistungsbereichen Implantierbare Defibrillatoren-Implantation (09/4), Implantierbare Defibrillatoren-Aggregatwechsel (09/5) und Implantierbare Defibrillatoren-Revision/-Systemwechsel/-Explantation (09/6):
- Reizschwelle der Vorhofsonde unter Ausschluss von Patienten mit Vorhofflimmern oder VDD-System (nicht in 09/4)
 - Reizschwelle der Ventrikelsonden unter Ausschluss von Patienten mit separater Pace/Sense-Sonde (in 09/4 ausschließlich linksventrikuläre Sonden)
 - P-Wellen-Amplitude der Vorhofsonde unter Ausschluss von Patienten mit Vorhofflimmern oder fehlendem Vorhofeigenrhythmus (nicht in 09/4)
 - R-Amplitude der rechtsventrikulären Sonden unter Ausschluss von Patienten mit separater Pace/Sense-Sonde oder fehlendem Eigenrhythmus (nicht in 09/4)
- Indikator-ID:** 2016/09n5-DEFI-AGGW/52321

	Krankenhaus 2016		Gesamt 2016	
	Anzahl	%	Anzahl	%
Durchgeführte Reizschwellen- und Signalamplitudenmessungen Vertrauensbereich Referenzbereich	Indikator-Ergebnisse siehe QI 2 in der Auswertung 09/5			

Berechnung der Fälle, die aus 09/6 in den Qualitätsindikator 2 des Leistungsbereiches 09/5 einfließen

- Grundgesamtheit:** Alle erforderlichen Reizschwellen- und Signalamplitudenmessungen bei nicht neu implantierten oder neu platzierten Vorhof- und Ventrikelsonden aus dem Leistungsbereich Implantierbare Defibrillatoren-Revision/-Systemwechsel/-Explantation (09/6):
- Reizschwelle der Vorhofsonde unter Ausschluss von Patienten mit Vorhofflimmern oder VDD-System
 - Reizschwelle der Ventrikelsonden unter Ausschluss von Patienten mit separater Pace/Sense-Sonde
 - P-Wellen-Amplitude der Vorhofsonde unter Ausschluss von Patienten mit Vorhofflimmern oder fehlendem Vorhofeigenrhythmus
 - R-Amplitude der rechtsventrikulären Sonden unter Ausschluss von Patienten mit separater Pace/Sense-Sonde oder fehlendem Eigenrhythmus

	Krankenhaus 2016		Gesamt 2016	
	Anzahl	%	Anzahl	%
Durchgeführte Reizschwellen- und Signalamplitudenmessungen			550 / 587	93,70%

Leseanleitung

1. Aufbau der Auswertung

Die Auswertung setzt sich zusammen aus der Auswertung definierter Qualitätsindikatoren, die eine Bewertung der Qualität der Gesamtversorgung sowie der einzelnen Krankenhäuser erlaubt, und einer Basisauswertung, die eine Zusammenfassung der erhobenen Qualitätssicherungsdaten gibt.

2. Qualitätsindikatoren

Einen Überblick über die wesentlichen Ergebnisse der Qualitätsindikatoren bietet die Übersichtsseite, auf der alle Gesamtergebnisse mit ihren Referenzbereichen zusammenfassend dargestellt sind.

Nachfolgend werden dann die Ergebnisse zu den einzelnen Qualitätsindikatoren ausführlich dargestellt. Dazu wird im Titel zunächst die Bezeichnung des Qualitätsindikators genannt und anschließend das angestrebte Qualitätsziel sowie die betrachtete Grundgesamtheit dieses Qualitätsindikators beschrieben. Unter Indikator-ID ist die Bezeichnung des einzelnen Qualitätsindikators mit Angabe zum Auswertungsjahr, Leistungsbereich und Kennzahl-Nummer aufgeführt. Damit sind alle Qualitätsindikatoren, für die auch eine grafische Darstellung der Krankenhausergebnisse erfolgt, eindeutig identifizierbar.

Sofern ein Referenzbereich für einen Qualitätsindikator definiert ist (vgl. 2.2), wird dieser hier aufgeführt.

In der Tabelle sind dann die Ergebnisse zu dem Qualitätsindikator dargestellt. Die Zeilen- bzw. Spaltenbeschriftungen erklären, was die Kennzahlen in der Tabelle darstellen (z. B. welches Ereignis gezählt wird oder wie ggf. die Grundgesamtheit weiter eingeschränkt ist).

Sowohl in der Beschreibung der Grundgesamtheit als auch in den Zeilen- und Spaltenbeschriftungen ist dabei ein "oder" als logisches, d. h. inklusives "oder" zu verstehen im Sinne von "und/oder".

Die Berechnung des Vertrauensbereichs (vgl. 2.1) sowie die grafische Darstellung der Krankenhausergebnisse (vgl. 2.4) erfolgt nur für die farblich hervorgehobenen Kennzahlen des Qualitätsindikators.

Nähere Informationen zu den verwendeten Scores und den veränderten Regressionsgewichten für 2016 erhalten Sie beim IQTIG (www.iqtig.org).

2.1 Vertrauensbereich

Der Vertrauensbereich gibt den Wertebereich an, in dem sich das Ergebnis eines Krankenhauses bei der Messung eines Qualitätsindikators unter Berücksichtigung aller zufälligen Ereignisse mit einer bestimmten Wahrscheinlichkeit befindet.

Die Berechnung erfolgt in der Regel mittels Wilson Intervall.

In dieser Auswertung wird eine Wahrscheinlichkeit von 95% festgelegt.

Beispiel:

Qualitätsindikator:	Postoperative Wundinfektion
Kennzahl zum Qualitätsindikator:	Anteil von Patienten mit postoperativer Wundinfektion an allen Patienten
Krankenhauswert:	10,00%
Vertrauensbereich:	8,20% - 12,00%

D. h. berücksichtigt man alle zufälligen Effekte, überdeckt das Intervall 8,20% - 12,00% den wahren Wert für die postoperative Wundinfektionsrate im Mittel mit einer Wahrscheinlichkeit von 95%.

Die Größe des Vertrauensbereiches hängt von folgenden Parametern ab:

1. der Sicherheitswahrscheinlichkeit (95%)
2. der Anzahl der Fälle in der Grundgesamtheit (z. B. Anzahl der operierten Patienten)
3. der Anzahl der Ereignisse (z. B. Anzahl der Patienten mit postoperativer Wundinfektion)

2.2 Referenzbereiche

Der Referenzbereich gibt den Bereich eines Qualitätsindikators für gute Qualität an (so genannter Unauffälligkeitsbereich).

Zurzeit sind nicht für alle Qualitätsindikatoren Referenzbereiche definiert.

Anstelle des Referenzbereichs wird hier "Ein Referenzbereich ist für diesen Qualitätsindikator derzeit nicht definiert." platziert, um zu verdeutlichen, dass für spätere Auswertungen hier ein Referenzbereich nachgetragen werden kann. Auf der Übersichtsseite und in der Ergebnistabelle zum einzelnen Qualitätsindikator findet sich entsprechend der Eintrag "nicht definiert".

2.2.1 Ziel- und Toleranzbereiche

Referenzbereiche werden danach unterschieden, auf welcher wissenschaftlichen Basis die Festlegung erfolgt.

Dazu unterscheidet man in "Zielbereiche" und "Toleranzbereiche":

Zielbereich:

Für einige Qualitätsindikatoren kann aufgrund wissenschaftlicher Untersuchungen definiert werden, welches Ergebnis als gute Qualität anzusehen ist, ob es also im Zielbereich liegt. Für diese Indikatoren wird ein fester Wert als Referenzbereich festgelegt. Dies gilt beispielsweise für die Bestimmung der Hormonempfindlichkeit der Krebszellen bei Brustkrebs. Diese Untersuchung soll möglichst immer durchgeführt werden. Wissenschaftliche Untersuchungen und praktische Erfahrungen zeigen, dass ein Ergebnis von 95% (Anteil der behandelten Patienten, bei denen diese Bestimmung durchgeführt wurde) von allen Krankenhäusern erreicht werden kann.

Toleranzbereich:

Für einige Qualitätsindikatoren gibt es keine eindeutige feste Grenze. So kann man die Häufigkeit von Komplikationen, die nach Operationen auftreten können, als Indikatoren für Ergebnisqualität verwenden. Da diese Komplikationen aber auch bei bester Behandlung nicht hundertprozentig vermeidbar sind, kann man zwar das Ziel formulieren, dass die Komplikationen möglichst selten auftreten sollen, man kann aber keine sichere Grenze festlegen, die erreichbar gute Qualität kennzeichnet. Bei diesen Qualitätsindikatoren lässt sich folglich kein Referenzbereich angeben, der erreichbar gute Qualität klar beschreibt. Mit Hilfe von Vergleichsergebnissen können aber besonders auffällige Ergebnisse erkannt werden. Häufig werden in diesen Fällen Perzentil-Referenzbereiche verwendet.

Ergebnisse, die innerhalb dieses Referenzbereiches liegen, können toleriert werden. Ergebnisse, die außerhalb des Toleranzbereichs liegen, müssen genauer analysiert werden.

2.2.2 Fixe und variable (Perzentil-)Referenzbereiche

Darüberhinaus werden fixe und variable (Perzentil-)Referenzbereiche unterschieden:

a) Referenzbereiche, die durch einen festen Wert definiert sind (**fixer Referenzbereich**)

Beispiel:

Es wird festgelegt, dass eine Rate von 15,00% Wundinfektionen noch nicht als auffällig gelten soll. Damit ist ein Referenzbereich von $\leq 15,00\%$ definiert, d. h. die Krankenhäuser mit Wundinfektionsraten $> 15,00\%$ gelten als auffällig.

b) Referenzbereiche, die durch die Verteilung der Krankenhausergebnisse festgelegt sind (**Perzentil-Referenzbereich**)

Beispiel:

Es wird festgelegt, dass die 10% der Krankenhäuser mit den höchsten Wundinfektionsraten als auffällig gelten sollen.

Damit ist ein Referenzbereich (= Unauffälligkeitsbereich) von $\leq 90\%$ -Perzentil definiert.

Die Berechnung des Perzentils beruht dabei auf den Ergebnissen der Krankenhäuser mit mindestens 20 Fällen in der betrachteten Grundgesamtheit auf der Basis des Bundesdatenpools 2016.

Im Fall a) ist der Referenzbereich fix und die Anzahl der auffälligen Krankenhäuser kann je nach Verteilung schwanken. Wohingegen im Fall b) der Anteil der auffälligen Krankenhäuser festgelegt ist, aber der tatsächliche Referenzbereich je nach Verteilung anders ausfällt.

Ein Spezialfall von a) ergibt sich bei so genannten "Sentinel Event"-Qualitätsindikatoren. Hier stellt bereits ein einziger Fall, der die Merkmale des entsprechenden Qualitätsindikators besitzt, eine Auffälligkeit dar. Technisch bedeutet dies, dass der Referenzbereich hier mit einem Wert von 0% gleichzusetzen ist. Für solche Qualitätsindikatoren wird in der Auswertung als Referenzbereich "Sentinel Event" aufgeführt.

2.2.3 Bestimmung von Auffälligkeiten

Die Ergebnisse eines Krankenhauses gelten als auffällig, wenn sie außerhalb des Referenzbereiches liegen.

Beispiele:

Referenzbereich: $\leq 2,50\%$
5 von 200 = $2,50\% \leq 2,50\%$ (unauffällig)
10 von 399 = $2,51\%$ (gerundet) $> 2,50\%$ (auffällig)

Hinweis:

Auch wenn das in der Auswertung gerundet dargestellte Ergebnis scheinbar im Referenzbereich liegt, kann der exakte Wert außerhalb des Referenzbereichs liegen und das Ergebnis damit auffällig sein:

Bei einem Referenzbereich von $\leq 2,50\%$
ergeben 13 Wundinfektionen bei 519 Fällen eine Infektionsrate von $2,50481696\%$ (gerundet $2,50\%$).
Diese ist größer als $2,50\%$ und damit auffällig.

Auch der umgekehrte Fall ist möglich:

Bei einem Referenzbereich von $< 4,70\%$
ergeben 7 Schlaganfälle bei 149 Fällen einen Anteil von $4,69798658\%$ (gerundet $4,70\%$).
Dieser ist kleiner als $4,70\%$ und damit unauffällig.

Das in der Auswertung gerundet dargestellte Ergebnis liegt scheinbar außerhalb des Referenzbereichs, der exakte Wert liegt aber innerhalb.

2.3 Vorjahresdaten

Parallel zu den Ergebnissen des Jahres 2016 sind in der Auswertung auch die Ergebnisse für das Jahr 2015 dargestellt. Diese befinden sich in der Tabelle "Vorjahresdaten" und beinhalten die Kennzahlen zum Qualitätsindikator sowie den dazugehörigen Vertrauensbereich, gerechnet mit den Daten des Vorjahres. Diese Art der Darstellung ermöglicht den Vergleich der Ergebnisse im Zeitverlauf.

Gerechnet wird mit den Rechenregeln des BQS-Instituts und des IQTIG, Berlin © 2017. Zu Abweichungen der Ergebnisse zwischen der Tabelle „Vorjahresdaten“ und der Auswertung 2015 kommt es deshalb in den Fällen, wo die Rechenregeln des Qualitätsindikators für 2016 überarbeitet worden sind.

Bei eingeschränkter Vergleichbarkeit wird das in einer Fußnote unter der Tabelle "Vorjahresdaten" erläutert.

Bei Leistungsbereichen, die im Auswertungsjahr 2016 erstmalig ausgewertet werden, entfällt die Darstellung von Vorjahresergebnissen.

2.4 Grafische Darstellung der Krankenhausergebnisse

Für die farblich hinterlegte(n) Kennzahl(en) eines Qualitätsindikators werden die Ergebnisse der Krankenhäuser grafisch dargestellt.

Krankenhäuser, die in der betrachteten Grundgesamtheit keinen Fall dokumentiert haben, werden grafisch nicht dargestellt. Es wird nur die Anzahl dieser Krankenhäuser aufgeführt.

Die Krankenhäuser, die mindestens 20 Fälle in der betrachteten Grundgesamtheit der Kennzahl dokumentiert haben, werden sowohl im Benchmarkdiagramm (vgl. 2.4.1) als auch im Histogramm (vgl. 2.4.2) dargestellt. Dabei erscheinen Krankenhäuser, die mit ihren Ergebnissen außerhalb eines definierten Referenzbereiches liegen, im Benchmarkdiagramm vor einem farbigen Hintergrund.

Die Verteilung der Ergebnisse von Krankenhäusern mit weniger als 20 dokumentierten Fällen in der Grundgesamtheit ist in einem weiteren Benchmarkdiagramm abgebildet. Die Darstellung eines Referenzbereiches erfolgt hier nicht.

Bei einem Vergleich der beiden Benchmarkdiagramme ist zu beachten, dass die y-Achsen oft nicht gleich skaliert sind.

Als zusätzliche Information sind unter den Grafiken jeweils die Spannweite, der Median und weitere Perzentilwerte der Krankenhausergebnisse aufgeführt.

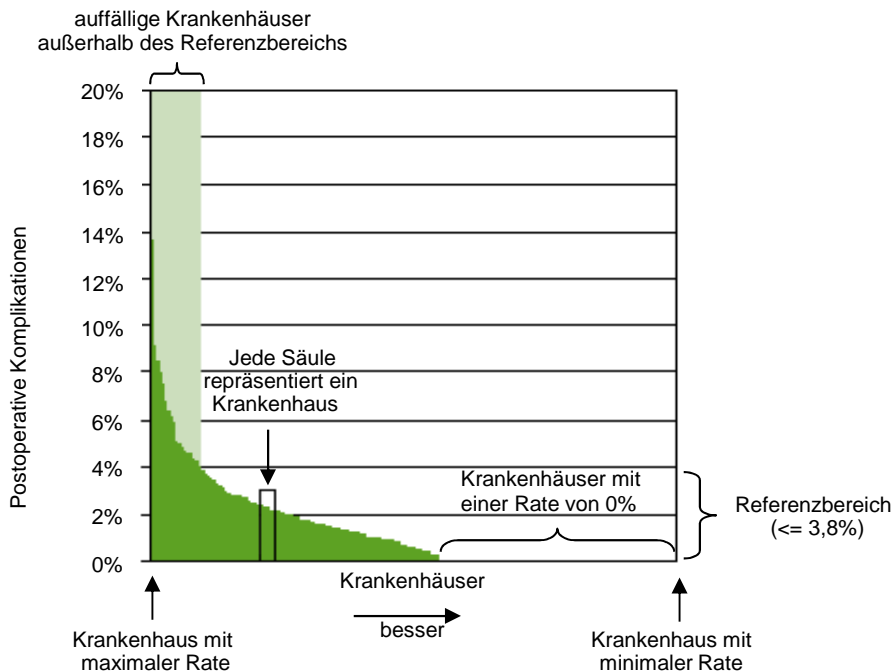
Was unter einem "Fall" zu verstehen ist, ist jeweils abhängig von der Definition der Grundgesamtheit des Qualitätsindikators. So kann damit neben einem "Patienten" z. B. auch eine "Operation" oder eine "Intervention" gemeint sein.

2.4.1 Benchmarkdiagramm

Für jedes Krankenhaus wird der zugehörige Wert der Kennzahl des Qualitätsindikators durch eine Säule dargestellt. Die Säulen werden so angeordnet, dass Krankenhäuser mit guter Qualität immer rechts stehen.

Beispiel:

Qualitätsindikator: Postoperative Komplikationen
Kennzahl zum Qualitätsindikator: Anteil von Patienten mit postoperativen Komplikationen an allen Patienten



2.4.2 Histogramm

Für die Darstellung der Verteilung der Krankenhausergebnisse in einem Histogramm werden die von den Krankenhäusern erreichten Werte der Kennzahl des Qualitätsindikators in Klassen aufgeteilt. Für jede Klasse wird die Anzahl der Krankenhäuser ermittelt, für die die zugehörige Kennzahl in diese Klasse fällt.

Im Histogramm repräsentiert jede Säule eine Klasse. Die Säulenhöhe entspricht der Anzahl der Krankenhäuser, deren berechnete Kennzahl in der jeweiligen Klasse liegt.

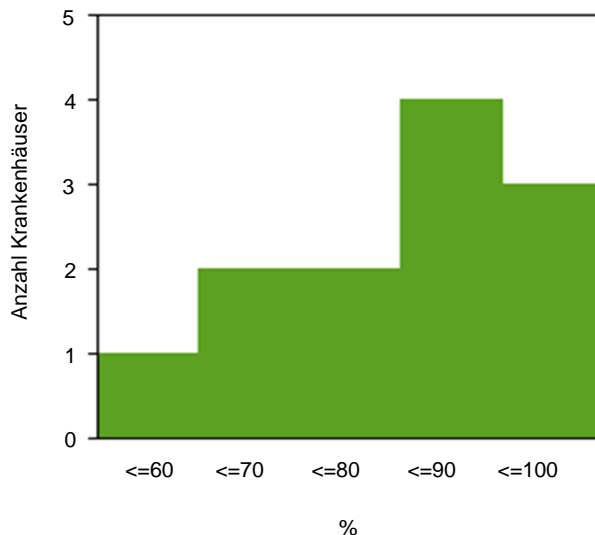
Beispiel:

Qualitätsindikator: Postoperative Komplikationen
 Kennzahl zum Qualitätsindikator: Anteil von Patienten ohne postoperative Komplikationen an allen Patienten
 Mögliche Klasseneinteilung:

1. Klasse: <= 60%
2. Klasse: > 60% bis <= 70%
3. Klasse: > 70% bis <= 80%
4. Klasse: > 80% bis <= 90%
5. Klasse: > 90% bis <= 100%

Verteilung der Krankenhäuser auf die Klassen:

Klasse	<= 60%	60% - 70%	70% - 80%	80% - 90%	90% - 100%
Anzahl Krankenhäuser mit Ergebnis in der Klasse	1	2	2	4	3



Damit Krankenhäuser mit „guter“ Qualität im Histogramm immer rechts stehen, kann es passieren, dass die natürliche Reihenfolge der Klassen-Skala (von „klein“ nach „groß“) im Histogramm umgedreht wird (von „groß“ nach „klein“).

Aus Darstellungsgründen wird die Klasse, die ganz links steht, immer so gewählt, dass sie bis zum minimalen bzw. maximalen realisierten Krankenhauswert der Kennzahl geht. In der Regel ist diese Klasse damit größer als die anderen Klassen, die eine fest vorgegebene Breite besitzen.

Das Histogramm liefert gegenüber dem Säulendiagramm weitere Informationen zu folgenden Fragestellungen:

- Welcher Wert der Kennzahl des Qualitätsindikators wird im Mittel angenommen? (Lage der Verteilung)
- Gibt es genauso viele „gute“ wie „schlechte“ Krankenhäuser? (Symmetrie der Verteilung)
- Gibt es starke Unterschiede zwischen den Krankenhäusern? (Streuung der Verteilung)

3. Basisauswertung

In der Basisauswertung werden sämtliche Items des entsprechenden Datensatzes deskriptiv ausgewertet. In einigen Fällen gibt es zur Basisauswertung ergänzende Auswertungen, die weitergehende Aspekte des betreffenden Leistungsbereichs beleuchten sollen.

4. Fehlende Werte und Mehrfachnennungen

Es kann vorkommen, dass Prozentangaben in der Summe kleiner oder größer sind als 100%.

Für den ersten Fall, dass die Summe kleiner als 100% ist, sind fehlende Angaben verantwortlich. D. h. für die an 100% fehlenden Fälle wurden keine oder ungültige Angaben gemacht.

Prozentsummen von über 100% lassen sich dadurch erklären, dass Mehrfachnennungen möglich waren.

5. Darstellung Median/Mittelwert

Median- und Mittelwerte, die in den ergänzenden Basisinformationen zu einem Leistungsbereich ausgewiesen werden, sind kursiv dargestellt, um sie eindeutig als solche auszuweisen. Entsprechend sind für diese Werte ggf. vorhandene Tabellenüberschriften wie z. B. „%“ irrelevant.

6. Wechsel der Grundgesamtheit

Allgemein ist bei der Interpretation von statistischen Kennzahlen darauf zu achten, welche Bezugsgröße für die Berechnung gewählt wurde. So ergeben sich z. B. unterschiedliche Auslegungen eines prozentualen Anteils, wenn einmal das Patientenkollektiv und ein anderes mal die Operationen die Bezugsgröße bilden.

Eine Einschränkung der Grundgesamtheit wird häufig dadurch angezeigt, dass die entsprechende Zeilenbeschriftung in der Tabelle etwas nach rechts eingerückt ist.

7. Interpretation der Ergebnisse

Statistiken geben keinen direkten Hinweis auf gute oder schlechte Qualität, sondern bedürfen fachkundiger Interpretation und ggf. weitergehender Analysen.

8. Glossar

Anteil

Eine Rate beschreibt den prozentualen Anteil einer Merkmalsausprägung unter allen betrachteten Merkmalsträgern (Grundgesamtheit).

Beziehungszahl

Siehe Verhältniszahl

Indikator-ID

Eine Indikator-ID mit Angabe zum Auswertungsjahr, Leistungsbereich und Kennzahl-Nummer ermöglicht eine eindeutige Identifikation eines Qualitätsindikators, für die die Krankenhausergebnisse grafisch dargestellt werden. Z. B. steht die Bezeichnung 2016/18n1-MAMMA/51846 für das Ergebnis des Qualitätsindikators „Prätherapeutische histologische Diagnosesicherung“ im Leistungsbereich Mammachirurgie (18/1) im Auswertungsjahr 2016.

Diese Angabe zur Kennzahl-Nummer (z. B. 51846) ermöglicht eine schnelle Suche in der Qualitätsindikatorendatenbank.

Konfidenzintervall

Siehe Vertrauensbereich

Median der Krankhausergebnisse

Der Median ist derjenige Wert, für den 50% der Krankhausergebnisse kleiner und 50% der Krankhausergebnisse größer sind. Der Median ist ein Maß, das den Mittelpunkt der Verteilung beschreibt.

Perzentil der Krankhausergebnisse Bund

Für das x%-Perzentil der Krankhausergebnisse Bund gilt, dass x% der Krankhausergebnisse Bund kleiner oder gleich dem x%-Perzentil Bund sind. Haben beispielsweise 25% der untersuchten Krankenhäuser eine Wundinfektionsrate von 1,50% oder kleiner, so entspricht hier der Wert von 1,50% dem 25%-Perzentil Bund.

Qualitätsindikator / Qualitätsindikatorengruppe

Ein Qualitätsindikator dient der Bewertung, ob ein Qualitätsziel erreicht wird. Ein Indikator ist kein direktes Maß der Qualität. Es ist ein Werkzeug, das zur Leistungsbewertung dient und das die Aufmerksamkeit auf Problembereiche lenken kann, die einer intensiven Überprüfung innerhalb einer Organisation bedürfen. Die definierten Qualitätsindikatoren sind in der Tabelle farblich hervorgehoben und werden zusammen mit ihrem Vertrauensbereich und - sofern definiert - ihrem Referenzbereich angegeben. Die Verteilung der Krankhausergebnisse wird für diese Qualitätsindikatoren jeweils als Benchmarkdiagramm und als Histogramm dargestellt.

Liegen mehrere Qualitätsindikatoren zu gleichen oder ähnlich definierten Qualitätszielen vor, werden diese in Qualitätsindikatorengruppen zusammengefasst.

Rate

Siehe Anteil

Spannweite der Krankhausergebnisse

Die Spannweite gibt den minimalen und maximalen Wert der Krankhausergebnisse an. Die Spannweite ist ein Maß für die Streuung der Verteilung.

Statistische Maßzahlen

Das Gesamtergebnis sowie die Verteilung der Krankhausergebnisse werden durch statistische Maßzahlen beschrieben.

Verhältniszahl

Der Quotient zweier sachlich in Verbindung stehender Merkmale heißt Beziehungszahl. Dabei ist nicht wie bei einer Rate der Zähler eine Untermenge des Nenners. Im Weiteren wird die Bezeichnung „Verhältniszahl“ verwendet.

Vertrauensbereich

Der Vertrauensbereich gibt den Wertebereich an, in dem sich der wahre Wert eines Ergebnisses unter Berücksichtigung aller zufälligen Ereignisse mit einer bestimmten Wahrscheinlichkeit befindet. In dieser Auswertung ist diese Sicherheitswahrscheinlichkeit mit 95% festgelegt.