

Spørsmål og svar til registrering i NorSpis

Dette dokumentet inneholder svar på spørsmål som kan oppstå ved sykehusavdelingene når man skal registrere i Norsk kvalitetsregister for behandling av spiseforstyrrelser (NorSpis).

Spørsmål og svar (generelle)

Spørsmål: Hva gjør man hvis man registrerer feil svar?

Svar: Forsøk først å endre svaret. Start en ny registrering hvis du ikke får til å rette opp feilen, og slett den gamle. Brukere med utvidede rettigheter kan låse opp skjema og slette registreringer. Ta kontakt med NorSpis hvis feilen ikke kan rettes.

Spørsmål: Jeg forstår ikke hva pasienten har fylt ut på papirspørreskjemaet, eller svaret er upresist. Hva gjør jeg?

Svar: Hvis det å be pasienten om en oppklaring ikke er et alternativ, forsøk og tyd svaret som best det lar seg gjøre. Velg i siste instans «ikke besvart», dersom dette er en svarkategori, eller la spørsmålet stå ubesvart hvis «ikke besvart» ikke er et svaralternativ. Ta kontakt med NorSpis hvis du er usikker, eller hvis ingen av de foreslåtte løsningene virker.

I noen spørsmål blir pasienten bedt om å svare med tall. Hvis pasienten da ikke svarer ett tall, men et intervall, f.eks. 10-15, velg da middelveiden.

Spørsmål: Samtykke for barn/unge. Dersom barnet ikke bor sammen med foreldre/foresatte, eller bor litt hos hver av foreldrene, hvem skal da samtykke?

Svar: Det er tilstrekkelig at én av foreldrene eller andre med foreldreansvar samtykker. Dette følger av helseregisterloven § 15 som viser til pasient- og brukerrettighetsloven §4-4.

Spørsmål: Start og slutt-registreringene. En pasient er i behandling hos oss men ble i løpet av behandlingsforløpet hos oss innlagt/fikk behandling et annet sted. Hvordan skal vi registrere pasienten med tanke på de ulike registreringstypene?

Svar: Hvis pasienten avsluttes hos dere før oversendelse til nytt behandlingssted, foretar dere en sluttregistrering. Hvis planen er at pasienten skal komme tilbake til dere etter at de har fått behandling det andre stedet, f.eks. ved en midlertidig døgninnleggelse, kan pasientens registreringsforløp hos dere stå åpent til pasienten kommer tilbake. Dere foretar så en sluttregistrering når pasienten kommer tilbake og avslutter den polikliniske behandlingen hos dere.

Spørsmål og svar - knyttet til spesifikke spørreskjema

Spørsmål: Hvilket SDQ-skjema skal jeg velge inne på sdqinfo.com?

Svar: Trykk «Questionnaires etc View & Download». Trykk deretter «Norwegian». De aktuelle skjemaene ligger under overskriften «Double-sided version with impact supplement». I NorSpis har skjemaene vi benytter fått forkortelsene PSDQ og SDQ, mens skjemaene har navnene «P4-17 (...)» og «S11-17(...)», respektivt, inne på sdqinfo.com.

Spørsmål: Det ene skjemaet SDQ-skjemaet heter «P4-17 (...)».

Indikerer ikke navnet at skjemaet kan brukes for de opp til 17 år?

Svar: I NorSpis brukes skjemaet «P4-17 (...)» kun for barn mellom på 4-11 år. I NorSpis skal pasienter på 11 år eller eldre, alltid bruke skjemaet S11-17.

NORSPIS-SKJEMA:

Spørsmål: Hvilket tidspunkt i pasientens forløp skal jeg ta i betraktning når jeg registrerer diagnose(r)?

Svar: Diagnose(r) registreres kun ved behandlingsslutt. Diagnosen(e) settes ut fra pasientens tilstand ved behandlingsstart og hva pasienten har mottatt behandling for – og ikke diagnostisk status ved behandlingsslutt. Det samme gjelder ved registrering av subtype og alvorlighetsgrad under registrering av DSM-5-spiseforstyrrelsesdiagnoser.

Spørsmål: Må man registrere DSM-5-spiseforstyrrelsesdiagnose?

Svar: Registrering av spiseforstyrrelsesdiagnoser etter DSM-5 er ikke obligatorisk. Det er likevel av stor verdi at så mange som mulig registrerer DSM-5-diagnose.

Spørsmål: Vedrørende spørsmålet om pasienten har fått utført beintetthetsmåling i løpet av det siste året. I skjemaet Medisinske opplysninger er det mulig å svare, ja, nei eller vet ikke. Hvordan skal dette besvares?

Svar: Spørsmålet her er om pasienten har fått gjennomført en beintetthetsmåling i løpet av det siste året enten hos dere eller ved en annen behandlingsenhet. Det er en stor fordel å unngå besvarelsen "vet ikke" og det anbefales derfor at man undersøker om beintetthetsmåling er foretatt.

Spørsmål: For barn, skal barnet selv fylle ut skjemaene Pasienterfaringer og Pasienttilfredshet, eller skal de fylles ut av foresatte?

Svar: Barn og unge under 14 år kan fylle ut skjemaene i samarbeid med foresatte. Pasienter på 14 år eller eldre fyller selv ut skjemaene.

Spørsmål: Hva skal jeg svare på «nasjonalitet (land)» i skjemaet Personopplysninger, når pasienten er født i et annet land?

Svar: For de aller fleste vil man velge Norge under nasjonalitet. For en person som er født i et annet land enn Norge, men har norsk statsborgerskap, velger man også Norge.

Spørsmål: En pasient er «internhenvist» for behandling av spiseforstyrrelse, fra en av våre behandlere til en annen av våre behandlere. Vedkommende er i et parallelt behandlingsforløp hos oss, for annet enn spiseforstyrrelsen. Hvilken henvisningsdato setter jeg i skjemaet Registreringstype?

Svar: I et slikt tilfelle registrerer man henvisningsdatoen som datoen da pasienten ble henvist til behandling for spiseforstyrrelsen fra den andre behandleren hos dere, og ikke datoen da pasienten ble henvist til behandlingssenheten.