



[ID-nr]	Pakkeforløp for malignt melanom
<b>1. Definisjon</b>	Andel nye kreftpasienter som inngår i pakkeforløp for malignt melanom, og andel som har en forløpstid innenfor maksimal anbefalt forløpstid fra start av forløpet til oppstart av behandling.
<b>2. Sektor</b>	Spesialisthelsetjeneste
<b>3. Fagområde</b>	Somatisk helse
<b>4. Type</b>	Prosess
<b>5. Dimensjon av kvalitet</b>	Samordnet og preget av kontinuitet
<b>6. Måleområde</b>	
<b>Godkjenning</b>	
<b>7. Godkjent dato først gang</b>	Saksnr. i 360 - 13/10392
<b>8. Revisjonshistorikk</b>	1.0 - mai 2016 etablert som ny kvalitetsindikator 2.0 - august 2017 revidert: Nye måltall inkludert. Revidert ordlyd for å samordne med andre kvalitetsindikatorer innen pakkeforløp. 3.0 - mai 2020: over på ny mal og små justeringer. 4.0 - mai 2021: indikatoren skifter navn fra Pakkeforløp for føflekkreft til Pakkeforløp for malignt melanom.
<b>Faglig begrunnelse/målsetning</b>	
<b>9. Begrunnelse for valg</b>	Pakkeforløp for malignt melanom 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.  Se forøvrig omtale av pakkeforløp for malignt melanom på <a href="http://www.helsedir.no">www.helsedir.no</a> (1)
<b>10. Målsetning</b>	Målet er at 70 prosent av pasientene som får malignt melanom skal utredes i et pakkeforløp og at 70 prosent skal starte behandling innen maksimal anbefalt forløpstid. (1)
<b>11. Begrepsavklaringer</b>	<b>Pakkeforløp for kreft:</b> er nasjonale standardiserte pasientforløp, der målet er å bidra til rask utredning og behandlingsstart uten unødvendig ventetid.  <b>Standard forløpstid:</b> Standard 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.
<b>Beregning</b>	
<b>12. Hovedmåltall</b>	<b>Måltall 1:</b> Andel nye kreftpasienter som inngår i pakkeforløp for malignt melanom  <b>Teller:</b> Antall nye kreftpasienter som inngår i pakkeforløp for malignt melanom - registrert med tilstandskode (ICD-10-kode: C43) for malignt melanom og som tidligere ikke er registrert med ICD10-kode C43, og samtidig er registrert med kode A38A (start pakkeforløp for malignt melanom)  <b>Nevner:</b> Totalt antall kreftpasienter. Pasienter som er: - registrert med tilstandskode (ICD-10-kode: C43) for pakkeforløp for malignt melanom (A38) og som ikke er tidligere registrert med ICD10-kode C43.
<b>13. Andre måltall</b>	<b>Måltall 2:</b> Andel Pakkeforløp for malignt melanom gjennomført innenfor maksimal anbefalt forløpstid.  <b>Teller:</b> Antall pakkeforløp for malignt melanom som er registrert innen maksimal anbefalt forløpstid.  Antall pakkeforløp for malignt melanom som er registrert med forløpstid som er mindre eller lik anbefalt maksimal forløpstid definert for malignt melanom. 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: - A38A (start pakkeforløp - henvisning mottatt) og A38FK (kirurgisk behandling) eller A38FM (medikamentell behandling), og A38FS (strålebehandling)

	<ul style="list-style-type: none"> <li>- A38FK eller A38FS eller A38FM er kodet i aktuell rapporteringsperiode (tertiel/år), og - forløpstiden i kalenderdager er mindre eller lik maksimal anbefalt forløpstid definert for pakkeforløp for malignt melanom</li> </ul> <p><b>Nevner:</b> Totalt antall pakkeforløp for malignt melanom som er avsluttet i perioden.</p> <p>Totalt antall pakkeforløp for malignt melanom som er registrert med mottak av henvisning og start av behandling i form av kirurgi, stråling eller medikamentell behandling. Utvalg er forløp som er registrert med kode ' <ul style="list-style-type: none"> <li>- A38A og A38FK eller A38FS eller A38FM, og</li> <li>- A38FK eller A38FS eller A38FM er kodet i aktuell rapporteringsperiode (tertiel/år)</li> </ul> </p> <p>Det skilles mellom ulike behandlingsmodaliteter og det er tre følgende behandlingsmodaliteter som inngår i beregning av indikatoren: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Kirurgisk behandling (AxxFK)</li> <li>- Medikamentell behandling (AxxFM)</li> <li>- Strålebehandling (AxxFS)</li> </ul> </p>
<b>14. Klassifikasjoner og kodeverk</b>	<p><b>Kodeverk for pakkeforløp for kreft:</b> HelseDirektoratet har etablert et eget kodeverk til registrering av definerte målepunkter i pakkeforløp. (2) Koder for definerte målepunkter registreres i de pasientadministrative systemene.</p> <p><b>Bedrifts- og foretaksnummer:</b> Bedrifts- og foretaksnummer er benyttet for identifisering av enheter.</p>
<b>15. Presiseringer rundt utvalg</b>	<p>Forutsetning for å inngå i forløpstidsberegningen, er at det finnes et gyldig start- og slutt punkt for indikatoren.</p> <p>Følgende behandlingsmodaliteter inngår ikke i beregningen av denne indikatoren. <ul style="list-style-type: none"> <li>- Symptomlindrende behandling (AxxFL)</li> <li>- Overvåking uten behandling (AxxFO)</li> <li>- Ingen behandling (AxxFI)</li> </ul> </p> <p>Det er kun første behandling som gis til pasienten som registreres, og ikke senere behandlinger. F. eks. dersom en pasient først får medikamentell behandling og senere strålebehandling så er det medikamentell behandling og dets forløpstid som registreres og beregnes.</p>
<b>16. Teknisk beregning av indikator</b>	Ikke relevant.
<b>17. Nivå for publisering</b>	Landet, helseregion, helseforetak.
<b>Datainnsamling/kilder</b>	
<b>18. Datakilde</b>	HelseDirektoratet, Norsk pasientregister (NPR).
<b>19. Publiseringsfrekvens</b>	Månedlig elektronisk innrapportering som en del av NPR meldingen.
<b>20. Lovhjemmel</b>	Forskrift om innsamling og behandling av helseopplysninger i Norsk pasientregister (Norsk pasientregisterforskriften). (3)
<b>Tolkning av tallene</b>	
<b>21. Sammenlignbarhet over tid og sted</b>	Resultater for denne indikatoren egner seg i prinsippet for sammenligning mellom behandlingssteder og over tid.
<b>22. Feilkilder og usikkerhet</b>	Rapportering av pakkeforløp til Norsk pasientregister var et nytt krav til helseforetakene fra 1. januar 2015. Registeringen startet opp 1. september 2015. Det tar tid å etablere rutiner for inkludering av pasienter i pakkeforløp, samt registrering, kvalitetssikring og rapportering av data. De første periodene med data må derfor tolkes med varsomhet.
<b>23. Særskilt informasjon for tolkning av denne indikatoren</b>	
<b>24. Relaterte indikatorer</b>	Nye kreftpasienter i pakkeforløp for 24 kreftformer. Gjennomføring av pakkeforløp for 26 organspesifikke kreftformer.
<b>Publisering</b>	
<b>25. Publiseringsarena</b>	www.helseDirektoratet.no
<b>Referanser</b>	
<b>26. Referanser</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Pakkeforløp for malignt melanom: www.helseDirektoratet.no</li> <li>2. Kodeveileder for Pakkeforløp for organspesifikk kreft: <a href="https://helseDirektoratet.no/">https://helseDirektoratet.no/</a></li> <li>3. Norsk pasientregisterforskriften: <a href="https://lovdata.no/dokument/SF/forskrift/2007-12-07-1389">https://lovdata.no/dokument/SF/forskrift/2007-12-07-1389</a></li> </ol>