



ZUKUNFT DURCH QUALITÄT

AQUA-Institut GmbH · Maschmühlenweg 8-10 · 37073 Göttingen

An die Leistungserbringer
im Leistungsbereich 09/6:
Implantierbare Defibrillatoren-Revision/-
Systemwechsel/-Explantation

AQUA – Institut für angewandte
Qualitätsförderung und Forschung
im Gesundheitswesen GmbH

Maschmühlenweg 8-10
37073 Göttingen

Telefon (+49) 055 1-789 52-0
Telefax (+49) 055 1-789 52-10

office@aqua-institut.de
www.aqua-institut.de

DATUM

27. März 2014

Leistungsbereich 09/6: Problem in den Datenfeldern 37, 45, 55, 64 und 73 »Hersteller der revidierten bzw. explantierten Sonde(n)«

Sehr geehrte Damen und Herren,

die Spezifikation 2014 enthält im Modul 09/6 (Implantierbare Defibrillatoren-Revision/-Systemwechsel/-Explantation) fehlerhafte Plausibilitätsregeln, welche die Dokumentation des Herstellers revidierter bzw. explantierter Sonden betreffen.

Mit diesem Informationsschreiben möchten wir die Landesgeschäftsstellen Qualitätssicherung und die Einrichtungen informieren, wie in dieser Situation zu dokumentieren ist.

Es liegt folgende Problematik vor:

Bei der Implantation einer zusätzlichen Sonde im Rahmen einer Systemumstellung – Schlüsselwert »3 = Neuimplantation zusätzlich« im Feld »Art des Vorgehens« – muss wegen einer harten Plausibilitätsregel der Hersteller einer (in diesem Fall nicht vorhandenen) revidierten oder explantierten Sonde angegeben werden.

Empfehlung:

Bitte verwenden Sie im beschriebenen Fall im Feld »Hersteller« den Schlüsselwert »89 = nicht bekannt«. Dieses Vorgehen ermöglicht den Abschluss der Dokumentation. Hinsichtlich der Auswertung der Daten für Qualitätsindikatoren oder Auffälligkeitskriterien entstehen der Einrichtung keinerlei Nachteile.

Details:

Betroffen sind die folgenden Datenfelder:

Sonde	Felder »Art des Vorgehens«	Felder »Hersteller der revidierten bzw. explantierten Sonde«	voraussichtlicher Anteil betroffener Dokumentationen
Vorhofsonde (atriale Pace/Sense-Sonde)	ADEFISONVOARTVO	SONHERST	13,7 %
Erste Ventrikelsonde/ Defibrillationssonde	ADEFISONVEARTVO	VSON1HERST	2,2 %
Zweite Ventrikelsonde	ADEFISONVE2ARTVO	VSON2HERST	23,4 %
Dritte Ventrikelsonde	ADEFISONVE3ARTVO	VSON3HERST	0,7 %
Andere Defibrillationssonde(n)	ADEFISONANDARTVO	ANDSONHERST	0,1 %

Das beschriebene Dokumentationsproblem wird vor allem bei Systemumstellungen auf DDD- oder CRT-Systeme auftreten. Der Spalte 4 in der Übersicht ist zu entnehmen, welcher Anteil der anfallenden Dokumentationen voraussichtlich betroffen sein wird (auf Bundesebene geschätzt auf der Grundlage der Daten des Erfassungsjahres 2012).

Wir bitten Sie, die daraus resultierenden Unannehmlichkeiten zu entschuldigen. Wir haben die Plausibilitätsregeln in der nächsten Spezifikation (2015) korrigiert.

Für Rückfragen stehen wir jederzeit gerne zur Verfügung:

Dr. Karl Tasche
 Florian Rüppel
 Prof. Jürgen Pauletzki
 Projektleiter Herzschrittmacher/Defibrillatoren