

Indikatoroversigt for Database for Biologisk Behandling af Inflammatoriske Tarmsygdomme

Indikator	Indikator beskrivelse	Indikator standard (%)	Indikator type
1-CD	Andelen af patienter, hvor indikationen for biologisk behandling af <i>luminal</i> Crohns sygdom er i overensstemmelse med nationale rekommandationer (RADS).	≥80	Proces
2-CD	Andelen af nystartede patienter med <i>luminal eller fistulerende</i> Crohns sygdom, hvor førstevalgte biologiske lægemiddel er i overensstemmelse med nationale rekommandationer (RADS)	≥80	Proces
3-CD	Patienter i biologisk langtidsbehandling med <i>luminal eller fistulerende</i> Crohns sygdom i vedligeholdelsesbehandling, som har mindst to kliniske ambulante kontroller inden for et år	≥80	Proces
4-CD	Andelen af patienter med Crohns sygdom, hvor indikationen er luminal sygdom, og som aldrig er opereret for Crohns sygdom, i vedligeholdelsesbehandling med biologisk terapi, og som har velbehandlet sygdom	≥60	Resultat
1-UC	Andelen af med colitis ulcerosa, hvor indikationen for biologisk behandling er i overensstemmelse med nationale rekommandationer (RADS)	≥80	Proces
2-UC	Andelen af nystartede patienter med kronisk aktiv colitis ulcerosa, hvor førstevalgte biologiske lægemiddel er i overensstemmelse med nationale rekommandationer (RADS)	≥80	Proces
3-UC	Andelen af patienter med akut svær colitis ulcerosa, hvor det valgte biologiske lægemiddel er i overensstemmelse med nationale rekommandationer (RADS)	≥80	Proces
4-UC	Andelen af patienter med colitis ulcerosa i vedligeholdelsesbehandling, som har mindst to kliniske ambulante kontroller inden for et år	≥80	Proces
5-UC	Andelen af patienter med colitis ulcerosa i vedligeholdelsesbehandling med biologisk terapi, som har velbehandlet sygdom	≥60	Resultat
1-IBD	Andelen af patienter med colitis ulcerosa eller Crohns sygdom, som er i steroidfri remission efter mindst 6 måneders biologisk behandling	≥60	Resultat
2-IBD	Andelen af børn/unge med colitis ulcerosa eller Crohns sygdom i vedligeholdelsesbehandling med biologisk terapi, hvor barnets vægt og højde er registreret ved minimum to besøg per år	≥80	Proces

Beregningsregler

INDIKATOR	ANTAL PATIENTFORLØB (NÆVNER)	ANTAL PATIENTFORLØB (TÆLLER)	EKSKLUSIONSKRITERIER	EKSKLUDEREDE PATIENTER – DATAKOMPLETEHED
<p>1-CD: Indikation for biologisk behandling af <i>luminal CD</i></p> <p>Andelen af patienter, hvor indikationen for biologisk behandling af <i>luminal CD</i> er i overensstemmelse med nationale rekommandationer (RADS).</p> <p>Standard: ≥80%</p>	<p>Patienter med <i>luminal CD</i> som påbegynder biologisk behandling (SKS-koder): <i>Infliximab</i> (BOHJ18A1), <i>Adalimumab</i> (BOHJ18A3), <i>Golimumab</i> (BOHJ18A4), <i>Certolizumab</i> (BOHJ18A5), <i>Vedolizumab</i> (BOHJ19H4), <i>Natalizumab</i> (BOHJ26) eller <i>Anden antistofbehandling</i> (BOHJ19) og som er <i>biologisk naiv</i></p>	<p>Patienter som opfylder kriterierne i de nationale guidelines for behandling af <i>luminal CD</i> med biologisk lægemiddel: <i>Utilstrækkelig effekt</i> eller <i>intolerant</i> ved behandling med <i>steroid / budesonid</i></p> <p>eller</p> <p><i>Steroid / budesonid dependent</i> og samtidig har <i>Utilstrækkelig effekt</i> eller <i>intolerant</i> ved behandling med <i>AZA/6-MP</i> eller <i>MTX</i></p>	<p>Diagnostiseret med <i>UC</i> Diagnostiseret med <i>IBD-unclassified</i> <i>Fistulerende CD</i></p>	<p>1) Manglende oplysninger om <i>valg af biologisk lægemiddel</i> 2) Diagnose mangler 3) Oplysning om klinisk manifestation mangler 6) Ikke mulig at opgøre pga. manglende oplysninger om respons på standartbehandling</p>
<p>1-CD: Bemærkninger Fremgår af "indikation sygdom" og "indikation respons på standardbehandling" http://www.regioner.dk/radsdk/services/behandlingsvejledninger</p>				

INDIKATOR	ANTAL PATIENTFORLØB (NÆVNER)	ANTAL PATIENTFORLØB (TÆLLER)	EKSKLUSIONSKRITERIER	EKSKLUDEREDE PATIENTER – DATAKOMPLETEHED
<p>2-CD: Valg af biologisk behandling ved <i>luminal og fistulerende CD</i></p> <p>Andelen af nystartede CD patienter, hvor førstevalgte biologiske lægemiddel er i overensstemmelse med nationale rekommandationer (RADS).</p> <p>Standard: ≥80%</p>	<p>Patienter med <i>luminal eller fistulerende CD</i> som påbegynder biologisk behandling (SKS-koder): <i>Infliximab</i> (BOHJ18A1), <i>Adalimumab</i> (BOHJ18A3), <i>Golimumab</i> (BOHJ18A4), <i>Certolizumab</i> (BOHJ18A5), <i>Vedolizumab</i> (BOHJ19H4), <i>Natalizumab</i> (BOHJ26) eller <i>Anden antistofbehandling</i> (BOHJ19##) og som er <i>biologisk naiv</i></p>	<p>Patienter som behandles med førstevalgte biologiske lægemiddel <i>Infliximab</i> (BOHJ18A1) eller <i>Adalimumab</i> (BOHJ18A3)</p>	<p>Diagnostiseret med <i>UC</i> Diagnostiseret med <i>IBD-unclassified</i> Patienter som tidligere har fået biologisk terapi eller skift af igangværende biologisk behandling.</p>	<p>1) Manglende oplysninger om <i>valg af biologisk lægemiddel</i> 2) Diagnose mangler 4) Manglende oplysninger om <i>tidligere biologiskbehandling</i> 5) Er registreres som <i>biologisk naiv</i>, men har et tidligere registreret forløb</p>
<p>2-CD: Bemærkninger RADS rekommandationerne på tidspunkt for start af biologisk behandling. Første valgs præparaterne vil ændre sig løbende, hvilket der skal tages hensyn til. http://www.regioner.dk/radsdk/services/behandlingsvejledninger</p>				

INDIKATOR	ANTAL PATIENTFORLØB (NÆVNER)	ANTAL PATIENTFORLØB (TÆLLER)	EKSKLUSIONSKRITERIER	EKSKLUDEREDE PATIENTER – DATAKOMPLETEHED
<p>3-CD: Patienter i biologisk langtidsbehandling med <i>luminal eller fistulerende CD</i> behandling som følges løbende.</p> <p>Andelen af patienter med CD i vedligeholdelsesbehandling, som har mindst to ambulante kontroller inden for 1 år.</p> <p>Standard: ≥80%</p>	<p>Patienter med <i>luminal eller fistulerende CD</i> som påbegynder biologisk behandling (SKS-koder): <i>Infliximab</i> (BOHJ18A1), <i>Adalimumab</i> (BOHJ18A3), <i>Golimumab</i> (BOHJ18A4), <i>Certolizumab</i> (BOHJ18A5), <i>Vedolizumab</i> (BOHJ19H4), <i>Natalizumab</i> (BOHJ26) eller <i>Anden antistofbehandling</i> (BOHJ19##)</p> <p>- og som har registreret ≥ 3 behandlinger med biologisk behandling i LPR, hvor 3. behandling er modtaget inden for 12 uger før periodens start</p> <p>-og (som ikke er ophørt med biologisk behandling inden for et år - eller som ikke har registreret biologiskbehandling i 3 måneder i LPR).</p>	<p>Patienter hvor der er registreret mindst to ambulante kontakter med klinisk vurdering <i>forsat biologisk behandling</i> med min. 12 ugers interval i en 12 måneders periode.</p> <p>og HBI eller PCDAI er udfyldt</p>	<p>Diagnostiseret med <i>UC</i> Diagnostiseret med <i>IBD-unclassified</i> <i>Fistulerende CD</i> Igangværende behandling under 1 år</p>	<p>1) Manglende oplysninger om <i>valg af biologisk lægmiddel</i> 2) Diagnose mangler 3) Oplysning om klinisk manifestation mangler 7) HBI score mangler ved patient type: voksen eller 8) PCDAI score mangler ved patient type: barn/ung</p>
<p>3-CD: Bemærkninger</p>				

INDIKATOR	ANTAL PATIENTFORLØB (NÆVNER)	ANTAL PATIENTFORLØB (TÆLLER)	EKSKLUSIONSKRITERIER	EKSKLUDEREDE PATIENTER – DATAKOMPLETEHED
<p>4-CD: Effekt af biologisk behandling ved <i>luminal CD</i>.</p> <p>Andelen af patienter som har velbehandlet sygdom som er i vedligeholdelsesbehandling, hvor indikationen for biologisk behandling af <i>luminal CD</i> er i overensstemmelse med nationale rekommandationer (RADS) og som ikke tidligere er opereret.</p> <p>Standard: ≥60%</p>	<p>Patienter med <i>luminal CD</i> som påbegynder biologisk behandling (SKS-koder): <i>Infliximab</i> (BOHJ18A1), <i>Adalimumab</i> (BOHJ18A3), <i>Golimumab</i> (BOHJ18A4), <i>Certolizumab</i> (BOHJ18A5), <i>Vedolizumab</i> (BOHJ19H4), <i>Natalizumab</i> (BOHJ26) eller <i>Anden antistofbehandling</i> (BOHJ19##) - og som har registreret ≥ 3 behandlinger med biologisk behandling i LPR, hvor 3. behandling er modtaget inden for 12 uger før periodens start -og (som ikke er ophørt med biologisk behandling inden for et år - eller som ikke har registreret biologiskbehandling i 3 måneder i LPR). - og som ikke tidligere er opereret (registreret i LPR med mindst en af følgende koder): KJFB00, KJFB01, KJFB20, KJFB21, KJFB30, KJFB31, KJFB33, KJFB34, KJFB40, KJFB41, KJFB43, KJFB44, KJFB46, KJFB47, KJFB50, KJFB51, KJFB60, KJFB61, KJFB63, KJFB64, KJFB96, KJFB97, KJFHxx, KJGB00, KJGB01, KJGB10, KJGB10, KJGB11, KJGB30, KJGB31, KJFA60</p>	<p>Patienter som ved senest <u>registrerede</u> kontrol har HBI score < 5 ved patient type: voksen eller PCDAI < 10 ved patient type: barn/ung</p>	<p>Diagnostiseret med <i>UC</i> Diagnostiseret med <i>IBD-unclassified</i> <i>Fistulerende CD</i></p>	<p>1) Manglende oplysninger om <i>valg af biologisk lægemiddel</i> 2) Diagnose mangler 3) Oplysning om klinisk manifestation mangler 7) HBI score mangler ved patient type: voksen eller 8) PCDAI score mangler ved patient type: barn/ung</p>
<p>4-CD: Bemærkninger</p>				

INDIKATOR	ANTAL PATIENTFORLØB (NÆVNER)	ANTAL PATIENTFORLØB (TÆLLER)	EKSKLUSIONSKRITERIER	EKSKLUDEREDE PATIENTER – DATAKOMPLETEHED
<p>1-UC: Indikation for biologisk behandling af UC</p> <p>Andelen af patienter, hvor indikationen for biologisk behandling af <i>svær akut UC</i> og <i>kronisk aktiv UC</i> er i overensstemmelse med nationale rekommandationer (RADS).</p> <p>Standard: ≥80%</p>	<p>Patienter med <i>svær akut UC</i> eller <i>kronisk aktiv UC</i> som påbegynder biologisk behandling (SKS-koder): <i>Infliximab</i> (BOHJ18A1), <i>Adalimumab</i> (BOHJ18A3), <i>Golimumab</i> (BOHJ18A4), <i>Certolizumab</i> (BOHJ18A5), <i>Vedolizumab</i> (BOHJ19H4), <i>Natalizumab</i> (BOHJ26) eller <i>Anden antistofbehandling</i> (BOHJ19)</p>	<p>Patienter som opfylder kriterierne i de nationale guidelines for behandling med biologisk lægemiddel af: <i>Svær akut UC:</i> <i>Utilstrækkelig effekt</i> eller <i>intolerant</i> af mindst en af følgende standartbehandlinger: <i>steroid</i> eller <i>AZA/6-MP</i></p> <p>eller <i>Kronisk aktiv UC</i> med biologisk lægemiddel: <i>Utilstrækkelig effekt</i> eller <i>intolerant</i> af: <i>steroid</i> eller <i>Steroid dependent</i> og samtidig har <i>Utilstrækkelig effekt</i> eller <i>intolerant</i> ved behandling med <i>AZA/6-MP</i></p>	<p>Diagnostiseret med <i>CD</i> Diagnostiseret med <i>IBD-unclassified Pouchitis</i></p>	<p>1) Manglende oplysninger om <i>valg af biologisk lægemiddel</i> 2) Diagnose mangler 3) Oplysning om klinisk manifestation mangler 6) Ikke mulig at opgøre pga. manglende oplysninger om respons på standartbehandling</p>
<p>1-UC: Bemærkninger Fremgår af "Indikation sygdom" og "Indikation respons på standartbehandling" http://www.regioner.dk/radsdk/services/behandlingsvejledninger</p>				

INDIKATOR	ANTAL PATIENTFORLØB (NÆVNER)	ANTAL PATIENTFORLØB (TÆLLER)	EKSKLUSIONSKRITERIER	EKSKLUDEREDE PATIENTER – DATAKOMPLETEHED
<p>2-UC: Valg af biologisk behandling ved <i>kronisk aktiv UC</i></p> <p>Andelen af nystartede patienter med <i>kronisk aktiv UC</i>, hvor førstevalgte biologiske lægemiddel er i overensstemmelse med nationale rekommandationer (RADS).</p> <p>Standard: ≥80%</p>	<p>Patienter med <i>kronisk aktiv UC</i> som påbegynder biologisk behandling (SKS-koder): <i>Infliximab</i> (BOHJ18A1), <i>Adalimumab</i> (BOHJ18A3), <i>Golimumab</i> (BOHJ18A4), <i>Certolizumab</i> (BOHJ18A5), <i>Vedolizumab</i> (BOHJ19H4), <i>Natalizumab</i> (BOHJ26) eller <i>Anden antistofbehandling</i> (BOHJ19##) og som er <i>biologisk naiv</i></p>	<p>Patienter som behandles med førstevalgte biologiske lægemiddel <i>Infliximab</i> (BOHJ18A1)</p>	<p>Diagnostiseret med <i>CD</i> Diagnostiseret med <i>UC</i> og har klinisk manifestation <i>svær akut</i> eller <i>Pouchitis</i> Diagnostiseret med <i>IBD-unclassified</i> Patienter som tidligere har fået biologisk terapi eller skift af igangværende biologisk behandling.</p>	<p>1) Manglende oplysninger om <i>valg af biologisk lægemiddel</i> 2) Diagnose mangler 3) Oplysning om klinisk manifestation mangler 4) Manglende oplysninger om <i>tidligere biologiskbehandling</i> 5) Er registreres som <i>biologisk naiv</i>, men har et tidligere registreret forløb</p>
<p>2-UC: Bemærkninger RADS rekommandationerne på tidspunkt for start af biologisk behandling. Første valgs præparaterne vil ændre sig løbende, hvilket der skal tages hensyn til. http://www.regioner.dk/radsdk/services/behandlingsvejledninger</p>				

INDIKATOR	ANTAL PATIENTFORLØB (NÆVNER)	ANTAL PATIENTFORLØB (TÆLLER)	EKSKLUSIONSKRITERIER	EKSKLUDEREDE PATIENTER – DATAKOMPLETEHED
<p>3-UC: Valg af biologisk behandling ved <i>svær akut UC</i>.</p> <p>Andelen af nystartede patienter med <i>svær akut UC</i>, hvor førstevalgte biologiske lægemiddel er i overensstemmelse med nationale rekommandationer (RADS).</p> <p>Standard: ≥80%</p>	<p>Patienter med <i>svær akut UC</i> som påbegynder biologisk behandling (SKS-koder): <i>Infliximab</i> (BOHJ18A1), <i>Adalimumab</i> (BOHJ18A3), <i>Golimumab</i> (BOHJ18A4), <i>Certolizumab</i> (BOHJ18A5), <i>Vedolizumab</i> (BOHJ19H4), <i>Natalizumab</i> (BOHJ26) eller <i>Anden antistofbehandling</i> (BOHJ19##) og som er <i>biologisk naiv</i> eller <i>tidligere har været i biologisk behandling</i></p>	<p>Patienter som behandles med førstevalgte biologiske lægemiddel <i>Infliximab</i> (BOHJ18A1)</p>	<p>Diagnostiseret med <i>CD</i> Diagnostiseret med <i>UC</i> og har klinisk manifestation <i>kronisk aktiv</i> eller <i>Pouchitis</i> Diagnostiseret med <i>IBD-unclassified</i> <i>Skift af igangværende biologisk behandling</i></p>	<p>1) Manglende oplysninger om <i>valg af biologisk lægemiddel</i> 2) Diagnose mangler 3) Oplysning om klinisk manifestation mangler 4) Manglende oplysninger om <i>tidligere biologiskbehandling</i> 5) Er registreres som <i>biologisk naiv</i>, men har et tidligere registreret forløb</p>
<p>3-UC: Bemærkninger RADS rekommandationerne på tidspunkt for start af biologisk behandling. Første valgs præparaterne vil ændre sig løbende, hvilket der skal tages hensyn til. http://www.regioner.dk/radsdk/services/behandlingsvejledninger</p>				

INDIKATOR	ANTAL PATIENTFORLØB (NÆVNER)	ANTAL PATIENTFORLØB (TÆLLER)	EKSKLUSIONSKRITERIER	EKSKLUDEREDE PATIENTER – DATAKOMPLETEHED
<p>4-UC: Patienter i biologisk langtidsbehandling med UC behandling som følges løbende.</p> <p>Andelen af patienter med <i>svær akut UC</i> eller <i>kronisk aktiv UC</i> i vedligeholdelsesbehandling, som har mindst to ambulante kontroller inden for 1 år.</p> <p>Standard: ≥80%</p>	<p>Patienter med <i>luminal eller fistulerende CD</i> som påbegynder biologisk behandling (SKS-koder): <i>Infliximab</i> (BOHJ18A1), <i>Adalimumab</i> (BOHJ18A3), <i>Golimumab</i> (BOHJ18A4), <i>Certolizumab</i> (BOHJ18A5), <i>Vedolizumab</i> (BOHJ19H4), <i>Natalizumab</i> (BOHJ26) eller <i>Anden antistofbehandling</i> (BOHJ19##)</p> <p>- og</p> <p>som har registreret ≥ 3 behandlinger med biologisk behandling i LPR, hvor 3. behandling er modtaget inden for 12 uger før periodens start</p> <p>-og</p> <p>(som ikke er ophørt med biologisk behandling inden for et år - eller som ikke har registreret biologiskbehandling i 3 måneder i LPR).</p>	<p>Patienter hvor der er registreret mindst to ambulante kontakter med klinisk vurdering <i>forsat biologisk behandling</i> med min. 12 ugers interval i en 12 måneders periode.</p> <p>og</p> <p>SCCAI eller PUCAI er udfyldt</p>	<p>Diagnostiseret med <i>CD</i> Diagnostiseret med <i>IBD-unclassified</i> Klinisk manifestation <i>Pouchitis</i> Igangværende behandling under 1 år</p>	<p>1) Manglende oplysninger om <i>valg af biologisk lægemiddel</i> 2) Diagnose mangler 3) Oplysning om klinisk manifestation mangler 9) SCCAI score mangler ved patient type: voksen eller 10) PUCAI score mangler ved patient type: barn/ung</p>
<p>4-UC: Bemærkninger</p>				

INDIKATOR	ANTAL PATIENTFORLØB (NÆVNER)	ANTAL PATIENTFORLØB (TÆLLER)	EKSKLUSIONSKRITERIER	EKSKLUDEREDE PATIENTER – DATAKOMPLETEHED
<p>5-UC: Effekt af biologisk behandling ved UC.</p> <p>Andelen af patienter som har velbehandlet sygdom som er i vedligeholdelsesbehandling, hvor indikationen for biologisk behandling af <i>svær akut UC</i> eller <i>kronisk aktiv UC</i> er i overensstemmelse med nationale rekommandationer (RADS) og som ikke tidligere er opereret.</p> <p>Standard: ≥60%</p>	<p>Patienter med <i>svær akut UC</i> eller <i>kronisk aktiv UC</i> som påbegynder biologisk behandling (SKS-koder): <i>Infliximab</i> (BOHJ18A1), <i>Adalimumab</i> (BOHJ18A3), <i>Golimumab</i> (BOHJ18A4), <i>Certolizumab</i> (BOHJ18A5), <i>Vedolizumab</i> (BOHJ19H4), <i>Natalizumab</i> (BOHJ26) eller <i>Anden antistofbehandling</i> (BOHJ19##)</p> <p>- og</p> <p>som har registreret ≥ 3 behandlinger med biologisk behandling i LPR, hvor 3. behandling er modtaget inden for 12 uger før periodens start</p> <p>-og</p> <p>(som ikke er ophørt med biologisk behandling inden for et år - eller som ikke har registreret biologiskbehandling i 3 måneder i LPR).</p> <p>- og</p> <p>som ikke tidligere er opereret (registreret i LPR med mindst en af følgende koder): KJFB00, KJFB01, KJFB20, KJFB21, KJFB30, KJFB31, KJFB33, KJFB34, KJFB40, KJFB41, KJFB43, KJFB44, KJFB46, KJFB47, KJFB50, KJFB51, KJFB60, KJFB61, KJFB63, KJFB64, KJFB96, KJFB97, KJFHxx, KJGB00, KJGB01, KJGB10, KJGB10, KJGB11, KJGB30, KJGB31, KJFA60</p>	<p>Patienter som ved senest <u>registrerede</u> kontrol har SCCAI score < 5 ved patient type: voksen eller</p> <p>PUCAI < 10 ved patient type: barn/ung</p>	<p>Diagnostiseret med <i>CD</i> Diagnostiseret med <i>IBD-unclassified</i> Klinisk manifestation <i>Pouchitis</i></p>	<p>1) Manglende oplysninger om <i>valg af biologisk lægemiddel</i> 2) Diagnose mangler 3) Oplysning om klinisk manifestation mangler 9) SCCAI score mangler ved patient type: voksen eller 10) PUCAI score mangler ved patient type: barn/ung</p>
<p>5-UC: Bemærkninger</p>				

INDIKATOR	ANTAL PATIENTFORLØB (NÆVNER)	ANTAL PATIENTFORLØB (TÆLLER)	EKSKLUSIONSKRITERIER	EKSKLUDEREDE PATIENTER – DATAKOMPLETEHED
<p>1-IBD: Steroidfri remission</p> <p>Andelen af patienter med UC eller CD, som er i steroidfri remission efter 6 mdrs. biologisk behandling</p> <p>Standard: ≥60%</p>	<p>Patienter med <i>luminal CD, fistulerende CD, svær akut UC</i> eller <i>kronisk aktiv UC</i>, som har fået 6 måneders biologisk behandling (SKS-koder): <i>Infliximab</i> (BOHJ18A1), <i>Adalimumab</i> (BOHJ18A3), <i>Golimumab</i> (BOHJ18A4), <i>Certolizumab</i> (BOHJ18A5), <i>Vedolizumab</i> (BOHJ19H4), <i>Natalizumab</i> (BOHJ26) eller <i>Anden antistofbehandling</i> (BOHJ19##)</p>	<p>Patienter som ved første kontrol efter 6 måneder ikke får <i>steroid</i> eller <i>budesonide</i> og er i klinisk remission HBI score < 5 ved patient type: voksen med CD SCCAI < 5 ved patient type: voksen med UC PCDAI < 10 ved patient type: barn/ung CD PUCAI < 10 ved patient type: barn/ung UC</p>	<p>Diagnostiseret med <i>IBD-unclassified</i> Klinisk manifestation <i>Pouchitis</i> Igangværende behandling under 6 måneder</p>	<p>1) Manglende oplysninger om <i>valg af biologisk lægemiddel</i> 2) Diagnose mangler 3) Oplysning om klinisk manifestation mangler 7) HBI score mangler ved patient type: voksen eller 8) PCDAI score mangler ved patient type: barn/ung 9) SCCAI score mangler ved patient type: voksen eller 10) PUCAI score mangler ved patient type: barn/ung</p>
<p>1-IBD: Bemærkninger Forbehandling med steroid inden opstart af biologisk terapi skal ikke med tages</p>				

INDIKATOR	ANTAL PATIENTFORLØB (NÆVNER)	ANTAL PATIENTFORLØB (TÆLLER)	EKSKLUSIONSKRITERIER	EKSKLUDEREDE PATIENTER – DATAKOMPLETEHED
<p>2-IBD: Monitorering af vækst hos børn med IBD der behandles med biologisk lægemiddel</p> <p>Andelen af børn med colitis ulcerosa eller Crohns sygdom i vedligeholdelsesbehandling med biologisk terapi, hvor barnets vægt og højde er registreret ved minimum to besøg per år</p> <p>Standard: ≥80%</p>	<p><i>Børn/ung</i> patienter med <i>luminal CD, fistulerende CD, svær akut UC</i> eller <i>kronisk aktiv UC</i>, som har fået 6 måneders biologisk behandling (SKS-koder): <i>Infliximab</i> (BOHJ18A1), <i>Adalimumab</i> (BOHJ18A3), <i>Golimumab</i> (BOHJ18A4), <i>Certolizumab</i> (BOHJ18A5), <i>Vedolizumab</i> (BOHJ19H4), <i>Natalizumab</i> (BOHJ26) eller <i>Anden antistofbehandling</i> (BOHJ19##) - og som har registreret ≥ 3 behandlinger med biologisk behandling i LPR, hvor 3. behandling er modtaget inden for 12 uger før periodens start -og (som ikke er ophørt med biologisk behandling inden for et år - eller som ikke har registreret biologiskbehandling i 3 måneder i LPR).</p>	<p>Patienter hvor der er registreret mindst to ambulante kontakter med klinisk vurdering <i>forsat biologisk behandling</i> med min. 12 ugers interval i en 12 måneders periode. og vægt og højde er angivet</p>	<p>Diagnostiseret med <i>IBD-unclassified</i> Klinisk manifestation <i>Pouchitis</i> Igangværende behandling under 1 år</p>	<p>1) Manglende oplysninger om <i>valg af biologisk lægemiddel</i> 2) Diagnose mangler 3) Oplysning om klinisk manifestation mangler 11) Patienttype mangler (Voksen eller Ung/barn)</p>
<p>2-IBD børn: Bemærkninger</p>				

DÆKNINGSGRAD	ANTAL PATIENTFORLØB (NÆVNER)	ANTAL PATIENTFORLØB (TÆLLER)	EKSKLUSIONSKRITERIER	EKSKLUDEREDE PATIENTER – DATAKOMPLETEHED
<p>D-IBD: Andel af behandlings forløb som er oprette i Bio-IBD af patienter registreret i LPR</p> <p>Standard: ≥90%</p>	<p>Patient behandlinger med registreret i LPR SKS mindst en af følgende koder: DK51.0-9, DK50.0-9</p> <p>-og som får en af følgende biologisk behandling (SKS-koder): <i>Infliximab</i> (BOHJ18A1), <i>Adalimumab</i> (BOHJ18A3), <i>Golimumab</i> (BOHJ18A4), <i>Certolizumab</i> (BOHJ18A5), <i>Vedolizumab</i> (BOHJ19H4), <i>Natalizumab</i> (BOHJ26) eller <i>Anden antistofbehandling</i> (BOHJ19##)</p> <p>- og som ikke har registreret biologiskbehandling i 3 måneder med samme biologiskbehandling.</p>	<p>Patient behandlinger i Bio-IBD med <i>UC</i>, <i>CD</i> eller <i>IBD-unclassified</i></p>		<p>1) Manglende oplysninger om <i>valg af biologisk lægemiddel</i> 2) Diagnose mangler</p>
D-IBD: Bemærkninger				

OVERENSSTEMMELSESGRAD	ANTAL PATIENTFORLØB (NÆVNER)	ANTAL PATIENTFORLØB (TÆLLER)	EKSKLUSIONSKRITERIER	EKSKLUDEREDE PATIENTER – DATAKOMPLETEHED
<p>O-IBD: Andel af behandlings forløb som er oprette i Bio-IBD af patienter registreret i LPR</p> <p>Standard: ≥90%</p>	<p>Patient behandlinger med registreret i LPR SKS mindst en af følgende koder: DK51.0-9, DK50.0-9</p> <p>-og som får en af følgende biologisk behandling (SKS-koder): <i>Infliximab</i> (BOHJ18A1), <i>Adalimumab</i> (BOHJ18A3), <i>Golimumab</i> (BOHJ18A4), <i>Certolizumab</i> (BOHJ18A5), <i>Vedolizumab</i> (BOHJ19H4), <i>Natalizumab</i> (BOHJ26) eller <i>Anden antistofbehandling</i> (BOHJ19##)</p> <p>- og som ikke har registreret biologiskbehandling i 3 måneder med samme biologiskbehandling.</p>	<p>Patient behandlinger hvor seneste diagnose registret i LPR er i overensstemmelse med diagnosen i Bio-IBD</p>		<p>1) Manglende oplysninger om <i>valg af biologisk lægemiddel</i> 2) Diagnose mangler</p>
D-IBD: Bemærkninger				

