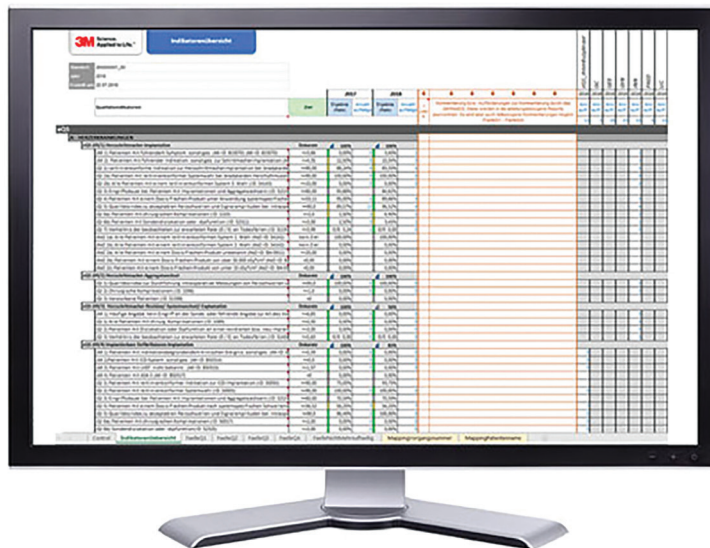


3M Health Information Systems

MS[®] Excel-Berichtsgenerator

Neue Funktionalität im 3M™ Score Portal

Die beiden 3M™ ScorePortal-Module „Medizinische Qualität“ und „Compact“ werden in vielen Kliniken genutzt, um planungsrelevante eQS-Indikatoren vor der Übermittlung an die Landesgeschäftsstellen der Qualitätssicherung zu kontrollieren. Dank entsprechender Analysen haben Krankenhäuser die Möglichkeit, kritische Ergebnisse und Auffälligkeiten im Vorfeld der Datenübermittlung zu erkennen und zeitnah nachzubessern.



Eine neue Funktion macht diesen Analyseprozess jetzt um ein vielfaches komfortabler: Mit dem Excel-Berichtsgenerator lassen sich individuell definierte Reportings auf Knopfdruck erstellen – was präzise Momentaufnahmen ermöglicht.

Über die automatische Datenaufbereitung für die externe Qualitätssicherung gemäß § 137 SGB V und German Inpatient Quality Indicators sowie Patient Safety Indicators basierend auf den Daten des § 21 KHEntG ist folgende Ergebnisbetrachtung möglich:

- Quartalsergebnisse
- Fachabteilungsergebnisse oder Hausebene
- Zielerreichungsgrad
- auffällige Fälle
- Zeitvergleiche
- verpflichtende, planungsrelevante, landesspezifische und Zielwertindikatoren
- optionales Mapping zwischen Fallnummer (§21) und Vorgangsnummer (§137) möglich

Die Ergebnisauswertung mit dem neuen Excel-Berichtsgenerator führt zu einer signifikanten Zeitersparnis. Das Excel-Format ist bestens geeignet für die interne Weiterverarbeitung und Kommentierung durch die Berichtsempfänger aller Abteilungen. Die Ergebnisse können sofort ausgedruckt und/oder verteilt werden. Ebenso können Kommentierungen zu einzelnen Ergebnissen (auf Indikator- oder Vorgangsebene) angefordert und automatisch fortlaufend eingelesen werden.

Der Excel-Berichtsgenerator ist hervorragend insbesondere für Kliniken geeignet, die individuelle Berichte zum Schwerpunkt der externen Qualitätssicherung benötigen.

3M Science. Applied to Life.™		Indikatorenübersicht					eQS-Interdisziplinär												
Standort 260000001_00							2018												
Jahr 2018							2018												
Erstellt am 22.07.2018							2018												
Qualitätsindikatoren	Ziel	2017		2018		I oder K	Kommentierung bzw. Aufforderungen zur Kommentierung durch das QM/medCO. Diese werden in die abteilungsbezogene Reports übernommen. Es sind aber auch fallbezogene Kommentierungen möglich (FaelleQ1...FaelleQ4)	GC		GEB		G/W		I/W		PAED		UC	
		Ergebnis (Rate)	Anzahl auffällige	Ergebnis (Rate)	Anzahl auffällige			Anz. auff.	Anz. auff.	Anz. auff.	Anz. auff.	Anz. auff.	Anz. auff.	Anz. auff.	Anz. auff.	Anz. auff.	Anz. auff.	Anz. auff.	Anz. auff.
A - HERZERKRANKUNGEN																			
eQS (09/1) Herzschrittmacher-Implantation																			
Dokumente 100%																			
(AK 1) Patienten mit führendem Symptom sonstiges (AK-ID: 813070) (AK-ID: 813070)	<=3,66	0,00%	0	3,45%	1														
(AK 2) Patienten mit führender Indikation sonstiges zur Schrittmacherimplantation (AK-ID: 54143)	<=4,35	12,50%	5	10,34%	3														
(Q1) Leitlinienkonforme Indikation zur Herzschrittmacherimplantation bei bradykarde	>=90,00	88,24%	4	83,33%	4														
(Q1 2a) Patienten mit leitlinienkonformer Systemwahl bei bradykarden Herzrhythmusst	>=90,00	100,00%	0	100,00%	0														
(Q1 2b) Alle Patienten mit einem leitlinienkonformen System 3. Wahl (ID: 54143)	<=10,00	0,00%	0	0,00%	0														
(Q1 3) Eingriffsdauer bei Patienten mit Implantationen und Aggregatwechseln (ID: 5213)	>=60,00	93,88%	7	84,62%	3														
(Q1 4) Patienten mit einem Dosis-Flächen-Produkt unter Anwendung systemspezifische	>=53,11	95,00%	2	89,66%	3														
(Q1 5) Qualitätsindex zu akzeptablen Reizschwellen und Signalamplituden bei intraope	>=90,00	89,57%	13	96,52%	4														
(Q1 6a) Patienten mit chirurgischen Komplikationen (ID: 1103)	<=2,0	2,50%	1	6,90%	2														
(Q1 6b) Patienten mit Sondendislokation oder -dysfunktion (ID: 52311)	<=3,00	2,50%	1	3,45%	1														
(Q1 7) Verhältnis der beobachteten zur erwarteten Rate (O / E) an Todesfällen (ID: 5119)	<=3,99	O/E: 3,24	1	O/E: 0,00	0														
(KeZ 1a) Alle Patienten mit einem leitlinienkonformen System 1. Wahl (KeZ-ID: 54141)	kein Ziel	100,00%		100,00%															
(KeZ 1b) Alle Patienten mit einem leitlinienkonformen System 2. Wahl (KeZ-ID: 54142)	kein Ziel	0,00%		0,00%															
(KeZ 2a) Alle Patienten mit einem Dosis-Flächen-Produkt unbekannt (KeZ-ID: BA-0911)	<=20,00	0,00%		0,00%															
(KeZ 2b) Patienten mit einem Dosis-Flächen-Produkt von über 50.000 cGy*cm² (KeZ-ID: BA-0912)	=0,00	0,00%		0,00%															
(KeZ 2c) Patienten mit einem Dosis-Flächen-Produkt von unter 10 cGy*cm² (KeZ-ID: BA-0913)	=0,00	0,00%		0,00%															
eQS (09/2) Herzschrittmacher-Aggregatwechsel																			
Dokumente 100%																			
(Q1) Qualitätsindex zur Durchführung intraoperativer Messungen von Reizschwellen u	>=95,0	100,00%	0	100,00%	0														
(Q1 2) Chirurgische Komplikationen (ID: 1096)	<=1,0	0,00%	0	0,00%	0														
(Q1 3) Verstorbene Patienten (ID: 51398)	=0	0,00%		0,00%															
eQS (09/3) Herzschrittmacher-Revision/-Systemwechsel/-Explantation																			
Dokumente 100%																			
(AK 1) Häufige Angabe kein Eingriff an der Sonde oder fehlende Angabe zur Art des Vor	<=6,83	0,00%	0	0,00%	0														
(Q1) Alle Patienten mit chirurg. Komplikationen (ID: 1089)	<=2,00	0,00%	0	0,00%	0														
(Q1 2) Patienten mit Dislokation oder Dysfunktion an einer revidierten bzw. neu implan	<=3,00	0,00%	0	0,00%	0														
(Q1 3) Verhältnis der beobachteten zur erwarteten Rate (O / E) an Todesfällen (ID: 5140)	<=5,63	O/E: 0,00	0	O/E: 0,00	0														
eQS (09/4) Implantierbare Defibrillatoren-Implantation																			
Dokumente 100%																			
(AK 1) Patienten mit indikationsbegründendem klinischen Ereignis sonstiges (AK-ID: 850312)	<=5,59	0,00%	0	0,00%	0														
(AK 2) Patienten mit ICD-System sonstiges (AK-ID: 850314)	<=0,0	0,00%	0	0,00%	0														
(AK 3) Patienten mit LVEF nicht bekannt (AK-ID: 850315)	<=1,57	0,00%	0	0,00%	0														
(AK 4) Patienten mit ASA 5 (AK-ID: 850317)	=0	0,00%		0,00%															
(Q1) Patienten mit leitlinienkonformer Indikation zur ICD-Implantation (ID: 50055)	>=90,00	75,00%		93,75%															
(Q1 2) Patienten mit leitlinienkonformer Systemwahl (ID: 50005)	>=90,00	100,00%	0	100,00%	0														
(Q1 3) Eingriffsdauer bei Patienten mit Implantationen und Aggregatwechseln (ID: 5213)	>=60,00	70,59%		70,59%															
(Q1 4) Patienten mit einem Dosis-Flächen-Produkt nach systemspezifischen Schwellen	>=56,52	56,25%	7	56,25%	7														
(Q1 5) Qualitätsindex zu akzeptablen Reizschwellen und Signalamplituden bei intraope	>=90,0	96,49%	2	100,00%	0														
(Q1 6a) Patienten mit chirurgischen Komplikationen (ID: 50017)	<=2,00	0,00%	0	0,00%	0														
(Q1 6b) Sondendislokation oder -dysfunktion (ID: 52325)	<=3,00	0,00%	0	0,00%	0														

eQS-Indikatorenübersicht im Zeitvergleich mit Kommentarfunktion



3M Medica

Zweigniederlassung der 3M Deutschland GmbH
Health Information Systems

Standort Neuss

Hammfelddamm 11 | 41460 Neuss

Telefon 02131 / 14-4241 | Telefax 02131 / 14-4242

Standort Berlin

Sophie-Charlotten-Straße 15 / 14059 Berlin

Telefon 030 / 32 67 76-0 | Telefax 030 / 32 67 76-54

Email drg-info@mmm.com

Web www.3M.de/HIS

Please recycle. Printed in Germany

© 3M 2018. All rights reserved.