

## Axial spondylarthritis

### Kvalitetsindikatorer – gældende fra 01.01.2020

Indikator	Beskrivelse	Nævner	Tæller	Ekskluderet	Standard
1. Ny-diagnosticerede axSpA patienter skal følges med tæt kontrol	Ny-diagnosticerede axSpA patienter skal registreres med sygdomsaktivitet (BASDAI og/eller ASDAS) og funktionsniveau (BASFI) mindst 3 gange samt angivelse af medicinsk behandling det første sygdomsår. Ved oprettelse (baseline) i DANBIO registreres diagnostidspunkt og diagnose.	Alle ny-diagnosticerede axSpA patienter i året før årsrapportens periode, der er i live ved udgangen af årsrapportperioden	Patienter i nævner som har mindst 3 fulde registreringer af BASDAI og/eller ASDAS, BASFI samt angivelse af medicinsk behandling fra diagnostidspunkt + 400 dage	Patienter der skifter afdeling/praksis i det første sygdomsår	Min 90%
2. Ny-diagnosticerede axSpA patienter skal være undersøgt for CRP og HLA-B27 på diagnostidspunktet	Ny-diagnosticerede axSpA patienter skal registreres med CRP og HLA-B27 på diagnostidspunktet (+/- 6 mdr.)	Alle ny-diagnosticerede axSpA patienter i året før årsrapportens periode, der er i live ved udgangen af årsrapportperioden	Patienter i nævner der har fået målt og registreret CRP og HLA-B27 på diagnostidspunktet +/- 200 dage (HLA-B27 kun + 200 dage)	Patienter der skifter afdeling/praksis i det første sygdomsår	Min 90%
3. Ny-diagnosticerede axSpA patienter skal være undersøgt med bevægelighed på diagnostidspunktet	Ny-diagnosticerede skal registreres med bevægelighed (BASMI) på diagnostidspunktet (+/- 6 mdr.)	Alle ny-diagnosticerede axSpA patienter i året før årsrapportens periode, der er i live ved udgangen af årsrapportperioden	Patienter i nævner, der har fået målt og registreret BASMI på diagnostidspunkt +/- 200 dage	Patienter der skifter afdeling/praksis i det første sygdomsår	Min 90%
4. Ny-diagnosticerede axSpA patienter skal have udført MR-skanning og/eller røntgen status på diagnostidspunktet	Ny-diagnosticerede axSpA patienter skal have udført MR-skanning og/eller røntgen status (SI-led og columna lumbalis) på diagnostidspunktet (+/- 6 mdr.)	Alle ny-diagnosticerede axSpA patienter i året før årsrapportens periode, der er i live ved udgangen af årsrapportperioden	Patienter i nævner, der har registreret dato for MR-skanning og/eller røntgen undersøgelse (SI-led og columna lumbalis) på diagnostidspunkt +/- 200 dage	Patienter der skifter afdeling/praksis i det første sygdomsår	Min 95%
5. Ny-diagnosticerede axSpA patienter > 30 år på diagnostidspunktet skal have udført DXA scanning på diagnostidspunktet	Ny-diagnosticerede axSpA patienter ≥ 30 år på diagnostidspunktet skal have udført DXA scanning på diagnostidspunktet (+/- 12 mdr.)	Alle ny-diagnosticerede axSpA patienter i året før årsrapportens periode, ≥ 30 år v diagnose, der er i live ved udgangen af årsrapportperioden	Patienter i nævner, der har registreret dato for DXA scanning på diagnostidspunkt +/- 400 dage	Patienter der skifter afdeling/praksis i det første sygdomsår	Pauseres
6. Patienter med axSpA skal følges longitudinelt med sygdomsaktivitet, funktionsniveau og angivelse af medicinsk behandling	Patienter med axSpA med sygdomsvarighed > 1 år skal registreres mindst 1 gang i det aktuelle år med sygdomsaktivitet (BASDAI og/eller ASDAS),	Ax-SpA patienter i DANBIO, i live ved udgangen af årsrapportperioden, med sygdomsvarighed over 1 år (360 dage)	Patienter i nævneren der indenfor den aktuelle årsrapportperiode har mindst en registrering af BASDAI og/eller ASDAS og BASFI, samt angivelse af medicinsk behandling (ved flere	Patienter der skifter afdeling/praksis i årsrapportperioden	Min 90%

	funktionsniveau (BASFI) og angivelse af medicinsk behandling		standard visits i årsrapportperioden, bruges den sidste komplette)		
--	--	--	--	--	--

Indikatorsættet med standarder er udarbejdet af en arbejdsgruppe med repræsentanter fra NBV-udvalget, RKKP og DANBIO sekretariatet og efterfølgende godkendt af DANBIOs styregruppe oktober 2020

Beregningsregler Ax-SpA DANBIO 2018, referent Elisabeth Svensson, RKKP, v. 11-09-2020