

De landsdækkende kliniske kvalitetsdatabaser



rkkp

regionernes kliniske kvalitetsudviklingsprogram

+70 Landsdækkende kliniske kvalitetsdatabaser

- Finansieret af regionerne
- Indeholder sundfaglige oplysninger til brug for kvalitetsudvikling
- Godkendelse af Sundhedsdatastyrelsen hvert 3. år
- Indberetning obligatorisk
- Indsamling af data uden patientsamtykke
- Data kan videregives til forskning



For hver database en faglige styregruppe

- National faglig konsensus
- Udpegning via videnskabelige/faglige organisationer
- Definerer fagligt indhold i databasen, herunder indikatorer og kvalitetsmål (standarder)
- Overordnet vurdering af output fra databasen, herunder variationer og mulighed for forbedringer
- Vurdering af forskningsmuligheder og projekter



Styregruppens sammensætning

Minimumskrav:

- **Én kliniker (hospital) pr. region**
- 1 – 3 formænd
- Almen praksis, speciallægepraksis, privathospitaler (hvis relevant)
- Andre faggrupper (hvis relevant)
- Patientrepræsentanter*
- RKKP-team

* Udviklingsmål om øget patientinvolvering – rapport udgivet september 2017;

http://www.rkkp.dk/siteassets/drift-og-udvikling/diverse-projekter/rapport_patientinddragelse_rkkp_endelig2017.pdf



Regionernes Kliniske Kvalitetsudviklingsprogram - RKKP

- Drift, vedligehold og support af de kliniske kvalitetsdatabaser
- Alle databaser tilknyttedes et RKKP-team typisk bestående af:
 - Kontaktperson
 - Klinisk epidemiolog
 - Datamanager/biostatistikere
 - .. og nogle gange it-systemansvarlig



Important phases in the Danish Clinical Registries

