



Svenska neuroregister
Multipl Skleros



Genom registrets olika utdatajänster (se separat broschyr) är all inrapporterad data tillgänglig för den enhet som också äger den.

Svenska neuroregisters bärande idé är att motivera vården till registrering av strukturerad vårddata genom att erbjuda klinisk nytta:

- ett gränssnitt som underlättar det kliniska arbetet (patientöversikt och beslutsstöd)
- enkel tillgång till egna data för förbättringsarbete i vården (Utdatajänster), och att
- erbjuda en plattform för patientmedverkan i vården (PER).

Ett register är bara så bra som de data som registreras och data får värde först när de används!

Vill er enhet arbeta mer effektivt i registret, installera uthopp, börja med PER-registreringar eller behöver hjälp med registrets andra funktioner?

Kontakta kansliet för Svenska neuroregister så hjälper vi er. Kommentarer och förbättringsförslag är också varmt välkomna.

Koordinator Anna Cunningham

Tel: 08-524 832 22

Mobil: 070-221 63 82

www.neuroreg.se

Samarbetspartners

KAROLINSKA
UNIVERSITETSSJUKHUSET

Karolinska Institutet

carmona

Socialstyrelsen

NATIONELLA KVALITETSREGISTER

QRC I I STHLM
KVALITETSREGISTERCENTRUM



Svenska neuroregister

Svenska neuroregister är ett nationellt kvalitetsregister med stöd från Sveriges kommuner och landsting (SKL) och innefattar tio delregister.

Svenska MS-registret är det största och mest utvecklade delregistret med en täckningsgrad på över 80 % och drygt 18.000 aktiva patienter registrerade.

Alla län och drygt 60 enheter i landet, inklusive landets alla neurologkliniker, rapporterar i Svenska MS-registret.



Resultat är tillgängliga online i realtid för vårdgivare, för patienter/anhöriga för att möta informationsbehovet när det gäller behandling och för beslutsfattare i ledning och verksamhetsutveckling av hälso- och sjukvården. MS-registret visar också i realtid deltagande klinikers resultat för de indikatorer som är kopplade till Socialstyrelsens Nationella riktlinjer för MS.

Bakgrund

Ett nationellt samarbete kring registrering av patienter med MS inleddes i mitten av 1990-talet och Svenska MS registret lanserades officiellt år 2000 och 2004 blev registret webbaserat.

MS-registret har sedan dess utvecklats vad gäller funktionalitet, täckningsgrad, datatäthet och datakvalitet, avancerade utdatafunktioner, patientportal för rapportering och direkt tillgång till registerdata.

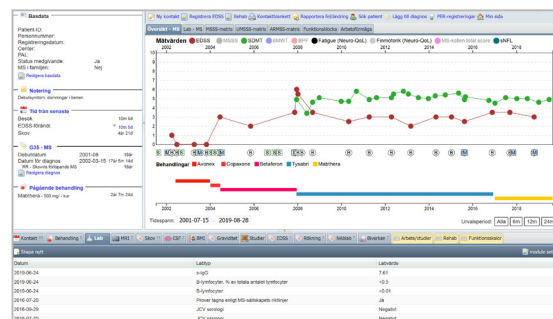
Säkerställer god vård

Registrets IT-gränssnitt är utformat som ett verktyg för att utvärdera vårdinsatser och säkerställa god vård för patienter med MS, för den enskilde och på gruppnivå.

Registret ger underlag för kvalitetsutveckling och för att skapa en jämlik svensk hälso- och sjukvård, samtidigt som det skapar en bas för ny kunskap genom forskning och kliniskt förbättringsarbete.

Arbeta direkt i registret

Patientöversikten och Beslutsstödet – sammanfattar och visualiserar utvecklingen av patientens viktiga sjukdomsmått och kliniska data över tid. Det är designat som ett stöd för det patientrelaterade arbetet och är ett effektivt verktyg när beslut ska fattas om den fortsatta behandlingen och andra vårdinsatser.



Gör patienterna mer delaktiga

PER – Patientens Egen Registrering – innebär att MS-patienten rapporterar in data till MS-registret via Patientportalen online. Registreringarna importeras sedan till MS-registret av ansvarig läkare. Patienten blir därmed delaktig i dokumentationen av sin egen sjukdoms behandling och konsekvenser. Patientrapporterade mått är viktiga komplement till vårdens egna mätvärden för att följa den enskilda patienten.

