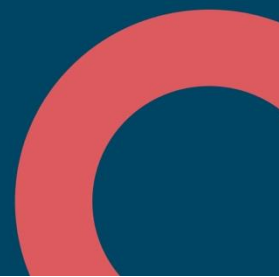


Aanlevering NHR datasets 2018

Pacemaker- en ICD registratie

Definitief/ 18 april 2018 / versie 2018.0.5



Versie: 2018.0.5
Datum: 18 april 2018

Voor informatie neem contact op met:

Nederlandse Hart Registratie

Moreelsepark 1

3511 EP Utrecht

E: info@nederlandsehartregistratie.nl

T: 030 7995100

I: www.nederlandsehartregistratie.nl

© 2018 Nederlandse Hart Registratie.

Dit is een document van de Nederlandse Hart Registratie (NHR).

De NHR stelt zich tot doel het bijdragen aan de verdere verbetering van de kwaliteit van zorg voor hartpatiënten door het ontwikkelen, verspreiden en implementeren van een kwaliteitssysteem op basis van patiëntrelevante uitkomstindicatoren.



1. Algemeen

In dit document wordt beschreven hoe interventies, die zijn uitgevoerd vanaf 1 januari 2018 en welke geregistreerd worden in de pacemaker- en ICD registratie, middels de NHR datasets aangeleverd kunnen worden aan de NHR.

Datasets en frequentie aanlevering

Voor alle interventies geldt dat de data middels de in het handboek 2018 gepubliceerde dataset aangeleverd kan worden (zie www.nederlandsehartregistratie.nl/handboeken.html). Er wordt gevraagd om interventies en bijbehorende follow-up gegevens op kwartaalbasis aan te leveren. Omtrent de follow-up gegevens wordt ook gevraagd om de mortaliteitsstatus te bepalen (en aan te leveren) ten tijde van de hieronder genoemde peildata.

Voor de aanlevering gelden de volgende aanlevertermijnen:

Interventie datasets op kwartaalbasis:

Kwartaal 1 2018:	1 augustus 2018 (peildatum mortaliteit 1 juli 2018)
Kwartaal 2 2018:	1 november 2018 (peildatum mortaliteit 1 oktober 2018)
Kwartaal 3 2018:	1 februari 2019 (peildatum mortaliteit 1 januari 2019)
Kwartaal 4 2018:	1 mei 2019 (peildatum mortaliteit 1 april 2019)

Methode van data-aanlevering

Aanleveringen voor de pacemaker- en ICD applicatie kan via twee methoden plaatsvinden. De NHR beschikt enerzijds over een handmatige invoerapplicatie voor de pacemaker- en ICD registratie waar patiënt- en interventiegegevens ingevoerd, aangepast en ingezien kunnen worden via webformulieren. Anderzijds kunnen gegevens aangeleverd worden via xml-upload sjablonen in de databroker.

Handmatige invoer-applicatie pacemaker- en ICD registratie

De handmatige invoer-applicatie voor de pacemaker- en ICD registratie geeft de mogelijkheid om interventies handmatig in te voeren in de database. Ook kunnen hier geregistreerde gegevens worden ingezien en aangepast. Per 1 mei 2018 zal de invoer applicatie zijn aangepast aan de pacemaker- en ICD dataset zoals die is gepubliceerd in het NHR handboek 2018. Er zal dan ook een vernieuwde handleiding met betrekking tot het gebruik van de handmatige invoer-applicatie beschikbaar komen via www.nederlandsehartregistratie.nl/handboeken.html.

Upload via de databroker

De NHR datasets kunnen worden geëxtraheerd uit lokale systemen van het centrum als een zogenaamde "**eXtensible Markup Language file**" met de **.xml** bestandsextensie. Dit is een bestand waarbij gegevens tussen codes staan volgens een vastgesteld schema. Dit schema staat weergegeven in een "**XML Schema Definition Language file**" met de **.xsd** bestandsextensie. In de NHR pacemaker- en ICD registratie sjablonen worden variabelen weergegeven door middel van de **kolomnamen** die in het NHR handboek 2018 staan beschreven. In dit handboek worden voor iedere variabele ook verdere specificaties beschreven.

De geëxtraheerde xml-files, met daarin de te registreren interventies, kunnen via de NHR databroker applicatie aangeleverd worden aan NHR. De dataset zal beveiligd en gepseudonimiseerd verstuurd worden naar de NHR. De pseudonimisatie vindt plaats binnen de muren van het centrum, zodat de gegevens het centrum gepseudonimiseerd verlaten en dus ook gepseudonimiseerd aankomen bij de

NHR.

Na aanlevering van het document zal een kwaliteitscontrole worden uitgevoerd, waarover een rapportage zal volgen. Aangeleverde interventies die voldoen aan de kwaliteitseisen zullen worden geïmporteerd in de database. Aangeleverde interventies die niet voldoen aan de kwaliteitseisen zullen niet geaccepteerd en geïmporteerd worden en kunnen na aanpassing opnieuw worden aangeleverd. In de foutrapportage zal worden aangegeven welke aanpassingen noodzakelijk zijn. Per 1 mei 2018 zal de databroker applicatie zijn aangepast aan de pacemaker- en ICD sjablonen 2018 zoals deze in hoofdstuk 2 van deze instructie zijn beschreven. Er zal dan ook een vernieuwde handleiding m.b.t. het gebruik van de databroker beschikbaar komen via www.nederlandsehartregistratie.nl/handboeken.html.

Opnieuw aanleveren al geregistreerde interventies/verwijderen van geregistreerde interventies

Wanneer de gegevens van een al geïmporteerde/geregistreerde interventie opnieuw aangeleverd worden (bijvoorbeeld vanwege het aanvullen of verbeteren van gegevens), is het belangrijk dat alle gegevens van de patient en bijbehorende interventie opnieuw worden aangeleverd. Er wordt dus expliciet gevraagd om ook de al (correct) geregistreerde gegevens van die interventie opnieuw in te vullen. De al geregistreerde interventie zal dan worden overschreven met de nieuw aangeleverde gegevens. Mocht een interventie onterecht geregistreerd zijn, dan kan deze handmatig verwijderd worden via de handmatige invoer-applicatie voor de pacemaker- en ICD-registratie.

Velden leeg of als 'onbekend' aanleveren

In enkele gevallen kan het voorkomen dat aan te leveren gegevens nog niet beschikbaar of helemaal niet van toepassing zijn. Wanneer een variabele niet van toepassing is (bijvoorbeeld wanneer gevraagd wordt naar een ICD-indicatie bij een pacemaker implantatie, of een device modeltype bij een explantatie), dan wordt de variabele leeg gelaten. Een veld leeg laten is ook toegestaan wanneer een variabele optioneel mag worden aangeleverd. Voor veel van de overige variabelen wordt aanlevering in het NHR handboek 2018 echter verplicht gesteld. In de meeste gevallen bestaat er wel de mogelijkheid om deze variabelen aan te leveren als 'onbekend'. Voor deze variabelen wordt een compleetheidspercentage van 95% verwacht, welke in de toekomst teruggekoppeld zal worden door middel van foutrapportages en dashboards. Wanneer de optie 'onbekend' voor een variabele niet beschikbaar is, dan is een compleetheidspercentage van 100% vereist, omdat deze variabelen essentieel zijn voor het registreren van een interventie, of voor de doorlevering van gegevens aan het landelijk implantatenregister.

2. Opbouw van het xml-aanlever sjabloon

Het xml-bestand dat is bestemd voor de pacemaker- en ICD registratie bestaat uit het element 'NHRPMRICD' met daaronder het subelement 'Patients'. Als subelement van het element 'Patients' kunnen verschillende patienten worden aangeleverd met het 'Patient' element. Voor elke afzonderlijke patient wordt dit element opnieuw aangemaakt. Er wordt minimaal 1 patient toegevoegd. Zie de voorbeelden in de volgende tabel.

Voorbeeldaanlevering 1 patiënt	Voorbeeldaanlevering 2 patiënten
<pre><NHRPMRICD> <Patients> <Patient> #patiënt/interventiegegevens patient 1 </Patient> </Patients></pre>	<pre><NHRPMRICD> <Patients> <Patient> #patiënt/interventiegegevens patient 1 </Patient></pre>

```

</NHRPMRICD>
<Patient>
  #patiënt/interventiegegevens patient 1
</Patient>
</Patients>
</NHRPMRICD>

```

In het element 'Patient' worden de aan te leveren variabelen zoals gepubliceerd in het NHR handboek 2018 toegevoegd als subelementen. In onderstaand voorbeeld wordt de opbouw van het 'Patient' element getoond, met uitzondering van de interventie gerelateerde variabelen.

Voorbeeldaanlevering ID variabelen (leeg)	Voorbeeldaanlevering ID variabelen (gevuld)
<pre> <Patient> <NAAMPAT></NAAMPAT> <PRENAAMPAT></PRENAAMPAT> <INIT></INIT> <NAAMP></NAAMP> <PRENAAMP></PRENAAMP> <FOREIGNPATIENT></FOREIGNPATIENT> <BSN></BSN> <GEBDAT></GEBDAT> <GENDER></GENDER> <LASTFUCIC></LASTFUCIC> <hospitalID></hospitalID> <patientID></patientID> <Procedures> <Procedure> #gegevens interventie 1 </Procedure> </Procedures> <OVERL></OVERL> <MortaliteitsStatusDate></MortaliteitsStatusDate> </Patient> </pre>	<pre> <Patient> <NAAMPAT>Tester</NAAMPAT> <PRENAAMPAT>de</PRENAAMPAT> <INIT>K</INIT> <NAAMP></NAAMP> <PRENAAMP></PRENAAMP> <FOREIGNPATIENT>0</FOREIGNPATIENT> <BSN>987654321</BSN> <GEBDAT>2000-01-01</GEBDAT> <GENDER>1</GENDER> <LASTFUCIC>101</LASTFUCIC> <hospitalID>101</hospitalID> <patientID>012345</patientID> <Procedures> <Procedure> #gegevens interventie 1 </Procedure> </Procedures> <OVERL>1</OVERL> <MortaliteitsStatusDate>2017-12-31</MortaliteitsStatusDate> </Patient> </pre>

Onder het element 'Procedures' kunnen meerdere interventies van de betreffende patiënt aangeleverd worden met het 'Procedure' element. Voor elke afzonderlijke procedure wordt dit element opnieuw aangemaakt. Er wordt minimaal 1 procedure per patient toegevoegd. De werkwijze is hier identiek aan het toevoegen van meerdere patiënten.

In het element 'Procedure' worden de aan te leveren interventie en follow-up gerelateerde variabelen zoals gepubliceerd in het NHR handboek 2018 toegevoegd als sub-element. De opbouw van dit deel van het xml-bestand wordt getoond in onderstaande tabel. Merk daarbij op dat het element 'OVERL' en 'MortaliteitsStatusDate' niet onder het element 'Procedure' vallen, maar onder het element 'Patient', en dus niet voor elke interventie, maar voor elke patiënt worden aangeleverd.

Voorbeeldaanlevering interventie en follow-up variabelen (leeg)

```

<Procedures>
  <Procedure>
    <Length></Length>
    <Weight></Weight>
    <AF></AF>
    <kreatinine_gehalte></kreatinine_gehalte>
    <LVEF></LVEF>
    <dialyse></dialyse>
    <PROCINDICATION_BRADYARITMIE></PROCINDICATION_BRADYARITMIE>
    <PROCPREVENTIEICD></PROCPREVENTIEICD>
    <ICDPMIndication></ICDPMIndication>
    <PROCINDICATIONPM></PROCINDICATIONPM>
    <PROCINDICATIONPMOTHER></PROCINDICATIONPMOTHER>
    <PROCINDREV></PROCINDREV>
    <PROCINDZ></PROCINDZ>
    <PROCDISC></PROCDISC>
    <PROCDATE></PROCDATE>
    <REINTERVENTION></REINTERVENTION>
    <REINTERVENTIONOTHER></REINTERVENTIONOTHER>
    <PROCCIC></PROCCIC>
    <PRPATIENTID></PRPATIENTID>
    <PROCTYPE></PROCTYPE>
    <PROCTYPEOTHER></PROCTYPEOTHER>
    <DeactivationRemoval></DeactivationRemoval>
    <PROCREPLREAS></PROCREPLREAS>
    <PROCREPLREASX></PROCREPLREASX>
    <PROCDEVICEBRAND></PROCDEVICEBRAND>
    <DEVICEBRANDOTHER></DEVICEBRANDOTHER>
    <DEVICEMODEL></DEVICEMODEL>
    <DEVICEMODELOOTHER></DEVICEMODELOOTHER>
    <PROCDEVICSERIALNUMBER></PROCDEVICSERIALNUMBER>
    <Leads>
      <Lead>
        <leadType></leadType>
        <leadProcedure></leadProcedure>
        <leadProcedureOther></leadProcedureOther>
        <leadReason></leadReason>
        <leadReasonOther></leadReasonOther>
        <leadMethod></leadMethod>
        <leadBrand></leadBrand>
        <leadBrandOther></leadBrandOther>
        <leadModel></leadModel>
        <leadModelOther></leadModelOther>
        <leadSerialNumber></leadSerialNumber>
      </Lead>
    </Leads>
    <bloeding_compl_zonder_reintv></bloeding_compl_zonder_reintv>
    <pneumothorax_compl></pneumothorax_compl>
    <bloeding_reintv90d></bloeding_reintv90d>
    <draad_defect_reintv90d></draad_defect_reintv90d>
    <draad_disloc_reintv90d></draad_disloc_reintv90d>
    <dissect_reintv90d></dissect_reintv90d>
    <infectie_reintv90d></infectie_reintv90d>
    <perf_reintv90d></perf_reintv90d>
    <defect_device_reintv90d></defect_device_reintv90d>
    <dislocatie_device_reintv90d></dislocatie_device_reintv90d>
    <tamponade_compl></tamponade_compl>
  </Procedure>
</Procedures>

```

Uit voorgaande tabel blijkt ook dat de de aanlevering van draadgegevens plaats vindt door middel van subelementen ten op zichte van het 'Procedure' element. In een interventie kunnen meerdere

'Leads' horende bij de betreffende interventie toegevoegd worden door middel van het subelement 'Lead'. Dit wordt op dezelfde wijze gedaan zoals het toevoegen van meerdere patiënten en procedures. Uitzondering hier is dat het niet verplicht is om minimaal 1 draad aan te leveren. Wanneer er geen draad-interventie is uitgevoerd, wordt het 'Leads' element direct afgesloten. Zie voor een voorbeeld onderstaande tabel.

Voorbeeldaanlevering 1 draad)	Voorbeeldaanlevering geen draden
<pre> <Leads> <Lead> <leadType></leadType> <leadProcedure></leadProcedure> <leadProcedureOther></leadProcedureOther> <leadReason></leadReason> <leadReasonOther></leadReasonOther> <leadMethod></leadMethod> <leadBrand></leadBrand> <leadBrandOther></leadBrandOther> <leadModel></leadModel> <leadModelOther></leadModelOther> <leadSerialNumber></leadSerialNumber> </Lead> </Leads> </pre>	<pre> <Leads/> </pre>

De opbouw van het complete xml-bestand kunt u downloaden van de NHR website (<https://www.nederlandsehartregistratie.nl/zip/20180418-PMR-V4p0-2018-XML-file-structure-27-2-2018.zip>). Daar kunt u ook het bijbehorende xsd-bestand downloaden (<https://www.nederlandsehartregistratie.nl/zip/20180418-PMR-V4p0-2018-XSD-Procedures-08-03-2018.zip>), waarin staat gespecificeerd hoe het xml-bestand opgebouwd hoort te zijn. U kunt dit xsd-bestand gebruiken om uw geëxtraheerde xml-bestand te valideren. Daarbij de opmerking dat niet alle specificaties die staan genoteerd in het NHR handboek 2018 konden worden opgenomen als controle in het xsd-bestand. Het xsd schema is bijvoorbeeld niet in staat om te controleren of de variabele 'BSN' terecht of onterecht is ingevuld vanwege de koppeling met de variabele 'FOREIGN PATIENT'. De uitgebreidere kwaliteitscontroles zullen wel worden uitgevoerd wanneer het bestand bij de NHR wordt aangeleverd. Aan de databroker applicatie zal ook een testmodule worden toegevoegd waardoor u het grootste deel van deze uitgebreidere kwaliteitscontroles ook zelf voorafgaand aan de definitieve aanlevering kunt doorlopen.