



Zorg voor Data

HSMR-rapport 2021-2023 met verdieping naar diagnosegroepen en patiëntencategorieën

Gelre Ziekenhuizen | Apeldoorn / Zutphen
AGB-nr: 06010536 | September 2024



Totstandkoming HSMR-rapport

Het Centraal Bureau voor de Statistiek (CBS) heeft in opdracht van DHD de HSMR-cijfers berekend voor de Nederlandse ziekenhuizen en universitair medische centra. Uw ziekenhuis heeft het CBS gemachtigd om de HSMR-cijfers van uw ziekenhuis te leveren aan DHD. Het CBS heeft daarvoor dit rapport opgesteld, dat door DHD aan uw ziekenhuis wordt verzonden.

Over DHD

DHD verzamelt, beheert en bewerkt data van ziekenhuizen en beheert standaarden voor de registratie ervan. Ziekenhuizen krijgen de data terug in de vorm van informatie die kan worden gebruikt voor het maken van onderbouwde keuzes op het gebied van kwaliteit van zorg en bedrijfsvoering. DHD is opgericht door de NVZ en NFU.

DHD

Oudlaan 4, 3515 GA Utrecht
Postbus 9696, 3506 GR Utrecht
030 799 61 65
info@dhd.nl

Centraal Bureau voor de Statistiek
Postbus 24500, 2490 HA Den Haag
www.cbs.nl

Bij vragen over dit rapport wordt u verzocht contact op te nemen met DHD.

Inhoudsopgave

| | |
|---|----|
| Voorwoord en leeswijzer | 5 |
| 1 Managementsamenvatting | 7 |
| 1.1 Samenvatting resultaten | 8 |
| 1.1.1 HSMR 2023 | 8 |
| 1.1.2 HSMR 2021-2023 | 8 |
| 1.1.3 SMR's | 8 |
| 1.2 Overige bevindingen | 9 |
| 2 Achtergrond HSMR | 11 |
| 2.1 Wat is de HSMR? | 11 |
| 2.2 Wat is het doel van de HSMR? | 11 |
| 2.3 Beperkingen van de HSMR | 12 |
| 2.4 Wat kan een ziekenhuis met de (H)SMR-cijfers? | 12 |
| 3 Methode (H)SMR-berekening | 13 |
| 3.1 Wijzigingen | 13 |
| 3.2 Brongegevens | 13 |
| 3.3 Controle LBZ-deelname, datakwaliteit en casemix | 15 |
| 3.4 Sterfte bij dagopnamen | 19 |
| 3.5 Verklarende variabelen in het HSMR-model | 19 |
| 3.6 Berekeningswijze van de (H)SMR | 21 |
| 3.7 Berekende cijfers | 23 |

| | |
|--|----|
| 4 Resultaten | 25 |
| 4.1 Uitkomsten LBZ-deelname, datakwaliteit en casemix | 25 |
| 4.1.1 Landelijke uitkomsten LBZ-deelname, datakwaliteit en casemix | 25 |
| 4.1.2 Uitkomsten LBZ-deelname, datakwaliteit en casemix voor uw ziekenhuis | 27 |
| 4.2 De HSMR van uw ziekenhuis | 28 |
| 4.2.1 HSMR 2023 | 29 |
| 4.2.2 HSMR 2021-2023 | 30 |
| 4.3 Funnelplots HSMR | 30 |
| 4.4 SMR's hoger of lager dan gemiddeld | 32 |
| Bijlage A Verklarende variabelen in het HSMR-model | 35 |
| Bijlage B SMR's per diagnose- en patiëntengroep 2023 | 40 |
| Bijlage C SMR's per diagnose- en patiëntengroep 2021-2023 | 46 |

Voorwoord en leeswijzer

Voor u ligt de rapportage over 2023 van de gestandaardiseerde sterftecijfers, de zogeheten Hospital Standardised Mortality Ratios (HSMR's), voor uw ziekenhuis. De HSMR is een indicator die de sterfte in een ziekenhuis vergelijkt met de landelijk gemiddelde ziekenhuissterfte, rekening houdend met relevante kenmerken van de patiënten en de opnamen. Net als voorheen heeft het Centraal Bureau voor de Statistiek (CBS) de cijfers berekend en de rapporten voor de ziekenhuizen opgesteld, in opdracht van DHD.

Aan de hand van de HSMR-cijfers kunnen ziekenhuizen desgewenst nader onderzoek verrichten naar de sterfte binnen het eigen ziekenhuis. Ziekenhuizen zijn zelf verantwoordelijk voor de publicatie van hun HSMR-cijfers, conform de wettelijke verplichting van de Nederlandse Zorgautoriteit (NZA).

In dit rapport zijn de HSMR's berekend voor de periode 2021-2023. De brondata voor deze berekening zijn afkomstig uit de Landelijke Basisregistratie Ziekenhuiszorg (LBZ). Behalve de HSMR worden ook de gestandaardiseerde sterftecijfers voor specifieke diagnose- en patiëntengroepen (SMR's) gepresenteerd.

De berekeningsmethode van de HSMR wordt in dit rapport op hoofdlijnen beschreven. Een uitgebreide technische beschrijving zal in oktober 2024 worden gepubliceerd op de website van het CBS, samen met de modeluitkomsten.

Alleen Nederlandse ziekenhuizen die het CBS schriftelijk gemachtigd hebben om de cijfers (via DHD) te leveren, hebben een HSMR-rapport ontvangen. Verder zijn alleen rapporten verstrekt aan ziekenhuizen waarvan de LBZ-data van 2023 voldoen aan een aantal minimale eisen voor wat betreft compleetheid van de registratie, datakwaliteit en casemix. Of uw ziekenhuis in dit rapport behalve voor 2023 ook HSMR-cijfers heeft gekregen voor 2021 en 2022, hangt ervan af of uw ziekenhuis ook in die jaren voldeed aan de toen geldende data-eisen.

Aandacht voor een correcte registratie van de LBZ-gegevens blijft onverminderd van belang voor de kwaliteit van de resulterende HSMR-cijfers. Daarom zijn in dit rapport net als in vorige jaren landelijke cijfers van een aantal aspecten van datakwaliteit en casemix opgenomen, zodat u de scores van uw ziekenhuis op deze variabelen kunt vergelijken met wat landelijk wordt geregistreerd. Behalve werkelijke verschillen tussen ziekenhuizen, bijvoorbeeld in zorgpraktijk of patiëntenpopulatie, kan er namelijk ook sprake zijn van verschillen in registratiepraktijk. Dergelijke codeverschillen kunnen de HSMR- en SMR-cijfers van een ziekenhuis vertekenen. Dit jaar zijn er een paar aanpassingen doorgevoerd in de berekening van de indicatoren over palliatieve zorg, nevendiagnosen en complicaties. Deze aanpassingen zijn toegepast op alle jaren van de verslagperiode 2021-2023.

In het voorliggende HSMR-rapport wordt eerst een managementsamenvatting gegeven van de belangrijkste uitkomsten. Voor een beter overzicht worden vanaf dit jaar eventuele ziekenhuisspecifieke opmerkingen over de dataregistratie of uitkomsten beschreven in een aan de managementsamenvatting toegevoegde paragraaf 'Overige bevindingen', in plaats van verspreid door het rapport zoals voorheen werd gedaan. In hoofdstuk 2 wordt ingegaan op de betekenis van de HSMR en in hoofdstuk 3 wordt de gebruikte methode voor de HSMR-berekening en voor de indicatoren voor datakwaliteit en casemix toegelicht. Vervolgens worden in hoofdstuk 4 de

resultaten voor uw ziekenhuis uitgebreid beschreven, met bijzondere aandacht voor de SMR's die in statistisch opzicht afwijken van het landelijk gemiddelde. In de bijlagen vindt u nadere informatie over de in het model gebruikte variabelen en worden alle SMR's per diagnosegroep en patiëntencategorie van uw ziekenhuis gegeven voor 2023 en voor de driejaarsperiode 2021-2023.



1 Managementsamenvatting

Het CBS heeft ook dit jaar, in opdracht van DHD, de Hospital Standardised Mortality Ratios (HSMR's) berekend voor de Nederlandse ziekenhuizen. In dit rapport worden de resultaten voor uw ziekenhuis gepresenteerd. Uw ziekenhuis heeft het CBS schriftelijk gemachtigd tot het verstrekken van deze cijfers aan DHD. DHD levert de cijfers door aan de ziekenhuizen en ondersteunt hen bij de interpretatie hiervan.

De HSMR is een indicator om sterfte in ziekenhuizen te vergelijken met het landelijk gemiddelde, waarbij rekening is gehouden met relevante kenmerken van de patiënten en de opnamen. Landelijk gezien is de HSMR gemiddeld 100. Als een ziekenhuis een HSMR heeft die statistisch significant hoger is dan 100, dan betekent dit dat er in het ziekenhuis meer patiënten zijn overleden dan verwacht mag worden op basis van het landelijk gemiddelde. Als de HSMR significant lager is dan 100, dan heeft het ziekenhuis juist minder sterfgevallen dan mag worden verwacht.

Behalve de HSMR zijn ook afzonderlijke Standardised Mortality Ratios (SMR's) berekend voor de verschillende diagnosegroepen waarin de opnamen zijn ingedeeld voor de HSMR-berekening en voor een aantal andere patiëntkenmerken. De SMR geeft net als de HSMR aan hoe hoog de sterfte in een ziekenhuis is vergeleken met het landelijk gemiddelde, maar dan voor een bepaalde diagnosegroep of patiëntencategorie.

Wanneer een ziekenhuis een statistisch significant hoge HSMR heeft, kan dit duiden op tekortkomingen in de kwaliteit van de zorg, maar er kunnen ook andere oorzaken voor zijn. Evenzo zou een significant lage HSMR kunnen duiden op 'best practices' in de zorg. Door binnen het ziekenhuis de diagnosegroepen en patiëntencategorieën met een significant hoge of lage SMR nader te analyseren, kan mogelijk nuttige informatie worden verkregen. Wellicht kan er een relatie met de patiëntenzorg worden gelegd, maar het is bijvoorbeeld ook mogelijk dat er sprake is van een afwijkende registratie, of van bijzondere patiëntkenmerken waarvoor de (H)SMR onvoldoende corrigeert.

Voor de HSMR-berekening is dezelfde methode gebruikt als vorig jaar. Vanaf verslagjaar 2022 worden de opnamen met hoofddiagnose COVID-19¹⁾ meegenomen in de HSMR-berekening. De SMR's over de driejaarsperiode 2021-2023 die in dit rapport worden gepresenteerd, betreffen voor de COVID-19-diagnosegroep daarom alleen de jaren 2022-2023, omdat de COVID-19-opnamen van 2021 net als in vorige jaren zijn uitgesloten van de HSMR. Voor de berekening van de SMR's voor de COVID-19-diagnosegroep is dezelfde methodiek gebruikt als vorig jaar, dus met een iets andere definitie van de variabelen zwaarteklasse en opnamemaand dan bij de andere diagnosegroepen.

Medio mei van dit jaar heeft DHD voorlopige HSMR-cijfers voor 2023 verstrekt, die berekend zijn op basis van het HSMR-model van 2022. De voorlopige HSMR-cijfers van DHD zijn dus gebaseerd op een ouder model. DHD heeft deze cijfers berekend om u een vroegtijdig inzicht te kunnen geven in de ontwikkeling van uw eigen ziekenhuis in 2023 ten opzichte van 2022. De cijfers zijn voor dat specifieke doel geschikt, maar houden geen rekening met de landelijke ontwikkeling in 2023. Bij de cijfers in dit rapport is wel rekening gehouden met deze landelijke ontwikkeling, omdat in het

¹⁾ ICD-10 codes U07.1 (COVID-19, virus geïdentificeerd), U07.2 (COVID-19, virus niet geïdentificeerd) en U10.9 (Multisysteem Inflammatoir Syndroom gerelateerd aan COVID-19, niet gespecificeerd).

berekeningsmodel ook de data van 2023 van alle ziekenhuizen zijn meegenomen. Daarnaast wordt bij de berekening van de cijfers door het CBS de indeling van hoofddiagnosen in zwaarteklassen elk jaar geactualiseerd. Om deze redenen kan het voorlopige HSMR 2023-cijfer dat is aangeleverd door DHD verschillen van het definitieve cijfer in dit rapport. De cijfers in het voorliggende rapport zijn dus de actuele, definitieve HSMR 2023-cijfers, waarmee u uw ziekenhuis kunt vergelijken met het landelijk gemiddelde van 2023. Door de inclusie van COVID-19-opnamen vanaf verslagjaar 2022 zijn de HSMR's over 2022 en 2023 wel iets minder goed vergelijkbaar met de HSMR's over 2021 in dit rapport, waar de COVID-19-opnamen zijn uitgesloten.

Dit jaar zijn er enkele aanpassingen doorgevoerd in de berekening van de achtergrondindicatoren over datakwaliteit en casemix die in dit rapport zijn opgenomen. Het gaat hier om aanpassingen bij de indicatoren over palliatieve zorg, nevendiagnosen en complicaties. Deze aanpassingen zijn toegepast op alle jaren van de verslagperiode 2021-2023 (zie paragraaf 3.1).

1.1 SAMENVATTING RESULTATEN

Om een betekenisvolle (H)SMR te kunnen berekenen, moeten de data van een ziekenhuis voldoen aan een aantal eisen voor wat betreft LBZ-deelname, datakwaliteit en casemix. Voor verslagjaar 2023 is dat voor uw ziekenhuis het geval. Ook voor de driejaarsperiode 2021-2023 konden (H)SMR-cijfers worden berekend.

1.1.1 HSMR 2023

De cijfers van 2023 geven het meest actuele beeld van de ziekenhuissterfte. De HSMR van de Nederlandse ziekenhuizen varieert in 2023 van 64 tot 123. De HSMR van uw ziekenhuis is 102; het 95%-betrouwbaarheidsinterval is 94–110. Dat betekent dat de HSMR van uw ziekenhuis voor 2023 niet significant afwijkt van het landelijk gemiddelde.

1.1.2 HSMR 2021-2023

Omdat de cijfers over één verslagjaar relatief grote betrouwbaarheidsintervallen hebben, is de HSMR ook berekend voor een driejaarsperiode. Dit geeft een preciezer, maar iets minder actueel cijfer. De HSMR van de Nederlandse ziekenhuizen varieert in de periode 2021-2023 van 71 tot 121. De HSMR van uw ziekenhuis over deze periode is 102; het 95%-betrouwbaarheidsinterval is 97–106; dat betekent dat de HSMR van uw ziekenhuis voor de genoemde periode niet significant afwijkt van het landelijk gemiddelde.

1.1.3 SMR's

In 2023 en/of in de driejaarsperiode 2021-2023 is bij de volgende (hoofdclusters van) diagnosegroepen en/of patiëntengroepen de sterfte in uw ziekenhuis significant lager dan het landelijk gemiddelde (bij de specifieke diagnosegroepen worden tussen haakjes de bijbehorende CCS-nummers vermeld):

- Endocriene ziekten, voedings- en stofwisselingsstoornissen en aandoeningen van immuunsysteem (hoofdcluster)
- Ov. letsels en aand. door externe oorzaken (244)
- Leeftijdscategorie 15-44 jaar

In 2023 en/of in de driejaarsperiode 2021-2023 is bij de volgende (hoofdclusters van) diagnosegroepen en/of patiëntengroepen de sterfte in uw ziekenhuis significant hoger dan het landelijk gemiddelde (bij de specifieke diagnosegroepen worden tussen haakjes de bijbehorende CCS-nummers vermeld):

- Spondylitis, rugaand. en osteoporose (205,206)

Nadere informatie over de SMR's is beschreven in paragraaf 4.4 van dit rapport.

1.2 OVERIGE BEVINDINGEN

In paragraaf 3.3 wordt beschreven welke controles zijn uitgevoerd op de LBZ-data van uw ziekenhuis. Voorheen werden eventuele ziekenhuisspecifieke opmerkingen over de resultaten van deze controles en over de mogelijke relatie tot de HSMR-uitkomsten geplaatst op verschillende plaatsen in de tekst van het HSMR-rapport. Voor een handzamer overzicht van deze specifieke opmerkingen worden deze voortaan (indien van toepassing) hier vermeld.

In 2023 is het aantal geregistreerde (Charlson-) nevendiaagnosen in uw ziekenhuis flink gedaald ten opzichte van de voorgaande jaren (zie paragraaf 4.1.2). Dit kan de werkelijkheid weerspiegelen, maar als dit niet zo is, raden wij aan om te onderzoeken of de (Charlson-) nevendiaagnosen worden vastgelegd volgens de LBZ-richtlijnen.

In de HSMR-sterftcijfers worden alleen de klinische opnamen en langdurige observaties zonder overnachting meegenomen. Zoals in paragraaf 3.4 aangegeven komen er bij dagopnamen normaliter geen sterfgevallen voor. Als dit wel het geval is, is het aan te raden om nader onderzoek te doen naar de oorzaken van de sterfte.

In uw ziekenhuis zijn er geen sterfgevallen geweest tijdens dagopnamen in de periode 2021-2023.



2 Achtergrond HSMR

2.1 WAT IS DE HSMR?

De Hospital Standardised Mortality Ratio (HSMR) is een indicator om de sterfte in een ziekenhuis te vergelijken met de landelijk gemiddelde sterfte, rekening houdend met relevante kenmerken van de patiënten en de opnamen. Het ene ziekenhuis behandelt meer patiënten met levensbedreigende ziekten dan het andere en ook de complexiteit van het ziektebeeld kan verschillen. Bij het vergelijken van alleen de bruto sterftcijfers van ziekenhuizen wordt hier geen rekening mee gehouden, de HSMR beoogt echter zo goed mogelijk voor deze verschillen te corrigeren.

De HSMR geeft het totaalbeeld van alle onderliggende Standardised Mortality Ratios (SMR's) per diagnosegroep. Een SMR geeft voor een bepaalde diagnosegroep de verhouding aan tussen de werkelijke (waargenomen) sterfte in een ziekenhuis en de verwachte sterfte. De verwachte sterfte wordt berekend op basis van een model met gegevens van alle ziekenhuizen, waarbij relevante kenmerken van de patiënt en de opname worden meegenomen. De verwachte sterfte geeft dus eigenlijk aan hoe hoog de sterfte is op landelijk niveau, bij een vergelijkbare patiëntenpopulatie. Voor de berekening van de HSMR worden de waargenomen en verwachte sterfgevallen van de verschillende diagnosegroepen in teller en noemer gesommeerd, waardoor er één gestandaardiseerd sterftcijfer per ziekenhuis ontstaat.

$$(H)SMR = \frac{\text{waargenomen sterfte}}{\text{verwachte sterfte}} \times 100$$

Landelijk gezien is de HSMR gemiddeld 100. Als een ziekenhuis een HSMR heeft die statistisch significant hoger is dan 100, dan betekent dit dat er in het ziekenhuis meer patiënten zijn overleden dan verwacht mag worden op basis van het landelijk gemiddelde. Als de HSMR significant lager is dan 100, dan heeft het ziekenhuis juist minder sterfgevallen dan mag worden verwacht.

2.2 WAT IS HET DOEL VAN DE HSMR?

De HSMR geeft aan of de sterfte binnen het ziekenhuis hoger of lager was dan verwacht op basis van de kenmerken van de patiëntenpopulatie en kan daardoor gebruikt worden als indicator voor de kwaliteit van de ziekenhuiszorg, maar is voor dit doel zeker niet perfect. Idealiter zou 'genezing' hiervoor een goede indicator zijn, maar dit is lastig te objectiveren en het is praktisch vrijwel onmogelijk om alle hiervoor relevante patiëntkenmerken te registreren. De relatie tussen de kwaliteit van ziekenhuiszorg en het al dan niet overlijden in het ziekenhuis is minder direct, maar ziekenhuissterfte is goed meetbaar. Daarom wordt de HSMR in verschillende landen gebruikt als kwaliteitsindicator. De HSMR houdt rekening met een aantal patiëntkenmerken, voor zover deze geregistreerd zijn in de landelijke gegevensset. De HSMR is dus ook afhankelijk van de kwaliteit en volledigheid van de gegevensregistratie.

De HSMR is als indicator alleen relevant als een niet-optimale behandeling kan leiden tot sterfte. Bij dagopnamen is er sprake van veelvoorkomende geplande ingrepen met een zeer laag risico, waarbij vrijwel geen sterfgevallen plaatsvinden. Dagopnamen worden daarom niet meegenomen in de HSMR-berekening. Feitelijk is sterfte bij dagopnamen een op zichzelf staande kwaliteitsindicator: elk sterfgeval dat plaatsvindt bij een dagopname is reden tot nader onderzoek voor een ziekenhuis.

In dit rapport wordt een opmerking gemaakt wanneer een ziekenhuis een of meerdere sterfgevallen had bij dagopnamen.

2.3 BEPERKINGEN VAN DE HSMR

De kwaliteit van de HSMR is afhankelijk van de volledigheid en kwaliteit van de gegevensregistratie. Op dit punt is zeker nog verbetering mogelijk. Er is tussen ziekenhuizen namelijk nog steeds sprake van variatie in codeerpraktijk. Voor de HSMR is het bijvoorbeeld belangrijk dat de ICD-10 registratie van hoofd- en nevendiagnosen goed en volledig is, zowel voor de sterfgevallen als voor de overige patiënten. Naarmate de ziekenhuizen de gegevens meer uniform en vollediger registreren, neemt de kwaliteit van de HSMR als indicator toe.

Bij de HSMR-berekening kan alleen worden gecorrigeerd voor variabelen die in de landelijke gegevensset van de LBZ worden geregistreerd. Hoewel daarin vele voor de HSMR relevante kenmerken worden vastgelegd, zijn er ook variabelen die niet in de LBZ (kunnen) worden geregistreerd en die wel van belang kunnen zijn voor de HSMR-berekening, bijvoorbeeld de algemene conditie van de patiënt of het stadium of de ernst van de ziekte. Daardoor kan niet voor alle verschillen in casemix worden gecorrigeerd. Daarnaast kan het ene ziekenhuis meer behandelingsbevoegdheden hebben dan het andere, bijvoorbeeld voor het uitvoeren van specifieke hartoperaties, waardoor het sterfterisico van bepaalde typen patiënten kan verschillen tussen ziekenhuizen.

Ook kunnen ziekenhuizen verschillen in opname- en ontslagbeleid, bijvoorbeeld in de mate waarin terminaal zieke patiënten worden opgenomen en ontslagen. Dit is onder andere afhankelijk van de beschikbaarheid van externe voorzieningen voor terminale zorg in de regio en de afspraken die ziekenhuizen hiermee en met de andere ziekenhuizen in de regio hebben gemaakt. Omdat dit mede bepaalt of patiënten in een bepaald ziekenhuis overlijden, kan dit ook invloed hebben op de HSMR. Ten slotte is het zo dat als ziekenhuizen zich steeds meer gaan specialiseren, de waarde van de HSMR als overall indicator om sterfte tussen ziekenhuizen te vergelijken afneemt. Vergelijkingen op basis van SMR's van specifieke diagnose-/specialismeclusters nemen dan in belang toe.

2.4 WAT KAN EEN ZIEKENHUIS MET DE (H)SMR-CIJFERS?

Ondanks de genoemde beperkingen kan de HSMR nog steeds worden gezien als een waardevolle indicator voor ziekenhuizen om hun sterftcijfers te vergelijken met het landelijk gemiddelde. Ziekenhuizen met een statistisch significant hoge of lage HSMR hebben een relatief hoge, respectievelijk lage sterfte in vergelijking met het landelijk gemiddelde. Een significant hoge HSMR kan opgevat worden als een signaal dat er mogelijk (maar niet noodzakelijkerwijs) tekortkomingen zijn in de kwaliteit van de zorg in het desbetreffende ziekenhuis. Nader onderzoek door het ziekenhuis is dan aan te raden om te bepalen of dit inderdaad het geval is, of dat er andere oorzaken zijn aan te wijzen. Evenzo kan bij een significant lage HSMR onderzocht worden of er sprake is van 'best practices'. De in dit rapport gepresenteerde SMR's kunnen handvatten bieden voor dergelijk onderzoek. Door binnen het ziekenhuis de diagnosegroepen en patiëntencategorieën met een significant hoge of lage SMR nader te analyseren, kan mogelijk nuttige informatie worden verkregen. Wellicht kan er een relatie met de patiëntenzorg gelegd worden, maar het is bijvoorbeeld ook mogelijk dat er sprake is van een afwijkende registratiepraktijk of dat er bijzondere patiëntkenmerken zijn waar de (H)SMR onvoldoende voor corrigeert. In paragraaf 4.4 wordt hier nader op ingegaan.

3 Methode (H)SMR-berekening

In dit hoofdstuk wordt de methode beschreven die het CBS heeft gebruikt om de (H)SMR's en de daaraan gerelateerde cijfers voor de periode 2021-2023 te berekenen. De wijzigingen die zijn doorgevoerd worden toegelicht in paragraaf 3.1. Vervolgens wordt in paragraaf 3.2 tot en met 3.7 beschreven aan welke criteria de brongegevens moeten voldoen om een zinvolle HSMR te kunnen berekenen, wordt het huidige HSMR-berekeningsmodel stapsgewijs toegelicht en wordt een overzicht gegeven van de soorten cijfers die zijn berekend. Een uitgebreid methodologisch rapport van de huidige berekening van de HSMR en de bijbehorende variabele-indelingen en modeluitkomsten wordt in oktober 2024 gepubliceerd op de website van het CBS.²⁾

3.1 WIJZIGINGEN

Dit jaar zijn er geen wijzigingen aangebracht in de methode om de HSMR te berekenen. Vorig jaar is besloten om COVID-19³⁾ als extra diagnosegroep (nr. 158) aan de HSMR toe te voegen vanaf verslagjaar 2022. De SMR's over de driejaarsperiode 2021-2023 die in dit rapport worden gepresenteerd (zie tabel C.2 in bijlage C), betreffen voor de COVID-19-diagnosegroep daarom alleen de jaren 2022-2023. Net als vorig jaar zijn de variabelen voor de zwaarteklasse en opnamemaand voor het COVID-19-sterftemodel iets anders gedefinieerd dan voor de modellen van de andere diagnosegroepen (zie paragraaf 3.5).

De uitkomsten van de HSMR en datakwaliteit indicatoren over 2021 zijn door de exclusie van COVID-19 iets minder goed vergelijkbaar met die van latere jaren, waar de COVID-19-opnamen wel zijn meegenomen.

Bij de indicatoren voor datakwaliteit en casemix zijn dit jaar wel een paar aanpassingen doorgevoerd (voor details, zie paragraaf 3.3):

- De indicatoren over palliatieve zorg zijn nu gebaseerd op zorgactiviteiten in plaats van op een diagnosecode.
- Bij de nevendiaagnosenindicator worden de codes die aanvullend op een diagnose vastgelegd kunnen worden (bijvoorbeeld externe oorzaken, morfologiecodes en codes die het type bacterie aangeven bij een infectie) niet meer meegeteld.
- De indicator 'percentage diagnosen met complicatiecode' is hernoemd naar 'percentage diagnosen met 'NAS'-aanduiding', waarbij 'NAS' staat voor 'Niet Aanwezig bij Start opname'. In deze indicator worden Z-codes die geen aandoeningen betreffen voortaan uitgesloten.

Deze aanpassingen zijn toegepast op alle jaren van de verslagperiode 2021-2023.

3.2 BRONGEGEVENS

De Landelijke Basisregistratie Ziekenhuiszorg (LBZ) is de bron voor de berekening van de HSMR. Deze registratie bevat gegevens van de opnamen (verblijven) in de Nederlandse ziekenhuizen. De datum van ontslag is bepalend voor het jaar waarin de opname in de LBZ wordt geregistreerd. De LBZ van

²⁾ Zie www.cbs.nl; publicatie 'HSMR 2023: Methodological report'.

³⁾ ICD-10 codes U07.1 (COVID-19, virus geïdentificeerd), U07.2 (COVID-19, virus niet geïdentificeerd) en U10.9 (Multisysteem Inflammatoir Syndroom gerelateerd aan COVID-19, niet gespecificeerd).

2023 bevat dus alle records van opnamen waarin het ontslag in 2023 plaatsvond. Naast het gegeven of een patiënt in het ziekenhuis is overleden, bevat de registratie allerlei gegevens waarvoor in het HSMR-berekeningsmodel kan worden gecorrigeerd. Om de HSMR te bepalen, is gebruikgemaakt van de laatste vier beschikbare jaren van de LBZ, in dit geval dus de jaren 2020-2023.

In het model worden opnamen meegenomen van alle algemene, academische en aan de LBZ aanleverende categorale ziekenhuizen die in de vier modeljaren zijn geregistreerd, ook wanneer een ziekenhuis niet alle modeljaren heeft aangeleverd aan de LBZ. Vanaf 2022 is een orthopedisch categoriaal ziekenhuis gaan aanleveren aan de LBZ; de opnamen van dit ziekenhuis worden dus ook meegenomen in het HSMR-model. Perioden waarvan bekend is dat een ziekenhuis niet alle opnamen heeft geregistreerd, worden niet meegenomen in het HSMR-model. Dit laatste komt niet voor in de huidige modeljaren.

Van de ziekenhuizen die in het HSMR-model zijn opgenomen, zijn de volgende opnamen meegenomen:

Klinische opnamen en langdurige observaties zonder overnachting

Klinische opnamen en langdurige observaties zonder overnachting worden meegenomen, indien deze voldoen aan de definities die de NZa hanteert in het kader van de bekostiging van medisch specialistische zorg. De geregistreerde klinische opnamen en langdurige observaties zonder overnachting in de LBZ zijn door DHD getoetst aan deze criteria aan de hand van de beschikbare variabelen in de LBZ. Op basis van die operationalisatie zijn uitsluitend de opnamen die aan de NZa-criteria voldoen, geselecteerd voor de analyses in dit rapport.

Een gevolg van de gekozen operationalisatie is dat ook een klein deel van de sterfte in het ziekenhuis buiten beschouwing wordt gelaten bij de HSMR-berekening. Opnamen waarbij de patiënt om of na 20 uur is opgenomen, maar vóór 24 uur op dezelfde dag wordt ontslagen, worden namelijk geëxcludeerd, ook wanneer de patiënt in het ziekenhuis overlijdt. Jaarlijks worden landelijk gezien daardoor ruim 100 sterfgevallen niet meegenomen; per ziekenhuis betreft het doorgaans echter niet meer dan een paar gevallen per jaar.

Dagopnamen worden niet meegenomen in de HSMR-berekening, omdat het sterfterisico bij dit type opname zeer klein is.

Alleen opnamen die geen gastverblijf betreffen

Zogenaamde 'gastverblijven' worden uitgesloten van het HSMR-model omdat dit geen medische opnamen zijn. Gastverblijven zijn opnamen van een gezond persoon die een zieke persoon vergezelt, bijvoorbeeld wanneer een gezonde zuigeling tegelijk met de moeder in het ziekenhuis wordt opgenomen omdat de moeder zorg nodig heeft, of vice versa. Gastverblijven worden gedefinieerd als opnamen met hoofddiagnose Z76.2, Z76.3 of Z76.4 en/of opnamen waarbij voor alle dagen van de opname een verrichting voor verblijf gezonde moeder of gezonde zuigeling is geregistreerd (Zorgactiviteit/CBV codes 190032, 190033, 339911, 339912).

Voor 2020 en 2021: alleen opnamen die geen COVID-19 als hoofddiagnose hadden

Voor de jaren 2020 en 2021 van het HSMR-model zijn uitsluitend de opnamen geselecteerd die geen COVID-19 (ICD-10 codes U07.1 (COVID-19, virus geïdentificeerd), U07.2 (COVID-19, virus niet geïdentificeerd) of U10.9 (Multisysteem Inflammatoir Syndroom gerelateerd aan COVID-19)) als hoofddiagnose hadden. Vanaf verslagjaar 2022 worden de opnamen met hoofddiagnose COVID-19 wel meegenomen in het HSMR-model.

Alleen opnamen die compleet geregistreerd zijn in de LBZ

In voorgaande jaren kwam het voor dat ziekenhuizen alleen een deel van het jaar hun opnamen compleet in de LBZ hadden geregistreerd. Van die ziekenhuizen werden dan alleen de compleet geregistreerde opnamen uit die periode meegenomen in het HSMR-model. Dit is echter al geruime tijd niet meer voorgekomen: alle ziekenhuizen registreren de klinische opnamen en langdurige observaties zonder overnachting die aan de NZa-criteria voldoen, compleet. Ook in 2023 was dit het geval.

Alleen opnamen van in Nederland wonende patiënten

Patiënten van wie in de LBZ geen postcode is geregistreerd en waarvan de landcode niet Nederland is, worden voor de HSMR-berekening beschouwd als niet-ingezetenen en worden niet meegenomen in het model. Dit is gedaan met het oog op mogelijke modelveranderingen in de toekomst, bijvoorbeeld als patiënten in de tijd gevolgd moeten kunnen worden, of als door koppeling met andere databronnen gegevens aan de LBZ zouden worden toegevoegd. Dergelijke koppelingen zijn alleen uitvoerbaar met de in de Basisregistratie Personen (BRP) geregistreerde bevolking in Nederland. Verder zijn er verschillen tussen de opnamen van niet-ingezetenen en die van in Nederland wonende personen. Zo worden niet-ingezetenen bijvoorbeeld vaker opgenomen voor acute, ernstige zaken dan in Nederland wonende personen.

3.3 CONTROLE LBZ-DEELNAME, DATAKWALITEIT EN CASEMIX

Voor een correcte berekening van de HSMR is het belangrijk dat een ziekenhuis de in paragraaf 3.2 beschreven LBZ-data volledig geregistreerd heeft en dat deze van voldoende kwaliteit zijn. Ook moet de patiëntencasemix van het ziekenhuis niet te veel afwijken van de landelijk gemiddelde casemix. Los daarvan wordt de HSMR alleen berekend als het ziekenhuis het CBS heeft gemachtigd tot het leveren van de HSMR-cijfers aan DHD.

In deze paragraaf wordt aangegeven welke criteria zijn gehanteerd om te bepalen of de LBZ-data van een ziekenhuis geschikt zijn om de HSMR te berekenen. De indicatoren voor datakwaliteit en casemix worden berekend op basis van dezelfde selectie van opnamen als die waarover de HSMR wordt berekend.

Benadrukt wordt dat het hier om 'soepele' datakwaliteitscriteria gaat, waarbij als grens een vrij extreme waarde is gekozen. Dus ook als een ziekenhuis aan de datakwaliteitscriteria voldoet, kan het nog steeds zo zijn dat de registratie van het ziekenhuis niet optimaal is, hetgeen invloed kan hebben op de HSMR-uitkomsten. Ook voor variabelen die niet opgenomen zijn in de datakwaliteitscriteria maar die wel gebruikt worden in de HSMR-berekening (zoals de herkomst van de patiënt), kan een afwijkende registratie invloed hebben op de HSMR-uitkomsten.

De HSMR wordt berekend indien:

- **Alle klinische opnamen en langdurige observaties zonder overnachting zijn geregistreerd in de LBZ ('minimale dataset')**

Voor een zinvolle berekening van de HSMR dient een ziekenhuis alle klinische opnamen en langdurige observaties zonder overnachting die voldoen aan de NZa-criteria compleet te registreren in de LBZ.

– **De geregistreerde klinische opnamen en langdurige observaties zonder overnachting voldoen aan de volgende criteria voor datakwaliteit:**

1. meer dan 30% acute opnamen

Het percentage acute opnamen moet hoger zijn dan 30%. Landelijk gezien wordt meer dan de helft van de patiënten acuut opgenomen. Als een ziekenhuis ten onrechte minder opnamen als acuut heeft geregistreerd, leidt dit tot onjuiste lage sterftetekansen en daardoor tot een hogere HSMR dan werkelijk het geval is.

2. gemiddeld meer dan 1,5 nevendiaagnosen per opname

Het gemiddelde aantal geregistreerde nevendiaagnosen per opname moet minimaal 1,5 zijn. Volledige en juiste registratie van nevendiaagnosen in de LBZ is nodig voor een correcte bepaling van de Charlson-nevendiagnosegroepen, welke meegenomen worden in de HSMR-berekening (zie bijlage A). Als niet alle nevendiaagnosen zijn geregistreerd, komen de sterftetekansen te laag uit en de HSMR te hoog. Andersom zal bij een ziekenhuis dat (voor dezelfde soort patiënten) meer Charlson-nevendiaagnosen registreert dan andere ziekenhuizen, de HSMR te laag uitkomen. Om de effecten van onderregistratie tegen te gaan wordt er een minimumgrens gesteld voor het totaal aantal geregistreerde nevendiaagnosen per klinische opname.

Zoals vorig jaar aangekondigd zijn vanaf deze rapportage bepaalde codes uitgesloten van de telling van het aantal nevendiaagnosen per opname. Het gaat hier om ICD-10 codes die aanvullend op een diagnose vastgelegd kunnen worden (bijvoorbeeld externe oorzaken, morfologiecodes en codes die het type bacterie aangeven bij een infectie). Het betreft de codes B95-B98, U80-U85, V- t/m Y-codes en morfologiecodes (met toevoeging 'M'). Deze uitsluiting van codes is toegepast op alle verslagjaren (2021-2023). De gepresenteerde cijfers in dit rapport zijn dus goed vergelijkbaar over deze jaren.

– **De patiëntencasemix niet te veel afwijkt van het landelijk gemiddelde (>60 sterfgevallen per jaar).**

Als de casemix van een ziekenhuis sterk afwijkt van die van de andere ziekenhuizen, is vergelijking op basis van de HSMR niet zinvol. In tegenstelling tot de criteria betreffende de datakwaliteit gaat het bij deze criteria om kenmerken van de patiëntenpopulatie die niet door het ziekenhuis beïnvloed kunnen worden. Als criterium voor verschillen in patiëntencasemix wordt gekeken naar het totale aantal sterfgevallen bij de in de LBZ geregistreerde klinische opnamen en langdurige observaties zonder overnachting: dit moet minimaal 60 zijn. Indien het aantal geregistreerde sterfgevallen in een ziekenhuis kleiner is dan 60 kunnen er op basis van de HSMR geen statistisch betrouwbare conclusies getrokken worden.

Palliatieve zorg

Naast de bovengenoemde criteria voor het al dan niet berekenen van een HSMR, worden ook twee indicatoren over palliatieve zorg berekend. Vanaf deze rapportage worden deze indicatoren berekend op basis van de verrichtingen (Zorgactiviteitcodes ZA 190006, ZA 190067 en ZA 190173).⁴⁾ In vorige HSMR-rapporten werd dit berekend op basis van het voorkomen van de ICD-10 code Z51.5 'Palliatieve zorg' als nevendiagnose. De berekening is aangepast omdat palliatieve zorg geen diagnose is en wordt vastgelegd met zorgactiviteiten. Voor de LBZ geldt het advies om geen ICD-10

⁴⁾ De benaming van de ZA-codes is als volgt: ZA 190006 'Overleg palliatieve zorg', ZA 190067 'Consult door een lid van het team palliatieve zorg' en ZA 190173 'Consult door een lid van het team kinderpalliatieve zorg, uitgezonderd beroepsbeoefenaren die de poortfunctie uitvoeren (zie ZA 190067).

code vast te leggen als er een zorgactiviteit met eenzelfde betekenis is vastgelegd. Daarnaast bestaan voor de registratie van de ICD-10 code voor palliatieve zorg geen (internationale) richtlijnen en daarom is de registratie hiervan niet uniform. Voor de registratie van de zorgactiviteiten voor palliatieve zorg gelden NZa-regels.

Er worden twee indicatoren over palliatieve zorg berekend:

- Percentage opnamen met palliatieve zorg (ZA 190006, ZA 190067 en ZA 190173) als verrichting;
- Percentage sterfgevallen (van alle sterfgevallen) met palliatieve zorg (ZA 190006, ZA 190067 en ZA 190173) als verrichting.

Deze cijfers kunnen gebruikt worden als achtergrondgegevens bij de interpretatie van de HSMR. Als er verschillen zijn tussen ziekenhuizen in het verlenen van palliatieve zorg is het namelijk mogelijk dat dit de HSMR beïnvloedt. Dit is het geval als er grote verschillen zijn tussen ziekenhuizen in het opnemen van terminale patiënten met uitsluitend het doel om palliatieve zorg te verlenen (wat in de praktijk mogelijk niet vaak voorkomt), of in het ontslaan van patiënten die tijdens de opname terminaal worden naar externe voorzieningen voor 'end-of-life-care'. In het eerste geval is er geen sprake van behandeling voor een ziekte, maar alleen van begeleiding van de patiënt in de stervensfase. Omdat sterfte eigenlijk de verwachte uitkomst is van deze opnamen, zouden deze idealiter niet mee moeten tellen bij de HSMR. In het tweede geval is er bij opname van de patiënt nog geen sprake van een terminale situatie en kunnen de opnamen in principe wel relevant zijn voor de HSMR, maar ontstaat er een vertekening als sommige ziekenhuizen de patiënten die tijdens de opname terminaal worden minder vaak verwijzen naar externe voorzieningen dan andere, waardoor er meer sterfgevallen in het ziekenhuis plaatsvinden. Een oplossing voor het tweede probleem zou zijn om in de berekening van de HSMR ook de sterfte kort na ontslag mee te nemen. Voor het eerste probleem (verschillen in opnamen van terminale patiënten) is echter moeilijk te corrigeren. In de LBZ kan de opname van terminale patiënten namelijk niet onderscheiden worden van andere vormen van palliatieve zorg. De zorgactiviteitscodes ZA 190006, ZA 190067 en ZA 190173 worden in de LBZ als verrichtingen geregistreerd bij patiënten waarbij palliatieve zorg plaatsvindt (bij deze ZA-codes gaat het om een consult of overleg). De verrichtingen voor palliatieve zorg zijn van toepassing bij terminale patiënten maar ook bij ongeneeslijk zieke patiënten die nog niet terminaal zijn en die bijvoorbeeld worden opgenomen voor een behandeling die de kwaliteit van leven kan verbeteren.

Het is nu dus nog niet mogelijk om te corrigeren voor verschillen in terminale zorg bij de berekening van de HSMR. Zoals hierboven vermeld worden wel twee achtergrondindicatoren gegeven op basis van de registratie van verrichtingen voor palliatieve zorg bij de opnamen en sterfgevallen, zodat ziekenhuizen kunnen zien of hun cijfers sterk afwijken van die van andere ziekenhuizen. Als een ziekenhuis veel meer palliatieve zorg verleent dan andere ziekenhuizen, is het mogelijk dat het aandeel van de terminale zorg binnen het ziekenhuis ook hoger is, in welk geval de HSMR van dit ziekenhuis wellicht onterecht te hoog kan zijn uitgekomen. Voorzichtigheid is echter geboden bij het trekken van conclusies, omdat niet bekend is of verschillen in de gepresenteerde cijfers specifiek duiden op verschillen in opname en/of ontslag van terminale patiënten (alleen dat is relevant voor de HSMR) én omdat de verschillen ook veroorzaakt kunnen zijn door verschillen tussen ziekenhuizen in de registratie van palliatieve zorg in de LBZ. Hoewel er NZa-richtlijnen zijn voor de registratie van palliatieve zorg als verrichting, zijn er nog aanzienlijke verschillen tussen de ziekenhuizen wat betreft de registratie van deze verrichting in de LBZ medisch. Daarom is dit gegeven meer geschikt als informatie binnen het eigen ziekenhuis en minder als benchmark-informatie.

Registratie van aandoeningen ontstaan tijdens opname in de LBZ

Een aanvullende indicator voor datakwaliteit is het aantal aandoeningen ontstaan tijdens opname (voorheen 'complicaties' genoemd). Dit zijn nevendiaagnosen die in de LBZ worden geregistreerd met aanduiding 'Niet Aanwezig bij Start opname' (NAS). In de praktijk is er veel variatie tussen ziekenhuizen in het aantal aandoeningen ontstaan tijdens opname dat wordt geregistreerd in de LBZ. Dit verschil in registratiepraktijk kan invloed hebben op de HSMR. Bij de berekening van de variabelen voor comorbiditeit, de Charlson-nevendiaagnosen, worden aandoeningen ontstaan tijdens opname namelijk niet meegeteld. Codeervariatie met betrekking tot de registratie van aandoeningen ontstaan tijdens opname kan daardoor invloed hebben op de berekening van de verwachte sterfte.

De indicator meet het aantal geregistreerde nevendiaagnosen met een aanduiding 'NAS' als percentage van het totale aantal bij de opname geregistreerde diagnoses. Hierbij worden eventuele dubbel geregistreerde diagnoses eerst ontdebeld per opname. Net als in vorige jaren worden aanvullende codes die nadere informatie geven over een diagnose (bijvoorbeeld externe oorzaken, morfologiecodes en codes die het type bacterie aangeven bij een infectie) niet als afzonderlijke diagnoses meegeteld. Zoals vorig jaar aangekondigd worden vanaf deze rapportage nog een aantal andere ICD-10 codes uitgesloten als aandoening ontstaan tijdens opname. In totaal gaat het om de volgende uitsluitingen:

- Aanvullende codes die net als in vorige jaren worden uitgesloten: B95-B98, V- t/m Y-codes en morfologiecodes (met toevoeging 'M').
- U80-U85 (resistentie voor antibiotica en antineoplastische geneesmiddelen). Deze codes worden nu ook uitgesloten, omdat deze aanvullend op andere nevendiaagnosen vastgelegd worden.
- Z-codes (Factoren die de gezondheidstoestand beïnvloeden en contacten met gezondheidszorg), behalve Z04.3 en Z20.⁵⁾ Z-codes worden nu vrijwel allemaal ook uitgesloten omdat dit in principe geen aandoeningen zijn. Vanaf LBZ registratiejaar 2023 is het codeadvies om geen aanduiding 'NAS' vast te leggen bij Z-codes. Uitzonderingen zijn Z04.3 en Z20 omdat deze wel tijdens de opname kunnen optreden.

De uitsluiting van de Z-codes is alleen toegepast op de teller van de indicator (aantal diagnoses met 'NAS'-aanduiding), niet op de noemer (totaal aantal geregistreerde diagnoses bij de opname). De overige uitsluitingen zijn zowel op de teller als op de noemer toegepast. De uitsluitingen zijn in dit rapport met terugwerkende kracht toegepast op alle verslagjaren (2021-2023); de gepresenteerde cijfers zijn dus over deze jaren goed vergelijkbaar.

Naast de landelijke uitkomsten worden ook de gegevens van het eigen ziekenhuis gepresenteerd. Indien een ziekenhuis minder dan 1% aandoeningen ontstaan tijdens opname in de LBZ heeft geregistreerd, wordt hierover een opmerking gemaakt in het HSMR-rapport (in paragraaf 1.2). Het verdient dan aandacht om na te gaan of de registratie van aandoeningen ontstaan tijdens opname wel volledig is.

⁵⁾ ICD-10 code Z04.3 'Onderzoek en observatie na ander ongeval' en Z20 'Contact met en blootstelling aan overdraagbare ziekten'.

Registratie van 'vage diagnoses' in de LBZ

In eerdere jaren was het percentage opnamen met een zogenoemde vage diagnosecode voor de hoofddiagnose, wat lager moest zijn dan 2%, een criterium voor het al dan niet berekenen van de HSMR. Onder 'vage diagnose' werd daarbij verstaan de ICD-10 code R69 ('Onbekende en niet gespecificeerde oorzaken van ziekte'). Tegenwoordig wordt deze ICD-10 code echter nauwelijks nog geregistreerd, waardoor dit criterium niet informatief meer is voor de datakwaliteit. Het criterium is daarom niet meer opgenomen in de tabellen voor datakwaliteit. Buiten R69 zijn er echter diverse andere ICD-10 codes met een niet-gespecificeerde betekenis, bijvoorbeeld een aantal codes in het Z-hoofdstuk van de ICD-10. Een bovenmatig gebruik van vage diagnosecodes kan wijzen op verminderde aandacht voor het correct coderen van diagnoses, waardoor de HSMR-uitkomsten minder betrouwbaar kunnen worden. Daarom wordt per ziekenhuis bekeken of er relatief veel van dit soort codes zijn geregistreerd bij klinische opnamen en langdurige observaties zonder overnachting. Ook wordt bijvoorbeeld gekeken naar het aandeel ICD-10 codes dat eindigt op .8 of .9, omdat deze codes vaak een niet-gespecificeerde vorm beschrijven van een bepaalde aandoening. Dit zijn echter geen formele indicatoren die bepalend zijn voor het al dan niet berekenen van een HSMR-waarde en deze worden daarom niet beschreven bij de landelijke uitkomsten van datakwaliteit. Indien een ziekenhuis op een van deze punten duidelijk afwijkt van het landelijke beeld, wordt hierover wel een opmerking toegevoegd aan paragraaf 1.2) van het HSMR-rapport.

3.4 STERFTE BIJ DAGOPNAMEN

De sterfte tijdens dagopnamen zou nagenoeg nul moeten zijn. Als binnen een ziekenhuis één of meer sterfgevallen bij dagopnamen plaatsvinden, is nader onderzoek door het ziekenhuis aan te bevelen. Mogelijk zijn er fouten in de registratie gemaakt. Dit kan invloed hebben op de HSMR, namelijk als de dagopnamen in werkelijkheid klinische opnamen waren. Omdat dagopnamen in de HSMR niet worden meegenomen, worden deze opnamen in dat geval onterecht niet meegeteld bij de HSMR. Het is echter ook mogelijk dat de dagopnamen met sterfte wel echte dagopnamen waren. Nader onderzoek naar de oorzaken van de sterfte is dan ook wenselijk (zie ook paragraaf 2.2). Daarom wordt in paragraaf 1.2 aangegeven of er sterfte was bij dagopnamen in uw ziekenhuis in de periode 2021-2023. Analooq aan de opnamen waarover de HSMR is berekend, is hierbij alleen gekeken naar de dagopnamen die aan de NZa-criteria voor een dagverpleging voldoen en worden de gastverblijven, opnamen van niet-ingezetenen en in 2021 opnamen met COVID-19 als hoofddiagnose uitgesloten.

3.5 VERKLARENDE VARIABLEN IN HET HSMR-MODEL

Bij de berekening van de HSMR wordt rekening gehouden met kenmerken van de patiënt en de opname die van invloed zijn op de sterftkans van de patiënt. Omdat ziekenhuizen verschillen in de mix van patiënten (casemix) die worden opgenomen, is het belangrijk om hiervoor te corrigeren bij de berekening van de HSMR. Daarom worden de volgende patiënt- en opnamekenmerken als verklarende variabelen in het HSMR-model meegenomen (zie ook bijlage A voor een gedetailleerd overzicht):

– Sociaaleconomische status (SES)

Gebleden is dat de levensverwachting van mensen uit wijken met een lagere sociaaleconomische status korter is. Om ziekenhuizen met veel patiënten uit zulke wijken (bijvoorbeeld in steden) niet te benadelen, wordt hiervoor gecorrigeerd. SES wordt aan de

dataset toegevoegd op basis van de viercijferige postcode van het woonadres van de patiënt. Hiervoor wordt gebruikgemaakt van de SES-score die het CBS heeft berekend: de Welvaart, Opleiding en Arbeid (WOA)-score (zie bijlage A). Voor de LBZ-data van 2020 en 2021 is gebruikgemaakt van de SES-WOA scores die het CBS heeft berekend over het jaar 2019. Voor de SES-variabele van 2022 en 2023 is gebruikgemaakt van de SES-WOA scores over het jaar 2021.

– **Zwaarteklasse van de hoofddiagnose**

Binnen een hoofddiagnosegroep (bijvoorbeeld acute cerebrovasculaire aandoening, CVA) kan de zwaarte van de verschillende subdiagnosen (bijvoorbeeld een bepaalde soort hersenbloeding versus een herseninfarct) verschillen. Omdat de patiëntenmix binnen zo'n hoofddiagnosegroep tussen ziekenhuizen kan verschillen (bijvoorbeeld percentage sub-arachnoïdale bloedingen onder de CVA-patiënten), wordt de zwaarte van de hoofddiagnose meegenomen als verklarende variabele. Deze zogenaamde zwaarteklassen zijn gebaseerd op de landelijke sterfterisico's per ICD-10 code, berekend over zes oudere LBZ-jaren die niet overlappen met de jaren waarover de HSMR-cijfers berekend worden (zie bijlage A voor meer details). De zwaarteklasse-indeling wordt gedefinieerd op basis van ICD-10 codes. De zwaarte per ICD-10 diagnose is bepaald aan de hand van de gewogen historische mortaliteit bij de ICD-10 code, zoals geregistreerd in de LBZ-jaren 2015-2020. Omdat er nog geen meerjarige historische gegevens zijn over de mortaliteit van COVID-19 in een reguliere behandelsetting, wordt bij de COVID-19-diagnosegroep elke ICD-10 code (U07.1, U07.2 en U10.9) als afzonderlijke categorie meegenomen in een aparte zwaarteklassevariabele 'COVID-19_subdiagnose'.

– **Neveniagnosen (comorbiditeit)**

In de LBZ worden ook neveniagnosen geregistreerd. Dit zijn in het algemeen aandoeningen waar een patiënt wel aan lijdt, maar die niet de hoofdreden zijn voor de opname. Omdat comorbiditeit de sterftekans sterk kan beïnvloeden, wordt hiervoor gecorrigeerd. Als verklarende variabelen zijn de 17 neveniagnosegroepen van de Charlson-index meegenomen als aparte variabelen in het model (zie bijlage A). Bij de berekening van de Charlson-variabelen worden per opname alle geregistreerde diagnoses ontdebeld, zodat een bepaalde neveniagnose maar één keer per opname voor kan komen en niet dezelfde diagnose kan zijn als de hoofddiagnose. Vervolgens wordt voor elk van de 17 Charlson-variabelen bepaald of een patiënt één of meerdere neveniagnosen heeft die in de betreffende neveniagnosegroep vallen. Indien dit het geval is, wordt de score 1 toegekend aan deze variabele, ongeacht het aantal neveniagnosen dat de patiënt binnen deze groep heeft.

– **Leeftijd**

De sterftekans neemt sterk toe bij hogere leeftijden en ook pasgeborenen hebben een relatief grote kans op overlijden. Een ziekenhuis met meer oudere patiënten zal naar verwachting meer sterfgevallen hebben. Het is dus belangrijk om voor leeftijd te corrigeren. Leeftijd wordt hier gedefinieerd als de leeftijd op opnamedatum.

– **Geslacht**

Vrouwen hebben een hogere levensverwachting dan mannen, en daarmee ook een kleinere kans op overlijden bij gelijke leeftijd. Daarom wordt geslacht meegenomen als verklarende variabele.

– **Urgentie van de opname**

Een patiënt heeft bij een acute opname in het algemeen een grotere kans om te overlijden dan bij een niet-acute opname. Daarom wordt hiervoor gecorrigeerd. Gebruikt is de variabele 'opname-urgentie' uit de LBZ, die onderscheid maakt tussen acute en niet-acute opnamen. Een acute opname is een opname die niet kan worden uitgesteld omdat onmiddellijke

behandeling of hulpverlening binnen 24 uur noodzakelijk is. Binnen 24 uur wil zeggen gerekend vanaf het moment dat de medisch specialist oordeelt dat een acute opname noodzakelijk is. Als de patiënt als acuut wordt gecategoriseerd maar de daadwerkelijke opname 24 uur of later plaatsvindt, kan toch de definitie acuut worden gehanteerd.

– **Herkomst patiënt (verblijfplaats voorafgaand aan opname)**

De verblijfplaats van een patiënt voordat hij/zij wordt opgenomen kan een indicator zijn voor de zorgzwaarte van de opname. Zo heeft een patiënt die via een verwijzing van de huisarts in het ziekenhuis terechtkomt vaak een andere sterftekans dan een patiënt die voor een speciale behandeling is doorverwezen vanuit een ander ziekenhuis.

– **Jaar van ontslag**

Omdat de landelijke ziekenhuissterfte kan variëren in de tijd, is ook het ontslagjaar opgenomen in het model. Dit heeft verder als praktisch voordeel dat de gemiddelde HSMR ook voor elk afzonderlijk jaar altijd precies 100 is.

– **Maand van opname**

Dit kenmerk is in het model meegenomen om te corrigeren voor seizoenseffecten. Met name bij opnamen in de wintermaanden (kou, griep epidemieën) en in de zomermaanden (hitte) kunnen de sterftekansen verschillend zijn. Voor de COVID-19-diagnosegroep is net als vorig jaar een meer gedetailleerde variabele voor de opnamemaand meegenomen dan voor de andere diagnosegroepen, om verschillende besmettingsgolven en varianten van COVID-19 beter in de tijd te onderscheiden (zie bijlage A).

3.6 BEREKENINGSWIJZE VAN DE (H)SMR

Zoals in paragraaf 2.1 is aangegeven, is de HSMR gelijk aan het quotiënt van het waargenomen en het verwachte aantal sterfgevallen in een ziekenhuis, vermenigvuldigd met 100. Om de HSMR te kunnen berekenen, worden eerst de SMR's berekend van de afzonderlijke diagnosegroepen. Voor elke diagnose-specifieke SMR wordt een apart model geschat. De SMR is het quotiënt van het waargenomen en verwachte aantal sterfgevallen voor de desbetreffende diagnosegroep, vermenigvuldigd met 100.

Diagnosegroepen

De HSMR wordt berekend over alle diagnosegroepen: tot en met verslagjaar 2021 zijn dat 157 groepen, en vanaf 2022 zijn het 158 groepen door de toevoeging van de COVID-19-diagnosegroep. De 158 diagnosegroepen waarover SMR's berekend zijn, worden vermeld in tabel B.2 van bijlage B en tabel C.2 van bijlage C, met vermelding van de bijbehorende CCS-groepsnummers. 'CCS' staat voor Clinical Classifications Software; een systeem van het Healthcare Cost and Utilization Project (HCUP) dat ICD-codes clustert in klinisch relevante groepen. Alleen bij COVID-19 is geen CCS-nummer vermeld in de tabellen, omdat deze diagnose nog niet bestond in de oorspronkelijke CCS-groepen-nummering en deze nu als aparte diagnosegroep wordt weergegeven in tabel B.2 en C.2 onder het hoofdcluster 'Infectieziekten en parasitaire aandoeningen'.

Modelberekening

Per diagnosegroep wordt het verwachte aantal sterfgevallen bepaald via een (logistisch) regressiemodel, waarbij het al dan niet overlijden van de patiënt tijdens de opname wordt verklaard uit de in paragraaf 3.5 genoemde verklarende variabelen. Alle verklarende variabelen worden meegenomen in de modellen, ook als deze niet statistisch significant zijn. Als een bepaalde

categorie van een variabele onvoldoende waarnemingen bevat (landelijk minder dan 50 opnamen of 0 sterfgevallen), is deze samengevoegd met een andere, meestal naastliggende, categorie. Als dit het geval is bij een nevendiagnosevariabele (die alleen 0 of 1 kan zijn), dan wordt deze nevendiagnose óf samengevoegd met een andere nevendiagnose (bij respectievelijk diabetes/diabetescomplicaties en bij milde/ernstige leveraandoeningen) óf de nevendiagnose-variabele wordt niet meegenomen in het model. Bij geslachts-specifieke aandoeningen (bijvoorbeeld prostaatkanker) is geslacht weggelaten uit het model. Voor 18 diagnosegroepen is de zwaarteklasse weggelaten uit het model, omdat alle subdiagnosen in dezelfde zwaarteklasse vallen. Een totaaloverzicht per diagnosegroep van de variabelen die zijn weggelaten uit het model, wordt gepubliceerd in een bijlage in het methoderapport van de HSMR-berekening.

Met behulp van de geschatte regressiecoëfficiënten van de 158 modellen is vervolgens voor iedere opname een sterftekans geschat. Sommering van deze sterftekansen over de opnamen van een ziekenhuis levert de verwachte sterfte op voor de betreffende diagnosegroep (noemer van de SMR). Sommering over alle 158 diagnosegroepen geeft de noemer van de HSMR.

Overige SMR's

Men kan de (geschatte) sterftekansen per opname ook sommeren over meerdere diagnosegroepen of over andere patiëntcategorieën, zoals geslacht of leeftijdsgroep. Zo zijn er geaggregeerde SMR's berekend, waarbij de diagnosen in 17 hoofdclusters van ziekten zijn ingedeeld (zie tabel B.1 van bijlage B en tabel C.1 van bijlage C). Hiervoor is aangesloten bij de Amerikaanse indeling van de CCS-groepen in hoofdclusters van HCUP, op een paar kleine aanpassingen na:

- HCUP-hoofdclusters 17 ('Symptomen; klachten; niet nader omschreven en overige aandoeningen en factoren die de gezondheid beïnvloeden') en 18 ('Overige codes') zijn samengevoegd in één cluster;
- CCS-groep 54 ('Jicht en overige kristalartropathieën') is ingedeeld in hoofdcluster 'Ziekten van botten, spieren en bindweefsel' en CCS-groep 57 ('Afweerstoornissen') in hoofdcluster 'Ziekten van bloed en bloedvormende organen', terwijl deze bij HCUP allebei in hoofdcluster 'Endocriene ziekten, voedings- en stofwisselingsstoornissen en aandoeningen van immuunsysteem' zijn ingedeeld;
- CCS-groep 113 ('Late gevolgen van CVA') is ingedeeld bij de groep 'Verlamming' in hoofdcluster 'Ziekten van zenuwstelsel en zintuigen' terwijl deze bij HCUP in hoofdcluster 'Ziekten van hart en vaatstelsel' is ingedeeld;
- CCS-groep 218 ('Levendgeborenen') is ingedeeld in hoofdcluster 'Complicaties zwangerschap, bevalling en kraambed', terwijl deze bij HCUP in hoofdcluster 'Aandoeningen ontstaan in de perinatale periode' is ingedeeld.

Door bovengenoemde aanpassingen aan de hoofdclusters is elk van de 158 diagnosegroepen in zijn geheel aan één van de hoofdclusters toe te delen. De gekozen indeling van bovengenoemde CCS-groepen in diagnosegroepen is conform de indeling die in het Verenigd Koninkrijk wordt gebruikt voor de HSMR-berekening. Een tabel met de indeling van alle ICD-10 hoofddiagnosecodes in CCS-groepen, de 158 overkoepelende diagnosegroepen en de 17 hoofdclusters van ziekten wordt in oktober 2024 gepubliceerd bij het methoderapport van de HSMR-berekening op de website van het CBS (tabel 'Classification of variables HSMR 2023'). Deze tabel kan tevens worden opgevraagd bij DHD.

Daarnaast zijn SMR's berekend over een aantal relevante kenmerken anders dan de diagnose, namelijk leeftijdsgroepen, geslacht en urgentie van de opname (zie de tabellen B.3 t/m B.5 van bijlage B en de tabellen C.3 t/m C.5 van bijlage C).

Betrouwbaarheidsintervallen en p-waarden

Bij de HSMR- en SMR-cijfers wordt een 95%-betrouwbaarheidsinterval gegeven; dit is het interval waarbinnen de werkelijke waarde met 95% zekerheid valt. Bij de SMR's van de afzonderlijke 158 diagnosegroepen wordt een 98%-betrouwbaarheidsinterval gegeven in plaats van een 95%-betrouwbaarheidsinterval. De betrouwbaarheidsintervallen worden gegeven omdat de waargenomen sterfte weliswaar een hard getal lijkt, maar aan statistische onzekerheid of toeval onderhevig is: het getal had ook wat hoger of lager kunnen uitvallen. Om dit toeval goeddeels uit te sluiten, wordt een (H)SMR die hoger is dan het landelijk gemiddelde van 100, pas als statistisch significant hoger dan gemiddeld gezien wanneer de ondergrens van het betrouwbaarheidsinterval hoger is dan 100. Evenzo is een (H)SMR die lager is dan 100, pas statistisch significant lager dan het landelijk gemiddelde wanneer de bovengrens van het betrouwbaarheidsinterval lager is dan 100. Als de waarde 100 binnen het betrouwbaarheidsinterval ligt, wijkt de (H)SMR dus niet statistisch significant af van het landelijk gemiddelde.

Voor de HSMR-cijfers zijn ook de 99,8%-betrouwbaarheidsintervallen berekend. Als dit betrouwbaarheidsinterval de waarde 100 niet omvat, dan is de betreffende HSMR statistisch zeer significant, dat wil zeggen dat de afwijking van de HSMR ten opzichte van het landelijk gemiddelde nauwelijks door toeval verklaard kan worden. Als een HSMR ook significant is op 99,8%-betrouwbaarheidsniveau, is dit dus een nog sterker signaal dat de HSMR afwijkt van het landelijk gemiddelde.

In dit rapport wordt een overzicht gegeven van de SMR's van diagnosegroepen die statistisch significant hoger of lager zijn dan het landelijk gemiddelde. Ziekenhuizen kunnen aan de hand van de dossiers onderzoeken waarom dit het geval is bij deze patiëntengroepen. Indien er meerdere SMR's significant afwijkend zijn, kan het wenselijk zijn om een prioritering aan te brengen, zodat bijvoorbeeld de diagnosegroepen met de meest uitgesproken afwijkingen het eerst worden onderzocht. Een hulpmiddel dat hiervoor gebruikt kan worden is de p-waarde van de statistische toets die aantoont dat de SMR afwijkt van het landelijke gemiddelde: hoe lager de p-waarde is, des te significanter is de afwijking van het gemiddelde. Het CBS levert daarom de p-waarden behorend bij de SMR's aan DHD. Ziekenhuizen kunnen dit overzicht opvragen bij DHD. De p-waarden kunnen gebruikt worden om een prioritering aan te brengen in (dossier)onderzoek naar afwijkende SMR-waarden.

3.7 BEREKENDE CIJFERS

Op basis van de in de vorige paragrafen beschreven methode heeft het CBS de volgende cijfers voor de ziekenhuizen berekend:

- Uitkomsten met betrekking tot datakwaliteit en casemix en over de sterfte in dagopnamen.
- HSMR over de periode 2021-2023 en van de afzonderlijke jaren 2021, 2022 en 2023. Ook worden de absolute aantallen van de werkelijke en verwachte sterfte vermeld, zodat afgeleid kan worden hoeveel sterfgevallen er meer of minder hebben plaatsgevonden in het ziekenhuis dan verwacht op basis van het model.

- SMR's over de periode 2021-2023 en voor het jaar 2023, voor elk van de 158 diagnosegroepen, voor hoofdclusters van diagnosegroepen en voor andere kenmerken van de patiënt en de opname, namelijk geslacht, leeftijd en of de opname wel of niet acuut was.

Daarnaast wordt per ziekenhuis een gegevensbestand ter beschikking gesteld waarin bij alle opnamen in het betreffende ziekenhuis de sterftetekans is weergegeven. Naast de sterftetekans wordt ook de werkelijk waargenomen sterfte vermeld en de waarden van de variabelen van het HSMR-model. Met dit gegevensbestand kan het ziekenhuis gericht dossieronderzoek verrichten, bijvoorbeeld door prioriteit te geven aan het onderzoeken van de dossiers van overleden patiënten die een lage sterftetekans hadden. Ook kunnen ziekenhuizen desgewenst de exacte p-waarden van de SMR's per diagnosegroep bij DHD opvragen, als hulpmiddel om te bepalen welke (significante) SMR's als eerste onderzocht worden (zie paragraaf 3.6).

De HSMR-cijfers voor 2021 en 2022 in deze rapportage kunnen afwijken van de cijfers voor deze zelfde jaren uit de rapportage van vorig jaar, dit kan verschillende oorzaken hebben. Het (jaarlijks) updaten van de hulpbestanden die gebruikt worden voor de modelberekeningen kan een effect hebben op de cijfers van oudere jaren. Zo wordt bijvoorbeeld jaarlijks een recentere versie van het bestand met zwaarteklassen gemaakt (zie bijlage A). Sommige hoofd diagnoses verschuiven daardoor naar een hogere of lagere zwaarteklasse, wat invloed kan hebben op de berekende verwachte sterfte van de betreffende opnamen, en uiteindelijk ook op de (H)SMR. Verder kunnen er verschillen ontstaan doordat elk jaar een nieuw LBZ-verslagjaar (in dit geval 2023) aan het berekeningsmodel wordt toegevoegd en het oudste jaar (in dit geval 2019) wordt verwijderd uit het model.

Verschil voorlopige en definitieve HSMR

Het HSMR 2023-cijfer in dit rapport kan afwijken van de voorlopige HSMR 2023 die dit jaar door DHD via het digitale rapport LBZ-indicatoren is verstrekt. De voorlopige HSMR 2023-cijfers van DHD zijn namelijk berekend met het model van 2022, waarin de data van LBZ 2023 niet zijn meegenomen. Ook het updaten van het bestand met zwaarteklassen kan hebben geleid tot afwijkingen tussen de voorlopige en definitieve HSMR-cijfers. Het definitieve HSMR 2023-cijfer in dit rapport is gebaseerd op het meest recente berekeningsmodel, inclusief de 2023-data van de ziekenhuizen. De cijfers in dit rapport zijn dus de actuele, definitieve HSMR 2023-cijfers, waarmee u uw ziekenhuis kunt vergelijken met het landelijk gemiddelde van 2023.

4 Resultaten

In dit hoofdstuk worden de resultaten voor uw ziekenhuis beschreven. Daarin komt het volgende aan bod:

- In paragraaf 4.1 worden de landelijke cijfers van de verschillende indicatoren voor datakwaliteit en casemix gepresenteerd, zodat u de scores van uw ziekenhuis daarmee kunt vergelijken. Vervolgens wordt beschreven in hoeverre uw ziekenhuis voldoet aan de datakwaliteitseisen die gelden om een voldoende betrouwbare HSMR te kunnen berekenen. Ook wordt getoetst of de casemix van uw ziekenhuis niet te veel afwijkt van de landelijk gemiddelde casemix. Op basis van deze controles is bepaald voor welke jaren een HSMR voor uw ziekenhuis berekend kan worden.
- In paragraaf 4.2 worden de HSMR-cijfers van uw ziekenhuis gepresenteerd. Deze worden, als de datakwaliteit dit toelaat (zie paragraaf 4.1.2), zowel voor de periode 2021-2023 weergegeven als voor de afzonderlijke jaren.
- In paragraaf 4.3 worden de HSMR's van uw ziekenhuis gepresenteerd in figuren, de zogenoemde 'funnelplots'. Hierin kunt u de resultaten van uw ziekenhuis vergelijken met die van de andere ziekenhuizen.
- De SMR's van de diagnosegroepen en patiëntengroepen die bij uw ziekenhuis significant lager dan wel hoger zijn dan landelijk gemiddeld worden weergegeven in paragraaf 4.4. Deze SMR's geven nuttige informatie over de achtergronden van het HSMR-cijfer van uw ziekenhuis.

4.1 UITKOMSTEN LBZ-DEELNAME, DATAKWALITEIT EN CASEMIX

Van de in paragraaf 3.3 toegelichte indicatoren voor LBZ-volledigheid, datakwaliteit en casemix, worden in tabel 4.1 de landelijke cijfers voor 2023 gegeven. Door de uitkomsten van uw eigen ziekenhuis over 2023 (zie tabel 4.2) hiermee te vergelijken, kunt u zien hoe de registratie in uw ziekenhuis zich verhoudt tot wat landelijk geregistreerd wordt.

4.1.1 Landelijke uitkomsten LBZ-deelname, datakwaliteit en casemix

Alle landelijke cijfers die in deze paragraaf worden genoemd, zijn berekend door per verslagjaar het gemiddelde te nemen van de gemiddelde waarden van de 71 algemene en academische ziekenhuizen. Zoals eerder vermeld zijn de indicatoren voor datakwaliteit in tabel 4.1 en tabel 4.2 voor alle gepresenteerde jaren gebaseerd op klinische opnamen en langdurige observaties zonder overnachting, exclusief de opnamen van niet-ingezetenen, gastverblijven en opnamen die niet voldoen aan de eerdergenoemde NZa-definities. In 2021 zijn ook de opnamen met COVID-19 als hoofddiagnose (met uitzondering van de indicator 'minimale dataset') uitgesloten. Voor fusieziekenhuizen zijn voor de huidige vergelijking de afzonderlijke, oorspronkelijke locaties ook in voorgaande jaren beschouwd als het concern dat zij in 2023 vertegenwoordigen. Omdat er jaarlijks wijzigingen kunnen zijn in de selectiecriteria voor de opnamen of omdat de cijfers als gevolg van eventuele fusies over iets andere eenheden worden berekend, is het mogelijk dat een gemiddelde dat in het huidige rapport wordt gegeven over bijvoorbeeld 2021, iets afwijkt van hetzelfde gemiddelde dat in een eerder rapport is genoemd.

Tabel 4.1 Landelijke cijfers ten aanzien van een aantal voor de HSMR relevante aspecten van de geregistreerde opnamen (2023)^a

| | Gemiddelde van alle ziekenhuizen | Interval waarin 80% van de ziekenhuizen zich bevindt |
|--|----------------------------------|--|
| Datakwaliteit | | |
| - % acute opnamen | 66,0 | 54,9 – 74,1 |
| - Aantal nevendiaagnosen per opname | 3,09 | 2,44 - 3,86 |
| - Aantal Charlson-nevendiaagnosen per opname | 0,57 | 0,45 - 0,70 |
| Casemix | | |
| - Aantal ziekenhuizen met minimaal 60 geregistreerde sterfgevallen | 70 van de 71 ziekenhuizen | |
| Palliatieve zorg | | |
| - % opnamen met palliatieve zorg | 0,97 | 0,03 - 2,15 |
| - % sterfgevallen met palliatieve zorg t.o.v. totale sterfte | 13,90 | 0,85 - 31,63 |
| Registratie aandoeningen ontstaan tijdens opname | | |
| - % diagnosen met 'NAS' aanduiding | 3,49 | 1,80 - 6,28 |
| Minimale dataset | | |
| - Aantal ziekenhuizen dat alle opnamen compleet in LBZ heeft geregistreerd | 71 van de 71 ziekenhuizen | |

^a Op basis van compleet geregistreerde klinische opnamen en langdurige observaties zonder overnachting van alle (71) algemene en academische ziekenhuizen per ultimo 2023, exclusief opnamen van niet-ingezetenen, gastverblijven, en opnamen die niet voldoen aan de NZa-criteria voor klinische opnamen of langdurige observaties zonder overnachting.

Zoals beschreven in paragraaf 3.3 is de berekening van het aantal nevendiaagnosen per opname, het percentage aandoeningen ontstaan tijdens opname (NAS) en de indicatoren voor palliatieve zorg aangepast. Door deze aanpassingen komen de cijfers voor deze indicatoren lager uit dan in HSMR-rapporten van eerdere jaren. Omdat deze wijzigingen nu op alle verslagjaren 2021-2023 zijn toegepast, zijn de cijfers die in dit rapport vermeld worden wel goed vergelijkbaar over deze jaren. Alleen zijn in het algemeen de cijfers over datakwaliteit van 2021 iets minder goed vergelijkbaar met die van latere jaren, omdat COVID-19-opnamen in 2021 niet zijn meegenomen en vanaf 2022 wel. Daarom worden nu vooral de trends van 2022 op 2023 beschreven.

Landelijk gezien nam de registratie van (Charlson-) nevendiaagnosen jarenlang gestaag toe en stabiliseerde in 2021. Het gemiddelde aantal nevendiaagnosen per opname daalde van 2022 op 2023 met bijna 5% (van 3,24 naar 3,09). Het gemiddelde aantal Charlson-nevendiaagnosen per opname daalde in deze jaren met 2% (van 0,58 naar 0,57); deze daling is vooral te zien bij de oudere leeftijdsgroepen. Door dit verschil naar leeftijd lijkt de daling van het aantal Charlson-nevendiaagnosen niet een gevolg van een minder goede registratie, maar is er waarschijnlijk een andere reden voor. Wellicht dat inhaalzorg na de coronapandemie voor patiënten met lagere zorgzwaarte (minder nevendiaagnosen) een rol speelt, maar dit is niet onderzocht.

De variabiliteit in registratie van Charlson-nevendiaagnosen tussen ziekenhuizen is in 2023 iets toegenomen ten opzichte van 2022. Ziekenhuizen kunnen dus nog steeds flink verschillen in het aantal geregistreerde (Charlson-) nevendiaagnosen ten opzichte van vergelijkbare andere ziekenhuizen. Als er onterecht te weinig of te veel nevendiaagnosen worden geregistreerd, kan dit de

HSMR onterecht beïnvloeden. Daarom is het raadzaam om na te gaan of de nevendiaagnosen correct worden geregistreerd in het ziekenhuis, met name als het geregistreerde aantal nevendiaagnosen sterk afwijkt van de verwachting (dat wil zeggen de inschatting van de positie van het ziekenhuis ten opzichte van het landelijk gemiddelde, qua aantal patiënten met comorbiditeit).

Het aandeel acute opnamen is op landelijk niveau vrijwel gelijk gebleven: 66,2% in 2022 en 66,0% in 2023.

De landelijke cijfers over het aantal opnamen en sterfgevallen met palliatieve zorg zijn nu in alle verslagjaren aanzienlijk lager dan in eerdere HSMR-rapporten. Dit komt doordat deze cijfers nu gebaseerd zijn op verrichtingen in plaats van op een nevendiagnosecode. Gebaseerd op de verrichtingen waren er in 2023 0,97% opnamen met palliatieve zorg en in 2022 0,95%. Bij de oude indicator op basis van nevendiagnose was dat 1,7% in 2022. Het percentage sterfgevallen met palliatieve zorg ten opzichte van de totale sterfte was ook vrijwel gelijk in beide jaren: 13,5% in 2022 en 13,9% in 2023. Bij de oude indicator was dat ruim een derde. Van alle opnamen met palliatieve zorg overleed in 2023 een derde van de patiënten (33,1%) in het ziekenhuis; bij de oude indicator was dat iets meer dan de helft.

De variatie tussen ziekenhuizen in de uitkomsten van de palliatieve zorg indicatoren is nog steeds groot, ook nu deze op basis van verrichtingen worden berekend. Dit is te zien aan de breedte van de intervallen waarin 80% van de ziekenhuizen zich bevindt (zie tabel 4.1). De verrichtingen hebben betrekking op overleg en consulten door palliatieve teams; mogelijk dat het betrekken van palliatieve teams nog geen standaard praktijk is bij alle ziekenhuizen bij het verlenen van palliatieve zorg. Er zijn in 2023 bijvoorbeeld drie ziekenhuizen die geen opnamen met palliatieve zorg hadden op basis van verrichtingen, maar bij de oude indicator op basis van nevendiagnose wel een substantieel aantal opnamen met palliatieve zorg hadden. De verwachting is dat de inzet van palliatieve teams in ziekenhuizen steeds meer standaard praktijk zal worden en dat de indicatoren op basis van deze verrichtingen daardoor ook betrouwbaarder worden.

Net als in 2021 en 2022 zijn er in 2023 geen ziekenhuizen meer die erg weinig (<1%) aandoeningen ontstaan tijdens opname (NAS) registreren. Het aandeel in de LBZ geregistreerde diagnoses met 'NAS' aanduiding verschilt echter nog steeds aanzienlijk tussen de ziekenhuizen: het interval waarbinnen 80% van de ziekenhuizen zich bevindt, varieert van 1,80% tot 6,28%.

4.1.2 Uitkomsten LBZ-deelname, datakwaliteit en casemix voor uw ziekenhuis

Voor het wel of niet berekenen van HSMR-cijfers voor uw ziekenhuis wordt eerst gekeken naar de data van 2023. Als een ziekenhuis in 2023 niet aan een of meerdere van de in paragraaf 3.3 genoemde criteria voldoet, dan worden in het geheel geen HSMR-cijfers berekend. Voor de overige ziekenhuizen worden alleen cijfers gegeven voor de jaren dat het ziekenhuis aan de criteria voldeed. Dit jaar zijn voor 70 van de 71 algemene en academische ziekenhuizen HSMR-cijfers voor 2021-2023 berekend.

In tabel 4.2 ziet u de cijfers over LBZ-deelname, datakwaliteit en casemix van uw ziekenhuis voor 2021, 2022 en 2023. Verder worden, waar relevant, in de tabel de grenswaarden van de criteria nogmaals aangegeven.

Tabel 4.2 LBZ-deelname, datakwaliteit en casemix van uw ziekenhuis^a

| | 2021 | 2022 | 2023 |
|--|------|-------|-------|
| Datakwaliteit | | | |
| - % acute opnamen (>30%) | 71,4 | 72,2 | 70,1 |
| - Aantal nevendiaagnosen per opname (>1,5) | 3,65 | 3,40 | 2,59 |
| - Aantal Charlson-nevendiaagnosen per opname | 0,61 | 0,60 | 0,51 |
| Casemix | | | |
| - Minimaal 60 geregistreerde sterfgevallen | ja | ja | ja |
| Palliatieve zorg | | | |
| - % opnamen met palliatieve zorg | 0,22 | 0,77 | 1,33 |
| - % sterfgevallen met palliatieve zorg t.o.v. totale sterfte | 3,73 | 12,05 | 16,56 |
| Registratie aandoeningen ontstaan tijdens opname | | | |
| - % diagnosen met 'NAS' aanduiding (niet lager dan 1%) | 2,12 | 2,83 | 2,87 |
| Minimale dataset | | | |
| - alle opnamen compleet in de LBZ geregistreerd | ja | ja | ja |

^a Betreft alle compleet geregistreerde klinische opnamen en langdurige observaties zonder overnachting, exclusief opnamen van niet-ingezetenen, gastverblijven en opnamen die niet voldoen aan de NZa-criteria voor klinische opnamen en langdurige observaties zonder overnachting. In 2021 zijn ook de opnamen met COVID-19 als hoofddiagnose geëxcludeerd.

Zoals uit tabel 4.2 blijkt, voldoen de LBZ-data van uw ziekenhuis voor de volgende periode(n) aan alle criteria:

- 2021
- 2022
- 2023

Voor deze jaren worden in paragraaf 4.2 de uitkomsten van uw ziekenhuis gepresenteerd.

Het is belangrijk om op te merken dat de data van uw ziekenhuis weliswaar gecontroleerd zijn op eerdergenoemde (minimum) kenmerken van datakwaliteit, maar dat dit geen garantie geeft dat er geen andere (onopgemerkte) onvolkomenheden, fouten of andere bijzonderheden in de data van uw ziekenhuis aanwezig zijn die de HSMR kunnen beïnvloeden. Of de hoofddiagnosen goed geregistreerd worden kan bijvoorbeeld maar ten dele worden gecontroleerd. Verder zijn de eerdergenoemde verschillen tussen ziekenhuizen in nevendiaagnosenregistratie een aandachtspunt. Voor de HSMR is het ook van belang dat alle opnamen goed worden gecodeerd en niet alleen de sterfgevallen.

4.2 DE HSMR VAN UW ZIEKENHUIS

In deze paragraaf worden de HSMR-cijfers van uw ziekenhuis gepresenteerd. De cijfers hebben betrekking op alle compleet geregistreerde klinische opnamen en langdurige observaties zonder overnachting, behalve die van patiënten die niet in Nederland wonen, gastverblijven en opnamen die niet aan de NZa-criteria voldoen, omdat deze opnamen niet in de HSMR-berekening zijn meegenomen (zie paragraaf 3.2). Daarnaast zijn voor 2021 ook de opnamen met COVID-19 als hoofddiagnose uitgesloten. Vanaf 2022 zijn de COVID-19-opnamen wel meegenomen in de HSMR.

In tabel 4.3 vindt u de HSMR-cijfers voor uw ziekenhuis. In de eerste kolom van tabel 4.3 vindt u het aantal opnamen dat in de HSMR-berekening is meegenomen. De sterfte die tijdens deze opnamen heeft plaatsgevonden, staat in de volgende kolom. Daarna volgt de kolom met de verwachte sterfte. Deze verwachte sterfte is berekend door de landelijke sterftekansen voor vergelijkbare opnamen toe te passen op de opnamen van uw ziekenhuis. Hierbij is rekening gehouden met relevante kenmerken van de patiënt en de opname (zie paragraaf 3.5). De werkelijke sterfte gedeeld door de verwachte sterfte vermenigvuldigd met 100 geeft tenslotte de HSMR. In de laatste kolom wordt het 95%-betrouwbaarheidsinterval van de HSMR weergegeven. De landelijk gemiddelde HSMR is 100; als dit getal in het betrouwbaarheidsinterval valt, wijkt de HSMR van uw ziekenhuis niet statistisch significant af van het landelijk gemiddelde. Als een van de grenzen van het betrouwbaarheidsinterval precies 100 is, kan het incidenteel voorkomen dat de HSMR toch significant afwijkt van het gemiddelde. Dit komt doordat de gepresenteerde cijfers zijn afgerond. In de tabel zijn de significante HSMR's daarom ook nog met kleur aangegeven: significant lage HSMR's zijn groen gemarkeerd en de significant hoge HSMR's oranje.

Tabel 4.3 HSMR, 2021-2023

| Periode | Aantal opnamen | Aantal sterfgevallen | Verwacht aantal sterfgevallen | HSMR | 95% betrouwbaarheidsinterval HSMR |
|-----------|----------------|----------------------|-------------------------------|------|-----------------------------------|
| 2021 | 24 107 | 509 | 505 | 101 | (92 - 110) |
| 2022 | 24 326 | 639 | 626 | 102 | (94 - 110) |
| 2023 | 24 063 | 610 | 600 | 102 | (94 - 110) |
| 2021-2023 | 72 496 | 1 758 | 1 732 | 102 | (97 - 106) |

4.2.1 HSMR 2023

De cijfers van 2023 geven het meest actuele beeld van de ziekenhuissterfte. Door de kleinere aantallen opnamen en sterfgevallen hebben de cijfers over één jaar echter grotere marges (bredere betrouwbaarheidsintervallen) dan die over een driejaarsperiode. Daardoor worden bij de éénjaarscijfers minder snel statistisch significante verschillen gevonden. Bij de interpretatie van de HSMR 2023 moet hiermee rekening worden gehouden. Als de HSMR 2023 statistisch significant afwijkt van het gemiddelde, heeft dat zeker een signaalfunctie. Het ziekenhuis heeft dan in het meest recente jaar een significant hogere of lagere sterfte dan verwacht. Wanneer de HSMR over 2023 niet significant afwijkt, dan kan dat ook aan de kleinere aantallen liggen. Aanbevolen wordt om dan het HSMR-cijfer van 2023 te vergelijken met dat van 2021-2023. Als de HSMR's niet veel verschillen en de HSMR van de periode 2021-2023 is wel significant afwijkend, dan is dat een aanwijzing dat dit ook in 2023 nog het geval kan zijn.

In 2023 is het aantal sterfgevallen in uw ziekenhuis 610. Het berekende verwachte aantal sterfgevallen is 600. Het aantal sterfgevallen is in 2023 dus 10 hoger dan verwacht.

De HSMR 2023 van uw ziekenhuis is 102; het 95%-betrouwbaarheidsinterval is 94–110. Met 95% zekerheid kan dus gesteld worden dat de HSMR van uw ziekenhuis minimaal 94 en maximaal 110 is. Dat betekent dat de HSMR van uw ziekenhuis voor 2023 niet significant afwijkt van het landelijk gemiddelde.

4.2.2 HSMR 2021-2023

De HSMR over een driejaarsperiode heeft een smaller betrouwbaarheidsinterval dan die over één jaar. De HSMR 2021-2023 geeft daarom een preciezer, maar minder actueel beeld van de sterfte in het ziekenhuis in vergelijking tot het cijfer van 2023.

In 2021-2023 is bij uw ziekenhuis het aantal sterfgevallen 1758. Het berekende verwachte aantal sterfgevallen is 1732. Het aantal sterfgevallen in 2021-2023 is dus 26 hoger dan verwacht.

De HSMR 2021-2023 van uw ziekenhuis is 102; het 95%-betrouwbaarheidsinterval is 97–106. Met 95% zekerheid kan dus gesteld worden dat de HSMR van uw ziekenhuis minimaal 97 en maximaal 106 is. Dat betekent dat de HSMR van uw ziekenhuis voor 2021-2023 niet significant afwijkt van het landelijk gemiddelde.

4.3 FUNNELPLOTS HSMR

Vergelijking van de HSMR's van verschillende ziekenhuizen dient met grote zorg plaats te vinden. De HSMR-uitkomsten van de ziekenhuizen worden bij voorkeur weergegeven in een zogenoemde 'funnelplot'. In een dergelijke figuur is eenvoudig te zien of de HSMR van een ziekenhuis significant afwijkt van 100, hoeveel ziekenhuizen significant afwijken, en wat de positie is van een ziekenhuis ten opzichte van de andere ziekenhuizen in de analyse.

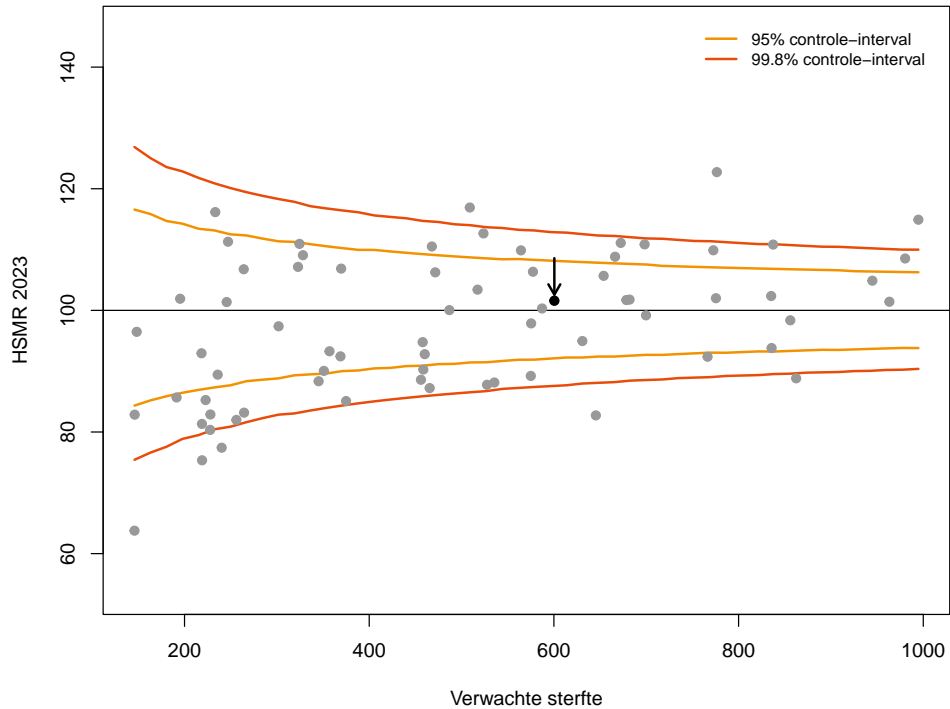
In een funnelplot of 'puntenwolk' wordt de verwachte sterfte op de horizontale as weergegeven en de HSMR op de verticale as (zie figuren 4.1 en 4.2). De landelijk gemiddelde HSMR van alle ziekenhuizen van 100 wordt in het midden van de y-as weergegeven door middel van een zwarte lijn. Voor elk ziekenhuis wordt een stip geplaatst op basis van de verwachte sterfte en de HSMR van dat ziekenhuis. Ziekenhuizen met een HSMR groter dan 100 staan boven de zwarte lijn, ziekenhuizen met een lagere HSMR dan 100 eronder. Grote ziekenhuizen hebben meer opnamen en daardoor ook een hogere verwachte sterfte dan kleine ziekenhuizen. Grotere ziekenhuizen hebben daarom een positie meer rechts in de funnelplot.

Om te visualiseren of de HSMR van een ziekenhuis significant afwijkt van het landelijk gemiddelde, zijn in de figuur controlegrenzen boven en onder de lijn van 100 getekend. De oranje lijnen geven het 95%-controle-interval aan, de rode lijnen het 99,8%-interval. Zolang een HSMR in het 95%-controle-interval ligt (dat wil zeggen tussen de oranje lijnen), kan de afwijking ten opzichte van de gemiddelde HSMR van 100 aan toeval liggen. Ligt de HSMR buiten het 95%-controle-interval, dan is de afwijking van 100 statistisch significant, met een risico van maximaal 5% dat er toch sprake is van louter toeval.⁶⁾ Voor punten buiten de rode lijnen is dat risico maximaal 0,2%. Ziekenhuizen boven de bovenste rode lijnen hebben dus een hoge HSMR, die statistisch zeer significant is, dat wil zeggen dat deze nauwelijks door toeval verklaard kan worden. Evenzo hebben ziekenhuizen onder de onderste rode lijnen een statistisch zeer significante lage HSMR.

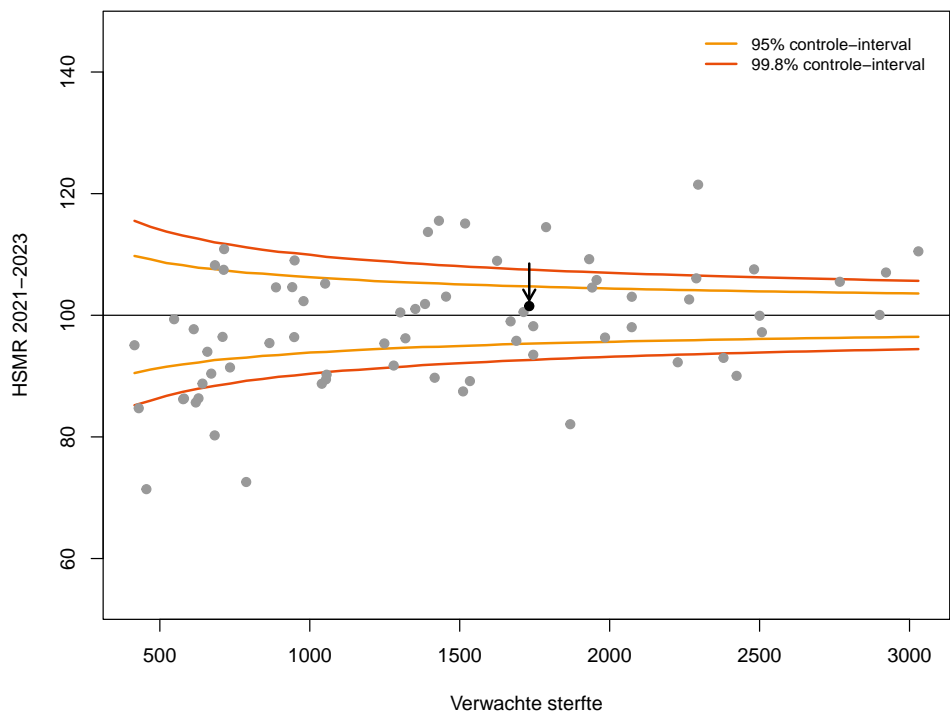
In figuur 4.1 staan de HSMR's over het jaar 2023. In figuur 4.2 zijn de HSMR's over de periode 2021-2023 weergegeven. De positie van uw ziekenhuis is gemarkeerd door middel van een pijl, zodat

⁶⁾ Als alle afwijkingen op toeval zouden berusten, ligt naar verwachting 1 op de 40 punten boven de bovenste oranje lijn, en 1 op de 40 onder de onderste oranje lijn. Boven de bovenste rode lijn geldt dit voor 1 op de 1000 punten, evenals voor de punten onder de onderste rode lijn.

Figuur 4.1 HSMR van Nederlandse ziekenhuizen, 2023. De pijl in de figuur markeert uw ziekenhuis.



Figuur 4.2 HSMR van Nederlandse ziekenhuizen, 2021-2023. De pijl in de figuur markeert uw ziekenhuis.



u deze kunt vergelijken met die van de andere ziekenhuizen. De HSMR's van de andere Nederlandse ziekenhuizen zijn anoniem weergegeven. Alleen weergegeven zijn de ziekenhuizen die het CBS gemachtigd hebben tot het leveren van HSMR-cijfers en die voldoen aan de criteria voor LBZ-deelname, datakwaliteit en casemix (zie paragraaf 3.3). In 2023 zijn dat 70 ziekenhuizen, deze ziekenhuizen voldoen ook voor de driejaarsperiode 2021-2023 aan de criteria.

De HSMR van de gepresenteerde Nederlandse ziekenhuizen varieert in 2023 van 64 tot 123 en in 2021-2023 van 71 tot 121. Te zien is dat de controle-intervallen in de figuur van 2023 wijder zijn dan die in de figuur van 2021-2023. Dat komt door de grotere marges van de eenjaarscijfers, omdat deze gebaseerd zijn op minder opnamen.

In 2021-2023 vallen tien van de 70 ziekenhuizen boven de bovenste rode lijn; deze ziekenhuizen hebben een duidelijk significante hoge HSMR. Van deze tien ziekenhuizen vallen er drie ook in 2023 boven de bovenste rode lijn. In 2021-2023 zijn er 18 ziekenhuizen die onder de onderste rode lijn vallen en dus een duidelijk significante lage HSMR hebben. Van deze 18 ziekenhuizen vallen er vijf ook in 2023 onder de onderste rode lijn. Voor 2023 geldt dat drie van de 70 ziekenhuizen een duidelijk significant hoge HSMR hebben en vijf een duidelijk significant lage HSMR (ook op basis van de 99,8%-grenzen).

4.4 SMR'S HOGER OF LAGER DAN GEMIDDELD

In deze paragraaf worden de specifieke Standardised Mortality Ratios (SMR's) gepresenteerd. De SMR geeft net als de HSMR aan hoe hoog de sterfte in een ziekenhuis is vergeleken met het landelijk gemiddelde, maar dan voor een bepaalde diagnosegroep of patiëntencategorie. De SMR's zijn berekend voor de 158 diagnosegroepen en voor de 17 hoofdclusters van diagnosegroepen (zie paragraaf 3.7). Verder zijn SMR's berekend voor een aantal kenmerken van de patiënt en de opname, namelijk leeftijd, geslacht en de urgentie van de opname (wel/niet acuut).

Ziekenhuizen met een statistisch significant hoge of lage HSMR kunnen de SMR's gebruiken om te bepalen welke diagnosegroepen en patiëntencategorieën het meest bijdragen aan dit resultaat. Maar ook bij ziekenhuizen waarvan de HSMR niet significant verschilt van 100 kan het zinvol zijn om de SMR's nader te bestuderen. Het is namelijk mogelijk dat er significant hoge en lage SMR's zijn die elkaar compenseren en zo tot een HSMR leiden die dicht bij 100 ligt. Door de significant lage SMR's te onderzoeken, kunnen mogelijk 'best practices' worden gevonden die hebben geleid tot dit gunstige resultaat. Anderzijds kunnen de significant hoge (ongunstige) SMR's mogelijk aanwijzingen geven voor verbeterbaarheid van de zorg. Bij deze nadere onderzoeken door het ziekenhuis is het belangrijk dat eerst gekeken wordt of de LBZ-registratie in orde is en of er, in vergelijking met andere ziekenhuizen, bijzondere patiëntkenmerken zijn die niet meegenomen worden in de (H)SMR-berekening. Dit kan de hoogte van de (H)SMR's namelijk ook beïnvloeden.

In bijlage B zijn de SMR's van uw ziekenhuis met bijbehorende betrouwbaarheidsintervallen weergegeven voor 2023, in bijlage C zijn de SMR's gegeven voor de driejaarsperiode 2021-2023. Omdat de COVID-19-opnamen van 2021 zijn uitgesloten van de HSMR, betreft de SMR-uitkomst voor de driejaarsperiode voor de COVID-19-diagnosegroep (zie tabel C.2 in bijlage C) alleen de jaren 2022-2023.

Bij de diagnosegroepen kan gekeken worden naar significante SMR's op twee aggregatieniveaus: bij de 17 hoofdclusters van diagnosegroepen (eerste tabel van de bijlagen) en bij de 158 diagnose-

groepen binnen deze hoofdclusters (tweede tabel van de bijlagen). Omdat bij de SMR's van de 158 afzonderlijke diagnosegroepen een hoger (98%) betrouwbaarheidsniveau is gehanteerd dan bij de overige SMR's (95% betrouwbaarheid), worden de 158 afzonderlijke diagnosegroepen minder snel als significant aangemerkt. Dit is gedaan om het aantal SMR's dat bij toeval significant is, zonder dat de sterfte werkelijk afwijkt, te beperken. Dat neemt niet weg dat hier ook naar hoge en lage SMR's gekeken kan worden die (net) niet significant zijn, met name als de SMR van het hoofdcluster waartoe de SMR's behoren wel significant hoog of laag is.

In de tabellen hieronder worden de SMR's die in 2021-2023 significant hoog of laag zijn nogmaals weergegeven, maar dan ook voor de afzonderlijke jaren, voor zover de datakwaliteit en casemix van uw ziekenhuis dit toelaten (zie paragraaf 4.1.2). Ook de SMR's die alleen in 2023 significant zijn, worden hieronder gepresenteerd. Als voor uw ziekenhuis SMR's voor 2023 worden weergegeven die significant hoger zijn dan 100, is dat zeker een signaal voor nader onderzoek door het ziekenhuis. Echter, doordat de aantallen opnamen en sterfgevallen per diagnose- en patiëntengroep aanzienlijk kleiner zijn dan die voor de hele HSMR, geldt voor de SMR's nog sterker dat de éénjaarscijfers minder gauw significant afwijken van het gemiddelde. Daarom wordt aangeraden ook naar de significante driejaarscijfers te kijken en naar de hoogte van de SMR's in de verschillende jaren. Ook bij de driejaarscijfers geldt overigens dat de marges van de SMR's in het algemeen groter zijn dan die bij de HSMR, omdat per SMR een kleiner aantal opnamen wordt meegenomen.

In de tabellen hieronder worden eerst de significante hoofdclusters van diagnosegroepen weergegeven, daarna de significante afzonderlijke diagnosegroepen (met tussen haakjes de bijbehorende CCS-groepsnummers), en vervolgens de significante patiëntengroepen. De significant lage SMR's zijn gemarkeerd met een groene kleur; de significant hoge SMR's met een oranje kleur.

In 2023 en/of 2021-2023 is bij de volgende groepen de sterfte in uw ziekenhuis significant lager dan het landelijk gemiddelde:

Tabel 4.4 Endocriene ziekten, voedings- en stofwisselingsstoornissen en aandoeningen van immuunsysteem (hoofdcluster)

| Periode | Aantal opnamen | Aantal sterfgevallen | Verwacht aantal sterfgevallen | SMR | 95% betrouwbaarheidsinterval SMR |
|-----------|----------------|----------------------|-------------------------------|-----|----------------------------------|
| 2021 | 435 | 6 | 10 | 62 | (23 - 136) |
| 2022 | 427 | 4 | 9 | 46 | (12 - 117) |
| 2023 | 413 | 6 | 8 | 74 | (27 - 160) |
| 2021-2023 | 1 275 | 16 | 27 | 60 | (34 - 98) |

Tabel 4.5 Ov. letsels en aand. door externe oorzaken (244)

| Periode | Aantal opnamen | Aantal sterfgevallen | Verwacht aantal sterfgevallen | SMR | 98% betrouwbaarheidsinterval SMR |
|-----------|----------------|----------------------|-------------------------------|-----|----------------------------------|
| 2021 | 42 | 0 | 2 | 0 | (0 - 204) |
| 2022 | 54 | 0 | 2 | 0 | (0 - 295) |
| 2023 | 44 | 0 | 2 | 0 | (0 - 205) |
| 2021-2023 | 140 | 0 | 6 | 0 | (0 - 76) |

Tabel 4.6 Leeftijdscategorie 15-44 jaar

| Periode | Aantal opnamen | Aantal sterfgevallen | Verwacht aantal sterfgevallen | SMR | 95% betrouwbaarheidsinterval SMR |
|-----------|----------------|----------------------|-------------------------------|-----|----------------------------------|
| 2021 | 4 854 | 4 | 8 | 51 | (14 - 131) |
| 2022 | 4 681 | 3 | 8 | 39 | (8 - 114) |
| 2023 | 3 977 | 6 | 9 | 66 | (24 - 143) |
| 2021-2023 | 13 512 | 13 | 25 | 53 | (28 - 90) |

In 2023 en/of 2021-2023 is bij de volgende groepen de sterfte in uw ziekenhuis significant hoger dan het landelijk gemiddelde:

Tabel 4.7 Spondylitis, rugaand, en osteoporose (205,206)

| Periode | Aantal opnamen | Aantal sterfgevallen | Verwacht aantal sterfgevallen | SMR | 98% betrouwbaarheidsinterval SMR |
|-----------|----------------|----------------------|-------------------------------|-----|----------------------------------|
| 2021 | 60 | 0 | 1 | 0 | (0 - 817) |
| 2022 | 89 | 0 | 1 | 0 | (0 - 607) |
| 2023 | 82 | 4 | 1 | 602 | (124 - 1745) |
| 2021-2023 | 231 | 4 | 2 | 201 | (41 - 584) |

A Verklarende variabelen in het HSMR-model

Sociaaleconomische status

Sociaaleconomische status (SES) scores worden berekend per viercijferig postcodegebied. De postcodes worden vervolgens ingedeeld in de volgende SES-categorieën:

1. Laagste sociaaleconomische status
2. Onder het gemiddelde
3. Gemiddeld
4. Boven het gemiddelde
5. Hoogste sociaaleconomische status
6. Onbekend

De categorie 'Onbekend' betreft postcodes waarvan de SES-score niet bekend is omdat deze niet betrouwbaar berekend kon worden (bij minder dan 100 huishoudens in het postcodegebied) of omdat deze postcode nog niet bestond in het jaar dat de SES-scores zijn berekend.

De SES-scores zijn gebaseerd op gegevens over welvaart, werkgelegenheid en opleidingsniveau binnen het postcodegebied. Hiervoor is gebruikgemaakt van de door het CBS berekende SES-score per huishouden: de Welvaart, Opleiding en Arbeid (WOA)-score.⁷⁾⁸⁾ Voor de LBZ-jaren 2020-2021 is gebruikgemaakt van de SES-WOA-scores die het CBS heeft berekend over het jaar 2019 en voor de LBZ 2022 en 2023 zijn de SES-WOA-scores over het jaar 2021 gebruikt. Op basis van de SES-WOA-scores is voor de SES-variabele van de HSMR een gemiddelde score per viercijferige postcode berekend. De postcodes zijn vervolgens van lage naar hoge score in de vijf SES-categorieën ingedeeld, waarbij elke SES-categorie landelijk ongeveer evenveel huishoudens bevat.

Patiënten worden op basis van de viercijferige postcode van hun woonadres ingedeeld in één van de bovengenoemde SES-categorieën. Iedere patiënt in een bepaald postcodegebied krijgt dus dezelfde SES-categorie toegewezen. Er wordt geen rekening gehouden met het feitelijke welvaarts-, werk- en opleidingsniveau van een individu. Hierdoor kan de werkelijke SES voor individuen anders zijn dan de toegekende SES-categorie van het postcodegebied waar ze woonachtig zijn.

Zwaarteklasse van de hoofddiagnose

Voor de zwaarteklasse van de hoofddiagnose is uitgegaan van de methode van Van den Bosch et al.⁹⁾ Het CBS heeft deze methode verder verfijnd. Voor iedere ICD-10 diagnosecode is het sterftepercentage binnen de klinische opnamen en langdurige observaties zonder overnachting bepaald. Aan de hand van deze sterftepercentages wordt per ICD-10 code een zwaarteklasse toegekend.

⁷⁾ Zie <https://www.cbs.nl/nl-nl/onze-diensten/methoden/onderzoeksomschrijvingen/korte-onderzoeksomschrijvingen/ses-woa-scores-per-wijk-en-buurt>.

⁸⁾ Koos Arts, Ruben van Gaalen, Jan van der Laan, Frank Linder, Jan Mol, Johan van Rooijen and Clemens Siermann (2022). Berekenwijze Sociaal Economische Status scores, CBS, Den Haag/Heerlen. <https://www.cbs.nl/nl-nl/maatwerk/2021/45/berekenwijze-ses-score-per-wijk-buurt>.

⁹⁾ Van den Bosch WF, Spreeuwenberg P, Wagner C. Gestandaardiseerd ziekenhuissterftcijfer (HSMR): correctie voor ernst hoofddiagnose kan beter. Ned Tijdschr Geneesk. 2011; 155;A3299: 66-75.

Voor een betrouwbare bepaling van de zwaarteklassen per afzonderlijke ICD-10 code moet uitgegaan worden van een groot aantal jaren met data (veel opnamen). Hiervoor worden zes jaren genomen. De zwaarteklassen worden bij voorkeur niet bepaald op basis van dezelfde jaren als die waarover de HSMR-uitkomsten berekend worden, omdat anders zowel de zwaarteklassen als de HSMR berekend worden met dezelfde sterfte-uitkomsten. Elk jaar wordt de periode waarover de zwaarteklassen berekend worden één jaar opgeschoven. Vorig jaar werden de zwaarteklassen berekend op de LBZ-jaren 2014-2019, voor de huidige HSMR-berekening zijn de zwaarteklassen berekend op de jaren 2015-2020.

De zwaarteklasse per ICD-10 diagnose is bepaald op basis van de gewogen mortaliteit bij de betreffende ICD-10 code in de historische LBZ-jaren. Net als vorige jaren zijn de ICD-10 codes die door minder dan vier ziekenhuizen worden gebruikt of bij minder dan 20 opnamen voorkomen in de jaren waarop de zwaarteklassen berekend zijn, ingedeeld in een aparte klasse (de categorie 'overig'). Deze categorie bevat feitelijk opnamen met ICD-10 codes waarvoor de sterftekans niet betrouwbaar te bepalen is. De indeling in zwaarteklassen, met de hierbij gehanteerde mortaliteitsgrenzen, is weergegeven in tabel A.1.

Tabel A.1 Indeling mortaliteit van ICD-10 codes in zwaarteklassen

| Zwaarteklasse | Interval mortaliteit (%) |
|---------------|--------------------------|
| 1 | [0; 1) |
| 2 | [1; 2) |
| 3 | [2; 5) |
| 4 | [5; 10) |
| 5 | [10; 20) |
| 6 | [20; 30) |
| 7 | [30; 40) |
| 8 | [40; 100] |
| 'overig' | - |

Omdat er nog geen meerjarige historische gegevens zijn van de mortaliteit van COVID-19 in een reguliere behandelsetting, kan de zwaarteklasse voor de ICD-10 codes van COVID-19 niet op de hierboven beschreven wijze worden bepaald. Daarom wordt bij de COVID-19-diagnosegroep elke ICD-10 code (U07.1, U07.2 en U10.9) als afzonderlijke categorie meegenomen in een aparte zwaarteklassevariabele 'COVID-19_subdiagnose'.

Nevendiagnosen

Als maat voor aanwezige comorbiditeit zijn de 17 nevediagnosegroepen van de Charlson-index gebruikt. Elke nevediagnosegroep is als aparte verklarende variabele meegenomen, met als categorieën 0 (nevendiagnose niet aanwezig) en 1 (nevendiagnose wel aanwezig). Als bij een bepaalde hoofddiagnosegroep te weinig opnamen (of geen sterfgevallen) zijn bij een bepaalde Charlson-variabele, dan worden óf Charlson-variabelen samengevoegd (bij diabetes/diabetes-complicaties en bij milde/ernstige leveraandoeningen) óf de betreffende variabele wordt verwijderd uit het model. Nevendiagnosen die als complicatie tijdens de opname zijn geregistreerd (middels een C-code) worden niet meegenomen bij de Charlson-nevediagnosegroepen.

Tabel A.2 Charlson-nevendiagnosegroepen met ICD-10 codes

| | Aandoening | ICD-10 code |
|----|-----------------------------------|---|
| 1 | Myocardinfarct | I21, I22, I25.2 |
| 2 | Hartfalen en cardiomyopathie | I50, I11.0, I13.0, I13.2, I25.5, I42, I43, P29.0 |
| 3 | Perifere vaatziekte | I70, I71, I73.1, I73.8, I73.9, I77.1, I79.0, I79.2, K55.1, K55.8, K55.9, R02, Z95.8, Z95.9, Z99.4 |
| 4 | Cerebrovasculaire ziekten | G45.0-G45.2, G45.4, G45.8, G45.9, G46, I60-I69 |
| 5 | Dementie | F00-F03, F05.1, G30, G31.1 |
| 6 | Chronische pulmonale aandoeningen | J40-J47, J60-J67 |
| 7 | Bindweefsel-aandoening | M05, M06.0, M06.3, M06.9, M32, M33.2, M34, M35.3 |
| 8 | Maagzweer | K25-K28 |
| 9 | Leveraandoening | B18, K70.0-K70.3, K70.9, K71.3-K71.5, K71.7, K73, K74, K76.0, K76.2-K76.4, K76.8, K76.9, Z94.4 |
| 10 | Diabetes | E10.9, E11.9, E12.9, E13.9, E14.9 |
| 11 | Diabetescomplicaties | E10.0-E10.8, E11.0-E11.8, E12.0-E12.8, E13.0-E13.8, E14.0-E14.8 |
| 12 | Paraplegie en andere verlammingen | G04.1, G11.4, G80.1, G80.2, G81, G82, G83.0-G83.5, G83.8, G83.9 |
| 13 | Nieraandoening | I12.0, I13.1, N01, N03, N05.2-N05.7, N18, N19, N25, Z49.0-Z49.2, Z94.0, Z99.2 |
| 14 | Kanker | C00-C26, C30-C34, C37-C41, C43, C45-C58, C60-C76, C81-C85, C86.0-C86.6, C88, C90-C97, D47.5 |
| 15 | HIV | B20-B24, O98.7 |
| 16 | Metastasen | C77-C80 |
| 17 | Ernstige leveraandoening | I85.0, I85.9, I86.4, I98.2, I98.3, K70.4, K71.1, K72.1, K72.9, K76.5, K76.6, K76.7 |

In tabel A.2 zijn de gebruikte ICD-10 definities van de 17 Charlson-nevendiagnosegroepen weergegeven. Deze vertonen veel overeenkomsten met de ICD-10 definities van Quan et al.¹⁰⁾

Urgentie van de opname

De urgentie van de opname is ingedeeld in de volgende categorieën:

1. Niet-acute opnamen
2. Acute opnamen

Geslacht

Geslacht is ingedeeld in 2 categorieën:

1. Man
2. Vrouw

In het zeldzame geval dat een geslacht 'onbekend' is geregistreerd in de LBZ, wordt deze voor de HSMR-berekening omgecodeerd naar 'Vrouw'.

¹⁰⁾ Quan H, Sundararajan V, Halfon P, Fong A, Burnand B, Luthi JC, Saunders LD, Beck CA, Feasby TE, Ghali WA. Coding algorithms for defining comorbidities in ICD-9-CM and ICD-10 administrative data. *Med Care* 2005, 43: 1130-1139.

Leeftijd

De leeftijd van de patiënt wordt gemeten op opnamedatum en is ingedeeld in 21 categorieën, van laag naar hoog:

1. 0 jaar
2. 1-4 jaar
3. achttien 5-jaars leeftijdsklassen: van 5-9 jaar tot en met 90-94 jaar
4. 95 jaar en ouder

Herkomst patiënt

De verblijfplaats van de patiënt voorafgaand aan de opname is onderverdeeld in de volgende drie categorieën (tussen haakjes de bijbehorende LBZ-herkomstcategorieën):

1. Thuis (eigen woonomgeving; in dit ziekenhuis geboren)
2. Verzorgingshuis, verpleeghuis en andere instellingen (instelling voor verpleging/verzorging; revalidatieinstelling; psychiatrisch ziekenhuis; hospice; overige instellingen)
3. (Ander) ziekenhuis (academisch/algemeen/categoriaal/buitenlands ziekenhuis; ZBC)

Jaar ontslag

Jaar ontslag betreft het jaar waarin het ontslag van de patiënt heeft plaatsgevonden:

1. 2020
2. 2021
3. 2022
4. 2023

Maand van opname

Voor alle diagnosegroepen behalve COVID-19 is de maand van opname ingedeeld in tweemaandelijks perioden:

1. Januari - februari
2. Maart - april
3. Mei - juni
4. Juli - augustus
5. September - oktober
6. November - december

Voor de COVID-19-diagnosegroep is een meer gedetailleerde variabele voor de opnamemaand meegenomen dan voor de andere diagnosegroepen om verschillende besmettingsgolven en varianten van COVID-19 beter in de tijd te onderscheiden. Behalve de 12 afzonderlijke maanden is daarom ook de categorie 'Vóór jaar ontslag' toegevoegd, waarmee bijvoorbeeld opnamen met opnamemaand november 2023 en ontslagmaand december 2023 (Maand van opname 'November'; Jaar ontslag '2023') kunnen worden onderscheiden van opnamen met opnamemaand november

2022 en ontslagmaand januari 2023 (Maand van opname 'Vóór jaar ontslag'; Jaar ontslag '2023').
Deze zouden anders in dezelfde opnamemaand categorie 'November' vallen.

Bij de COVID-19-diagnosegroep is de variabele opnamemaand daarmee als volgt ingedeeld (betreft LBZ-jaren 2022 en 2023, dus opnamen met ontslagdatum in 2022 en 2023):

1. Vóór jaar ontslag
2. Januari
3. Februari
4. Maart
5. April
6. Mei
7. Juni
8. Juli
9. Augustus
10. September
11. Oktober
12. November
13. December

B SMR's per diagnose- en patiëntengroep 2023

Tabel B.1 Hoofdclusters diagnosegroepen

| | Aantal opnamen | Aantal sterfgevallen | Verwacht aantal sterfgevallen | SMR | 95% betrouwbaarheidsinterval SMR |
|--|----------------|----------------------|-------------------------------|-----|----------------------------------|
| Infectieziekten en parasitaire aandoeningen | 698 | 41 | 54 | 76 | (55 - 104) |
| Nieuwvormingen | 2 089 | 72 | 77 | 94 | (73 - 118) |
| Endocriene ziekten, voedings- en stofwisselingsstoornissen en aandoeningen van immuunsysteem | 413 | 6 | 8 | 74 | (27 - 160) |
| Ziekten van bloed en bloedvormende organen | 258 | 5 | 4 | 131 | (42 - 305) |
| Psychische stoornissen | 153 | 2 | 2 | 92 | (11 - 333) |
| Ziekten van zenuwstelsel en zintuigen | 687 | 8 | 8 | 95 | (41 - 188) |
| Ziekten van hart en vaatstelsel | 4 603 | 210 | 188 | 112 | (97 - 128) |
| Ziekten van ademhalingsstelsel | 2 684 | 126 | 125 | 101 | (84 - 120) |
| Ziekten van spijsverteringsstelsel | 2 365 | 51 | 44 | 115 | (86 - 151) |
| Ziekten van urogenitaal stelsel en niet-neoplastische borstaandoeningen | 1 563 | 21 | 19 | 109 | (68 - 167) |
| Complicaties zwangerschap, bevalling en kraambed; levendgeborenen | 1 574 | 0 | 0 | 0 | (0 - 7805) |
| Ziekten van huid en onderhuids bindweefsel | 399 | 1 | 6 | 18 | (0 - 101) |
| Ziekten van botten, spieren en bindweefsel | 1 746 | 8 | 5 | 172 | (74 - 340) |
| Congenitale afwijkingen | 27 | 1 | 1 | 129 | (3 - 717) |
| Aandoeningen ontstaan in perinatale periode | 1 106 | 0 | 1 | 0 | (0 - 325) |
| Letsel en vergiftiging | 2 740 | 50 | 53 | 95 | (70 - 125) |
| Symptomen; klachten; niet nader omschreven en overige aandoeningen en factoren die de gezondheid beïnvloeden | 958 | 8 | 6 | 137 | (59 - 270) |

Tabel B.2 Diagnosegroepen (CCS-groepsnummer)

| | Aantal opnamen | Aantal sterfgevallen | Verwacht aantal sterfgevallen | SMR | 98% betrouwbaarheidsinterval SMR |
|---|----------------|----------------------|-------------------------------|-----|----------------------------------|
| Infectieziekten en parasitaire aandoeningen | | | | | |
| COVID-19 | 400 | 22 | 30 | 74 | (42 - 119) |
| Tuberculose (1) | 3 | 0 | 0 | 0 | (0 - 31487) |
| Sepsis (behalve tijdens bevalling) (2) | 40 | 6 | 12 | 50 | (15 - 121) |
| Bacteriële infectie; n.n.g. locatie (3) | 74 | 3 | 6 | 52 | (8 - 175) |
| Mycose (4) | 19 | 5 | 3 | 152 | (39 - 400) |
| HIV-infectie (5) | 2 | 0 | 0 | 0 | (0 - 22641) |
| Hepatitis, virale en overige infecties (6, 7, 8, 9, 10) | 160 | 5 | 3 | 179 | (46 - 469) |
| Nieuwvormingen | | | | | |
| Hoofd- en halskanker (11) | 4 | 1 | 1 | 160 | (2 - 1064) |
| Slokdarmkanker (12) | 82 | 1 | 4 | 28 | (0 - 185) |
| Maagkanker (13) | 60 | 2 | 2 | 81 | (6 - 340) |

| | Aantal opnamen | Aantal sterfgevallen | Verwacht aantal sterfgevallen | SMR | 98% betrouwbaarheidsinterval SMR |
|---|----------------|----------------------|-------------------------------|-----|----------------------------------|
| Colonkanker (14) | 191 | 3 | 4 | 72 | (11 - 242) |
| Kanker van rectum en anus (15) | 35 | 2 | 1 | 218 | (16 - 915) |
| Lever- en galwegkanker (16) | 15 | 1 | 1 | 79 | (1 - 527) |
| Alvleesklierkanker (17) | 52 | 3 | 4 | 73 | (11 - 245) |
| Kanker van overige maagdarmorganen en peritoneum (18) | 11 | 1 | 1 | 92 | (1 - 614) |
| Longkanker en bronchus kanker (19) | 237 | 21 | 19 | 111 | (62 - 181) |
| Overige respiratoire en intrathoracale kanker (20) | 3 | 0 | 0 | 0 | (0 - 1788) |
| Botkanker en bindweefselkanker (21) | 7 | 0 | 1 | 0 | (0 - 699) |
| Huidmelanomen en overige non-epitheliale huidkankers (22, 23) | 21 | 1 | 1 | 184 | (2 - 1220) |
| Borstkanker (24) | 159 | 3 | 2 | 149 | (22 - 498) |
| Baarmoederkanker (25) | 36 | 2 | 1 | 163 | (12 - 683) |
| Baarmoederhalskanker en kanker van overige vrouwelijke geslachtsorganen (26, 28) | 21 | 0 | 0 | 0 | (0 - 2168) |
| Eierstokkanker (27) | 32 | 2 | 1 | 180 | (13 - 758) |
| Prostaatkanker (29) | 56 | 1 | 1 | 107 | (1 - 712) |
| Teelbalkanker en kanker van overige mannelijke geslachtsorganen (30, 31) | 37 | 0 | 0 | 0 | (0 - 26407) |
| Blaaskanker (32) | 242 | 1 | 3 | 37 | (0 - 247) |
| Kanker van nier(-bekken) en overige urine-organen (33, 34) | 90 | 1 | 1 | 74 | (1 - 491) |
| Kanker van hersenen en zenuwstelsel (35) | 18 | 0 | 1 | 0 | (0 - 888) |
| Schildklierkanker (36) | 8 | 0 | 0 | 0 | (0 - 175202) |
| Ziekte van Hodgkin (37) | 2 | 0 | 0 | 0 | (0 - 12212) |
| Non-Hodgkin lymfoom (38) | 73 | 6 | 3 | 188 | (56 - 457) |
| Leukemie (39) | 36 | 2 | 2 | 95 | (7 - 398) |
| Multipel myeloom (40) | 31 | 2 | 2 | 107 | (8 - 450) |
| Overige en n.n.g. primaire kanker, onderhoudschemotherapie en radiotherapie (41, 45) | 2 | 0 | 0 | 0 | (0 - 5729) |
| Metastasen (42) | 252 | 12 | 16 | 76 | (35 - 145) |
| Kanker zonder specificatie van lokalisatie (43) | 21 | 3 | 4 | 73 | (11 - 244) |
| N.n.g. tumoren of tumoren van onzekere aard (44) | 24 | 0 | 0 | 0 | (0 - 1594) |
| Overige en niet gespecificeerde goedaardige nieuwvormingen (46, 47) | 231 | 1 | 1 | 130 | (1 - 865) |
| Endocriene ziekten, voedings- en stofwisselingsstoornissen en aandoeningen van immuunsysteem | | | | | |
| Schildklier- en overige endocriene aandoeningen (48, 51) | 118 | 0 | 2 | 0 | (0 - 300) |
| Diabetes mellitus zonder complicatie (49) | 40 | 0 | 1 | 0 | (0 - 886) |
| Diabetes mellitus met complicatie (50) | 68 | 2 | 1 | 167 | (12 - 701) |
| Voedingsdeficiënties en ov. voedings-, endocriene- en metabole aandoeningen (52, 53, 58) | 76 | 1 | 2 | 63 | (1 - 416) |
| Aandoeningen van vocht- en elektrolytenhuishouding (55) | 110 | 3 | 3 | 93 | (14 - 313) |
| Cystic fibrose (56) | 1 | 0 | 0 | 0 | (0 - 4798) |
| Ziekten van bloed en bloedvormende organen | | | | | |
| Afweer- en stollingsstoornissen, hemorragische aandoeningen (57, 61, 62, 64) | 27 | 2 | 0 | 484 | (36 - 2036) |
| Deficiënties en andere anemie (59, 60) | 193 | 1 | 2 | 50 | (1 - 334) |
| Ziekten van witte bloedcellen (63) | 38 | 2 | 1 | 140 | (10 - 589) |

| | Aantal opnamen | Aantal sterfgevallen | Verwacht aantal sterfgevallen | SMR | 98% betrouwbaarheidsinterval SMR |
|---|----------------|----------------------|-------------------------------|-----|----------------------------------|
| Psychische stoornissen | | | | | |
| Stemmings-, persoonlijkheids- en afhankelijkheidsstoornissen (66, 67, 69, 72) | 96 | 0 | 0 | 0 | (0 - 1363) |
| Dementie en organische psychische stoornissen (68) | 33 | 2 | 2 | 115 | (9 - 483) |
| Schizofrenie, gedrags- en ontwikkelingsstoornissen (65, 70, 73, 74, 75) | 18 | 0 | 0 | 0 | (0 - 6320) |
| Psychosen en overige waanstoornissen (71) | 6 | 0 | 0 | 0 | (0 - 23467) |
| Ziekten van zenuwstelsel en zintuigen | | | | | |
| Meningitis, encefalitis en overige infecties van het centrale zenuwstelsel (76, 77, 78) | 39 | 2 | 3 | 72 | (5 - 302) |
| Ziekte van Parkinson (79) | 9 | 0 | 0 | 0 | (0 - 2348) |
| Multiple Sclerose en ov. degeneratieve aandoeningen van het zenuwstelsel (80, 81) | 34 | 2 | 2 | 123 | (9 - 515) |
| Verlamming en late gevolgen van cerebrovasculaire aandoeningen (82, 113) | 16 | 0 | 0 | 0 | (0 - 3765) |
| Epilepsie en convulsies (83) | 154 | 2 | 2 | 107 | (8 - 450) |
| Coma, stupor en hersenbeschadiging (85) | 10 | 0 | 0 | 0 | (0 - 2616) |
| Hoofdpijn en aandoeningen van de zintuigen (84, 86, 87, 88, 89, 90, 91, 92, 93, 94) | 204 | 1 | 0 | 547 | (5 - 3629) |
| Overige aandoeningen van het zenuwstelsel (95) | 221 | 1 | 1 | 70 | (1 - 464) |
| Ziekten van hart en vaatstelsel | | | | | |
| Hartklepaandoeningen (96) | 20 | 0 | 1 | 0 | (0 - 889) |
| Peri-, endo-, myocarditis en cardiomyopathie (97) | 88 | 6 | 3 | 228 | (68 - 555) |
| Hypertensie; essentieel, secundair of met complicaties (98, 99) | 39 | 1 | 1 | 77 | (1 - 512) |
| Acuut myocardinfarct (100) | 421 | 9 | 10 | 90 | (35 - 187) |
| Coronaire atherosclerose en overige hartaandoeningen (101) | 181 | 2 | 1 | 181 | (13 - 762) |
| Aspecifieke pijn op de borst (102) | 515 | 0 | 0 | 0 | (0 - 2894) |
| Pulmonale hypertensie (103) | 164 | 8 | 6 | 140 | (51 - 305) |
| Overige en niet nader omschreven hartziekten (104) | 2 | 1 | 0 | 573 | (6 - 3807) |
| Geleidingsstoornissen (hartziekten) (105) | 109 | 3 | 3 | 105 | (15 - 351) |
| Hartritmestoornissen (106) | 617 | 6 | 3 | 227 | (67 - 551) |
| Hartstilstand en ventrikelfibrilleren (107) | 43 | 19 | 20 | 95 | (52 - 159) |
| Hartfalen, zonder hypertensie (108) | 731 | 62 | 58 | 106 | (77 - 142) |
| Acute cerebrovasculaire aandoening (109) | 806 | 64 | 58 | 110 | (81 - 147) |
| TIA en ov. cerebrovasculaire ziekten (110, 111, 112) | 401 | 0 | 2 | 0 | (0 - 306) |
| Perifere en viscerale atherosclerose (114) | 253 | 14 | 7 | 188 | (91 - 342) |
| Aneurysmata v. aorta en overige arteriën (115) | 90 | 11 | 12 | 93 | (40 - 182) |
| Trombose of embolie v. aorta en arteriën (116) | 10 | 1 | 1 | 68 | (1 - 454) |
| Overige circulatoire aandoeningen (117) | 96 | 3 | 2 | 136 | (20 - 456) |
| Flebitis, spataderen en aambeien (118, 119, 120, 121) | 17 | 0 | 0 | 0 | (0 - 3379) |
| Ziekten van ademhalingsstelsel | | | | | |
| Pneumonie (122) | 682 | 52 | 49 | 107 | (76 - 147) |
| Influenza (123) | 120 | 8 | 5 | 169 | (61 - 368) |
| Tonsillitis en bovenste luchtweginfecties (124, 126) | 487 | 0 | 0 | 0 | (0 - 2776) |
| Acute bronchitis (125) | 124 | 0 | 1 | 0 | (0 - 535) |
| COPD en bronchiëctasie (127) | 597 | 33 | 39 | 84 | (54 - 125) |
| Astma (128) | 140 | 0 | 1 | 0 | (0 - 826) |
| Aspiratiepneumonie door voedsel, braken (129) | 49 | 15 | 11 | 134 | (67 - 239) |
| Pleuritis, pneumothorax, klaplong (130) | 94 | 2 | 3 | 62 | (5 - 260) |

| | Aantal opnamen | Aantal sterfgevallen | Verwacht aantal sterfgevallen | SMR | 98% betrouwbaarheidsinterval SMR |
|--|----------------|----------------------|-------------------------------|-------|----------------------------------|
| Respiratoire insufficiëntie; ademhalingsstilstand (131) | 31 | 10 | 9 | 116 | (48 - 234) |
| Longziekten veroorzaakt door ext. stoffen (132) | 10 | 1 | 1 | 128 | (1 - 850) |
| Ov. aandoeningen v.d. onderste luchtwegen (133) | 165 | 3 | 6 | 54 | (8 - 181) |
| Ov. aandoeningen v.d. bovenste luchtwegen (134) | 185 | 2 | 1 | 145 | (11 - 608) |
| Ziekten van spijsverteringsstelsel | | | | | |
| Intestinale infectie (135) | 253 | 1 | 3 | 35 | (0 - 235) |
| Aandoeningen v.d. mond, tanden en kaak (136, 137) | 127 | 1 | 0 | 470 | (5 - 3118) |
| Aandoeningen van de slokdarm (138) | 33 | 1 | 1 | 142 | (1 - 941) |
| Ulcer van maag of duodenum (139) | 25 | 1 | 1 | 70 | (1 - 466) |
| Ontsteking en ov. aand. maag en duodenum (140, 141) | 19 | 0 | 0 | 0 | (0 - 1489) |
| Appendicitis en ov. ziekten v. appendix (142) | 336 | 1 | 0 | 352 | (4 - 2336) |
| Peritonitis en intestinale abcessen (148) | 12 | 0 | 1 | 0 | (0 - 355) |
| Abdominale hernia (143) | 146 | 2 | 2 | 95 | (7 - 400) |
| Regionale enteritis en colitis ulcerosa (144) | 42 | 1 | 0 | 2 092 | (21 - 13891) |
| Darmobstructie zonder hernia (145) | 150 | 12 | 7 | 164 | (74 - 311) |
| Diverticulose en diverticulitis (146) | 184 | 3 | 3 | 102 | (15 - 342) |
| Anale en rectale aandoeningen (147) | 88 | 0 | 0 | 0 | (0 - 1619) |
| Galwegaandoeningen (149) | 354 | 3 | 3 | 115 | (17 - 384) |
| Leveraandoeningen, alcohol-gerelateerd (150) | 44 | 6 | 5 | 117 | (35 - 284) |
| Overige leveraandoeningen (151) | 67 | 5 | 4 | 129 | (33 - 339) |
| Aandoeningen v.d. pancreas (m.u.v. diabetes) (152) | 139 | 2 | 3 | 80 | (6 - 335) |
| Gastrointestinale bloeding (153) | 199 | 5 | 5 | 102 | (26 - 268) |
| Niet-infectieuze gastro-enteritis (154) | 22 | 0 | 1 | 0 | (0 - 545) |
| Overige gastrointestinale aandoeningen (155) | 125 | 7 | 5 | 146 | (49 - 334) |
| Ziekten van urogenitaal stelsel en niet-neoplastische borstaandoeningen | | | | | |
| Nefritis, nefrosis, renale sclerose (156) | 93 | 1 | 1 | 157 | (2 - 1045) |
| Acuut en niet gespecificeerd nierfalen (157) | 46 | 2 | 3 | 60 | (4 - 250) |
| Chronische nierziekten (158) | 24 | 3 | 1 | 389 | (57 - 1302) |
| Urineweginfecties (159) | 410 | 13 | 13 | 103 | (48 - 192) |
| Steenvorming en overige aandoeningen van urinewegen (160, 161, 162) | 242 | 0 | 1 | 0 | (0 - 688) |
| Urogenitale symptomen en aandoeningen (163) | 72 | 2 | 1 | 242 | (18 - 1018) |
| Prostaathyperplasie en aandoeningen van mannelijke geslachtsorganen (164, 165, 166) | 250 | 0 | 0 | 0 | (0 - 1746) |
| Niet-neoplastische borstaandoeningen (167) | 66 | 0 | 0 | 0 | (0 - 209428) |
| Prolaps en ov. aand. van vrouwelijke bekkenorganen (168, 169, 170, 171, 172, 173, 174, 175) | 360 | 0 | 0 | 0 | (0 - 4331) |
| Complicaties zwangerschap, bevalling en kraambed; levendgeborenen | | | | | |
| Complicaties zwangerschap, bevalling en kraambed; levendgeborenen (176, 177, 178, 179, 180, 181, 182, 183, 184, 185, 186, 187, 188, 189, 190, 191, 192, 193, 194, 195, 196, 218) | 1 574 | 0 | 0 | 0 | (0 - 9744) |
| Ziekten van huid en onderhuids bindweefsel | | | | | |
| Infecties v.d. huid en onderhuids bindw. (197) | 347 | 1 | 5 | 20 | (0 - 130) |
| Overige huidaandoeningen, chronische ulcera (198, 199, 200) | 52 | 0 | 0 | 0 | (0 - 1181) |
| Ziekten van botten, spieren en bindweefsel | | | | | |
| Infectieuze artritis en osteomyelitis (201) | 70 | 1 | 2 | 57 | (1 - 376) |

| | Aantal opnamen | Aantal sterfgevallen | Verwacht aantal sterfgevallen | SMR | 98% betrouwbaarheidsinterval SMR |
|--|----------------|----------------------|-------------------------------|-----|----------------------------------|
| Osteoarthritis, reumatoïde artritis en overige misvormingen van het bewegingsapparaat (54, 202, 203, 208, 209, 210, 212) | 1 448 | 0 | 0 | 0 | (0 - 997) |
| Ov. niet-traumat. gewrichtsaandoeningen (204) | 40 | 0 | 0 | 0 | (0 - 3751) |
| Spondylitis, rugaand. en osteoporose (205, 206) | 82 | 4 | 1 | 602 | (124 - 1745) |
| Pathologische fractuur (207) | 23 | 3 | 1 | 594 | (86 - 1988) |
| Overige bindweefselziekten (211) | 83 | 0 | 1 | 0 | (0 - 411) |
| Congenitale afwijkingen | | | | | |
| Cardiovasculaire aangeboren afwijkingen (213) | 6 | 0 | 0 | 0 | (0 - 1414) |
| Niet-cardiovasculaire aangeboren afwijkingen (214, 215, 216, 217) | 21 | 1 | 0 | 222 | (2 - 1471) |
| Aandoeningen ontstaan in perinatale periode | | | | | |
| Prematuriteit; laag geboortegewicht (219) | 212 | 0 | 0 | 0 | (0 - 937) |
| Intra-uteriene hypoxie, perinatale asfyxie en geelzucht, geboortetrauma (220, 221, 222, 223) | 116 | 0 | 0 | 0 | (0 - 1329) |
| Overige perinatale aandoeningen (224) | 778 | 0 | 0 | 0 | (0 - 1557) |
| Letsel en vergiftiging | | | | | |
| Gewrichtsletsel door trauma (225, 232) | 47 | 0 | 0 | 0 | (0 - 1485) |
| Heupfractuur (226) | 474 | 14 | 13 | 105 | (51 - 190) |
| Schedelfracturen en ruggenmergletsel (227, 228) | 34 | 0 | 1 | 0 | (0 - 565) |
| Fractuur van de bovenste ledematen (229) | 152 | 0 | 0 | 0 | (0 - 1386) |
| Fractuur van de onderste ledematen (230) | 243 | 3 | 3 | 100 | (15 - 335) |
| Overige fracturen (231) | 261 | 9 | 5 | 165 | (64 - 344) |
| Intracraniaal letsel (233) | 136 | 10 | 12 | 85 | (35 - 171) |
| Crush-letsels of inwendige verwondingen (234) | 83 | 1 | 2 | 57 | (1 - 380) |
| Open wonden van hoofd, nek en romp (235) | 25 | 0 | 0 | 0 | (0 - 1725) |
| Open wonden van de extremiteiten (236) | 22 | 0 | 0 | 0 | (0 - 16107) |
| Complicatie v. hulpmiddelen, impl. of transpl. (237) | 364 | 5 | 6 | 89 | (23 - 234) |
| Complicatie v. chir. procedure of med. zorg (238) | 437 | 4 | 4 | 112 | (23 - 326) |
| Oppervlakkige verwonding en kneuzing (239) | 228 | 3 | 3 | 115 | (17 - 386) |
| Brandwonden (240) | 7 | 0 | 0 | 0 | (0 - 4976) |
| Vergiftiging door psychofarmaca, drugs of overige medicatie (241, 242, 243) | 183 | 1 | 2 | 65 | (1 - 432) |
| Ov. letsels en aand. door externe oorzaken (244) | 44 | 0 | 2 | 0 | (0 - 205) |
| Symptomen; klachten; niet nader omschreven en overige aandoeningen en factoren die de gezondheid beïnvloeden | | | | | |
| Syncope (245) | 175 | 2 | 1 | 391 | (29 - 1642) |
| Koorts door overige en onbekende oorzaken (246) | 81 | 1 | 0 | 263 | (3 - 1749) |
| Lymfadenitis en gangreen (247, 248) | 13 | 1 | 0 | 411 | (4 - 2731) |
| Shock (249) | 5 | 2 | 2 | 129 | (10 - 543) |
| Misselijkheid en braken (250) | 51 | 0 | 0 | 0 | (0 - 2879) |
| Buikpijn (251) | 121 | 0 | 0 | 0 | (0 - 4284) |
| Malaise en vermoeidheid (252) | 16 | 0 | 0 | 0 | (0 - 1202) |
| Allergische reacties (253) | 36 | 0 | 0 | 0 | (0 - 10346) |
| Nazorg, revalidatiezorg, screening en onderzoek (254, 255, 256, 257, 258) | 298 | 1 | 1 | 82 | (1 - 543) |
| Overige codes; niet ingedeeld (259) | 162 | 1 | 1 | 81 | (1 - 538) |

Tabel B.3 Leefstijdsgroep

| | Aantal opnamen | Aantal sterfgevallen | Verwacht aantal sterfgevallen | SMR | 95% betrouwbaarheidsinterval SMR |
|------------------|----------------|----------------------|-------------------------------|-----|----------------------------------|
| 0-4 jaar | 1 988 | 2 | 3 | 65 | (8 - 236) |
| 5-14 jaar | 441 | 0 | 0 | 0 | (0 - 841) |
| 15-44 jaar | 3 977 | 6 | 9 | 66 | (24 - 143) |
| 45-64 jaar | 4 966 | 70 | 71 | 99 | (77 - 125) |
| 65-74 jaar | 4 954 | 136 | 126 | 108 | (91 - 128) |
| 75-84 jaar | 5 573 | 237 | 229 | 103 | (91 - 117) |
| 85 jaar en ouder | 2 164 | 159 | 162 | 98 | (84 - 115) |

Tabel B.4 Geslacht

| | Aantal opnamen | Aantal sterfgevallen | Verwacht aantal sterfgevallen | SMR | 95% betrouwbaarheidsinterval SMR |
|---------|----------------|----------------------|-------------------------------|-----|----------------------------------|
| Mannen | 11 239 | 334 | 326 | 102 | (92 - 114) |
| Vrouwen | 12 824 | 276 | 275 | 101 | (89 - 113) |

Tabel B.5 Urgentie van de opname

| | Aantal opnamen | Aantal sterfgevallen | Verwacht aantal sterfgevallen | SMR | 95% betrouwbaarheidsinterval SMR |
|--------------------|----------------|----------------------|-------------------------------|-----|----------------------------------|
| Acute opnamen | 16 857 | 584 | 570 | 103 | (94 - 111) |
| Niet-acute opnamen | 7 206 | 26 | 31 | 84 | (55 - 123) |

C SMR's per diagnose- en patiëntengroep 2021-2023

Tabel C.1 Hoofdclusters diagnosegroepen

| | Aantal opnamen | Aantal sterfgevallen | Verwacht aantal sterfgevallen | SMR | 95% betrouwbaarheidsinterval SMR |
|--|----------------|----------------------|-------------------------------|-----|----------------------------------|
| Infectieziekten en parasitaire aandoeningen | 1 665 | 150 | 148 | 101 | (86 - 119) |
| Nieuwvormingen | 5 953 | 224 | 219 | 102 | (89 - 117) |
| Endocriene ziekten, voedings- en stofwisselingsstoornissen en aandoeningen van immuunsysteem | 1 275 | 16 | 27 | 60 | (34 - 98) |
| Ziekten van bloed en bloedvormende organen | 831 | 21 | 13 | 160 | (99 - 245) |
| Psychische stoornissen | 668 | 10 | 8 | 120 | (58 - 221) |
| Ziekten van zenuwstelsel en zintuigen | 2 038 | 26 | 30 | 88 | (57 - 129) |
| Ziekten van hart en vaatstelsel | 14 383 | 591 | 555 | 106 | (98 - 115) |
| Ziekten van ademhalingsstelsel | 6 861 | 312 | 322 | 97 | (86 - 108) |
| Ziekten van spijsverteringsstelsel | 7 033 | 154 | 134 | 115 | (97 - 134) |
| Ziekten van urogenitaal stelsel en niet-neoplastische borstaandoeningen | 4 218 | 58 | 60 | 97 | (73 - 125) |
| Complicaties zwangerschap, bevalling en kraambed; levendgeborenen | 6 423 | 0 | 0 | 0 | (0 - 2808) |
| Ziekten van huid en onderhuids bindweefsel | 1 068 | 13 | 17 | 76 | (40 - 129) |
| Ziekten van botten, spieren en bindweefsel | 4 460 | 15 | 15 | 102 | (57 - 168) |
| Congenitale afwijkingen | 121 | 2 | 1 | 138 | (17 - 497) |
| Aandoeningen ontstaan in perinatale periode | 3 866 | 1 | 4 | 27 | (1 - 148) |
| Letsel en vergiftiging | 8 645 | 141 | 161 | 88 | (74 - 103) |
| Symptomen; klachten; niet nader omschreven en overige aandoeningen en factoren die de gezondheid beïnvloeden | 2 988 | 24 | 17 | 138 | (88 - 205) |

Tabel C.2 Diagnosegroepen (CCS-groepsnummer)

| | Aantal opnamen | Aantal sterfgevallen | Verwacht aantal sterfgevallen | SMR | 98% betrouwbaarheidsinterval SMR |
|---|----------------|----------------------|-------------------------------|-----|----------------------------------|
| Infectieziekten en parasitaire aandoeningen | | | | | |
| COVID-19 | 942 | 74 | 84 | 88 | (66 - 115) |
| Tuberculose (1) | 9 | 1 | 1 | 147 | (1 - 978) |
| Sepsis (behalve tijdens bevalling) (2) | 108 | 38 | 35 | 110 | (73 - 159) |
| Bacteriële infectie; n.n.g. locatie (3) | 186 | 18 | 14 | 125 | (67 - 213) |
| Mycose (4) | 39 | 9 | 6 | 142 | (55 - 296) |
| HIV-infectie (5) | 4 | 0 | 0 | 0 | (0 - 16795) |
| Hepatitis, virale en overige infecties (6, 7, 8, 9, 10) | 377 | 10 | 8 | 123 | (51 - 248) |
| Nieuwvormingen | | | | | |
| Hoofd- en halskanker (11) | 10 | 2 | 1 | 221 | (16 - 928) |
| Slokdarmkanker (12) | 198 | 10 | 10 | 105 | (43 - 211) |
| Maagkanker (13) | 166 | 4 | 6 | 62 | (13 - 179) |

| | Aantal opnamen | Aantal sterfgevallen | Verwacht aantal sterfgevallen | SMR | 98% betrouwbaarheidsinterval SMR |
|---|----------------|----------------------|-------------------------------|-----|----------------------------------|
| Colonkanker (14) | 536 | 19 | 14 | 132 | (72 - 222) |
| Kanker van rectum en anus (15) | 119 | 6 | 3 | 180 | (54 - 438) |
| Lever- en galwegkanker (16) | 50 | 4 | 5 | 77 | (16 - 222) |
| Alvleesklierkanker (17) | 153 | 12 | 12 | 103 | (46 - 195) |
| Kanker van overige maagdarmorganen en peritoneum (18) | 35 | 2 | 2 | 102 | (8 - 428) |
| Longkanker en bronchus kanker (19) | 696 | 63 | 57 | 111 | (81 - 149) |
| Overige respiratoire en intrathoracale kanker (20) | 42 | 4 | 3 | 147 | (30 - 428) |
| Botkanker en bindweefselkanker (21) | 16 | 4 | 2 | 209 | (43 - 607) |
| Huidmelanomen en overige non-epitheliale huidkankers (22, 23) | 64 | 3 | 1 | 267 | (39 - 893) |
| Borstkanker (24) | 495 | 10 | 6 | 164 | (68 - 331) |
| Baarmoederkanker (25) | 111 | 4 | 3 | 144 | (30 - 419) |
| Baarmoederhalskanker en kanker van overige vrouwelijke geslachtsorganen (26, 28) | 49 | 0 | 0 | 0 | (0 - 1010) |
| Eierstokkanker (27) | 88 | 3 | 3 | 96 | (14 - 321) |
| Prostaatkanker (29) | 157 | 3 | 4 | 70 | (10 - 234) |
| Teelbalkanker en kanker van overige mannelijke geslachtsorganen (30, 31) | 84 | 1 | 0 | 467 | (5 - 3103) |
| Blaaskanker (32) | 770 | 4 | 6 | 63 | (13 - 182) |
| Kanker van nier(-bekken) en overige urine-organen (33, 34) | 230 | 2 | 3 | 65 | (5 - 273) |
| Kanker van hersenen en zenuwstelsel (35) | 65 | 1 | 2 | 50 | (0 - 329) |
| Schildklierkanker (36) | 23 | 2 | 1 | 242 | (18 - 1018) |
| Ziekte van Hodgkin (37) | 9 | 0 | 0 | 0 | (0 - 2764) |
| Non-Hodgkin lymfoom (38) | 209 | 9 | 9 | 102 | (40 - 212) |
| Leukemie (39) | 90 | 6 | 7 | 86 | (26 - 209) |
| Multipel myeloom (40) | 72 | 6 | 4 | 142 | (42 - 345) |
| Overige en n.n.g. primaire kanker, onderhoudschemotherapie en radiotherapie (41, 45) | 9 | 0 | 1 | 0 | (0 - 443) |
| Metastasen (42) | 682 | 33 | 43 | 76 | (49 - 113) |
| Kanker zonder specificatie van lokalisatie (43) | 57 | 4 | 7 | 55 | (11 - 159) |
| N.n.g. tumoren of tumoren van onzekere aard (44) | 58 | 1 | 1 | 116 | (1 - 768) |
| Overige en niet gespecificeerde goedaardige nieuwvormingen (46, 47) | 610 | 2 | 1 | 169 | (13 - 710) |
| Endocriene ziekten, voedings- en stofwisselingsstoornissen en aandoeningen van immuunsysteem | | | | | |
| Schildklier- en overige endocriene aandoeningen (48, 51) | 295 | 1 | 4 | 24 | (0 - 156) |
| Diabetes mellitus zonder complicatie (49) | 127 | 1 | 2 | 59 | (1 - 389) |
| Diabetes mellitus met complicatie (50) | 225 | 4 | 5 | 86 | (18 - 251) |
| Voedingsdeficiënties en ov. voedings-, endocriene- en metabole aandoeningen (52, 53, 58) | 249 | 5 | 6 | 84 | (22 - 221) |
| Aandoeningen van vocht- en elektrolytenhuishouding (55) | 378 | 5 | 10 | 50 | (13 - 132) |
| Cystic fibrose (56) | 1 | 0 | 0 | 0 | (0 - 4798) |
| Ziekten van bloed en bloedvormende organen | | | | | |
| Afweer- en stollingsstoornissen, hemorragische aandoeningen (57, 61, 62, 64) | 97 | 3 | 2 | 182 | (27 - 611) |
| Deficiënties en andere anemie (59, 60) | 625 | 9 | 7 | 121 | (47 - 252) |
| Ziekten van witte bloedcellen (63) | 109 | 9 | 4 | 224 | (87 - 468) |

| | Aantal opnamen | Aantal sterfgevallen | Verwacht aantal sterfgevallen | SMR | 98% betrouwbaarheidsinterval SMR |
|---|----------------|----------------------|-------------------------------|-----|----------------------------------|
| Psychische stoornissen | | | | | |
| Stemmings-, persoonlijkheids- en afhankelijkheidsstoornissen (66, 67, 69, 72) | 418 | 2 | 1 | 142 | (11 - 597) |
| Dementie en organische psychische stoornissen (68) | 125 | 6 | 6 | 98 | (29 - 239) |
| Schizofrenie, gedrags- en ontwikkelingsstoornissen (65, 70, 73, 74, 75) | 74 | 2 | 0 | 461 | (34 - 1936) |
| Psychosen en overige waanstoornissen (71) | 51 | 0 | 0 | 0 | (0 - 1239) |
| Ziekten van zenuwstelsel en zintuigen | | | | | |
| Meningitis, encefalitis en overige infecties van het centrale zenuwstelsel (76, 77, 78) | 117 | 7 | 10 | 67 | (22 - 154) |
| Ziekte van Parkinson (79) | 31 | 0 | 1 | 0 | (0 - 635) |
| Multiple Sclerose en ov. degeneratieve aandoeningen van het zenuwstelsel (80, 81) | 86 | 2 | 3 | 63 | (5 - 264) |
| Verlamming en late gevolgen van cerebrovasculaire aandoeningen (82, 113) | 44 | 0 | 0 | 0 | (0 - 1593) |
| Epilepsie en convulsies (83) | 545 | 12 | 7 | 166 | (75 - 315) |
| Coma, stupor en hersenbeschadiging (85) | 39 | 2 | 4 | 52 | (4 - 217) |
| Hoofdpijn en aandoeningen van de zintuigen (84, 86, 87, 88, 89, 90, 91, 92, 93, 94) | 627 | 1 | 0 | 262 | (3 - 1742) |
| Overige aandoeningen van het zenuwstelsel (95) | 549 | 2 | 4 | 57 | (4 - 239) |
| Ziekten van hart en vaatstelsel | | | | | |
| Hartklepaandoeningen (96) | 76 | 1 | 3 | 39 | (0 - 259) |
| Peri-, endo-, myocarditis en cardiomyopathie (97) | 238 | 11 | 7 | 155 | (67 - 303) |
| Hypertensie; essentieel, secundair of met complicaties (98, 99) | 133 | 1 | 2 | 63 | (1 - 416) |
| Acuut myocardinfarct (100) | 1 338 | 38 | 35 | 109 | (72 - 158) |
| Coronaire atherosclerose en overige hartaandoeningen (101) | 590 | 2 | 4 | 51 | (4 - 216) |
| Aspecifieke pijn op de borst (102) | 1 846 | 1 | 1 | 106 | (1 - 704) |
| Pulmonale hypertensie (103) | 514 | 20 | 19 | 107 | (60 - 178) |
| Overige en niet nader omschreven hartziekten (104) | 6 | 1 | 0 | 322 | (3 - 2139) |
| Geleidingsstoornissen (hartziekten) (105) | 332 | 6 | 7 | 89 | (26 - 216) |
| Hartritmestoornissen (106) | 2 276 | 12 | 9 | 130 | (59 - 247) |
| Hartstilstand en ventrikelfibrilleren (107) | 127 | 52 | 56 | 92 | (65 - 127) |
| Hartfalen, zonder hypertensie (108) | 2 096 | 181 | 170 | 106 | (89 - 126) |
| Acute cerebrovasculaire aandoening (109) | 2 265 | 189 | 171 | 110 | (93 - 131) |
| TIA en ov. cerebrovasculaire ziekten (110, 111, 112) | 1 142 | 3 | 5 | 62 | (9 - 209) |
| Perifere en viscerale atherosclerose (114) | 757 | 36 | 26 | 138 | (90 - 202) |
| Aneurysmata v. aorta en overige arteriën (115) | 275 | 29 | 32 | 90 | (56 - 137) |
| Trombose of embolie v. aorta en arteriën (116) | 38 | 2 | 3 | 77 | (6 - 324) |
| Overige circulatoire aandoeningen (117) | 248 | 5 | 5 | 97 | (25 - 255) |
| Flebitis, spataderen en aambeien (118, 119, 120, 121) | 86 | 1 | 1 | 157 | (2 - 1043) |
| Ziekten van ademhalingsstelsel | | | | | |
| Pneumonie (122) | 1 477 | 118 | 117 | 101 | (81 - 125) |
| Influenza (123) | 325 | 14 | 14 | 101 | (49 - 183) |
| Tonsillitis en bovenste luchtweginfecties (124, 126) | 1 214 | 0 | 1 | 0 | (0 - 475) |
| Acute bronchitis (125) | 337 | 0 | 2 | 0 | (0 - 230) |
| COPD en bronchiëctasie (127) | 1 653 | 96 | 111 | 86 | (67 - 109) |
| Astma (128) | 346 | 3 | 2 | 155 | (23 - 519) |
| Aspiratiepneumonie door voedsel, braken (129) | 120 | 29 | 25 | 116 | (72 - 176) |
| Pleuritis, pneumothorax, klaplong (130) | 270 | 5 | 8 | 64 | (16 - 168) |

| | Aantal opnamen | Aantal sterfgevallen | Verwacht aantal sterfgevallen | SMR | 98% betrouwbaarheidsinterval SMR |
|--|----------------|----------------------|-------------------------------|-----|----------------------------------|
| Respiratoire insufficiëntie; ademhalingsstilstand (131) | 67 | 21 | 19 | 108 | (61 - 177) |
| Longziekten veroorzaakt door ext. stoffen (132) | 29 | 3 | 2 | 122 | (18 - 408) |
| Ov. aandoeningen v.d. onderste luchtwegen (133) | 486 | 18 | 17 | 109 | (58 - 185) |
| Ov. aandoeningen v.d. bovenste luchtwegen (134) | 537 | 5 | 4 | 122 | (31 - 319) |
| Ziekten van spijsverteringsstelsel | | | | | |
| Intestinale infectie (135) | 745 | 8 | 9 | 92 | (33 - 200) |
| Aandoeningen v.d. mond, tanden en kaak (136, 137) | 340 | 1 | 1 | 105 | (1 - 697) |
| Aandoeningen van de slokdarm (138) | 118 | 1 | 3 | 39 | (0 - 257) |
| Ulcer van maag of duodenum (139) | 59 | 3 | 4 | 82 | (12 - 274) |
| Ontsteking en ov. aand. maag en duodenum (140, 141) | 61 | 0 | 1 | 0 | (0 - 488) |
| Appendicitis en ov. ziekten v. appendix (142) | 1 014 | 4 | 1 | 302 | (62 - 876) |
| Peritonitis en intestinale abcessen (148) | 45 | 6 | 3 | 185 | (55 - 450) |
| Abdominale hernia (143) | 442 | 8 | 6 | 126 | (46 - 275) |
| Regionale enteritis en colitis ulcerosa (144) | 137 | 2 | 0 | 437 | (32 - 1837) |
| Darmobstructie zonder hernia (145) | 483 | 36 | 26 | 141 | (92 - 205) |
| Diverticulose en diverticulitis (146) | 448 | 8 | 7 | 116 | (42 - 252) |
| Anale en rectale aandoeningen (147) | 373 | 1 | 1 | 101 | (1 - 673) |
| Galwegaandoeningen (149) | 1 025 | 16 | 10 | 159 | (81 - 278) |
| Leveraandoeningen, alcohol-gerelateerd (150) | 104 | 12 | 12 | 98 | (44 - 186) |
| Overige leveraandoeningen (151) | 150 | 10 | 10 | 97 | (40 - 196) |
| Aandoeningen v.d. pancreas (m.u.v. diabetes) (152) | 481 | 8 | 11 | 76 | (28 - 165) |
| Gastrointestinale bloeding (153) | 552 | 12 | 16 | 77 | (35 - 147) |
| Niet-infectieuze gastro-enteritis (154) | 74 | 1 | 3 | 35 | (0 - 231) |
| Overige gastrointestinale aandoeningen (155) | 382 | 17 | 11 | 153 | (80 - 263) |
| Ziekten van urogenitaal stelsel en niet-neoplastische borstaandoeningen | | | | | |
| Nefritis, nefrosis, renale sclerose (156) | 242 | 2 | 2 | 103 | (8 - 433) |
| Acuut en niet gespecificeerd nierfalen (157) | 109 | 7 | 8 | 88 | (29 - 201) |
| Chronische nierziekten (158) | 77 | 3 | 3 | 90 | (13 - 301) |
| Urineweginfecties (159) | 1 184 | 42 | 41 | 102 | (69 - 146) |
| Steenvorming en overige aandoeningen van urinewegen (160, 161, 162) | 706 | 0 | 2 | 0 | (0 - 269) |
| Urogenitale symptomen en aandoeningen (163) | 247 | 3 | 3 | 106 | (15 - 354) |
| Prostaathyperplasie en aandoeningen van mannelijke geslachtsorganen (164, 165, 166) | 698 | 1 | 1 | 113 | (1 - 753) |
| Niet-neoplastische borstaandoeningen (167) | 147 | 0 | 0 | 0 | (0 - 140635) |
| Prolaps en ov. aand. van vrouwelijke bekkenorganen (168, 169, 170, 171, 172, 173, 174, 175) | 808 | 0 | 0 | 0 | (0 - 2364) |
| Complicaties zwangerschap, bevalling en kraambed; levendgeborenen | | | | | |
| Complicaties zwangerschap, bevalling en kraambed; levendgeborenen (176, 177, 178, 179, 180, 181, 182, 183, 184, 185, 186, 187, 188, 189, 190, 191, 192, 193, 194, 195, 196, 218) | 6 423 | 0 | 0 | 0 | (0 - 3506) |
| Ziekten van huid en onderhuids bindweefsel | | | | | |
| Infecties v.d. huid en onderhuids bindw. (197) | 917 | 11 | 15 | 73 | (32 - 143) |
| Overige huidaandoeningen, chronische ulcera (198, 199, 200) | 151 | 2 | 2 | 91 | (7 - 382) |
| Ziekten van botten, spieren en bindweefsel | | | | | |
| Infectieuze artritis en osteomyelitis (201) | 182 | 3 | 5 | 61 | (9 - 204) |

| | Aantal opnamen | Aantal sterfgevallen | Verwacht aantal sterfgevallen | SMR | 98% betrouwbaarheidsinterval SMR |
|---|----------------|----------------------|-------------------------------|-----|----------------------------------|
| Osteoartritis, reumatoïde artritis en overige misvormingen van het bewegingsapparaat (54, 202, 203, 208, 209, 210, 212) | 3 645 | 1 | 2 | 60 | (1 - 397) |
| Ov. niet-traumat. gewrichtsaandoeningen (204) | 102 | 0 | 0 | 0 | (0 - 1859) |
| Spondylitis, rugaand. en osteoporose (205, 206) | 231 | 4 | 2 | 201 | (41 - 584) |
| Pathologische fractuur (207) | 60 | 4 | 1 | 305 | (63 - 886) |
| Overige bindweefselziekten (211) | 240 | 3 | 5 | 66 | (10 - 221) |
| Congenitale afwijkingen | | | | | |
| Cardiovasculaire aangeboren afwijkingen (213) | 17 | 1 | 1 | 151 | (2 - 1000) |
| Niet-cardiovasculaire aangeboren afwijkingen (214, 215, 216, 217) | 104 | 1 | 1 | 127 | (1 - 842) |
| Aandoeningen ontstaan in perinatale periode | | | | | |
| Prematuriteit; laag geboortegewicht (219) | 784 | 1 | 2 | 54 | (1 - 357) |
| Intra-uteriene hypoxie, perinatale asfyxie en geelzucht, geboortetrauma (220, 221, 222, 223) | 360 | 0 | 1 | 0 | (0 - 570) |
| Overige perinatale aandoeningen (224) | 2 722 | 0 | 1 | 0 | (0 - 420) |
| Letsel en vergiftiging | | | | | |
| Gewrichtsletsel door trauma (225, 232) | 182 | 1 | 1 | 147 | (1 - 978) |
| Heupfractuur (226) | 1 383 | 43 | 44 | 98 | (67 - 139) |
| Schedelfracturen en ruggenmergletsel (227, 228) | 127 | 0 | 3 | 0 | (0 - 174) |
| Fractuur van de bovenste ledematen (229) | 622 | 1 | 2 | 43 | (0 - 287) |
| Fractuur van de onderste ledematen (230) | 765 | 7 | 8 | 90 | (30 - 205) |
| Overige fracturen (231) | 780 | 22 | 18 | 124 | (71 - 200) |
| Intracraniaal letsel (233) | 422 | 26 | 34 | 76 | (46 - 118) |
| Crush-letsels of inwendige verwondingen (234) | 284 | 6 | 6 | 107 | (32 - 259) |
| Open wonden van hoofd, nek en romp (235) | 93 | 0 | 1 | 0 | (0 - 599) |
| Open wonden van de extremiteiten (236) | 83 | 0 | 0 | 0 | (0 - 2734) |
| Complicatie v. hulpmiddelen, impl. of transpl. (237) | 982 | 12 | 15 | 81 | (37 - 153) |
| Complicatie v. chir. procedure of med. zorg (238) | 1 318 | 13 | 12 | 110 | (52 - 205) |
| Oppervlakkige verwonding en kneuzing (239) | 782 | 5 | 7 | 70 | (18 - 183) |
| Brandwonden (240) | 20 | 0 | 0 | 0 | (0 - 2798) |
| Vergiftiging door psychofarmaca, drugs of overige medicatie (241, 242, 243) | 662 | 5 | 5 | 103 | (26 - 270) |
| Ov. letsels en aand. door externe oorzaken (244) | 140 | 0 | 6 | 0 | (0 - 76) |
| Symptomen; klachten; niet nader omschreven en overige aandoeningen en factoren die de gezondheid beïnvloeden | | | | | |
| Syncope (245) | 636 | 3 | 2 | 161 | (23 - 539) |
| Koorts door overige en onbekende oorzaken (246) | 219 | 1 | 1 | 86 | (1 - 570) |
| Lymfadenitis en gangreen (247, 248) | 44 | 1 | 0 | 390 | (4 - 2589) |
| Shock (249) | 12 | 5 | 4 | 116 | (30 - 303) |
| Misselijkheid en braken (250) | 149 | 2 | 1 | 277 | (21 - 1166) |
| Buikpijn (251) | 378 | 4 | 1 | 337 | (69 - 977) |
| Malaise en vermoeidheid (252) | 63 | 1 | 1 | 101 | (1 - 668) |
| Allergische reacties (253) | 152 | 0 | 0 | 0 | (0 - 2566) |
| Nazorg, revalidatiezorg, screening en onderzoek (254, 255, 256, 257, 258) | 845 | 4 | 4 | 114 | (24 - 332) |
| Overige codes; niet ingedeeld (259) | 490 | 3 | 3 | 94 | (14 - 314) |

Tabel C.3 Leefstijdsgroep

| | Aantal opnamen | Aantal sterfgevallen | Verwacht aantal sterfgevallen | SMR | 95% betrouwbaarheidsinterval SMR |
|------------------|----------------|----------------------|-------------------------------|-----|----------------------------------|
| 0-4 jaar | 6 586 | 3 | 7 | 40 | (8 - 118) |
| 5-14 jaar | 1 362 | 0 | 1 | 0 | (0 - 262) |
| 15-44 jaar | 13 512 | 13 | 25 | 53 | (28 - 90) |
| 45-64 jaar | 14 692 | 202 | 197 | 102 | (89 - 118) |
| 65-74 jaar | 14 510 | 398 | 385 | 103 | (93 - 114) |
| 75-84 jaar | 15 442 | 635 | 630 | 101 | (93 - 109) |
| 85 jaar en ouder | 6 392 | 507 | 486 | 104 | (95 - 114) |

Tabel C.4 Geslacht

| | Aantal opnamen | Aantal sterfgevallen | Verwacht aantal sterfgevallen | SMR | 95% betrouwbaarheidsinterval SMR |
|---------|----------------|----------------------|-------------------------------|-----|----------------------------------|
| Mannen | 33 248 | 937 | 946 | 99 | (93 - 106) |
| Vrouwen | 39 248 | 821 | 786 | 105 | (97 - 112) |

Tabel C.5 Urgentie van de opname

| | Aantal opnamen | Aantal sterfgevallen | Verwacht aantal sterfgevallen | SMR | 95% betrouwbaarheidsinterval SMR |
|--------------------|----------------|----------------------|-------------------------------|-----|----------------------------------|
| Acute opnamen | 51 639 | 1 653 | 1 629 | 101 | (97 - 106) |
| Niet-acute opnamen | 20 857 | 105 | 103 | 102 | (84 - 124) |