



Zorg voor Data

# **HSMR-rapport 2019-2021 met verdieping naar diagnosegroepen en patiëntencategorieën**

**Medisch Spectrum Twente | Enschede  
AGB-nr: 06010419 | September 2022**



**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 2021	8
1.1.2 HSMR 2019-2021	8
1.1.3 SMR's	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	14
3.3 Controle LBZ-deelname, datakwaliteit en casemix	16
3.4 Sterfte bij dagopnamen	19
3.5 Verklarende variabelen in het HSMR-model	19
3.6 Berekeningswijze van de (H)SMR	20
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 Sterfte bij dagopnamen in uw ziekenhuis	28
4.3 De HSMR van uw ziekenhuis	28
4.3.1 HSMR 2021	30
4.3.2 HSMR 2019-2021	31
4.4 Funnelplots HSMR	32
4.5 SMR's hoger of lager dan gemiddeld	34
Bijlage A Verklarende variabelen in het HSMR-model	37
Bijlage B SMR's per diagnose- en patiëntengroep 2021	41
Bijlage C SMR's per diagnose- en patiëntengroep 2019-2021	47

## Voorwoord en leeswijzer

Voor u ligt de rapportage over 2021 van de gestandaardiseerde sterftcijfers, 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 2019-2021. De brondata voor deze berekening zijn afkomstig uit de Landelijke Basisregistratie Ziekenhuiszorg (LBZ). Behalve de HSMR worden ook de gestandaardiseerde sterftcijfers voor specifieke diagnose- en patiëntengroepen (SMR's) gepresenteerd.

Er zijn dit jaar geen grote wijzigingen aangebracht in de methode om de HSMR te berekenen. Net als vorig jaar is besloten, na overleg met NZa en IGJ, om de ziekenhuisopnamen met COVID-19 als hoofddiagnose uit te sluiten van de HSMR-berekening. Het CBS ontwikkelt wel een berekeningsmodel voor de SMR van de COVID-19 opnamen in 2021. DHD zal hiervan later dit jaar de uitkomsten aan de ziekenhuizen terugkoppelen. Als het COVID-19 model voldoet, zal deze in het vervolg in de HSMR opgenomen worden.

Verder wordt voor de sociaaleconomische status (SES) in het HSMR-model vanaf verslagjaar 2021 gebruikgemaakt van de SES-scores die het CBS heeft berekend. Dit ter vervanging voor de SES-scores die het Sociaal Cultureel Planbureau voorheen berekende.

De berekeningsmethode van de HSMR wordt in dit rapport op hoofdlijnen beschreven. Een uitgebreide technische beschrijving zal in oktober 2022 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 2021 voldoen aan een aantal minimale eisen voor wat betreft compleetheid van de registratie, datakwaliteit en casemix. Of uw ziekenhuis in dit rapport behalve voor 2021 ook HSMR-cijfers heeft gekregen voor 2019 en 2020, 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 codeerverschillen kunnen de HSMR- en SMR-cijfers van een ziekenhuis vertekenen.

In het voorliggende HSMR-rapport wordt eerst een managementsamenvatting gegeven van de belangrijkste uitkomsten. 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 2021 en voor de driejaarsperiode 2019-2021.

# 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.

In 2020 en 2021 heeft de COVID-19-pandemie een grote impact gehad op de ziekenhuiszorg. Vanwege de afwijkende aard van de COVID-19 opnamen en het feit dat er bij aanvang van de pandemie in 2020 nog geen ervaring was met de behandeling van COVID-19, is vorig jaar in overleg met NZa en IGJ besloten om voor 2020 de opnamen met COVID-19 als hoofddiagnose<sup>1)</sup> uit te sluiten van de HSMR-berekening. Ook voor verslagjaar 2021 zijn deze opnamen uitgesloten van de HSMR. De HSMR-cijfers in dit rapport betreffen dus de reguliere ziekenhuiszorg. Net als vorig jaar zijn in dit rapport extra cijfers opgenomen per opnamemaand (zie paragraaf 4.3). Dit als achtergrondinformatie voor de ziekenhuizen om een indruk te krijgen van de eventuele invloed van de COVID-19-besmettingsgolven op de reguliere zorg in 2021.

Het CBS ontwikkelt dit jaar wel een sterftemodel voor de COVID-19-opnamen in 2021, zodat voor deze opnamen ook een SMR berekend kan worden. Als dit model voldoet, dus als het model voldoende de sterfte bij COVID-19-patiënten kan verklaren, zullen bij de HSMR-berekening van volgende jaren de

<sup>1)</sup> 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). De laatstgenoemde code wordt vanaf 2021 in de LBZ geregistreerd.

COVID-19-opnamen wel worden meegenomen in de HSMR. Het CBS zal de ontwikkeling van het COVID-19-model beschrijven in het HSMR-methoderapport dat in oktober 2022 zal worden gepubliceerd. DHD zal op grond van het ontwikkelde COVID-19-model de bijbehorende 2021-uitkomsten per ziekenhuis berekenen en aan de ziekenhuizen terugkoppelen.

Er zijn geen grote wijzigingen aangebracht in de methode om de HSMR te berekenen. Dit jaar is een aanpassing doorgevoerd bij de variabele voor sociaaleconomische status. Vanaf verslagjaar 2021 is deze gebaseerd op sociaaleconomische statusscores per viercijferige postcode die het CBS heeft berekend, als vervanging voor de scores die het Sociaal Cultureel Planbureau voorheen berekende (zie paragraaf 3.1).

Medio dit jaar heeft DHD voorlopige HSMR-cijfers voor 2021 verstrekt, die berekend zijn op basis van het HSMR-model van 2020. De voorlopige cijfers 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 2021 ten opzichte van 2020. De cijfers zijn voor dat specifieke doel geschikt, maar houden geen rekening met de landelijke ontwikkeling in 2021. Bij de cijfers in dit rapport is wel rekening gehouden met deze landelijke ontwikkeling, omdat in het berekeningsmodel ook de data van 2021 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 en is de variabele voor sociaaleconomische status vanaf 2021 gebaseerd op een andere bron. Om deze redenen kan het voorlopige HSMR 2021-cijfer verschillen van het definitieve cijfer in dit rapport. De cijfers in het voorliggende rapport zijn dus de actuele, definitieve HSMR 2021-cijfers, waarmee u uw ziekenhuis kunt vergelijken met het landelijk gemiddelde van 2021.

## 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 2021 is dat voor uw ziekenhuis het geval. Ook voor de driejaarsperiode 2019-2021 konden (H)SMR-cijfers worden berekend.

### 1.1.1 HSMR 2021

De cijfers van 2021 geven het meest actuele beeld van de ziekenhuissterfte. De HSMR van de Nederlandse ziekenhuizen varieert in 2021 van 66 tot 139. De HSMR van uw ziekenhuis is 101; het 95%-betrouwbaarheidsinterval is 93–110. Dat betekent dat de HSMR van uw ziekenhuis voor 2021 niet significant afwijkt van het landelijk gemiddelde.

### 1.1.2 HSMR 2019-2021

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 2019-2021 van 67 tot 123. De HSMR van uw ziekenhuis over deze periode is 103; het 95%-betrouwbaarheidsinterval is 98–108; 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 2021 en/of in de driejaarsperiode 2019-2021 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):

- Leeftijdscategorie 0-4 jaar
- Niet-acute opnamen

In 2021 en/of in de driejaarsperiode 2019-2021 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):

- Ziekten van ademhalingsstelsel (hoofdcluster)
- Intracraniaal letsel (233)
- Acute opnamen

Nadere informatie over de SMR's is beschreven in paragraaf 4.5 van dit rapport.

---



## 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 nevendiaagnosen 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 4.5 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-cijfers voor de periode 2019-2021 te berekenen. Er zijn dit jaar geen grote wijzigingen aangebracht in de methode. 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 2022 gepubliceerd op de website van het CBS.<sup>2)</sup>

### 3.1 WIJZIGINGEN

Dit jaar zijn de volgende aanpassingen doorgevoerd bij de productie van de HSMR en daaraan gerelateerde cijfers:

- Exclusie van opnamen met COVID-19 als hoofddiagnose in verslagjaren 2020 en 2021 bij de berekening van de HSMR-uitkomsten en bij de indicatoren voor datakwaliteit en casemix
- Aanpassing van de variabele sociaaleconomische status vanaf verslagjaar 2021
- Toevoeging van een nieuwe ICD-10 code aan Charlson-nevendiagnosegroep

#### **Exclusie van opnamen met COVID-19 als hoofddiagnose in verslagjaren 2020 en 2021 bij de berekening van de HSMR-uitkomsten en bij de indicatoren voor datakwaliteit en casemix**

In 2020 en 2021 heeft de COVID-19-pandemie een grote impact gehad op de ziekenhuiszorg. Vanwege de afwijkende aard van de COVID-19-opnamen en het feit dat er bij aanvang van de pandemie in 2020 nog geen ervaring was met de behandeling van COVID-19, is vorig jaar in overleg met NZa en IGI besloten om voor 2020 de opnamen met COVID-19 als hoofddiagnose<sup>3)</sup> uit te sluiten van de HSMR-berekening. Ook voor verslagjaar 2021 zijn deze opnamen uitgesloten van de HSMR. Behalve de hoofddiagnosen U07.1 en U07.2 is in 2021 ook hoofddiagnose U10.9 (Multisysteem Inflammatoir Syndroom gerelateerd aan COVID-19) geëxcludeerd van de HSMR. Deze laatste nieuwe ICD-10 code is namelijk pas vanaf 2021 geldig. Opnamen met COVID-19 als nevendiagnose maar met een andere hoofddiagnose worden wél meegenomen in het model. Ook zijn de opnamen met hoofddiagnose U08.9 (persoonlijke anamnese van COVID-19) en U09.9 (post-COVID-19-aandoening), die met ingang van 2021 geldig zijn, meegenomen in het HSMR-model.

De HSMR-cijfers voor 2020 en 2021 zijn dus net als in eerdere jaren gebaseerd op de reguliere (niet-COVID-19) zorg. Door de afschaling van de reguliere zorg als gevolg van de COVID-19-pandemie is het aantal opnamen waarover de HSMR berekend wordt in 2021 gemiddeld wel 13% lager dan in 2019. In 2020 was dit 14% lager dan in 2019. Deze afname van het aantal opnamen kan verschillen per ziekenhuis en per maand. Net als vorig jaar zijn in dit rapport extra cijfers opgenomen per opnamemaand (zie paragraaf 4.3). Dit als achtergrondinformatie voor de ziekenhuizen om een

<sup>2)</sup> Zie [www.cbs.nl](http://www.cbs.nl); publicatie 'HSMR 2021: Methodological report'.

<sup>3)</sup> 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). De laatstgenoemde code wordt vanaf 2021 in de LBZ geregistreerd.

indruk te krijgen van de eventuele invloed van de COVID-19-besmettingsgolven op de reguliere zorg in 2021.

Ook bij de berekening van de indicatoren voor datakwaliteit voor de jaren 2020 en 2021 zijn de opnamen met COVID-19 als hoofddiagnose geëxcludeerd. Dit maakt het mogelijk een verband te leggen tussen de HSMR-cijfers en de uitkomsten van de indicatoren van datakwaliteit. De opnamen met COVID-19 als hoofddiagnose zijn echter wel meegeteld bij de indicator 'minimale dataset', omdat het van belang is dat alle opnamen die aan de NZa-regels voldoen, compleet zijn geregistreerd in de LBZ.

Hoewel de opnamen met COVID-19 als hoofddiagnose nu zijn uitgesloten van de HSMR, ontwikkelt het CBS dit jaar wel een sterftemodel voor de COVID-19-opnamen in 2021. Als dit model voldoet, dus als het model voldoende de sterfte bij patiënten met COVID-19 kan verklaren, zullen bij de HSMR-berekening van volgende jaren de COVID-19-opnamen wel worden meegenomen in de HSMR. Het CBS zal de ontwikkeling van het COVID-19-model beschrijven in het HSMR-methoderapport dat in oktober 2022 zal worden gepubliceerd. DHD zal op basis van het ontwikkelde COVID-19-model de bijbehorende 2021-uitkomsten per ziekenhuis berekenen en aan de ziekenhuizen terugkoppelen.

#### **Aanpassing van de variabele sociaaleconomische status vanaf verslagjaar 2021**

In het HSMR-model is de variabele sociaaleconomische status (SES) per viercijferige postcode tot nu toe gebaseerd op de SES-scores berekend door het Sociaal Cultureel Planbureau (SCP). Voor de jaren 2018-2020 is het SCP-bestand van 2017 gebruikt. Omdat het SCP de SES-scores niet meer berekent, wordt in de HSMR vanaf verslagjaar 2021 gebruikgemaakt van een nieuwe door het CBS ontwikkelde score: de Welvaart, Opleiding en Arbeid (WOA)-score (zie bijlage A). Voor de SES-variabele van 2021 is gebruikgemaakt van de SES-WOA scores over het jaar 2019. In het HSMR-methoderapport zal de nieuwe variabele verder worden toegelicht. Omdat er verschillen zijn in de methoden van SCP en CBS, zijn de SES-uitkomsten per viercijferige postcode niet volledig vergelijkbaar.

#### **Toevoeging van een nieuwe ICD-10 code aan Charlson-nevendiagnosegroep**

De nieuwe ICD-10 code G83.5 (Locked-in syndroom), die vanaf 2021 geldig is, is toegevoegd aan Charlson-nevendiagnosegroep 12 (Paraplegie en andere verlammingen), zie bijlage A.

## **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 2021 bevat dus alle records van opnamen waarin het ontslag in 2021 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 2018-2021.

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 in de meer recente modeljaren niet meer aanlevert aan de LBZ. Perioden waarvan bekend is dat een ziekenhuis niet alle opnamen heeft geregistreerd, worden niet meegenomen in het HSMR-model. In 2018 zijn twee algemene ziekenhuizen gesloten. Omdat de gegevens die zij in 2018 hadden geregistreerd mogelijk niet volledig zijn, zijn de opnamen van 2018 van deze twee

ziekenhuizen niet in het model meegenomen. Daarnaast is er in 2018 een (categoraal) ziekenhuis als zelfstandige eenheid gaan aanleveren aan de LBZ (eerder was dit ziekenhuis onderdeel van een academisch ziekenhuis). De opnamen van dat ziekenhuis worden ook meegenomen in het HSMR-model.

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. In 2020 en 2021 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 COVID-19 als hoofddiagnose hadden**

Voor verslagjaren 2020 en 2021 zijn uitsluitend de klinische opnamen en langdurige observaties zonder overnachting geselecteerd die geen COVID-19 als hoofddiagnose (ICD-10 codes U07.1 (COVID-19, virus geïdentificeerd), U07.2 (COVID-19, virus niet geïdentificeerd) en vanaf 2021 ook U10.9 (Multisysteem Inflammatoir Syndroom gerelateerd aan COVID-19)) hadden. Opnamen met COVID-19 als nevendiagnose maar met een andere hoofddiagnose worden wel meegenomen in het 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 2021 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 datakwaliteit is gebaseerd op de klinische opnamen en langdurige observaties zonder overnachting in de betreffende verslagjaren, exclusief de opnamen die niet aan de NZa-criteria voldoen en exclusief de opnamen van niet-ingezetenen. Voor de verslagjaren 2020 en 2021 geldt tevens dat de opnamen met COVID-19 als hoofddiagnose niet zijn meegenomen bij het bepalen van de criteria van datakwaliteit en casemix, met uitzondering van de indicator 'minimale dataset'.

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. Voor verslagjaren 2020 en 2021 geldt dit tevens voor de opnamen met COVID-19 als hoofddiagnose, ook al worden deze opnamen niet meegenomen in de HSMR-berekening.

- **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 nevediagnosen per klinische opname.

– **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**

Net als in vorige jaren worden naast de bovengenoemde criteria voor het al dan niet berekenen van een HSMR, ook twee indicatoren over palliatieve zorg berekend:

- Percentage opnamen met palliatieve zorg (ICD-10 code Z51.5) als nevediagnose;
- Percentage sterfgevallen (van alle sterfgevallen) met palliatieve zorg (ICD-10 code Z51.5) als nevediagnose.

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 ICD-10 code Z51.5 wordt in de LBZ als nevediagnose geregistreerd bij patiënten waarbij palliatieve zorg plaatsvindt, dit betreft terminale patiënten maar ook 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 de nevediagnose 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. Het is namelijk bekend dat de manier waarop palliatieve zorg als nevendiagnose wordt vastgelegd in de LBZ verschilt tussen de ziekenhuizen. Daarom is dit gegeven meer geschikt als informatie binnen het eigen ziekenhuis, rekening houdend met de gebruikte definitie. Het is minder geschikt als benchmarkinformatie aangezien de gebruikte definities kunnen afwijken tussen de ziekenhuizen.

### **Registratie van complicaties in de LBZ**

Een aanvullende indicator voor datakwaliteit is het aantal geregistreerde complicaties. In de praktijk is er veel variatie tussen ziekenhuizen in het aantal complicaties 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 complicaties namelijk niet meegeteld. Codeervariatie met betrekking tot de registratie van complicaties kan daardoor invloed hebben op de berekening van de verwachte sterfte.

De indicator meet het aantal geregistreerde nevendiaagnosen met een complicatiecode (C-code) als percentage van het totale aantal bij de opname geregistreerde diagnoses. Hierbij worden eventuele dubbel geregistreerde diagnoses eerst ontdebeld per opname. Aanvullende codes die nadere informatie geven over een diagnose (bijvoorbeeld externe oorzaken, morfologiecodes en codes die het type bacterie aangeven bij een infectie) worden niet als afzonderlijke diagnoses meegeteld. Naast de landelijke uitkomsten worden ook de gegevens van het eigen ziekenhuis gepresenteerd. Indien een ziekenhuis minder dan 1% complicaties in de LBZ heeft geregistreerd, wordt hierover een opmerking gemaakt in het HSMR-rapport. Het verdient dan aandacht om na te gaan of de registratie van complicaties wel volledig is.

### **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 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 dit rapport ook aangegeven of er sterfte was bij dagopnamen in uw ziekenhuis. Eventuele dagopnamen met hoofddiagnose COVID-19 in 2020 en 2021 zijn daarbij niet meegerekend.

### 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):

#### – **Sociaaleconomische status (SES)**

Gebleken 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. Voor de SES-variabele van 2018, 2019 en 2020 is het bestand van 2017 van het Sociaal Cultureel Planbureau (SCP) gebruikt. Na 2017 is het SCP echter gestopt met het berekenen van deze SES-scores. Voor de SES-variabele van 2021 is daarom gebruikgemaakt van een nieuwe SES-score die het CBS heeft berekend over het jaar 2019: de Welvaart, Opleiding en Arbeid (WOA)-score (zie bijlage A).

#### – **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 subarachnoïdale 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 LMR/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 en bijbehorende ICD-9 code, zoals geregistreerd in de LMR-/LBZ-jaren 2013-2018.

#### – **Nevendiagnosen (comorbiditeit)**

In de LBZ worden ook nevediagnosen geregistreerd. Dit zijn in het algemeen aandoeningen waar een patiënt wel aan lijdt, maar die niet de hoofdeden zijn voor de opname. Omdat comorbiditeit de sterftkans sterk kan beïnvloeden, wordt hiervoor gecorrigeerd. Als verklarende variabelen zijn de 17 nevediagnosegroepen 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 nevendiagnose 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 nevendiaagnosen heeft die in de betreffende nevendiagnosegroep vallen. Indien dit het geval is, wordt de score 1 toegekend aan deze variabele, ongeacht het aantal nevendiaagnosen 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.

### 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 157 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 (exclusief COVID-19). De 157 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.

### **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 157 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 157 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,<sup>2)</sup> 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 157 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 157 overkoepelende diagnosegroepen en de 17 hoofdclusters van ziekten wordt in oktober 2022 gepubliceerd bij het methoderapport van de HSMR-berekening op de website van het CBS. 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 157 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 2019-2021 en van de afzonderlijke jaren 2019, 2020 en 2021. 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 2019-2021 en voor het jaar 2021, voor elk van de 157 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.
- SMR's per opnamemaand voor het jaar 2021. Deze uitkomsten zijn net als vorig jaar toegevoegd als achtergrondinformatie in verband met de COVID-19-pandemie.

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 2019 en 2020 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 2021) aan het berekeningsmodel wordt toegevoegd en het oudste jaar (in dit geval 2017) wordt verwijderd uit het model.

#### Verschil voorlopige en definitieve HSMR

Het HSMR 2021-cijfer in dit rapport zal afwijken van de voorlopige HSMR 2021 die dit jaar door DHD via het digitale rapport LBZ-indicatoren is verstrekt. De voorlopige HSMR 2021-cijfers van DHD zijn namelijk berekend met het HSMR-model van 2020, waarin de data van LBZ 2021 niet zijn meegenomen. Ook het updaten van het bestand met zwaarteklassen en de wijziging van de variabele sociaaleconomische status kunnen hebben geleid tot afwijkingen tussen de voorlopige en definitieve HSMR-cijfers. Het definitieve HSMR 2021-cijfer in dit rapport is gebaseerd op het meest

recente berekeningsmodel, inclusief de 2021-data van de ziekenhuizen. De cijfers in dit rapport zijn dus de actuele, definitieve HSMR 2021-cijfers, waarmee u uw ziekenhuis kunt vergelijken met het landelijk gemiddelde van 2021.





## 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 wordt beschreven of er bij uw ziekenhuis sprake was van sterfte tijdens dagopnamen.
- In paragraaf 4.3 worden de HSMR-cijfers van uw ziekenhuis gepresenteerd. Deze worden, als de datakwaliteit dit toelaat (zie paragraaf 4.1.2), zowel voor de periode 2019-2021 weergegeven als voor de afzonderlijke jaren.
- In paragraaf 4.4 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 4.5. 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 2021 gegeven. Door de uitkomsten van uw eigen ziekenhuis over 2021 (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 72 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 en opnamen die niet voldoen aan de eerdergenoemde NZa-definities en in 2020 en 2021 ook exclusief de opnamen met COVID-19 als hoofddiagnose (met uitzondering van de indicator 'minimale dataset'). Voor fusieziekenhuizen zijn voor de huidige vergelijking de afzonderlijke, oorspronkelijke locaties ook in voorgaande jaren beschouwd als het concern dat zij in 2021 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 2019, 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 (2021) <sup>a</sup>**

	Gemiddelde van alle ziekenhuizen	Interval waarin 80% van de ziekenhuizen zich bevindt
<b>Datakwaliteit</b>		
- % acute opnamen	64,7	54,0 - 72,6
- Aantal nevendiaagnosen per opname	3,54	2,68 - 4,51
- Aantal Charlson-nevendiaagnosen per opname	0,57	0,46 - 0,72
<b>Casemix</b>		
- Aantal ziekenhuizen met minimaal 60 geregistreerde sterfgevallen	71 van de 72 ziekenhuizen	
<b>Palliatieve zorg</b>		
- % opnamen met palliatieve zorg	1,64	0,52 - 2,81
- % sterfgevallen met palliatieve zorg t.o.v. totale sterfte	35,77	11,64 - 57,80
<b>Registratie van complicatiecodes in de LBZ</b>		
- % diagnoses met complicatiecode	3,15	1,53 - 5,43
<b>Minimale dataset</b>		
- Aantal ziekenhuizen dat alle opnamen compleet in LBZ heeft geregistreerd	72 van de 72 ziekenhuizen	

<sup>a</sup> Op basis van compleet geregistreerde klinische opnamen en langdurige observaties zonder overnachting van alle (72) algemene en academische ziekenhuizen per ultimo 2021, exclusief opnamen van niet-ingezetenen, opnamen die niet voldoen aan de NZa-criteria voor klinische opnamen of langdurige observaties zonder overnachting en opnamen met COVID-19 als hoofddiagnose. Laatstgenoemde opnamen zijn wél meegenomen bij de indicator 'minimale dataset'.

Nadat in vorige jaren de registratie van (Charlson-) nevendiaagnosen gestaag toenam, lijkt deze in 2021 te zijn gestabiliseerd. Het gemiddelde aantal nevendiaagnosen per opname in 2021 (3,54) is vrijwel gelijk aan dat in 2020 (3,47). Het gemiddelde aantal Charlson-nevendiaagnosen per opname is ook gelijk gebleven (0,57 in beide jaren). De variabiliteit in registratie van Charlson-nevendiaagnosen tussen ziekenhuizen is opnieuw licht gedaald, wat betekent dat de verschillen tussen ziekenhuizen weer iets kleiner zijn geworden. 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, dat enkele jaren geleidelijk is gestegen, is in 2021 nagenoeg gelijk gebleven (van 64,4% in 2020 naar 64,7% in 2021). In de jaren 2020 en 2021 is het percentage acute opnamen echter wel relatief hoger dan het percentage in 2019 (62,1%), wat mogelijk mede een gevolg zou kunnen zijn van de afschaling van de reguliere zorg als gevolg van de COVID-19-pandemie, waardoor met name het aantal niet-acute opnamen kan zijn gedaald.

In tegenstelling tot eerdere jaren is het percentage opnamen met een nevensdiagnose palliatieve zorg nauwelijks meer toegenomen ten opzichte van vorig jaar (van 1,57% in 2020 naar 1,64% in 2021). Dit percentage is nog steeds laag. Ook het percentage sterfgevallen met een palliatieve nevensdiagnose ten opzichte van de totale sterfte is minder sterk toegenomen dan in eerdere jaren: van 34,6% in 2020 naar 35,8% in 2021. Voor beide indicatoren geldt dat de variatie tussen ziekenhuizen opnieuw iets is afgenomen, maar nog steeds groot is. De variatie tussen ziekenhuizen wordt weerspiegeld door de breedte van de intervallen waarin 80% van de ziekenhuizen zich bevindt (zie tabel 4.1).

In 2021 waren er 45 ziekenhuizen die bij meer dan 30% van de klinische sterfgevallen een nevensdiagnose palliatieve zorg hebben geregistreerd, waarvan 16 boven de 50%. Tegelijkertijd waren er drie ziekenhuizen die helemaal geen sterfgevallen met nevensdiagnose palliatieve zorg hebben geregistreerd. Van alle opnamen met een palliatieve nevensdiagnose overleed iets minder dan de helft (46%) van de patiënten in het ziekenhuis, dit percentage is gelijk aan dat van 2020 en is dus niet meer gedaald zoals in eerdere jaren. Ook hier zijn de verschillen tussen ziekenhuizen groot: het percentage sterfte bij opnamen met een palliatieve nevensdiagnosen varieert van 18% tot 100%. Het is daarom zeer de vraag in hoeverre deze cijfers indicatief zijn voor verschillen tussen ziekenhuizen in het aandeel terminale patiënten dat in het ziekenhuis overlijdt. De verschillen in de cijfers zijn nog dermate groot, dat deze voor een deel te maken moeten hebben met registratieverschillen. Daarom is voorzichtigheid geboden bij de interpretatie.

Er zijn in 2021 geen ziekenhuizen meer die erg weinig (<1%) complicaties registreren. Het aantal in de LBZ geregistreerde complicaties verschilt echter aanzienlijk tussen de ziekenhuizen: het interval waarbinnen 80% van de ziekenhuizen zich bevindt, varieert van 1,53% tot 5,43%.

#### 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 2021. Als een ziekenhuis in 2021 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 71 van de 72 algemene en academische ziekenhuizen HSMR-cijfers voor 2019-2021 berekend.

In tabel 4.2 ziet u de cijfers over LBZ-deelname, datakwaliteit en casemix van uw ziekenhuis voor 2019, 2020 en 2021. Verder worden, waar relevant, in de tabel de grenswaarden van de criteria nogmaals aangegeven.

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

- 2019
- 2020
- 2021

Voor deze jaren worden in paragraaf 4.3 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

**Tabel 4.2 LBZ-deelname, datakwaliteit en casemix van uw ziekenhuis<sup>a</sup>**

	2019	2020	2021
<b>Datakwaliteit</b>			
- % acute opnamen (>30%)	67,8	70,5	69,7
- Aantal nevendiaagnosen per opname (>1,5)	2,96	3,56	3,42
- Aantal Charlson-nevendiaagnosen per opname	0,59	0,66	0,63
<b>Casemix</b>			
- Minimaal 60 geregistreerde sterfgevallen	ja	ja	ja
<b>Palliatieve zorg</b>			
- % opnamen met palliatieve zorg	0,99	1,06	1,14
- % sterfgevallen met palliatieve zorg t.o.v. totale sterfte	25,31	25,86	26,45
<b>Registratie van complicatiecodes in de LBZ</b>			
- % diagnosen met complicatiecode (niet lager dan 1%)	6,46	5,92	5,44
<b>Minimale dataset</b>			
- alle opnamen compleet in de LBZ geregistreerd	ja	ja	ja

<sup>a</sup> Betreft alle compleet geregistreerde klinische opnamen en langdurige observaties zonder overnachting, exclusief opnamen van niet-ingezetenen en opnamen die niet voldoen aan de NZa-criteria voor klinische opnamen en langdurige observaties zonder overnachting, en in 2020 en 2021 tevens exclusief de opnamen met COVID-19 als hoofddiagnose.

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 STERFTE BIJ DAGOPNAMEN IN UW ZIEKENHUIS

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.

Zowel in 2021 als in 2019 was er binnen uw ziekenhuis één sterfgeval tijdens een dagopname. In 2020 waren er geen sterfgevallen tijdens dagopnamen in uw ziekenhuis.

## 4.3 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 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 2020 en 2021 ook de opnamen met COVID-19 als hoofddiagnose uitgesloten (zie paragraaf 3.1). Omdat het hier gaat om een bijzondere extra exclusie is tabel 4.3

toegevoegd. Hierin kunt u voor uw ziekenhuis, per opnamemaand in 2021, het totale aantal opnamen en sterfgevallen zien (dit is exclusief opnamen van niet-ingezetenen en opnamen die niet aan de NZa-criteria voldoen), en hoeveel daarvan COVID-19 als hoofddiagnose hadden en niet meegenomen zijn in de HSMR-berekening. Dit geeft een eerste indruk van de druk op de zorg door COVID-19 voor uw ziekenhuis in 2021.

**Tabel 4.3 Totaal aantal opnamen en sterfgevallen met ontslagdatum in 2021, per opnamemaand, uitgesplitst naar wel meegenomen in de HSMR en niet meegenomen in de HSMR (hoofddiagnose COVID-19)**

Opname- maand <sup>a</sup>	Totaal		Meegenomen in HSMR		Hoofddiagnose COVID-19	
	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen
Pre-2021	263	28	225	18	38	10
Januari	2 069	73	1 939	45	130	28
Februari	2 007	71	1 931	55	76	16
Maart	2 474	55	2 403	44	71	11
April	2 339	72	2 234	58	105	14
Mei	2 144	59	2 060	51	84	8
Juni	2 365	35	2 345	31	20	4
Juli	2 283	50	2 258	48	25	2
Augustus	2 212	56	2 175	50	37	6
September	2 281	55	2 238	50	43	5
Oktober	2 421	54	2 391	51	30	3
November	2 265	85	2 159	58	106	27
December	1 659	67	1 577	46	82	21

<sup>a</sup> De opnamen met ontslagdatum in 2021 betreffen voor een klein deel opnamen met een opnamemaand vóór 2021: dit is aangeduid als 'Pre-2021'. Verder ontbreken de opnamen met een opnamedatum in 2021 die een ontslagdatum in 2022 hebben omdat deze geen deel uitmaken van de LBZ 2021; daardoor kunnen de cijfers van met name de laatste opnamemaand(en) van 2021 iets afwijken.

In tabel 4.4 vindt u de HSMR-cijfers voor uw ziekenhuis. De cijfers zijn voor de verschillende jaren allemaal op dezelfde wijze berekend, dus onderling goed vergelijkbaar. In de eerste kolom van tabel 4.4 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 4.4 HSMR, 2019-2021**

Periode	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	HSMR	95% betrouwbaarheidsinterval HSMR
2019	29 654	648	618	105	(97 - 113)
2020	26 489	611	592	103	(95 - 112)
2021	25 935	605	597	101	(93 - 110)
2019-2021	82 078	1 864	1 808	103	(98 - 108)

### 4.3.1 HSMR 2021

De cijfers van 2021 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 2021 moet hiermee rekening worden gehouden. Als de HSMR 2021 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 2021 niet significant afwijkt, dan kan dat ook aan de kleinere aantallen liggen. Aanbevolen wordt om dan het HSMR-cijfer van 2021 te vergelijken met dat van 2019-2021. Als de HSMR's niet veel verschillen en de HSMR van de periode 2019-2021 is wel significant afwijkend, dan is dat een aanwijzing dat dit ook in 2021 nog het geval kan zijn.

In 2021 is bij uw ziekenhuis het aantal sterfgevallen 605. Het berekende verwachte aantal sterfgevallen is 597. Het aantal sterfgevallen is in 2021 dus 8 hoger dan verwacht.

De HSMR van uw ziekenhuis is 101; het 95%-betrouwbaarheidsinterval is 93–110. Met 95% zekerheid kan dus gesteld worden dat de HSMR van uw ziekenhuis minimaal 93 en maximaal 110 is. Dat betekent dat de HSMR van uw ziekenhuis voor 2021 niet significant afwijkt van het landelijk gemiddelde.

Zoals uitgelegd in paragraaf 3.1, zijn voor 2020 en 2021 opnamen met COVID-19 als hoofddiagnose niet meegenomen in de berekening van de HSMR. De HSMR betreft dus alleen de reguliere zorg. Echter, de druk op de zorg tijdens de COVID-19-pandemie zou ook invloed gehad kunnen hebben op de uitvoering van de reguliere zorg. Als achtergrondinformatie hierbij toont tabel 4.5 de SMR's van de reguliere zorg per opnamemaand in 2021, samen met het percentage opnamen met hoofddiagnose COVID-19 in uw ziekenhuis, wat mogelijk (maar niet uitsluitend) een indicatie geeft van de druk van de COVID-19-pandemie op de zorg in uw ziekenhuis. Daarnaast geeft het landelijke percentage opnamen met hoofddiagnose COVID-19 een indruk van de gemiddelde landelijke druk. De COVID-19-pandemie heeft niet alleen geleid tot acute druk op de zorg door een hoog percentage COVID-19-opnamen tijdens de besmettingsgolven, maar zeer waarschijnlijk ook tot langer durende gevolgen door bijvoorbeeld uitval van zorgpersoneel. Deze laatstgenoemde factoren kunnen echter niet gekwantificeerd worden op basis van de LBZ. Net als bij de HSMR-cijfers per jaar wordt in tabel 4.5 met groen en oranje aangegeven welke SMR's in uw ziekenhuis significant lager of hoger zijn dan 100. Verder toont de tabel het landelijke gewogen gemiddelde van de maandelijkse SMR's, waarmee u de SMR's van uw ziekenhuis kunt vergelijken. Het gewogen gemiddelde over het jaar van de landelijke SMR's per maand is per definitie 100.

**Tabel 4.5 SMR per opnamemaand en fractie COVID-19 opnamen (niet meegenomen in SMR) voor uw ziekenhuis en landelijk, voor opnamen met ontslagdatum in 2021.**

Opname maand <sup>a</sup>	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	95% betrouwbaarheidsinterval SMR	Landelijke SMR	Fractie opnamen COVID-19	Fractie COVID-19 landelijk
Pre-2021	225	18	10	176	(105 - 279)	111	14,4%	16,8%
Januari	1 939	45	56	81	(59 - 108)	101	6,3%	6,4%
Februari	1 931	55	49	112	(85 - 146)	93	3,8%	4,7%
Maart	2 403	44	54	82	(59 - 110)	93	2,9%	5,7%
April	2 234	58	52	111	(84 - 143)	98	4,5%	7,4%
Mei	2 060	51	46	111	(83 - 147)	101	3,9%	4,7%
Juni	2 345	31	44	70	(48 - 100)	94	0,8%	0,7%
Juli	2 258	48	50	96	(71 - 128)	101	1,1%	1,2%
Augustus	2 175	50	47	106	(78 - 139)	102	1,7%	1,9%
September	2 238	50	46	110	(81 - 144)	101	1,9%	1,2%
Oktober	2 391	51	51	100	(74 - 131)	105	1,2%	2,0%
November	2 159	58	52	112	(85 - 145)	104	4,7%	6,3%
December	1 577	46	41	113	(82 - 150)	104	4,9%	5,7%

<sup>a</sup> De opnamen met ontslagdatum in 2021 betreffen voor een klein deel opnamen met een opnamemaand vóór 2021: dit is aangeduid als 'Pre-2021'. Verder ontbreken de opnamen met een opnamedatum in 2021 die een ontslagdatum in 2022 hebben omdat deze geen deel uitmaken van de LBZ 2021; daardoor kunnen de cijfers van met name de laatste opnamemaand(en) van 2021 iets afwijken.

Het gewogen gemiddelde van de SMR's per maand van uw ziekenhuis is gelijk aan de HSMR van 2021 van uw ziekenhuis. De SMR's per maand van een ziekenhuis kunnen variëren, maar als uw ziekenhuis een significant hoge of lage HSMR 2021 heeft, zijn de SMR's per maand gemiddeld genomen ook hoger, respectievelijk lager dan het landelijk gemiddelde. Als de SMR's van uw ziekenhuis specifiek tijdens de maanden van de COVID-19-besmettingsgolven significant hoger (of lager) zijn dan gemiddeld én in de andere maanden niet of duidelijk minder vaak, dan is dit mogelijk een aanwijzing voor beïnvloeding van de reguliere zorg als gevolg van de druk van de COVID-19-pandemie. Hierbij moet echter tevens gekeken worden naar het patroon van de SMR's in voorgaande jaren. De SMR-cijfers per maand vertonen namelijk in eerdere jaren ook variatie. Een afwijkende SMR kan dus verschillende oorzaken hebben. Een significant verhoogde SMR in een maand waarin de het percentage COVID-19-opnamen hoog was, hoeft daarom niet per se veroorzaakt te zijn door de gevolgen van de COVID-19-pandemie.

Vorig jaar heeft het CBS geconstateerd dat er in 2020 bij de meeste ziekenhuizen geen aanwijzing was voor een verband tussen de maandelijkse SMR's en het percentage COVID-19-opnamen. In het jaar 2021 is er, net als in 2020, geen verband waarneembaar tussen het percentage COVID-19-opnamen per ziekenhuis en de HSMR-uitkomsten. Verder blijkt uit tabel 4.5 dat er in 2021 geen relatie waarneembaar is tussen het landelijke percentage COVID-19-opnamen per maand en de landelijke SMR's per maand.

### 4.3.2 HSMR 2019-2021

De HSMR over een driejaarsperiode heeft een smaller betrouwbaarheidsinterval dan die over één jaar. De HSMR 2019-2021 geeft daarom een preciezer, maar minder actueel beeld van de sterfte in het ziekenhuis in vergelijking tot het cijfer van 2021.

In 2019-2021 is bij uw ziekenhuis het aantal sterfgevallen 1864. Het berekende verwachte aantal sterfgevallen is 1808. Het aantal sterfgevallen in 2019-2021 is dus 56 hoger dan verwacht.

De HSMR van uw ziekenhuis is 103; het 95%-betrouwbaarheidsinterval is 98–108. Met 95% zekerheid kan dus gesteld worden dat de HSMR van uw ziekenhuis minimaal 98 en maximaal 108 is. Dat betekent dat de HSMR van uw ziekenhuis voor 2019-2021 niet significant afwijkt van het landelijk gemiddelde.

#### 4.4 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.

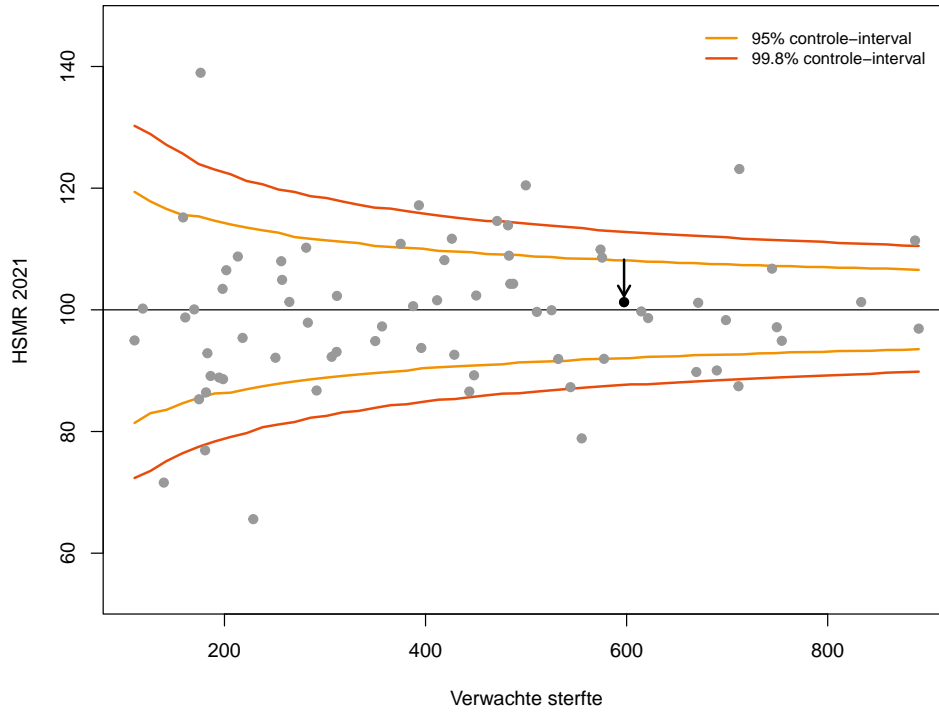
Om te visualiseren of de HSMR van een ziekenhuis significant afwijkt van het landelijk gemiddelde, zijn in de figuur controlegrenzen boven en onder de lijn van 100 getekend. De oranje lijnen geven het 95%-controle-interval aan, de rode lijnen het 99,8%-interval. Zolang een HSMR in het 95%-controle-interval 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.<sup>4)</sup> 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 2021. In figuur 4.2 zijn de HSMR's over de periode 2019-2021 weergegeven. De positie van uw ziekenhuis is gemarkeerd door middel van een pijl, zodat 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 2021 zijn dat 71 ziekenhuizen, deze ziekenhuizen voldoen ook voor de driejaarsperiode 2019-2021 aan de criteria.

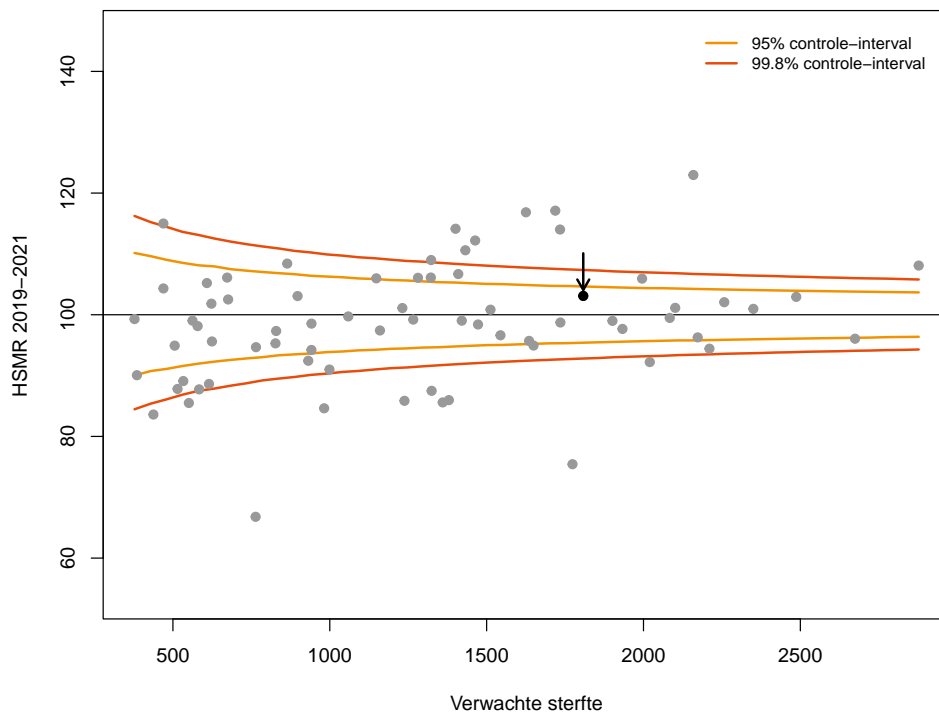
<sup>4)</sup> Als alle afwijkingen op toeval zouden berusten, ligt naar verwachting 1 op de 40 punten boven de bovenste oranje lijn, en 1 op de 40 onder de onderste oranje lijn. Boven de bovenste rode lijn geldt dit voor 1 op de 1000 punten, evenals voor de punten onder de onderste rode lijn.



**Figuur 4.1 HSMR van Nederlandse ziekenhuizen, 2021. De pijl in de figuur markeert uw ziekenhuis.**



**Figuur 4.2 HSMR van Nederlandse ziekenhuizen, 2019-2021. De pijl in de figuur markeert uw ziekenhuis.**



De HSMR van de gepresenteerde Nederlandse ziekenhuizen varieert in 2021 van 66 tot 139 en in 2019-2021 van 67 tot 123. Te zien is dat de controle-intervallen in de figuur van 2021 wijder zijn dan die in de figuur van 2019-2021. Dat komt door de grotere marges van de eenjaarscijfers, omdat deze gebaseerd zijn op minder opnamen.

In 2019-2021 vallen tien van de 71 ziekenhuizen boven de bovenste rode lijn; deze ziekenhuizen hebben een duidelijk significante hoge HSMR. Van deze tien ziekenhuizen vallen er vier ook in 2021 boven de bovenste rode lijn. In 2019-2021 zijn er tien ziekenhuizen die onder de onderste rode lijn vallen en dus een duidelijk significante lage HSMR hebben. Van deze tien ziekenhuizen vallen er drie ook in 2021 onder de onderste rode lijn. Voor 2021 geldt dat vijf van de 71 ziekenhuizen een duidelijk significant hoge HSMR hebben en vijf een duidelijk significant lage HSMR (ook op basis van de 99,8%-grenzen).

#### 4.5 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 157 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 2021, in bijlage C zijn de SMR's gegeven voor de periode 2019-2021. 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 157 diagnosegroepen binnen deze hoofdclusters (tweede tabel van de bijlagen). Bij elk van de 157 diagnosegroepen staan de bijbehorende CCS-groepsnummers tussen haakjes vermeld.

Omdat bij de SMR's van de 157 afzonderlijke diagnosegroepen een hoger (98%) betrouwbaarheidsniveau is gehanteerd dan bij de overige SMR's (95% betrouwbaarheid), worden de 157 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 2019-2021 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 2021 significant zijn, worden hieronder gepresenteerd. Als voor uw ziekenhuis SMR's voor 2021 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 2021 en/of 2019-2021 is bij de volgende groepen de sterfte in uw ziekenhuis significant lager dan het landelijk gemiddelde:

**Tabel 4.6 Leeftijdscategorie 0-4 jaar**

Periode	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	95% betrouwbaarheidsinterval SMR
2019	2 486	2	4	54	(7 - 195)
2020	2 176	0	3	0	(0 - 107)
2021	2 510	2	4	49	(6 - 176)
2019-2021	7 172	4	11	35	(10 - 91)

**Tabel 4.7 Niet-acute opnamen**

Periode	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	95% betrouwbaarheidsinterval SMR
2019	9 551	43	54	80	(58 - 108)
2020	7 802	33	45	73	(50 - 103)
2021	7 865	41	57	72	(51 - 97)
2019-2021	25 218	117	156	75	(62 - 90)

In 2021 en/of 2019-2021 is bij de volgende groepen de sterfte in uw ziekenhuis significant hoger dan het landelijk gemiddelde:

**Tabel 4.8 Ziekten van ademhalingsstelsel (hoofdcluster)**

Periode	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	95% betrouwbaarheidsinterval SMR
2019	2 354	120	97	123	(102 - 148)
2020	1 815	86	75	114	(91 - 141)
2021	1 619	82	80	103	(82 - 128)
2019-2021	5 788	288	252	114	(101 - 128)

**Tabel 4.9 Intracraniaal letsel (233)**

Periode	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	98% betrouwbaarheidsinterval SMR
2019	272	28	19	147	(90 - 226)
2020	301	37	23	160	(105 - 233)
2021	275	26	22	120	(72 - 187)
2019-2021	848	91	64	143	(110 - 182)

**Tabel 4.10 Acute opnamen**

Periode	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	95% betrouwbaarheidsinterval SMR
2019	20 103	605	564	107	(99 - 116)
2020	18 687	578	547	106	(97 - 115)
2021	18 070	564	540	104	(96 - 113)
2019-2021	56 860	1 747	1 652	106	(101 - 111)

# 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 inkomen of welvaart, werkgelegenheid en opleidingsniveau binnen het postcodegebied.

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 inkomens-, 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.

Voor de LBZ-jaren 2018-2020 werd voor de SES-variabele gebruikgemaakt van het bestand van 2017 van het Sociaal Cultureel Planbureau (SCP), met de door het SCP berekende SES-scores per viercijferige postcode. Na 2017 is het SCP echter gestopt met het berekenen van de SES-scores. Vanaf de LBZ 2021 wordt daarom gebruikgemaakt van een nieuwe door het CBS ontwikkelde SES-score: de Welvaart, Opleiding en Arbeid (WOA)-score.<sup>5)6)</sup> Voor de LBZ 2021 is gebruikgemaakt van de SES-WOA scores over het jaar 2019. Op basis van de SES-WOA-scores van het CBS 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.

De SES-scores van SCP en CBS zijn beide bepaald op grond van gegevens over inkomen of welvaart, werkgelegenheid en opleiding, maar de aard van de gegevens en de methode zijn niet precies hetzelfde. Daarom zijn de SES-uitkomsten per postcodegebied niet volledig vergelijkbaar tussen de twee bronnen.

<sup>5)</sup> Zie <https://www.cbs.nl/nl-nl/onze-diensten/methoden/onderzoeksomschrijvingen/korte-onderzoeksomschrijvingen/ses-woa-scores-per-wijk-en-buurt>.

<sup>6)</sup> 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>.

## Zwaarteklasse van de hoofddiagnose

Voor de zwaarteklasse van de hoofddiagnose is uitgegaan van de methode van Van den Bosch et al.<sup>7)</sup> Het CBS heeft deze methode verder verfijnd. Voor iedere ICD-10 diagnosecode is het sterftepercentage binnen de klinische opnamen (vanaf 2015 inclusief langdurige observaties zonder overnachting) bepaald. Aan de hand van deze sterftepercentages wordt aan iedere ICD-10 code een zwaarteklasse toegekend.

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 LMR/LBZ-jaren 2012-2017, voor de huidige HSMR-berekening zijn de zwaarteklassen berekend op de jaren 2013-2018.

De zwaarteklasse per ICD-10 diagnose is bepaald op basis van de gewogen mortaliteit bij de betreffende ICD-10 code en bijbehorende ICD-9 codes in de historische LMR/LBZ-jaren. In de LMR werd namelijk nog in ICD-9 gecodeerd. 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 sterftetekans 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'	-

## Nevendiagnosen

Als maat voor aanwezige comorbiditeit zijn de 17 nevendiagnosegroepen van de Charlson-index gebruikt. Elke nevendiagnosegroep 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-

<sup>7)</sup> Van den Bosch WF, Spreeuwenberg P, Wagner C. Gestandaardiseerd ziekenhuissterftecijfer (HSMR): correctie voor ernst hoofddiagnose kan beter. Ned Tijdschr Geneeskd. 2011; 155;A3299: 66-75.

complicaties en bij milde/ernstige leveraandoeningen) óf de betreffende variabele wordt verwijderd uit het model. Nevendiaagnosen die als complicatie tijdens de opname zijn geregistreerd (middels een C-code) worden niet meegenomen bij de Charlson-nevendiagnosegroepen.

**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	Bindweefselaandoening	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.<sup>8)</sup>

### 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

<sup>8)</sup> 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.

## 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'.

## Urgentie van de opname

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

1. Niet-acute opnamen
2. Acute opnamen

## Herkomst patiënt

De verblijfplaats van de patiënt voorafgaand aan de opname is onderverdeeld in de volgende categorieën:

1. Thuis
2. Verzorgingshuis, verpleeghuis en andere instellingen
3. (Ander) ziekenhuis

## Jaar ontslag

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

1. 2018
2. 2019
3. 2020
4. 2021

## Maand van opname

De maand van opname is ingedeeld in tweemaandelijks perioden:

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



## B SMR's per diagnose- en patiëntengroep 2021

**Tabel B.1** Hoofdclusters diagnosegroepen

	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	95% betrouwbaarheidsinterval SMR
Infectieziekten en parasitaire aandoeningen	233	17	19	88	(51 - 141)
Nieuwvormingen	2 504	64	74	87	(67 - 111)
Endocriene ziekten, voedings- en stofwisselingsstoornissen en aandoeningen van immuunsysteem	497	7	7	96	(39 - 198)
Ziekten van bloed en bloedvormende organen	201	5	2	210	(68 - 489)
Psychische stoornissen	139	2	1	195	(24 - 704)
Ziekten van zenuwstelsel en zintuigen	764	10	11	89	(43 - 164)
Ziekten van hart en vaatstelsel	6 458	257	264	97	(86 - 110)
Ziekten van ademhalingsstelsel	1 619	82	80	103	(82 - 128)
Ziekten van spijsverteringsstelsel	2 295	42	40	104	(75 - 141)
Ziekten van urogenitaal stelsel en niet-neoplastische borstaandoeningen	1 305	20	15	135	(83 - 209)
Complicaties zwangerschap, bevalling en kraambed; levendgeborenen	2 518	0	0	0	(0 - 5765)
Ziekten van huid en onderhuids bindweefsel	310	4	4	93	(25 - 238)
Ziekten van botten, spieren en bindweefsel	1 511	8	6	141	(61 - 278)
Congenitale afwijkingen	85	1	1	95	(2 - 531)
Aandoeningen ontstaan in perinatale periode	1 491	1	2	45	(1 - 252)
Letsel en vergiftiging	2 918	76	64	119	(94 - 149)
Symptomen; klachten; niet nader omschreven en overige aandoeningen en factoren die de gezondheid beïnvloeden	1 087	9	6	143	(65 - 272)

**Tabel B.2** Diagnosegroepen (CCS-groepsnummer)

	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	98% betrouwbaarheidsinterval SMR
<b>Infectieziekten en parasitaire aandoeningen</b>					
Tuberculose (1)	7	1	0	206	(2 - 1370)
Sepsis (behalve tijdens bevalling) (2)	39	12	12	99	(45 - 188)
Bacteriële infectie; n.n.g. locatie (3)	36	0	2	0	(0 - 246)
Mycose (4)	32	4	4	103	(21 - 298)
HIV-infectie (5)	5	0	0	0	(0 - 19313)
Hepatitis, virale en overige infecties (6, 7, 8, 9, 10)	114	0	1	0	(0 - 540)
<b>Nieuwvormingen</b>					
Hoofd- en halskanker (11)	59	2	2	114	(8 - 477)
Slokdarmkanker (12)	35	0	2	0	(0 - 206)
Maagkanker (13)	30	0	1	0	(0 - 521)
Colonkanker (14)	150	4	4	104	(21 - 302)

	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	98% betrouwbaarheidsinterval SMR
Kanker van rectum en anus (15)	62	0	2	0	(0 - 293)
Lever- en galwegkanker (16)	42	0	3	0	(0 - 184)
Alvleesklierkanker (17)	64	0	2	0	(0 - 190)
Kanker van overige maagdarmorganen en peritoneum (18)	25	1	1	119	(1 - 787)
Longkanker en bronchus kanker (19)	261	19	18	106	(58 - 177)
Overige respiratoire en intrathoracale kanker (20)	4	0	0	0	(0 - 1126)
Botkanker en bindweefselkanker (21)	15	0	1	0	(0 - 776)
Huidmelanomen en overige non-epitheliale huidkankers (22, 23)	12	0	0	0	(0 - 1362)
Borstkanker (24)	156	0	2	0	(0 - 234)
Baarmoederkanker (25)	71	1	1	110	(1 - 732)
Baarmoederhalskanker en kanker van overige vrouwelijke geslachtsorganen (26, 28)	16	0	0	0	(0 - 2249)
Eierstokkanker (27)	56	0	1	0	(0 - 491)
Prostaat kanker (29)	30	0	0	0	(0 - 2892)
Teelbalkanker en kanker van overige mannelijke geslachtsorganen (30, 31)	59	0	0	0	(0 - 19318)
Blaaskanker (32)	202	0	1	0	(0 - 336)
Kanker van nier(-bekken) en overige urine-organen (33, 34)	99	1	1	124	(1 - 823)
Kanker van hersenen en zenuwstelsel (35)	99	2	2	114	(8 - 477)
Schildklierkanker (36)	48	2	1	194	(14 - 817)
Ziekte van Hodgkin (37)	12	0	0	0	(0 - 9162)
Non-Hodgkin lymfoom (38)	127	3	3	92	(13 - 307)
Leukemie (39)	101	8	6	144	(52 - 313)
Multipel myeloom (40)	32	1	1	71	(1 - 474)
Overige en n.n.g. primaire kanker, onderhouds-chemotherapie en radiotherapie (41, 45)	5	0	0	0	(0 - 7653)
Metastasen (42)	312	17	15	111	(58 - 192)
Kanker zonder specificatie van lokalisatie (43)	12	0	3	0	(0 - 180)
N.n.g. tumoren of tumoren van onzekere aard (44)	46	2	1	267	(20 - 1124)
Overige en niet gespecificeerde goedaardige nieuwvormingen (46, 47)	262	1	0	254	(3 - 1689)
<b>Endocriene ziekten, voedings- en stofwisselingsstoornissen en aandoeningen van immuunsysteem</b>					
Schildklier- en overige endocriene aandoeningen (48, 51)	82	0	1	0	(0 - 477)
Diabetes mellitus zonder complicatie (49)	73	0	0	0	(0 - 1307)
Diabetes mellitus met complicatie (50)	101	0	2	0	(0 - 249)
Voedingsdeficiënties en ov. voedings-, endocriene- en metabole aandoeningen (52, 53, 58)	61	1	1	137	(1 - 908)
Aandoeningen van vocht- en elektrolytenhuishouding (55)	176	6	3	177	(53 - 431)
Cystic fibrose (56)	4	0	0	0	(0 - 182244)
<b>Ziekten van bloed en bloedvormende organen</b>					
Afweer- en stollingsstoornissen, hemorragische aandoeningen (57, 61, 62, 64)	42	1	1	114	(1 - 759)
Deficiënties en andere anemie (59, 60)	134	1	1	111	(1 - 739)
Ziekten van witte bloedcellen (63)	25	3	1	491	(71 - 1644)
<b>Psychische stoornissen</b>					
Stemmings-, persoonlijkheids- en afhankelijkheidsstoornissen (66, 67, 69, 72)	97	0	0	0	(0 - 2703)

	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	98% betrouwbaarheidsinterval SMR
Dementie en organische psychische stoornissen (68)	20	2	1	248	(18 - 1041)
Schizofrenie, gedrags- en ontwikkelingsstoornissen (65, 70, 73, 74, 75)	13	0	0	0	(0 - 21968)
Psychosen en overige waanstoornissen (71)	9	0	0	0	(0 - 16508)
<b>Ziekten van zenuwstelsel en zintuigen</b>					
Meningitis, encefalitis en overige infecties van het centrale zenuwstelsel (76, 77, 78)	37	4	4	114	(23 - 331)
Ziekte van Parkinson (79)	46	0	0	0	(0 - 1389)
Multiple Sclerose en ov. degeneratieve aandoeningen van het zenuwstelsel (80, 81)	46	2	1	200	(15 - 840)
Verlamming en late gevolgen van cerebrovasculaire aandoeningen (82, 113)	8	0	0	0	(0 - 4743)
Epilepsie en convulsies (83)	197	1	3	37	(0 - 246)
Coma, stupor en hersenbeschadiging (85)	10	2	2	91	(7 - 383)
Hoofdpijn en aandoeningen van de zintuigen (84, 86, 87, 88, 89, 90, 91, 92, 93, 94)	236	0	0	0	(0 - 5253)
Overige aandoeningen van het zenuwstelsel (95)	184	1	1	78	(1 - 516)
<b>Ziekten van hart en vaatstelsel</b>					
Hartklepaandoeningen (96)	438	3	8	36	(5 - 121)
Peri-, endo-, myocarditis en cardiomyopathie (97)	106	3	3	110	(16 - 369)
Hypertensie; essentieel, secundair of met complicaties (98, 99)	51	0	0	0	(0 - 4963)
Acuut myocardinfarct (100)	894	29	26	111	(69 - 170)
Coronaire atherosclerose en overige hartaandoeningen (101)	608	8	7	118	(43 - 258)
Aspecifieke pijn op de borst (102)	608	0	0	0	(0 - 4130)
Pulmonale hypertensie (103)	122	4	5	80	(17 - 233)
Overige en niet nader omschreven hartziekten (104)	7	1	1	103	(1 - 682)
Geleidingsstoornissen (hartziekten) (105)	82	0	2	0	(0 - 244)
Hartritmestoornissen (106)	1 126	4	5	87	(18 - 252)
Hartstilstand en ventrikelfibrilleren (107)	144	45	51	88	(60 - 123)
Hartfalen, zonder hypertensie (108)	581	52	44	118	(83 - 162)
Acute cerebrovasculaire aandoening (109)	743	71	70	101	(76 - 133)
TIA en ov. cerebrovasculaire ziekten (110, 111, 112)	146	1	1	82	(1 - 545)
Perifere en viscerale atherosclerose (114)	453	17	23	73	(38 - 126)
Aneurysmata v. aorta en overige arteriën (115)	153	14	14	100	(49 - 182)
Trombose of embolie v. aorta en arteriën (116)	34	1	2	57	(1 - 378)
Overige circulatoire aandoeningen (117)	123	3	2	177	(26 - 593)
Flebitis, spataderen en aambeien (118, 119, 120, 121)	39	1	1	155	(2 - 1028)
<b>Ziekten van ademhalingsstelsel</b>					
Pneumonie (122)	372	39	36	108	(72 - 155)
Influenza (123)	1	0	0	0	(0 - 72076)
Tonsillitis en bovenste luchtweginfecties (124, 126)	201	0	0	0	(0 - 2218)
Acute bronchitis (125)	110	0	0	0	(0 - 3488)
COPD en bronchiëctasie (127)	380	24	22	112	(65 - 177)
Astma (128)	81	1	1	179	(2 - 1189)
Aspiratiepneumonie door voedsel, braken (129)	20	2	4	56	(4 - 235)
Pleuritis, pneumothorax, klaplong (130)	105	4	4	103	(21 - 300)
Respiratoire insufficiëntie; ademhalingsstilstand (131)	21	6	8	80	(24 - 193)

	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	98% betrouwbaarheidsinterval SMR
Longziekten veroorzaakt door ext. stoffen (132)	4	1	1	146	(1 - 966)
Ov. aandoeningen v.d. onderste luchtwegen (133)	119	3	4	72	(10 - 241)
Ov. aandoeningen v.d. bovenste luchtwegen (134)	205	2	1	182	(14 - 764)
<b>Ziekten van spijsverteringsstelsel</b>					
Intestinale infectie (135)	218	1	2	60	(1 - 396)
Aandoeningen v.d. mond, tanden en kaak (136, 137)	29	0	0	0	(0 - 5982)
Aandoeningen van de slokdarm (138)	54	0	0	0	(0 - 1336)
Ulcer van maag of duodenum (139)	23	2	2	83	(6 - 350)
Ontsteking en ov. aand. maag en duodenum (140, 141)	28	0	0	0	(0 - 1573)
Appendicitis en ov. ziekten v. appendix (142)	257	0	0	0	(0 - 1462)
Peritonitis en intestinale abcessen (148)	28	4	2	235	(48 - 683)
Abdominale hernia (143)	100	1	1	71	(1 - 471)
Regionale enteritis en colitis ulcerosa (144)	80	0	1	0	(0 - 773)
Darmobstructie zonder hernia (145)	129	6	5	120	(36 - 292)
Diverticulose en diverticulitis (146)	159	3	2	178	(26 - 595)
Anale en rectale aandoeningen (147)	107	0	0	0	(0 - 2429)
Galwegaandoeningen (149)	445	4	5	85	(18 - 248)
Leveraandoeningen, alcohol-gerelateerd (150)	30	4	3	121	(25 - 352)
Overige leveraandoeningen (151)	90	1	4	26	(0 - 176)
Aandoeningen v.d. pancreas (m.u.v. diabetes) (152)	163	4	4	100	(21 - 291)
Gastrointestinale bloeding (153)	125	8	4	192	(70 - 419)
Niet-infectieuze gastro-enteritis (154)	35	1	1	128	(1 - 847)
Overige gastrointestinale aandoeningen (155)	195	3	4	75	(11 - 251)
<b>Ziekten van urogenitaal stelsel en niet-neoplastische borstaandoeningen</b>					
Nefritis, nefrosis, renale sclerose (156)	56	2	1	245	(18 - 1031)
Acuut en niet gespecificeerd nierfalen (157)	36	1	2	51	(1 - 342)
Chronische nierziekten (158)	42	2	1	152	(11 - 641)
Urineweginfecties (159)	375	13	9	139	(65 - 258)
Steenvorming en overige aandoeningen van urinewegen (160, 161, 162)	305	1	1	153	(2 - 1019)
Urogenitale symptomen en aandoeningen (163)	99	0	0	0	(0 - 1097)
Prostaathyperplasie en aandoeningen van mannelijke geslachtsorganen (164, 165, 166)	138	1	0	388	(4 - 2574)
Niet-neoplastische borstaandoeningen (167)	52	0	0	0	(0 - 116818)
Prolaps en ov. aand. van vrouwelijke bekkenorganen (168, 169, 170, 171, 172, 173, 174, 175)	202	0	0	0	(0 - 22353)
<b>Complicaties zwangerschap, bevalling en kraambed; levendgeborenen</b>					
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)	2 518	0	0	0	(0 - 7197)
<b>Ziekten van huid en onderhuids bindweefsel</b>					
Infecties v.d. huid en onderhuids bindw. (197)	239	4	3	137	(28 - 397)
Overige huidaandoeningen, chronische ulcera (198, 199, 200)	71	0	1	0	(0 - 333)
<b>Ziekten van botten, spieren en bindweefsel</b>					
Infectieuze artritis en osteomyelitis (201)	74	4	2	171	(35 - 497)
Osteoartritis, reumatoïde artritis en overige misvormingen van het bewegingsapparaat (54, 202, 203, 208, 209, 210, 212)	770	2	1	268	(20 - 1125)

	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	98% betrouwbaarheidsinterval SMR
Ov. niet-traumat. gewrichtsaandoeningen (204)	24	0	0	0	(0 - 10414)
Spondylitis, rugaand. en osteoporose (205, 206)	529	0	1	0	(0 - 783)
Pathologische fractuur (207)	15	1	0	409	(4 - 2712)
Overige bindweefselziekten (211)	99	1	2	59	(1 - 390)
<b>Congenitale afwijkingen</b>					
Cardiovasculaire aangeboren afwijkingen (213)	9	0	0	0	(0 - 1733)
Niet-cardiovasculaire aangeboren afwijkingen (214, 215, 216, 217)	76	1	1	128	(1 - 847)
<b>Aandoeningen ontstaan in perinatale periode</b>					
Prematuriteit; laag geboortegewicht (219)	245	0	2	0	(0 - 282)
Intra-uteriene hypoxie, perinatale asfyxie en geelzucht, geboortetrauma (220, 221, 222, 223)	346	1	0	561	(6 - 3721)
Overige perinatale aandoeningen (224)	900	0	0	0	(0 - 1142)
<b>Letsel en vergiftiging</b>					
Gewrichtsletsel door trauma (225, 232)	34	2	0	1 203	(89 - 5057)
Heupfractuur (226)	348	9	10	90	(35 - 187)
Schedelfracturen en ruggenmergletsel (227, 228)	76	0	1	0	(0 - 368)
Fractuur van de bovenste ledematen (229)	127	1	1	176	(2 - 1166)
Fractuur van de onderste ledematen (230)	190	1	1	155	(2 - 1030)
Overige fracturen (231)	199	5	5	110	(28 - 289)
Intracraniaal letsel (233)	275	26	22	120	(72 - 187)
Crush-letsels of inwendige verwondingen (234)	95	4	2	205	(42 - 595)
Open wonden van hoofd, nek en romp (235)	25	0	0	0	(0 - 4843)
Open wonden van de extremiteiten (236)	31	0	0	0	(0 - 1673)
Complicatie v. hulpmiddelen, impl. of transpl. (237)	493	11	10	115	(50 - 225)
Complicatie v. chir. procedure of med. zorg (238)	552	4	6	69	(14 - 199)
Oppervlakkige verwonding en kneuzing (239)	236	3	2	132	(19 - 442)
Brandwonden (240)	8	0	0	0	(0 - 14251)
Vergiftiging door psychofarmaca, drugs of overige medicatie (241, 242, 243)	153	4	1	352	(73 - 1023)
Ov. letsels en aand. door externe oorzaken (244)	76	6	4	161	(48 - 391)
<b>Symptomen; klachten; niet nader omschreven en overige aandoeningen en factoren die de gezondheid beïnvloeden</b>					
Syncope (245)	146	1	0	294	(3 - 1949)
Koorts door overige en onbekende oorzaken (246)	111	3	1	472	(69 - 1579)
Lymfadenitis en gangreen (247, 248)	18	0	0	0	(0 - 6456)
Shock (249)	9	1	3	33	(0 - 219)
Misselijkheid en braken (250)	95	2	1	388	(29 - 1630)
Buikpijn (251)	210	1	1	153	(2 - 1018)
Malaise en vermoeidheid (252)	45	0	0	0	(0 - 1360)
Allergische reacties (253)	45	0	0	0	(0 - 5314)
Nazorg, revalidatiezorg, screening en onderzoek (254, 255, 256, 257, 258)	157	1	0	290	(3 - 1922)
Overige codes; niet ingedeeld (259)	251	0	0	0	(0 - 1639)

**Tabel B.3 Leeftijdsgroep**

	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	95% betrouwbaarheidsinterval SMR
0-4 jaar	2 510	2	4	49	(6 - 176)
5-14 jaar	422	0	1	0	(0 - 556)
15-44 jaar	5 354	14	15	91	(50 - 152)
45-64 jaar	6 153	118	102	115	(95 - 138)
65-74 jaar	5 494	166	168	99	(84 - 115)
75-84 jaar	4 597	189	196	96	(83 - 111)
85 jaar en ouder	1 405	116	110	105	(87 - 126)

**Tabel B.4 Geslacht**

	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	95% betrouwbaarheidsinterval SMR
Mannen	12 569	339	338	100	(90 - 112)
Vrouwen	13 366	266	260	102	(90 - 116)

**Tabel B.5 Urgentie van de opname**

	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	95% betrouwbaarheidsinterval SMR
Acute opnamen	18 070	564	540	104	(96 - 113)
Niet-acute opnamen	7 865	41	57	72	(51 - 97)

## C SMR's per diagnose- en patiëntengroep 2019-2021

Tabel C.1 Hoofdclusters diagnosegroepen

	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	95% betrouwbaarheidsinterval SMR
Infectieziekten en parasitaire aandoeningen	744	53	55	97	(73 - 127)
Nieuwvormingen	8 477	255	245	104	(92 - 118)
Endocriene ziekten, voedings- en stofwisselingsstoornissen en aandoeningen van immuunsysteem	1 459	25	22	114	(74 - 168)
Ziekten van bloed en bloedvormende organen	621	11	6	180	(90 - 322)
Psychische stoornissen	504	5	3	149	(48 - 347)
Ziekten van zenuwstelsel en zintuigen	2 385	24	28	85	(54 - 127)
Ziekten van hart en vaatstelsel	20 304	763	771	99	(92 - 106)
Ziekten van ademhalingsstelsel	5 788	288	252	114	(101 - 128)
Ziekten van spijsverteringsstelsel	7 330	126	121	104	(87 - 124)
Ziekten van urogenitaal stelsel en niet-neoplastische borstaandoeningen	3 933	49	49	101	(75 - 133)
Complicaties zwangerschap, bevalling en kraambed; levendgeborenen	7 215	0	0	0	(0 - 2060)
Ziekten van huid en onderhuids bindweefsel	978	13	14	93	(49 - 159)
Ziekten van botten, spieren en bindweefsel	4 664	17	14	118	(69 - 188)
Congenitale afwijkingen	290	1	2	43	(1 - 240)
Aandoeningen ontstaan in perinatale periode	4 206	2	6	32	(4 - 115)
Letsel en vergiftiging	9 615	215	197	109	(95 - 125)
Symptomen; klachten; niet nader omschreven en overige aandoeningen en factoren die de gezondheid beïnvloeden	3 565	17	21	80	(47 - 128)

Tabel C.2 Diagnosegroepen (CCS-groepsnummer)

	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	98% betrouwbaarheidsinterval SMR
<b>Infectieziekten en parasitaire aandoeningen</b>					
Tuberculose (1)	12	1	1	179	(2 - 1187)
Sepsis (behalve tijdens bevalling) (2)	138	38	40	96	(64 - 139)
Bacteriële infectie; n.n.g. locatie (3)	107	3	6	47	(7 - 156)
Mycose (4)	52	7	6	124	(41 - 283)
HIV-infectie (5)	16	1	0	242	(2 - 1607)
Hepatitis, virale en overige infecties (6, 7, 8, 9, 10)	419	3	2	147	(21 - 491)
<b>Nieuwvormingen</b>					
Hoofd- en halskanker (11)	212	7	5	140	(47 - 319)
Slokdarmkanker (12)	92	5	6	81	(21 - 212)
Maagkanker (13)	96	2	3	58	(4 - 242)
Colonkanker (14)	501	11	13	85	(37 - 166)

	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	98% betrouwbaarheidsinterval SMR
Kanker van rectum en anus (15)	193	3	5	57	(8 - 192)
Lever- en galwegkanker (16)	104	5	6	88	(22 - 230)
Alvleesklierkanker (17)	456	9	15	61	(24 - 127)
Kanker van overige maagdarmorganen en peritoneum (18)	94	3	3	90	(13 - 301)
Longkanker en bronchus kanker (19)	808	70	54	130	(96 - 171)
Overige respiratoire en intrathoracale kanker (20)	27	1	2	61	(1 - 403)
Botkanker en bindweefselkanker (21)	48	0	2	0	(0 - 256)
Huidmelanomen en overige non-epitheliale huidkankers (22, 23)	81	0	2	0	(0 - 216)
Borstkanker (24)	482	2	5	39	(3 - 166)
Baarmoederkanker (25)	210	2	2	113	(8 - 473)
Baarmoederhalskanker en kanker van overige vrouwelijke geslachtsorganen (26, 28)	78	3	1	257	(37 - 862)
Eierstokkanker (27)	181	3	4	77	(11 - 257)
Prostaat kanker (29)	178	1	1	69	(1 - 457)
Teelbalkanker en kanker van overige mannelijke geslachtsorganen (30, 31)	132	0	0	0	(0 - 15580)
Blaaskanker (32)	611	2	4	52	(4 - 220)
Kanker van nier(-bekken) en overige urine-organen (33, 34)	293	3	2	131	(19 - 440)
Kanker van hersenen en zenuwstelsel (35)	306	8	8	103	(37 - 224)
Schildklierkanker (36)	140	3	2	129	(19 - 432)
Ziekte van Hodgkin (37)	38	3	1	393	(57 - 1316)
Non-Hodgkin lymfoom (38)	395	11	13	86	(37 - 168)
Leukemie (39)	292	24	16	150	(88 - 238)
Multipel myeloom (40)	114	5	4	125	(32 - 327)
Overige en n.n.g. primaire kanker, onderhoudschemotherapie en radiotherapie (41, 45)	30	0	1	0	(0 - 467)
Metastasen (42)	1 147	60	55	109	(79 - 146)
Kanker zonder specificatie van lokalisatie (43)	54	4	6	71	(15 - 207)
N.n.g. tumoren of tumoren van onzekere aard (44)	141	4	3	153	(31 - 443)
Overige en niet gespecificeerde goedaardige nieuwvormingen (46, 47)	943	1	1	68	(1 - 451)
<b>Endocriene ziekten, voedings- en stofwisselingsstoornissen en aandoeningen van immuunsysteem</b>					
Schildklier- en overige endocriene aandoeningen (48, 51)	296	3	3	104	(15 - 348)
Diabetes mellitus zonder complicatie (49)	205	0	1	0	(0 - 478)
Diabetes mellitus met complicatie (50)	281	3	5	57	(8 - 191)
Voedingsdeficiënties en ov. voedings-, endocriene en metabole aandoeningen (52, 53, 58)	219	3	3	109	(16 - 367)
Aandoeningen van vocht- en elektrolytenhuishouding (55)	452	16	10	158	(81 - 276)
Cystic fibrose (56)	6	0	0	0	(0 - 105966)
<b>Ziekten van bloed en bloedvormende organen</b>					
Afweer- en stollingsstoornissen, hemorragische aandoeningen (57, 61, 62, 64)	114	3	2	150	(22 - 503)
Deficiënties en andere anemie (59, 60)	449	5	3	168	(43 - 441)
Ziekten van witte bloedcellen (63)	58	3	1	261	(38 - 874)
<b>Psychische stoornissen</b>					
Stemmings-, persoonlijkheids- en afhankelijkheidsstoornissen (66, 67, 69, 72)	355	1	1	141	(1 - 939)



	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	98% betrouwbaarheidsinterval SMR
Dementie en organische psychische stoornissen (68)	62	3	2	131	(19 - 439)
Schizofrenie, gedrags- en ontwikkelingsstoornissen (65, 70, 73, 74, 75)	51	1	0	602	(6 - 3996)
Psychosen en overige waanstoornissen (71)	36	0	0	0	(0 - 2223)
<b>Ziekten van zenuwstelsel en zintuigen</b>					
Meningitis, encefalitis en overige infecties van het centrale zenuwstelsel (76, 77, 78)	116	9	9	101	(39 - 211)
Ziekte van Parkinson (79)	102	0	1	0	(0 - 750)
Multiple Sclerose en ov. degeneratieve aandoeningen van het zenuwstelsel (80, 81)	117	2	2	96	(7 - 404)
Verlamming en late gevolgen van cerebrovasculaire aandoeningen (82, 113)	37	0	0	0	(0 - 1567)
Epilepsie en convulsies (83)	607	6	9	67	(20 - 163)
Coma, stupor en hersenbeschadiging (85)	23	4	4	104	(21 - 301)
Hoofdpijn en aandoeningen van de zintuigen (84, 86, 87, 88, 89, 90, 91, 92, 93, 94)	748	0	0	0	(0 - 1637)
Overige aandoeningen van het zenuwstelsel (95)	635	3	3	92	(13 - 309)
<b>Ziekten van hart en vaatstelsel</b>					
Hartklepaandoeningen (96)	1 389	28	25	110	(67 - 169)
Peri-, endo-, myocarditis en cardiomyopathie (97)	362	12	8	142	(64 - 271)
Hypertensie; essentieel, secundair of met complicaties (98, 99)	179	0	0	0	(0 - 1571)
Acuut myocardinfarct (100)	2 522	75	68	110	(82 - 143)
Coronaire atherosclerose en overige hartaandoeningen (101)	2 135	18	17	104	(55 - 176)
Aspecifieke pijn op de borst (102)	2 157	0	0	0	(0 - 1105)
Pulmonale hypertensie (103)	385	11	12	88	(38 - 172)
Overige en niet nader omschreven hartziekten (104)	17	5	3	156	(40 - 408)
Geleidingsstoornissen (hartziekten) (105)	247	4	5	83	(17 - 241)
Hartritmestoornissen (106)	3 665	7	13	54	(18 - 123)
Hartstilstand en ventrikelfibrilleren (107)	402	129	144	89	(72 - 110)
Hartfalen, zonder hypertensie (108)	1 775	143	131	109	(89 - 133)
Acute cerebrovasculaire aandoening (109)	2 248	213	220	97	(82 - 113)
TIA en ov. cerebrovasculaire ziekten (110, 111, 112)	455	5	3	151	(39 - 395)
Perifere en viscerale atherosclerose (114)	1 069	53	64	83	(59 - 114)
Aneurysmata v. aorta en overige arteriën (115)	431	44	40	111	(76 - 156)
Trombose of embolie v. aorta en arteriën (116)	95	2	5	43	(3 - 181)
Overige circulatoire aandoeningen (117)	638	10	9	117	(48 - 236)
Flebitis, spataderen en aambeien (118, 119, 120, 121)	133	4	3	158	(33 - 458)
<b>Ziekten van ademhalingsstelsel</b>					
Pneumonie (122)	1 353	125	109	115	(93 - 141)
Influenza (123)	144	6	5	127	(38 - 309)
Tonsillitis en bovenste luchtweginfecties (124, 126)	741	0	1	0	(0 - 543)
Acute bronchitis (125)	245	0	0	0	(0 - 1569)
COPD en bronchiëctasie (127)	1 404	91	75	122	(94 - 155)
Astma (128)	301	1	1	77	(1 - 511)
Aspiratiepneumonie door voedsel, braken (129)	70	19	13	146	(79 - 244)
Pleuritis, pneumothorax, klaplong (130)	311	8	9	88	(32 - 191)
Respiratoire insufficiëntie; ademhalingsstilstand (131)	71	17	20	84	(44 - 145)

	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	98% betrouwbaarheidsinterval SMR
Longziekten veroorzaakt door ext. stoffen (132)	10	2	1	180	(13 - 757)
Ov. aandoeningen v.d. onderste luchtwegen (133)	428	16	13	122	(62 - 213)
Ov. aandoeningen v.d. bovenste luchtwegen (134)	710	3	5	59	(9 - 196)
<b>Ziekten van spijsverteringsstelsel</b>					
Intestinale infectie (135)	769	4	7	58	(12 - 169)
Aandoeningen v.d. mond, tanden en kaak (136, 137)	106	0	0	0	(0 - 1012)
Aandoeningen van de slokdarm (138)	154	1	1	118	(1 - 786)
Ulcer van maag of duodenum (139)	79	5	4	114	(29 - 300)
Ontsteking en ov. aand. maag en duodenum (140, 141)	90	0	1	0	(0 - 357)
Appendicitis en ov. ziekten v. appendix (142)	768	0	1	0	(0 - 504)
Peritonitis en intestinale abcessen (148)	65	5	4	112	(29 - 295)
Abdominale hernia (143)	437	5	5	96	(25 - 251)
Regionale enteritis en colitis ulcerosa (144)	221	1	1	71	(1 - 470)
Darmobstructie zonder hernia (145)	412	18	18	99	(53 - 168)
Diverticulose en diverticulitis (146)	530	5	6	81	(21 - 214)
Anale en rectale aandoeningen (147)	267	1	1	167	(2 - 1109)
Galwegaandoeningen (149)	1 533	17	14	122	(64 - 210)
Leveraandoeningen, alcohol-gerelateerd (150)	69	12	8	152	(69 - 288)
Overige leveraandoeningen (151)	289	7	12	58	(19 - 133)
Aandoeningen v.d. pancreas (m.u.v. diabetes) (152)	486	10	12	85	(35 - 171)
Gastrointestinale bloeding (153)	356	18	10	186	(99 - 316)
Niet-infectieuze gastro-enteritis (154)	81	2	2	122	(9 - 515)
Overige gastrointestinale aandoeningen (155)	618	15	13	111	(55 - 198)
<b>Ziekten van urogenitaal stelsel en niet-neoplastische borstaandoeningen</b>					
Nefritis, nefrosis, renale sclerose (156)	186	3	2	165	(24 - 551)
Acuut en niet gespecificeerd nierfalen (157)	158	8	10	80	(29 - 175)
Chronische nierziekten (158)	125	6	5	119	(35 - 288)
Urineweginfecties (159)	1 149	28	29	98	(60 - 150)
Steenvorming en overige aandoeningen van urinewegen (160, 161, 162)	896	1	2	67	(1 - 442)
Urogenitale symptomen en aandoeningen (163)	270	2	1	212	(16 - 890)
Prostaathyperplasie en aandoeningen van mannelijke geslachtsorganen (164, 165, 166)	355	1	0	228	(2 - 1514)
Niet-neoplastische borstaandoeningen (167)	151	0	0	0	(0 - 48488)
Prolaps en ov. aand. van vrouwelijke bekkenorganen (168, 169, 170, 171, 172, 173, 174, 175)	643	0	0	0	(0 - 3650)
<b>Complicaties zwangerschap, bevalling en kraambed; levendgeborenen</b>					
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)	7 215	0	0	0	(0 - 2572)
<b>Ziekten van huid en onderhuids bindweefsel</b>					
Infecties v.d. huid en onderhuids bindw. (197)	746	10	9	113	(47 - 228)
Overige huidaandoeningen, chronische ulcera (198, 199, 200)	232	3	5	58	(8 - 195)
<b>Ziekten van botten, spieren en bindweefsel</b>					
Infectieuze artritis en osteomyelitis (201)	194	7	5	150	(50 - 342)
Osteoartritis, reumatoïde artritis en overige misvormingen van het bewegingsapparaat (54, 202, 203, 208, 209, 210, 212)	2 333	3	2	141	(20 - 471)

	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	98% betrouwbaarheidsinterval SMR
Ov. niet-traumat. gewrichtsaandoeningen (204)	104	0	0	0	(0 - 948)
Spondylitis, rugaand. en osteoporose (205, 206)	1 648	3	2	178	(26 - 595)
Pathologische fractuur (207)	59	1	1	117	(1 - 780)
Overige bindweefselziekten (211)	326	3	5	65	(9 - 218)
<b>Congenitale afwijkingen</b>					
Cardiovasculaire aangeboren afwijkingen (213)	27	0	1	0	(0 - 527)
Niet-cardiovasculaire aangeboren afwijkingen (214, 215, 216, 217)	263	1	1	69	(1 - 459)
<b>Aandoeningen ontstaan in perinatale periode</b>					
Prematuriteit; laag geboortegewicht (219)	678	0	3	0	(0 - 148)
Intra-uteriene hypoxie, perinatale asfyxie en geelzucht, geboortetrauma (220, 221, 222, 223)	942	1	1	82	(1 - 543)
Overige perinatale aandoeningen (224)	2 586	1	2	52	(1 - 347)
<b>Letsel en vergiftiging</b>					
Gewrichtsletsel door trauma (225, 232)	252	4	1	401	(83 - 1165)
Heupfractuur (226)	1 088	31	33	95	(60 - 143)
Schedelfracturen en ruggenmergletsel (227, 228)	207	3	4	70	(10 - 235)
Fractuur van de bovenste ledematen (229)	458	1	2	53	(1 - 353)
Fractuur van de onderste ledematen (230)	590	7	3	223	(74 - 509)
Overige fracturen (231)	625	14	15	94	(46 - 171)
<b>Intracraniaal letsel (233)</b>	<b>848</b>	<b>91</b>	<b>64</b>	<b>143</b>	<b>(110 - 182)</b>
Crush-letsels of inwendige verwondingen (234)	328	7	7	106	(35 - 242)
Open wonden van hoofd, nek en romp (235)	83	0	0	0	(0 - 1254)
Open wonden van de extremiteiten (236)	88	0	1	0	(0 - 846)
Complicatie v. hulpmiddelen, impl. of transpl. (237)	1 558	21	26	79	(45 - 130)
Complicatie v. chir. procedure of med. zorg (238)	1 867	10	18	55	(23 - 111)
Oppervlakkige verwonding en kneuzing (239)	866	4	7	61	(13 - 178)
Brandwonden (240)	21	0	0	0	(0 - 2957)
Vergiftiging door psychofarmaca, drugs of overige medicatie (241, 242, 243)	526	7	4	160	(53 - 365)
Ov. letsels en aand. door externe oorzaken (244)	210	15	12	124	(62 - 221)
<b>Symptomen; klachten; niet nader omschreven en overige aandoeningen en factoren die de gezondheid beïnvloeden</b>					
Syncope (245)	482	3	1	232	(34 - 777)
Koorts door overige en onbekende oorzaken (246)	347	3	2	185	(27 - 620)
Lymfadenitis en gangreen (247, 248)	71	1	1	124	(1 - 821)
Shock (249)	25	4	9	44	(9 - 127)
Misselijkheid en braken (250)	270	3	2	191	(28 - 640)
Buikpijn (251)	763	1	3	37	(0 - 245)
Malaise en vermoeidheid (252)	146	0	2	0	(0 - 281)
Allergische reacties (253)	172	1	0	291	(3 - 1934)
Nazorg, revalidatiezorg, screening en onderzoek (254, 255, 256, 257, 258)	614	1	1	90	(1 - 599)
Overige codes; niet ingedeeld (259)	675	0	1	0	(0 - 451)

**Tabel C.3 Leefstijdsgroep**

	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	95% betrouwbaarheidsinterval SMR
0-4 jaar	7 172	4	11	35	(10 - 91)
5-14 jaar	1 297	1	2	45	(1 - 251)
15-44 jaar	16 435	57	50	114	(86 - 148)
45-64 jaar	20 290	333	306	109	(97 - 121)
65-74 jaar	17 872	519	495	105	(96 - 114)
75-84 jaar	14 413	615	605	102	(94 - 110)
85 jaar en ouder	4 599	335	338	99	(89 - 110)

**Tabel C.4 Geslacht**

	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	95% betrouwbaarheidsinterval SMR
Mannen	40 207	1 075	1 025	105	(99 - 111)
Vrouwen	41 871	789	784	101	(94 - 108)

**Tabel C.5 Urgentie van de opname**

	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	95% betrouwbaarheidsinterval SMR
Acute opnamen	56 860	1 747	1 652	106	(101 - 111)
Niet-acute opnamen	25 218	117	156	75	(62 - 90)