

Implementatie Kwaliteitsstandaard MD

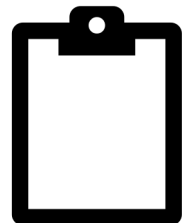
Resultaten uitvraag meetinstrument 2023



Meetinstrument

Dit meetinstrument is ontwikkeld (augustus 2023) door de Nederlandse Vereniging Voor Pathologie (NVVP) om de implementatie van de kwaliteitsstandaard moleculaire diagnostiek in de pathologie in beeld te brengen en te monitoren.

Het meetinstrument wordt beheerd door de Nederlandse Vereniging Voor Pathologie. De uitvraag is uitgevoerd in Q4 van 2023 en wordt vervolgens jaarlijks herhaald.



Response

1. Aantal pathologie organisaties verbonden aan NVVP.

Klinische pathologie organisaties in NL:	35
Forensische pathologie organisatie in NL:	1
Klinische pathologie organisatie buiten NL:	1

2. Response uitvraag meetinstrument.

Klinische pathologie organisaties in NL:	100%
Forensische pathologie organisatie in NL:	0%
Klinische pathologie organisatie buiten NL :	100%*

* Deelname enquête gestart, geen inhoudelijke vragen beantwoord

In rapportage zijn opgenomen de antwoorden van de klinische pathologie afdelingen in Nederland.

Contactgegevens ingevuld:	100%
Inhoudelijke vragen deels beantwoord:	97%
Volledig ingevuld:	89%



Netwerk/ samenwerking

1. Moleculaire diagnostiek, complex en niet- of minder complex, is beschikbaar binnen het pathologienetwerk waar de afdeling of organisatie deel van uitmaakt, voor zeldzame testen geldt dat borging zo nodig supra-regionaal is geregeld.

Ja: 97%
Nee: 0%
Onbekend: 3%

2. De KMBP bezetting is volgens het Kader Kwaliteitscriteria moleculaire diagnostiek geregeld.

Ja: 97%
Nee: 0%
Onbekend: 3%

3. Een collega KMBP is lokaal of in het netwerk beschikbaar voor overleg.

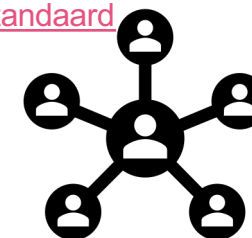
Ja: 97%
Nee: 0%
Onbekend: 3%

4. De continuïteit van de aanwezigheid van KMBP is aantoonbaar geborgd.

Ja: 91%
Nee: 6%
Onbekend: 3%

5. MD casuïstiek wordt conform de Kwaliteitsstandaard aangemeld bij een MTB.

Ja: 94%
Nee: 3%
Onbekend: 3%



Netwerk/ samenwerking - toelichting

Samenvatting gegeven toelichtingen

- Diverse respondenten lichten toe dat een samenwerkingsverband is vastgelegd.
- Geen apart MTB, moleculaire diagnostiek wordt indien relevant besproken in reguliere tumorboard.
- Nog niet alle casussen worden ingebracht in vanwege het hoge volume, het ontbreken van financiële vergoeding en het in praktische zin lastig is te organiseren omdat ook de medisch specialisten beschikbaar moeten zijn voor lang en frequent overleg.



Afdeling/ vakgroep

1. De afdeling is ISO 15189 gecertificeerd; alle moleculaire diagnostiek die lokaal wordt uitgevoerd, valt onder de geaccrediteerde scopes.

Ja: 97%
Nee: 0%
Onbekend: 3%

2. Alle moleculaire diagnostiek wordt uitgevoerd conform de Lijsten Klinisch Minimaal Noodzakelijke Targets (indien beschikbaar).

Ja: 66%
Nee: 23%
Onbekend: 11%

3. De eerste geautoriseerde rapportage van moleculaire diagnostiek aan de aanvragend behandelaar is, in minimaal 80% van de uitgevoerde testen, binnen 10 werkdagen beschikbaar. Gerekend vanaf de ontvangst van de moleculaire aanvraag én beschikbaarheid van het materiaal in het laboratorium.

Ja: 77%
Nee: 11%
Onbekend: 11%



Afdeling/ vakgroep - toelichting

Samenvatting gegeven toelichtingen

- Doorlooptijden diagnostiek worden goed gehaald. Regelmatig vertraging in voortraject.
- De Lijsten Klinisch Minimaal Noodzakelijke Targets zijn recentelijk beschikbaar gekomen, de financiering is nog niet goed geregeld. Er wordt gewerkt aan de implementatie.
- Doorlooptijd van uitbestede onderzoek ligt hoger, dan moleculaire diagnostiek die 'in huis' wordt uitgevoerd.



Expertise

1. De aanwezigheid van bio-informatische expertise is geborgd, in ieder geval wanneer complexe diagnostiek (i.e. LDT, waarin gebruik wordt gemaakt van next generation sequencing technieken waarbij een hoog risico bestaat op foutgevoeligheid met klinische consequenties) op de afdeling wordt verricht.

Ja: 83%

Nee: 6%

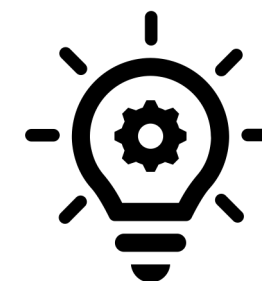
Onbekend: 11%

2. Indien categorie B diagnostiek wordt uitgevoerd, is expertise van LSKG lokaal beschikbaar of geborgd middels een SLA met een klinisch genetisch lab.

Ja: 77%

Nee: 11%

Onbekend: 11%



Expertise - toelichting

Samenvatting gegeven toelichtingen

- Respondenten verwijzen naar de antwoorden van hun partners waar ze de diagnostiek aan uitbesteden.
- Verschillende SLA's afgesloten, dan wel in concept gereed.



Verlaglegging MD

1. Alle moleculaire diagnostiek, met uitzondering van FISH, wordt door een KMBP geïnterpreteerd en gerapporteerd.

Ja: 71%

Nee: 17%

Onbekend: 11%

2. Verlaglegging moleculaire diagnostiek vindt plaats in de Palga Protocol Module.

Ja: 31%

Nee: 57%

Onbekend: 11%



Verslaglegging MD - toelichting

Samenvatting gegeven toelichtingen

- Redenen om PPM niet te gebruiken:
 - is in vergelijking met huidige verslaglegging te complex
 - voldoet nog niet aan de behoefte
 - Is technisch nog niet mogelijk



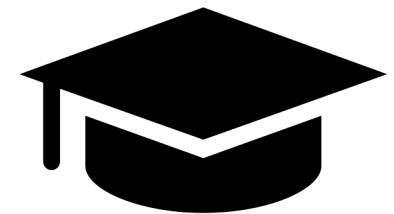
Kennisdeling

1. Binnen de pathologieafdeling levert de KMBP een actieve, kwantitatieve en kwalitatieve bijdrage aan kennisdeling op het gebied van moleculaire diagnostiek aan pathologen, A(N)IOS en andere zorgprofessionals betrokken bij de moleculaire diagnostiek, zoals oncologen en longartsen.

Ja: 83%

Nee: 6%

Onbekend: 11%



Kennisdeling - toelichting

Samenvatting gegeven toelichtingen

- Kennisdeling verloopt veelal via pathologen in MDO's
- KMBP hebben overleg met aandachtspathologen





NEDERLANDSE
VERENIGING VOOR
PATHOLOGIE