

InfoWijzer USER bij klinische CVA-patiënten

In dit document vindt u informatie over de Revalidatie Impact uitkomstmaat USER, afgenomen bij klinische CVA-patiënten in de Medisch Specialistische Revalidatie. Deze informatie heeft betrekking op de uitkomstmaat zelf, de wijze van afnemen en de dataverzameling. Dit document is bedoeld voor projectleiders en IT-medewerkers die betrokken zijn bij deze gegevensaanlevering.

Heb je vragen over dit document of mis je informatie? Laat het ons weten via I.Verhoogt@revalidatie-impact.nl

1. Inleiding

Stichting Revalidatie Impact stelt zich ten doel de revalidatiezorg verder te verbeteren. Dit doet ze door inzicht te verschaffen in de behandelresultaten van de medisch specialistische revalidatie. Door resultaten met elkaar te vergelijken kunnen revalidatie-instellingen leren en verbeteren en op den duur kunnen patiënten kiezen waar zij hun behandeling willen krijgen. De Revalidatie Impact Scores dataverzameling bestaat uit uitkomstmaten voor verschillende diagnosegroepen. De scores geven behandeluitkomsten weer op basis van met meetinstrumenten verzamelde data. Het gaat om het verschil tussen de uitkomst van de meting bij de start van de behandeling en de uitkomst van de meting aan het eind van de behandeling. Dit verschil geeft aan in hoeverre patiënten vooruit zijn gegaan, gelijk zijn gebleven of achteruit zijn gegaan.

Voor het kunnen vergelijken van resultaten wordt gebruik gemaakt van het dashboard 'Revalidatie Impact Scores' van DHD. Stichting Revalidatie Impact en DHD bieden ondersteuning bij dit proces. Om data te kunnen aanleveren, doorlopen revalidatie-instellingen een aantal stappen (zie: www.revalidatie-impact.nl). Na een succesvolle gegevensaanlevering kunnen revalidatie-instellingen hun eigen gegevens terugzien in het dashboard. Ook kunnen ze hun eigen scores vergelijken met die van andere aanleverende instellingen. Op aanvraag of uitnodiging van Stichting Revalidatie Impact kunnen er spiegelgesprekken worden gepland.

2. Informatie USER

Bij patiënten die klinisch opgenomen worden met een CVA binnen de MSR, wordt zelfredzaamheid bij opname en bij ontslag in kaart gebracht. Dit wordt gedaan met de Utrechtse Schaal voor Evaluatie van Klinische Revalidatie (USER). De USER meet hoe zelfredzaam iemand is op het gebied van mobiliteit, zelfverzorging en cognitie. Per handeling wordt aangegeven of iemand dit zelfstandig kan of met hulp, en hoeveel moeite het kost. Daarnaast worden subjectieve aspecten als stemming, vermoeidheid en pijn gemeten. De eindscore wordt gevormd door de optelsom van de scores. Voor Revalidatie Impact Scores is aanlevering voor alleen de domeinen mobiliteit en zelfverzorging verplicht. Het domein mobiliteit gaat over zitten, staan, lopen/rolstoel rijden en traplopen. Het domein zelfverzorging gaat over wassen, kleden, toiletgang en continentie.

Meer informatie: [Utrecht Scale for Evaluation of Rehabilitation \(- Participation\) – Meetinstrumenten in de zorg](#)

3. Registratie-instructie

De USER-gegevens worden verzameld bij patiënten die klinisch zijn opgenomen voor medisch specialistische revalidatie na een CVA en die voldoen aan de volgende inclusiecriteria:

- Patiënten binnen poortspecialisme 0327;
- Patiënten-toestemming voor deze gegevensaanlevering;
- ICD10-diagnosecode: I60.0-I60.9, I61.0-I61.9 (I61.7 niet), I63.0-I63.9 (I63.7 niet), I64, I67.0-I67.9, I69.0-I69.4, I69.8.

Overige instructies:

- Leg per meting ook de volgende data vast:
 - De afnamedatum van de meting;
 - Of het een begin, tussen - of eindmeting betreft;
- Daarnaast zijn de volgende gegevens belangrijk:
 - Zorgtrajectnummer (verplicht);
 - TussenmetingNr (verplicht bij tussenmeting);
 - Locatie (verplicht);
 - Team (niet verplicht, het is soms wel handig om verschillende behandelteams te kunnen onderscheiden);
 - ICD10-diagnosecode (verplicht);
 - Opnamedatum (verplicht);
 - Ontslagdatum (verplicht);
 - Datum ontstaan aandoening (niet verplicht);

Zie voor overige variabelen en specificaties ook onze [data dictionary](#).

Meetmomenten

Aanbevelingen USER:

- De beginmeting wordt afgenomen bij start opname (of maximaal 7 dagen voor/na opnamedatum (advies), de validatieregel staat op maximaal 14 dagen).
- De eindmeting wordt afgenomen bij ontslag opname (of maximaal 7 dagen voor/na ontslagdatum (advies), de validatieregel staat op maximaal 14 dagen).

Aan Revalidatie Impact worden complete meetparen (1 beginmeting, 1 eindmeting en optioneel tussenmetingen) aangeleverd. Om data goed vergelijkbaar te krijgen is het belangrijk dat we met elkaar afspraken maken over welke start- en/of eindmeting we in geval van meerdere metingen kiezen.

- Meerdere beginmetingen: kies de beginmeting die het dichtste bij de meest recente opnamedatum ligt:

Beginmeting



- Meerdere eindmetingen: kies de eindmeting die het dichtste bij de meest recente ontslagdatum ligt:

