
Rapporto sul metodo 2022

Piano nazionale di misurazione riabilitazione – misurazioni specifiche
Periodo di rilevamento: 1° gennaio – 31 dicembre 2022

21 settembre 2023/versione 1.0



Charité – Universitätsmedizin Berlin
Institut für Medizinische Soziologie und Rehabilitationswissenschaft

E-mail: anq-messplan@charite.de

Indice

1.	Introduzione	3
2.	Rilevamento e trasmissione dei dati	3
3.	Dati rilevati	4
3.1.	Strumenti di misurazione della qualità dei risultati	4
3.1.1.	Documentazione dell'obiettivo di partecipazione e del raggiungimento dell'obiettivo (OP/RO).....	5
3.1.2.	Functional Independence Measure (FIM®)	5
3.1.3.	Indice di Barthel ampliato (EBI).....	6
3.1.4.	Score AVQ.....	6
3.1.5.	Test del cammino (6 minuti) (6MWT).....	6
3.1.6.	MacNew Heart	7
3.1.7.	Spinal Cord Independence Measure, versione III (SCIM)	7
3.1.8.	Hospital Anxiety and Depression Scale (HADS).....	7
3.1.9.	Patient Health Questionnaire – sintomi somatici (PHQ-15).....	8
3.1.10.	Chronic Respiratory Questionnaire (CRQ)	8
3.2.	Altri dati	9
3.2.1.	Dati minimi dell'Ufficio federale di statistica (UST).....	9
3.2.2.	Comorbidità (CIRS).....	20
4.	Analisi dei dati e rappresentazione dei risultati.....	21
4.1.	Qualità dei dati e campioni per l'analisi	21
4.2.	Qualità dei risultati	23
4.2.1.	Analisi descrittiva.....	23
4.2.2.	Analisi aggiustata secondo il rischio	23
5.	Esempi di lettura per i tipi di grafico utilizzati.....	28
6.	Bibliografia	34
7.	Glossario.....	38
8.	Criteri di valutazione della qualità della documentazione e dei dati.....	43
8.1.	Criteri di valutazione della qualità della documentazione e dei dati secondo il caso.....	43
8.2.	Criteri di valutazione della qualità di singoli dati/strumenti, in ordine alfabetico	46
	Indice delle figure	50
	Indice delle tabelle.....	50
	Lista delle abbreviazioni.....	51
	Impressum.....	52

1. Introduzione

Ogni anno, nel quadro del piano nazionale di misurazione nella riabilitazione tutte le cliniche di riabilitazione e tutti i reparti di riabilitazione di ospedali acuti svizzeri (di seguito: cliniche di riabilitazione/cliniche) aderenti al contratto nazionale di qualità rilevano dati sui risultati delle cure. Il promotore delle misurazioni della qualità è l'Associazione nazionale per lo sviluppo della qualità in ospedali e cliniche (ANQ), la quale nel 2013 ha introdotto il piano nazionale di misurazione nella riabilitazione. I dati rilevati vengono analizzati in modo comparativo a livello nazionale. L'istituto di analisi competente è l'istituto di sociologia medica e di scienze della riabilitazione della Charité – Universitätsmedizin Berlin.

Il presente rapporto sul metodo funge da complemento ai rapporti comparativi nazionali specifici per la riabilitazione pubblicati con i dati 2022 nel quadro delle misurazioni nazionali della qualità nella riabilitazione.¹

2. Rilevamento e trasmissione dei dati

Il rilevamento, l'immissione e la trasmissione dei dati spettano alle cliniche partecipanti al piano nazionale di misurazione. Il manuale sulla procedura e il manuale sui dati contengono direttive vincolanti in materia. Entrambi i manuali vengono aggiornati regolarmente.²

Il piano nazionale di misurazione nella riabilitazione comprende diversi strumenti per il rilevamento della qualità dei risultati. Secondo il settore di riabilitazione, ne vengono utilizzati due o tre all'ammissione e alla dimissione (vedi punto 3.1 – Strumenti di misurazione della qualità dei risultati). Lo svolgimento delle misurazioni è obbligatorio per tutte le cliniche che hanno aderito al contratto nazionale di qualità. Per l'analisi vanno inoltre rilevati e trasmessi altri dati, tra cui quelli amministrativi e quelli sulla portata della comorbilità (vedi punto 3.2 – Altri dati).

Si tratta di un rilevamento completo: le cliniche forniscono dati per tutti i pazienti che hanno compiuto diciotto anni, degenti a livello stazionario e dimessi nell'arco dell'anno in questione (1.1-31.12). La definizione del caso corrisponde a quella dell'Ufficio federale di statistica (UST): un caso di cura è un'unità di rilevamento. Per caso di cura si intende una singola degenza di un paziente in una clinica di riabilitazione.

La trasmissione dei dati avviene in formato elettronico dalle cliniche direttamente all'istituto di analisi, il quale si occupa dell'elaborazione e delle analisi dei dati.

¹ I rapporti comparativi nazionali 2022 sono stati pubblicati per le riabilitazioni cardiologica, geriatrica, internistica, muscolo-scheletrica, neurologica, oncologica, paraplegiologica, psicosomatica e pneumologica (ANQ, Charité, 2023a; ANQ, Charité, 2023b; ANQ, Charité, 2023c; ANQ, Charité, 2023d; ANQ, Charité, 2023e; ANQ, Charité, 2023f; ANQ, Charité, 2023g; ANQ, Charité, 2023h; ANQ, Charité, 2023i).

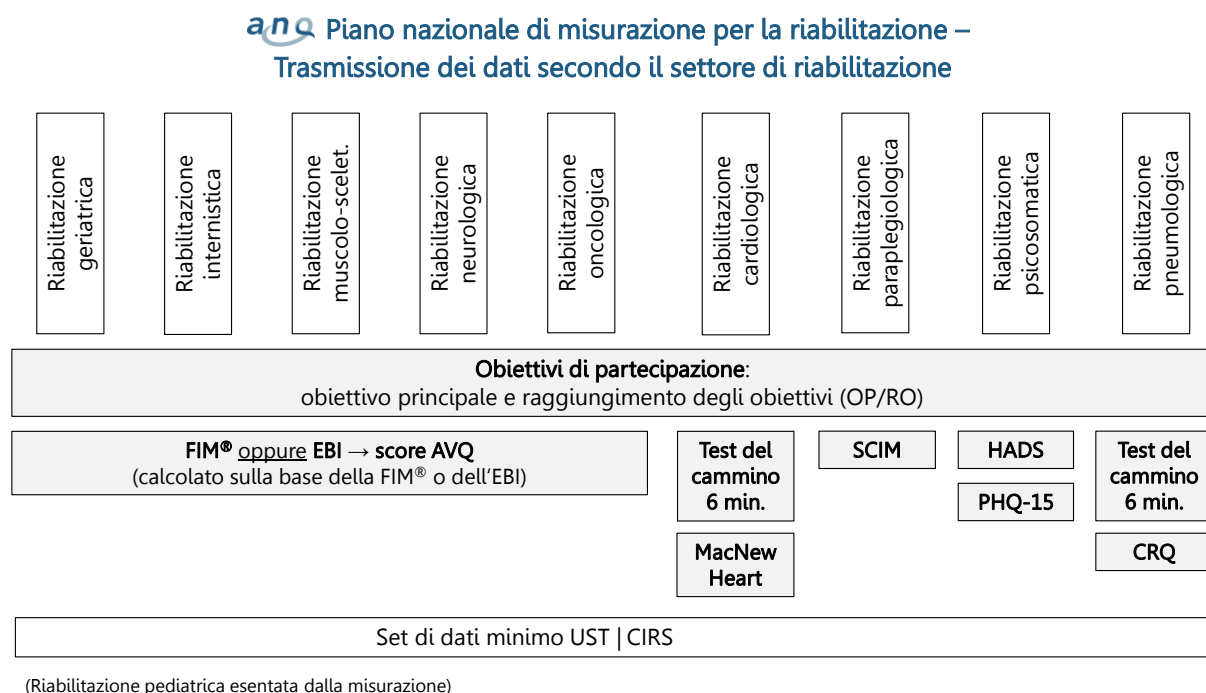
² Nel 2022, facevano stato la versione 9.0 (ANQ, 2022) del manuale sulla procedura e le versioni 9.0 e 9.1 del manuale sui dati (ANQ, Charité, 2022a; ANQ, Charité, 2022b).

3. Dati rilevati

3.1. Strumenti di misurazione della qualità dei risultati

Per la misurazione della qualità dei risultati, vengono utilizzati diversi strumenti secondo il settore di riabilitazione. La figura 1 presenta una panoramica degli strumenti impiegati.

Figura 1: panoramica piano nazionale di misurazione nella riabilitazione



In tutti i settori di riabilitazione, all'ammissione e alla dimissione vengono documentati gli obiettivi di partecipazione e il rispettivo raggiungimento (OP/RO).

Nelle riabilitazioni geriatrica, internistica, muscolo-scheletrica, neurologica e oncologica, viene rilevata al momento dell'ammissione e della dimissione la capacità funzionale in importanti settori della vita quotidiana mediante la Functional Independence Measure® (FIM®) o, in alternativa, l'indice di Barthel ampliato (EBI). Per il confronto interospedaliero della qualità dei risultati aggiustato secondo il rischio, ci si avvale di uno score AVQ calcolato sulla base della FIM®, rispettivamente dell'EBI con l'ausilio di un algoritmo di conversione.

Nella riabilitazione cardiologica, vengono utilizzati il questionario per i pazienti MacNew Heart all'ammissione e alla dimissione per valutare la qualità di vita dal punto di vista della salute, nonché il test del cammino (6 minuti) per rilevare la prestazione fisica.

Nella riabilitazione paraplegiologica, come indicatore viene utilizzata la Spinal Cord Independence Measure (SCIM), che rileva la capacità funzionale negli ambiti autosufficienza, respirazione, continenza e mobilità di pazienti paraplegici/con lesioni al midollo spinale.

Gli indicatori della riabilitazione psicosomatica sono invece due questionari per i pazienti: la Hospital Anxiety and Depression Scale (HADS) e il modulo per i disturbi somatici del Patient Health Questionnaire (PHQ-15).

Nella riabilitazione pneumologica, si fa ricorso al test del cammino (6 minuti) per il rilevamento della prestazione fisica e al questionario per i pazienti Chronic Respiratory Questionnaire (CRQ) per la misurazione della qualità della vita dal punto di vista della salute.

Di seguito, vengono presentati brevemente tutti gli strumenti di misurazione e lo score AVQ per la conversione sulla base della FIM[®], rispettivamente dell'EBI (punti 3.1.1 – 3.1.9). Il manuale sulla procedura contiene inoltre una descrizione dettagliata di tali strumenti (ANQ, 2022).

3.1.1. Documentazione dell'obiettivo di partecipazione e del raggiungimento dell'obiettivo (OP/RO)

Per la documentazione dell'obiettivo di partecipazione e del raggiungimento dell'obiettivo, all'inizio della riabilitazione viene selezionato insieme al paziente tra dieci diversi obiettivi di partecipazione nei settori «abitare», «lavoro» e «partecipazione alla vita pubblica» quello più importante da raggiungere durante la degenza. La formulazione degli obiettivi di partecipazione si basa sulla Classificazione Internazionale del Funzionamento, della Disabilità e della Salute (ICF) (DIMDI, 2005).

Il raggiungimento dell'obiettivo continua a essere documentato. Se quello fissato all'inizio non viene raggiunto, al momento della dimissione va indicato l'obiettivo alternativo raggiunto al suo posto. Se nel corso della riabilitazione l'obiettivo definito al momento dell'ammissione dovesse rivelarsi irrealistico, esso può essere adattato durante la degenza. In tal caso, occorre documentare l'obiettivo adattato. Al momento della dimissione, viene poi valutato il raggiungimento di quest'ultimo obiettivo. La natura stessa dello strumento obiettivo di partecipazione/raggiungimento dell'obiettivo non consente di procedere a un'analisi aggiustata secondo il rischio. In linea di principio, è comunque sensato ricorrere a strumenti basati sulla Classificazione internazionale del Funzionamento, della Disabilità e della Salute (ICF), dato che essa costituisce il fondamento dei concetti di cura nella riabilitazione stazionaria.

3.1.2. Functional Independence Measure (FIM[®])

La Functional Independence Measure (FIM[®]) rileva, sulla scorta di 18 item, la capacità funzionale in importanti settori della vita quotidiana (attività della vita quotidiana – AVQ), assegnando un punteggio tra 1 («dipendenza completa») e 7 («autonomia completa») (Keith et al., 1987). Vengono considerati aspetti come l'autosufficienza, la continenza, i trasferimenti, la deambulazione, la comunicazione e le capacità socio-cognitive. Sommando i valori di tutti gli item, si ottiene un punteggio complessivo che spazia tra 18 («dipendenza completa») e 126 punti («autonomia completa»). La scala complessiva comprende una sottoscala motoria e una sottoscala cognitiva. Per il confronto della qualità dei risultati, viene utilizzato esclusivamente il valore complessivo. La base per il rilevamento con la FIM[®] sono le osservazioni effettuate dal personale infermieristico sulle «Attività della vita quotidiana» durante la degenza. La letteratura specializzata sulla differenza minima significativa dal punto di vista clinico è molto limitata. Secondo una ricerca tra i pazienti colpiti da ictus, la differenza minima significativa dal punto di vista clinico della sottoscala motoria è superiore a quella della sottoscala cognitiva. Per la scala complessiva, è considerata clinicamente rilevante una differenza di almeno 22 punti (Beninato et al., 2006).

3.1.3. Indice di Barthel ampliato (EBI)

Anche l'EBI rileva la capacità funzionale in importanti settori della vita ed è stato concepito come alternativa alla FIM® (Prosiegel et al., 1996). La base per il rilevamento sono anche in questo caso le osservazioni del paziente effettuate dal personale infermieristico. Secondo l'item, possono essere assegnati da 0 («non possibile») a 4 punti («indipendente»). Il punteggio complessivo spazia dunque tra 0 («dipendenza completa») e 64 punti («autonomia completa»). Analogamente alla FIM®, esistono una sottoscala motoria e una cognitiva. Per il confronto della qualità dei risultati, si utilizza il valore complessivo. Non sono noti studi che definiscano una differenza minima significativa dal punto di vista clinico. Per l'indice di Barthel semplice (solo la parte motoria), è considerata clinicamente rilevante una differenza di 1.85 punti su una scala da 0 a 20 (Hsieh et al., 2007).

3.1.4. Score AVQ

Al fine di poter confrontare equamente la qualità dei risultati tra tutte le cliniche indipendentemente dallo strumento utilizzato (FIM® o EBI), un gruppo di esperti ha sviluppato un algoritmo di conversione volto a calcolare uno score AVQ (attività della vita quotidiana). Tale algoritmo è poi stato convalidato empiricamente, e successivamente finalizzato e approvato dal gruppo di esperti (Brünger et al., 2017). L'algoritmo di conversione si basa sull'assegnazione di item FIM® ed EBI analoghi, nonché di categorie di risposta compatibili all'interno delle assegnazioni degli item. È stato possibile integrare nello score AVQ 15 dei 16 item dell'EBI e tutti quelli della FIM®. Secondo l'item, si possono raggiungere tra 0 e 4 punti. Sommando le 15 assegnazioni degli item, il punteggio complessivo spazia tra 0 e 60 punti. Lo score AVQ non sostituisce la FIM® o l'EBI. Esso consente esclusivamente di confrontare la qualità dei risultati a prescindere dallo strumento utilizzato. La condizione per il calcolo e l'impiego dello score AVQ è tuttavia che per un paziente sia stato utilizzato lo stesso strumento (FIM® o EBI) all'ammissione e alla dimissione.

3.1.5. Test del cammino (6 minuti) (6MWT)

Il test del cammino (6 minuti) (6MWT) rileva la prestazione fisica (Guyatt et al., 1985). Il paziente deve camminare quanto più possibile nell'arco di sei minuti. Il percorso coperto all'ammissione e alla dimissione viene annotato in metri. Se subentrano dolori al torace, forte affanno, sfinimento, dolori all'apparato motorio o altri gravi problemi di salute, il test viene interrotto. I motivi dell'interruzione devono essere documentati. Per lo svolgimento del test del cammino, è possibile avvalersi di ausili alla deambulazione e/o di ossigeno. La letteratura specializzata sulla differenza minima significativa dal punto di vista clinico per pazienti della riabilitazione pneumologica è eterogenea: secondo l'indicazione e la popolazione considerata, vengono ritenuti clinicamente rilevanti miglioramenti tra i 24 e gli 80 metri (con attenzione focalizzata sui 30 metri), rispettivamente del 10% (Redelmeier et al., 1997; Morr, 2006; Puhan et al., 2008b; du Bois et al., 2011; Mathai et al., 2012). Non si conoscono studi in ambito cardiologico degni di nota che definiscano una differenza minima significativa dal punto di vista clinico. Secondo una meta-analisi, la responsività del test è attestata nell'ottica di un cambiamento dello stato

clinico dopo riabilitazione cardiologica ambulatoriale. Il miglioramento medio stimato della distanza percorsa sulla base degli undici studi considerati è di circa 60 metri (Bellet et al., 2012).

3.1.6. MacNew Heart

Il MacNew Heart è uno strumento di autovalutazione con 27 item che rileva la qualità di vita dal punto di vista della salute su una scala di risposta a sette punti da 1 («fortemente limitato») a 7 («assolutamente non limitato») (Höfer et al., 2004). Il valore complessivo viene calcolato risalendo al valore medio di tutti gli item, secondo la stessa scala. Oltre al valore complessivo, possono essere calcolati valori per le sottoscale fisica, emotiva e sociale. Per il confronto della qualità dei risultati, viene utilizzato il valore complessivo. Per calcolare quest'ultimo, occorre rispondere almeno al 50% degli item per ciascuno dei tre settori. È considerato clinicamente rilevante un miglioramento minimo del MacNew Heart di 0.5 punti (Dixon et al., 2002; Höfer et al., 2012).

3.1.7. Spinal Cord Independence Measure, versione III (SCIM)

La SCIM rileva con diciannove item la capacità funzionale negli ambiti autosufficienza, respirazione, continenza e mobilità di pazienti paraplegici/con lesioni al midollo spinale (Itzkovich et al., 2007). Nei singoli item, ponderati individualmente sulla base di valutazioni di esperti, è possibile raggiungere un certo punteggio massimo, che spazia tra 0 e 1, 2, 3, 4, 6, 8, 10 e 15 punti. Il valore complessivo della SCIM è la somma dei punteggi dei singoli item, e può spaziare tra 0 (capacità funzionale minima) e 100 (capacità funzionale migliore). La letteratura specialistica considera clinicamente significative differenze del valore complessivo della SCIM tra 12 e 45.3 punti, secondo l'altezza e la gravità della lesione (Corallo et al., 2017).

3.1.8. Hospital Anxiety and Depression Scale (HADS)

La Hospital Anxiety and Depression Scale, uno strumento di autovalutazione per il rilevamento di sintomi di ansia (HADS-A) e di sintomi depressivi (HADS-D), comprende sette item per ogni sottoscala (Zigmond, Snaith, 1983; Herrmann-Lingen et al., 2011). Gli item delle due scale HADS-D e HADS-A sono in ordine alternato. Le possibilità di risposta sono quattro, con valori tra 0 e 3. Entrambe le scale possono quindi raggiungere valori tra 0 (sintomi minimi) e 21 punti (sintomi importanti). Ai sensi del manuale, è possibile rinunciare al massimo a un valore per scala. In questi casi, il valore mancante viene sostituito dalla media degli altri item.

Secondo il manuale, somme complessive superiori ai 10 punti sono da considerarsi anomale (Zigmond, Snaith, 1983). Altri autori (Bjelland et al., 2002) pongono questa soglia già a 8 punti. Per i pazienti con broncopneumopatie croniche ostruttive (BPCO), la differenza minima clinicamente significativa è posta a 1.5 punti per entrambe le scale (Puhan et al., 2008a). Per un campione di persone con sindrome da distress respiratorio, questi valori si situavano tra 2 e 2.5 punti per entrambe le scale (Chan et al., 2016). Non si conoscono studi in ambito psicosomatico che definiscano una differenza minima clinicamente significativa.

3.1.9. Patient Health Questionnaire – sintomi somatici (PHQ-15)

Il modulo PHQ-15 del Patient Health Questionnaire (questionario sullo stato di salute per pazienti) è uno strumento di autovalutazione che rileva con l'ausilio di quindici item il pregiudizio causato da disturbi somatici (Kroenke et al., 2002). Per ogni item sono disponibili le possibilità di risposta «Nessun pregiudizio» (codificata con uno «0»), «Leggero pregiudizio» («1») e «Forte pregiudizio» («2»). Nel complesso, si possono dunque raggiungere valori tra 0 (sintomi minimi) e 30 punti (sintomi importanti). L'item legato ai dolori mestruali è compilato solo dalle donne. Gli uomini inseriscono uno 0 e possono quindi raggiungere al massimo il valore complessivo di 28 punti. Nel quadro delle misurazioni dell'ANQ, contrariamente a quanto riportato nel manuale per la valutazione del pregiudizio si considera l'ultima settimana (sette giorni). Per questa ragione, in genere l'item legato ai dolori mestruali non viene considerato nell'analisi del PHQ-15 svolta dall'ANQ. Il valore è dunque calcolato sulla base di quattordici item sia per le donne sia per gli uomini. È quindi possibile raggiungere un massimo di 28 punti. È possibile non assegnare un valore a un massimo di tre item. Secondo la raccomandazione dell'autore del PHQ, in questi casi il valore mancante viene sostituito dalla media degli altri item.

Valori complessivi a partire da 15 punti indicano una sintomatologia, rispettivamente una somatizzazione molto marcata, valori tra i 10 e i 14 punti una sintomatologia media (Kroenke et al., 2002). Non si conoscono studi che definiscano una differenza minima clinicamente significativa.

3.1.10. Chronic Respiratory Questionnaire (CRQ)

Il Chronic Respiratory Questionnaire (CRQ) è uno strumento di autovalutazione che rileva la qualità di vita dal punto di vista della salute dei pazienti con malattie polmonari croniche. Il CRQ è utilizzato nel quadro del piano di misurazione nazionale della riabilitazione per i pazienti con broncopneumopatie croniche ostruttive (BPCO) in una versione con venti domande di quattro settori e una scala dall'1 («massimo pregiudizio») al 7 («nessun pregiudizio»). I quattro settori sono dispnea, stanchezza, stato d'animo e gestione della malattia. Per ciascuno di essi, viene calcolato il valore medio. Il valore complessivo è la media dei valori medi e spazia dunque dall'1 al 7. Secondo la letteratura specializzata, è considerato clinicamente significativo un cambiamento di circa 0.5 punti (Jones, 2002; Puhan et al., 2004; Schünemann et al., 2005).

3.2. Altri dati

Oltre ai dati specifici rilevati con gli strumenti di misurazione (vedi punto 3.1), per ogni caso vanno forniti il set di dati minimo della statistica UST (vedi punto 3.2.1) e la Cumulative Illness Rating Scale (CIRS, vedi punto 3.2.2).

3.2.1. Dati minimi dell'Ufficio federale di statistica (UST)

I dati minimi dell'UST contengono le caratteristiche sociodemografiche e le indicazioni sulla degenza riabilitativa (Bundesamt für Statistik, 2020). I dati sociodemografici comprendono l'età, il sesso e la nazionalità. Per l'aggiustamento secondo il rischio, sono state riunite tutte le nazionalità non svizzere. Altre informazioni contenute nel set minimo di dati sono la durata della cura tra l'ammissione e la dimissione (in giorni), la classe di stanza, l'ente finanziatore principale, il luogo prima dell'ammissione e dopo la dimissione. Nell'ottica dell'aggiustamento secondo il rischio, per le ultime tre caratteristiche le indicazioni menzionate di rado sono state riunite in un unico gruppo.

Le diagnosi principali alla dimissione sono state raggruppate in categorie di diagnosi per ogni settore di riabilitazione secondo il relativo sottocapitolo dell'ICD-10 (DIMDI, 2015). Singoli capitoli sono stati riuniti in base al contenuto al fine di raggiungere un numero di casi sufficiente. Per l'aggiustamento secondo il rischio vengono utilizzate queste categorie di diagnosi. Nelle figure e nelle tabelle dei rapporti comparativi nazionali, vengono utilizzati gli abbreviativi delle categorie di diagnosi. Di seguito, le diagnosi alla dimissione sono presentate con codice ICD-10 per tutti i settori di riabilitazione.

3.2.1.1. Categorie di diagnosi della riabilitazione geriatrica

Nella riabilitazione geriatrica, sono state formate dieci categorie di diagnosi (tabella 1). Le diagnosi principali alla dimissione sono state raggruppate analogamente ai sottocapitoli dei capitoli dell'ICD-10 (DIMDI, 2015). Singoli capitoli sono stati riuniti al fine di raggiungere un numero di casi sufficiente. È il caso per esempio delle «Malattie del sistema nervoso» (capitolo G) e di quelle «dell'occhio e dell'orecchio» (capitolo H). I capitoli ICD-10 «Malattie endocrine, nutrizionali e metaboliche» (E), «Malattie dell'apparato digerente» (K) e «Malattie dell'apparato genitourinario» (N) sono inoltre stati riuniti in un'unica categoria di diagnosi, che funge anche da riferimento nell'aggiustamento secondo il rischio.

Tabella 1: categorie di diagnosi nella riabilitazione geriatrica

Categorie di diagnosi	Codici ICD-10 assegnati (diagnosi principale)*	Definizione utilizzata nel rapporto comparativo nazionale
Tumori	C00-D48	Tumori
Disturbi psichici e comportamentali	F00-F99	Disturbi psichici e comportamentali
Malattie del sistema nervoso, malattie dell'occhio e dell'orecchio	G00-G99; H00-H95; I60-I69	Malattie sistema nervoso, occhio e orecchio
Malattie del sistema circolatorio	I00-I59, I70-I99	Malattie sistema circolatorio
Malattie del sistema respiratorio	J00-J99	Malattie sistema respiratorio
Malattie endocrine, nutrizionali e metaboliche, malattie dell'apparato digerente e dell'apparato genitourinario	E00-E90; K00-K93; N00-N99	Malattie metaboliche, apparato digerente e genitourinario
Malattie del sistema osteomuscolare e del tessuto connettivo	M00-M99	Malattie sistema osteomuscolare
Sintomi e risultati di laboratorio abnormi non classificati altrove	R00-R94	Sintomi e risultati non classificati altrove
Traumatismi, avvelenamenti e alcune altre conseguenze di cause esterne	S00-T98	Traumatismi e avvelenamenti
Altre malattie	Tutti gli altri codici ICD-10	Altre malattie

* I codici ICD-10 Z00.0, Z03.9, Z43.4, Z44.1, Z45.01, Z46.3, Z47.8, Z50.7, Z50.8, Z50.9, Z65, Z72.0, Z74.1, Z74.2, Z74.8, Z75.8, Z76.8, Z85.8, Z86.7, Z87.3, Z89.5, Z90.4, Z92.4, Z94.0, Z94.4, Z95.1, Z95.2, Z95.3, Z95.81, Z96.60, Z96.64, Z96.65, Z96.68, Z98.1, Z98.2 e Z98.8 sono stati assegnati se nella diagnosi supplementare o in una diagnosi secondaria era stato indicato un codice ICD-10 riportato nella tabella.

3.2.1.2. Categorie di diagnosi della riabilitazione internistica

Le diagnosi nella riabilitazione internistica sono state suddivise in dodici categorie (tabella 2). Le diagnosi principali alla dimissione sono state raggruppate analogamente ai sottocapitoli dei capitoli dell'ICD-10 (DIMDI, 2015). Singoli capitoli sono stati riuniti al fine di raggiungere un numero di casi sufficiente. Ciò riguarda i capitoli «Malattie del sistema osteomuscolare e del tessuto connettivo» (M) e «Traumatismi, avvelenamenti ed alcune altre conseguenze di cause esterne» (S, T00-T14 e T80-T89), come pure le «Malattie del sistema nervoso» (capitolo G) e quelle «dell'occhio e dell'orecchio» (capitolo H). La categoria di riferimento nell'aggiustamento secondo il rischio è «Malattie dell'apparato digerente».

Tabella 2: categorie di diagnosi della riabilitazione internistica

Categorie di diagnosi	Codici ICD-10 assegnati (diagnosi principale)*	Definizione utilizzata nel rapporto comparativo nazionale
Malattie infettive e parassitarie	A00-B99	Malattie infettive e parassitarie
Tumori	C00-D48	Tumori
Malattie del sistema circolatorio	I00-I59, I70-I99	Malattie sistema circolatorio
Malattie del sistema respiratorio	J00-J99	Malattie sistema respiratorio
Malattie dell'apparato digerente	K00-K93	Malattie apparato digerente
Malattie del sistema osteomuscolare, traumatismi e complicanze	M00-M99, S00-T14, T80-T89	Malattie sistema osteomuscolare, traumatismi e complicanze
Sintomi e risultati di laboratorio abnormi non classificati altrove	R00-R94	Sintomi e risultati non classificati altrove
Malattie endocrine, nutrizionali e metaboliche	E00-E90	Malattie endocrine, nutrizionali e metaboliche
Malattie dell'apparato genitourinario	N00-N99	Malattie apparato genitourinario
Malattie del sistema nervoso, malattie dell'occhio e dell'orecchio	G00-G99, H00-H95, I60-I69	Malattie sistema nervoso, occhio e orecchio
Disturbi psichici e comportamentali	F00-F99	Disturbi psichici e comportamentali
Altre malattie	Tutti gli altri codici ICD-10	Altre malattie

* I codici ICD-10 Z43.2, Z43.3, Z50.7, Z50.8, Z50.9, Z54.8, Z85.0, Z90.6, Z93.3, Z94.4, Z95.4, Z98.0 e Z98.8 sono stati assegnati se nella diagnosi supplementare o in una diagnosi secondaria era stato indicato un codice ICD-10 riportato nella tabella.

3.2.1.3. Categorie di diagnosi della riabilitazione cardiologica

Nella riabilitazione cardiologica, sono state formate otto categorie di diagnosi (tabella 3). Le diagnosi principali alla dimissione sono state raggruppate analogamente ai sottocapitoli del capitolo I dell'ICD-10 (DIMDI, 2015). Vista l'elevata prevalenza, le cardiopatie ischemiche sono state suddivise in «Cardiopatie ischemiche croniche» (I25) e in «Altre cardiopatie ischemiche» (I20-I24). Anche il sottocapitolo «Altre forme di cardiopatia» (I30-I52) è stato suddiviso in «Disturbi non reumatici della valvola mitralica» (I34), «Disturbi non reumatici della valvola aortica» (I35) e «Altre forme di cardiopatia» (I30-I33, I36-I52). Al contrario, altri sottocapitoli con diagnosi menzionate più raramente sono stati riuniti. Le diagnosi di altri capitoli con riferimento a malattie cardiologiche sono state a loro volta raggruppate orientandosi ai rimandi trasversali dell'ICD-10. Tutti i casi con altre diagnosi sono stati riuniti nella categoria «Altre malattie». La categoria di riferimento nell'aggiustamento secondo il rischio è «Cardiopatie ischemiche croniche».

Tabella 3: categorie di diagnosi della riabilitazione cardiologica

Categorie di diagnosi	Codici ICD-10 assegnati (diagnosi principale)*	Definizione utilizzata nel rapporto comparativo nazionale
Cardiopatie ischemiche croniche	I25, Q24.5	Cardiopatie ischemiche croniche
Altre cardiopatie ischemiche	I20-I24	Altre cardiopatie ischemiche
Disturbi non reumatici della valvola mitralica	I34, Q23.2, Q23.3	Disturbi non reumatici valvola mitralica
Disturbi non reumatici della valvola aortica	I35, Q23.0, Q23.1, Q23.4-Q23.9	Disturbi non reumatici valvola aortica
Altre forme di cardiopatia	I30-I33, I36-52, A01.0, A18.8, A36.8, A39.5, A52.0, A54.8, B26.8, B37.6, B57.0, B57.2, B58.8, B65, D86.8, E63.9, E05.0, E85, J09, J10.8, J11.8, M05.3, M10.0, M32.1, N18, O08.8, O75.4, O90.3, O99.4, Q20-28, R00, R57.0, R94.3, S26, Z94.1, Z94.3	Altre forme cardiopatia
Malattie delle arterie, delle arteriole e dei capillari	I70-I79, D22, G45.9, K55.0, M30-36, N28.0, Q82.5	Malattie arterie, arteriole e capillari
Altre cardiopatie	I00-I15, I26-I28, I60-I69, I80-I99, A67.2, B74, D15.1, F01, G08, G10, G25.5, G45, G90.3, K75.1, L03, L04, N50.8, O22, O26.5, O87.8, Q82.0, Q88, R03.1, R57.9, R59, S06, S25, S35, S45, S55, S65, S75, S85, S95, T80-T82	Altre cardiopatie
Altre malattie	Tutti gli altri codici ICD-10	Altre malattie

* I codici ICD-10 Y57, Y84.9, Z46.8, Z50.0, Z50.8, Z50.9, Z94.1, Z95, Z86.7, Z96.9 e Z98.8 sono stati assegnati se nella diagnosi supplementare o in una diagnosi secondaria era stato indicato un codice ICD-10 riportato nella tabella.

3.2.1.4. Categorie di diagnosi della riabilitazione muscolo-scheletrica

Nella riabilitazione muscolo-scheletrica, sono state formate undici categorie di diagnosi (tabella 4). Le diagnosi principali alla dimissione sono state raggruppate analogamente ai sottocapitoli del capitolo M dell'ICD-10 (DIMDI, 2015). In considerazione dell'elevata prevalenza, le artropatie sono state suddivise in «Coxartrosi», «Gonartrosi» e «Altre artropatie». Un'altra categoria di diagnosi è formata dai «Traumatismi» dei capitoli S e T, mentre le «Complicanze dovute a endoprotesi ortopediche, impianti, trapianti, reimpianti e amputazioni» ne costituiscono un'altra. Le diagnosi di altri capitoli con riferimento a malattie del sistema osteomuscolare sono state a loro volta raggruppate orientandosi ai rimandi trasversali dell'ICD-10. Tutti i casi con altre diagnosi sono stati riuniti nella categoria «Altre malattie». La categoria di riferimento nell'aggiustamento secondo il rischio è «Coxartrosi».

Tabella 4: categorie di diagnosi della riabilitazione muscolo-scheletrica

Categorie di diagnosi	Codici ICD-10 assegnati (diagnosi principale)	Definizione utilizzata nel rapporto comparativo nazionale
Coxartrosi	M16 *	Coxartrosi
Gonartrosi	M17 *	Gonartrosi
Altre artropatie	M00-M15, M18-M25 *	Altre artropatie
Dorsopatie	M40-M54*	Dorsopatie
Osteopatie e condropatie	M80-M94*	Osteopatie e condropatie
Disturbi sistemici del tessuto connettivo	M30-M36*	Disturbi sistemici tessuto connettivo
Disturbi dei tessuti molli	M60-M79*	Disturbi tessuti molli
Altre malattie del sistema osteomuscolare	M95-M99, R26, R52*	Altre malattie sistema osteomuscolare
Traumatismi	S02, S12, S13, S20.2, S22, S23, S28, S29, S30.0, S32, S33, S40.0, S42, S43, S46-S49, S50.0, S50.1, S52, S53, S56-S59, S60.0-S60.2, S62, S63, S65-69, S70.0, S70.1, S72, S73, S75-79, S80.0, S80.1, S82, S83, S86-S89, S90.0-S90.3, S92, S93, S96-99, T02-T08, T09.05, T09.2, T09.5-T09.9, T10, T11.05, T11.2, T11.5-T11.9, T12, T13.05, T13.2, T13.5-T13.9, T14.05, T14.2, T14.3, T14.6-T14.9, T79.6, T81, T90-T94 * / **	Traumatismi
Complicanze causate da endoprotesi ortopediche o da impianti, in caso di reimpianto o di amputazione	T84, T87*	Complicanze dopo impianto, amputazione
Altre malattie	Tutti gli altri codici ICD-10*	Altre malattie

* I codici ICD-10 Z44.0, Z44.1, Z46.7, Z47, Z48, Z50.1, Z50.7, Z50.8, Z50.9, Z89, Z96.6, Z96.9, Z96.88, Z98.1 e Z98.8 sono stati assegnati se nella diagnosi supplementare o in una diagnosi secondaria era stato indicato un codice ICD-10 riportato nella tabella.

** I codici ICD-10 V99, W49.9, X59.9, X84.9, Y09.9, Y34.9, Y35.7, Y36.9, Y69, Y82.8 e Y84.9 sono stati assegnati se nella diagnosi supplementare o nella prima diagnosi secondaria era stato indicato un codice ICD-10 riportato nella tabella dei capitoli S o T.

3.2.1.5. Categorie di diagnosi della riabilitazione neurologica

Nella riabilitazione neurologica, sono state formate tredici categorie di diagnosi (tabella 5). Le diagnosi principali alla dimissione sono state raggruppate prevalentemente in base ai sottocapitoli del capitolo G dell'ICD-10 (DIMDI, 2015). Altre categorie di diagnosi sono formate dai «Tumori del sistema nervoso» dei capitoli C e D, dalle «Malattie cerebrovascolari» del capitolo I e dai «Traumatismi» dei capitoli S e T. Le diagnosi di altri capitoli con riferimento a malattie neurologiche sono state a loro volta raggruppate orientandosi ai rimandi trasversali dell'ICD-10. Tutti i casi con altre diagnosi sono stati riuniti nella categoria «Altre malattie». La categoria di riferimento nell'aggiustamento secondo il rischio è «Malattie infiammatorie del sistema nervoso centrale».

Tabella 5: categorie di diagnosi della riabilitazione neurologica

Categorie di diagnosi	Codici ICD-10 assegnati (diagnosi principale)*	Definizione utilizzata nel rapporto comparativo nazionale
Malattie infiammatorie del sistema nervoso centrale	G00-G09, A17, A32.1, A39.1-A39.4, A39.9, A40, A41, A52.1, A52.3, A69.2, A80-A89, B00.3, B00.4, B01.0, B01.1, B02.0, B02.1, B02.2, B05.0, B05.1, B06.0, B15.0, B16.0, B16.2, B19.0, B26.1, B50.0, B58.2, B69.0, B90.0, B94.1, F07.1	Malattie infiammatorie SNC
Malattie degenerative del sistema nervoso e affezioni analoghe	G10-G32, B91, E51.2, E53.8, F00-F05, F06.7, R25-R29	Malattie degenerative SN e affezioni analoghe
Malattie demielinizzanti del sistema nervoso centrale	G35-G37	Malattie demielinizzanti SNC
Malattie episodiche e parossistiche del sistema nervoso	G40-G47	Malattie episodiche e parossistiche SN
Malattie dei nervi, delle radici e dei plessi nervosi, spondilopatie, altre affezioni della colonna vertebrale/schiena	G50-G59, M45-M49, M50-M54, R51, R52	Malattie dei nervi e spondilopatie
Polineuropatie e altri disturbi del sistema nervoso periferico	G60-G64	Polineuropatie e altri disturbi SN periferico
Malattie della giunzione neuromuscolare e dei muscoli	G70-G73	Malattie giunzione neuromuscolare
Paralisi cerebrale e altre sindromi paralitiche	G80-G83	Paralisi cerebrale e altre sindromi paralitiche
Altre malattie del sistema nervoso	G90-G99, H81, Q00-Q07, Q85, R41-R44, R47-R49	Altre malattie SN
Malattie cerebrovascolari	I60-I69	Malattie cerebrovascolari

Traumatismi	S01-S08, S12-S14, S22-S24, S32-S34, S42-S44, S52-S54, S62-S64, S72-S74, S82-84, S92-94, T01-T14, T79, T90.1-T90.9, T91.1, T92.1, T91.3	Traumatismi
Tumori del sistema nervoso	C70-C72, C79.3-C79.5, D32, D33, D35.1-D35.5, D36.1	Tumori SN
Altre malattie	Tutti gli altri codici ICD-10	Altre malattie

* I codici ICD-10 V99, X59.9, Y57, Y84.9, Z43.0, Z44.1, Z45.1, Z46.8, Z50.7, Z50.8, Z50.9, Z73, Z86, Z87, Z89, Z90, Z96.9, Z98.2 e Z98.8 sono stati assegnati se nella diagnosi supplementare o in una diagnosi secondaria era stato indicato un codice ICD-10 riportato nella tabella.

3.2.1.6. Categorie di diagnosi della riabilitazione oncologica

Nella riabilitazione oncologica, sono state formate otto categorie di diagnosi, prevalentemente in base ai sottocapitoli del capitolo ICD-10 «Tumori» (C00-D48) (tabella 6). Si distinguono i «tumori maligni del tratto intestinale inferiore» (C17-C21, C26) da quelli «del tratto intestinale superiore e del fegato» (C15, C16, C22-C25). Le diagnosi documentate di rado sono state raggruppate alla voce «Altre malattie maligne», quelle non oncologiche alla voce «Altre malattie». La categoria di riferimento nell'aggiustamento secondo il rischio è «Tumori maligni del tratto intestinale inferiore».

Tabella 6: categorie di diagnosi della riabilitazione oncologica

Categorie di diagnosi	Codici ICD-10 assegnati (diagnosi principale)	Definizione utilizzata nel rapporto comparativo nazionale
Tumori maligni del tratto intestinale superiore e del fegato	C15, C16, C22-25	Tumori maligni tratto intestinale superiore e fegato
Tumori maligni del tratto intestinale inferiore	C17-C21, C26	Tumori maligni tratto intestinale inferiore
Tumori maligni dell'apparato respiratorio	C30-C39	Tumori maligni apparato respiratorio
Tumori maligni dell'apparato genitourinario	C51-C68	Tumori maligni apparato genitourinario
Tumore maligno della mammella	C50	Tumore maligno mammella
Tumori maligni del tessuto linfatico, ematopoietico e tessuti correlati	C81-C96	Tumori maligni tessuto linfatico ed ematopoietico
Altre malattie maligne	C00-C14, C40-C49, C69-C80, C97, D00-D09	Altre malattie maligne
Altre malattie	Tutti gli altri codici ICD-10	Altre malattie

3.2.1.7. Categorie di diagnosi della riabilitazione paraplegiologica

Le diagnosi principali alla dimissione (dati minimi dell'UST) sono state raggruppate secondo l'ICD-10 (DIMDI, 2015). La categoria principale è quella delle «Paralisi croniche» (G82, G83). Altre categorie sono «Malattie del sistema nervoso», «Decubiti» e «Malattie traumatiche». Tutti i casi con altre diagnosi sono stati riuniti nella categoria «Altre malattie» (tabella 7). Per l'aggiustamento secondo il rischio, vengono utilizzate le categorie indicate. La categoria «Paralisi croniche» funge da riferimento.

Tabella 7: categorie di diagnosi della riabilitazione paraplegiologica

Categorie di diagnosi	Codici ICD-10 assegnati (diagnosi principale)*	Definizione utilizzata nel rapporto comparativo nazionale
Paralisi croniche	G82, G83	Paralisi croniche
Malattie del sistema nervoso	G00-G81, G90-G99	Malattie sistema nervoso
Decubito	L89	Decubito
Malattie traumatiche	S/T	Malattie traumatiche
Altre malattie	Tutti gli altri codici ICD-10	Altre malattie

* I codici ICD-10 V99, X59.9, Y57, Y84.9, Z43.4, Z44.1, Z45.1, Z46.7, Z46.8, Z47, Z48, Z50.7, Z50.8, Z50.9, Z89.5, Z89.9, Z90.3, Z96.6, Z96.88, Z96.9, Z98.2 e Z98.8 sono stati assegnati se nella diagnosi supplementare o in una diagnosi secondaria era stato indicato un codice ICD-10 riportato nella tabella.

3.2.1.8. Categorie di diagnosi riabilitazione psicosomatica

Nella riabilitazione psicosomatica, sono state formate nove categorie di diagnosi (Tabella 8). Le diagnosi principali alla dimissione sono state raggruppate analogamente ai sottocapitoli del capitolo F dell'ICD-10 (DIMDI, 2015). Si distingue tra disturbi affettivi con (al momento) gravi episodi depressivi e senza (al momento) gravi disturbi depressivi. I disturbi somatoformi sono considerati separatamente dalle nevrosi e dai disturbi da stress. Le dipendenze formano una categoria di diagnosi a sé. Dal capitolo Z dell'ICD-10, viene definita una categoria per i problemi legati a difficoltà nella gestione degli atti quotidiani. Il mal di testa, le malattie muscolo-scheletriche e altri sintomi non classificati altrove formano a loro volta una categoria. Tutti i casi con altre diagnosi sono stati riuniti nella categoria «Altre malattie psichiche e somatiche». Per l'aggiustamento secondo il rischio, vengono utilizzate le categorie indicate. La categoria «Dipendenze» funge da riferimento.

Tabella 8: categorie di diagnosi della riabilitazione psicosomatica

Categorie di diagnosi	Codici ICD-10 assegnati (diagnosi principale)*	Definizione utilizzata nel rapporto comparativo nazionale
Dipendenze	F10-F19	Dipendenze
Disturbi affettivi senza gravi episodi attuali	F30-F39 senza F31.4, F32.2-8 e F33.2-3	Disturbi affettivi senza gravi episodi attuali
Gravi episodi depressivi (attuali)	F31.4, F32.2-8, F33.2-3	Gravi episodi depressivi (attuali)
Problemi legati a difficoltà nella gestione degli atti quotidiani	Z73	Difficoltà nella gestione degli atti quotidiani
Nevrosi e disturbi da stress	F40-F44, F46-F48	Nevrosi e disturbi da stress
Disturbi somatoformi	F45	Disturbi somatoformi
Malattie muscolo-scheletriche, altri sintomi non classificati altrove	M, R00-R50, R52-R69	Malattie muscolo-scheletriche, altri sintomi non classificati altrove
Mal di testa	R51, G43, G44	Mal di testa
Altre malattie psichiche e somatiche	Tutti gli altri codici ICD-10	Altre malattie psichiche e somatiche

* I codici ICD-10 Z03.8, Z65 e Z72.8 sono stati assegnati se nella diagnosi supplementare o in una diagnosi secondaria era stato indicato un codice ICD-10 riportato nella tabella.

3.2.1.9. Categorie di diagnosi della riabilitazione pneumologica

Nella riabilitazione pneumologica, sono state formate otto categorie di diagnosi (tabella 9). Le diagnosi principali alla dimissione sono state raggruppate analogamente ai sottocapitoli del capitolo J dell'ICD-10 (DIMDI, 2015). A causa della frequenza e della diversa gravità delle affezioni, il sottocapitolo «Malattie croniche delle basse vie respiratorie» è stato suddiviso in quattro categorie, in particolare sulla scorta del volume espiratorio massimo al primo secondo (VEMS1). Un'altra categoria è formata dal sottocapitolo «Influenza e polmonite». I restanti sottocapitoli del capitolo J sono invece stati riuniti in una categoria, in quanto tali diagnosi sono state menzionate di rado. Un'ulteriore categoria di diagnosi comprende le «Malattie oncologiche delle vie respiratorie» (capitoli C e D). Le diagnosi degli altri capitoli con riferimento a malattie pneumologiche sono state a loro volta raggruppate orientandosi ai rimandi trasversali dell'ICD-10. Tutti i casi con altre diagnosi sono stati riuniti nella categoria «Altre malattie». La categoria di riferimento nell'aggiustamento secondo il rischio per i confronti dei risultati del test del cammino (6 minuti) e del termometro Feeling è «Influenza e polmonite», per l'analisi aggiustata secondo il rischio del CRQ la categoria «BPCO con VEMS1 < 35%».

Tabella 9: categorie di diagnosi della riabilitazione pneumologica

Categorie di diagnosi	Codici ICD-10 assegnati (diagnosi principale)*	Definizione utilizzata nel rapporto comparativo nazionale
Influenza e polmonite	J09-J18, A01.0, A02.2, A21.2, A22.1, A37, A42.0, A43.0, A48.1, A49.2, A69.8, A70, A78, B01.2, B05.2, B06.8, B25.0, B37.1, B38.0-B38.2, B39, B44.0, B44.1, B58.3, B59, B65, B77.8, G00, I00, O29.0, O74.0, O89.0, P23, P35.0	Influenza e polmonite
BPCO con VEMS1 < 35%	J44.00, J44.10, J44.80, J44.90	BPCO con VEMS1 < 35%
BPCO con VEMS1 ≥ 35% e < 50%	J44.01, J44.11, J44.81, J44.91	BPCO con VEMS1 ≥ 35% e < 50%
BPCO con VEMS1 ≥ 50% o sconosciuto	J44.02-J44.09, J44.12-J44.19, J44.82-J44.89, J44.92-J44.99	BPCO con VEMS1 ≥ 50% o sconosciuto
Altre malattie croniche delle basse vie respiratorie	J40-J43, J45-J47, A15, A16, P25, Q33.4, T79.7, T81.8	Altre malattie croniche basse vie respiratorie
Altre malattie delle vie respiratorie	J00-J06, J30-J39, J60-J99, I26-I28	Altre malattie vie respiratorie
Malattie oncologiche delle vie respiratorie	C00-C14, C30-C39, C45.0, C45.9, C47.0, C47.3, C49.0, C49.3, C76.0, C76.1, C77.0, C78.0-CC78.4, C85.2, D00, D14.2-D14.4, D15.2, D15.7, D15.9	Malattie oncologiche vie respiratorie
Altre malattie	Tutti gli altri codici ICD-10	Altre malattie

* I codici ICD-10 Z50.0, Z50.8, Z50.9, Z87.0, Z90.2, Z91.0, Z94.2 e Z94.3 sono stati assegnati se nella diagnosi supplementare o in una diagnosi secondaria era stato indicato un codice ICD-10 riportato nella tabella.

3.2.2. Comorbilità (CIRS)

La portata della comorbilità al momento dell'ammissione viene rilevata mediante la Cumulative Illness Rating Scale (CIRS) (Linn et al., 1968) per tutti i settori di riabilitazione. Per le misurazioni dell'ANQ, vengono utilizzati la versione completata da una quattordicesima categoria («Disturbi psichici») e il rispettivo manuale (Salvi et al., 2008). Le versioni italiana, francese e tedesca di questo strumento di valutazione da parte di terzi sono state redatte dall'ANQ. Per ciascuno dei 14 sistemi di organi, il personale medico esprime un giudizio da 0 («nessun problema») a 4 («problema estremamente grave»). Il valore complessivo della CIRS spazia da 0 («nessuna comorbilità») a 56 punti («massima comorbilità possibile»).

4. Analisi dei dati e rappresentazione dei risultati

Le analisi della qualità dei risultati e la redazione dei rapporti comparativi nazionali per i diversi settori di riabilitazione si svolgono sulla base del concetto di analisi attualmente in vigore (ANQ, Charité, 2023j). La completezza e la qualità dei dati fondamentali sono importanti per la rappresentatività dei risultati, ragione per la quale i dati vengono dapprima analizzati a livello di qualità (vedi punto 4.1), della qualità dei risultati, vengono considerati solo i casi con dati completamente analizzabili. Le analisi della qualità dei risultati (vedi punto 4.2) sono sia descrittive sia aggiustate secondo il rischio.

4.1. Qualità dei dati e campioni per l'analisi

I dati rilevati (dati di misurazione, altri dati; vedi capitolo 3) vengono valutati sulla scorta di criteri che definiscono la qualità della documentazione e l'analizzabilità. Alla fine, viene rilevato il tasso di casi per i quali sono disponibili dati completamente analizzabili per procedere a confronti.

In collaborazione con il Comitato per la qualità Riabilitazione, è stato deciso che per l'inclusione nelle analisi dei risultati per ogni caso devono essere presenti i dati seguenti:

- indicazioni su tutti gli strumenti di misurazione specifici secondo la riabilitazione (ammissione e dimissione);
- dati minimi dell'UST;
- Cumulative Illness Rating Scale (CIRS) (solo all'ammissione);
- indicazione della clinica sul settore di riabilitazione in cui è stato curato il paziente, conformemente al documento «DefReha®» (versione 2.0) (H+ Gli Ospedali Svizzeri, 2018)³

I casi forniti vengono assegnati alle categorie a)-d) seguenti.

Documentati completamente

- a) Casi analizzabili: sono presenti tutti i dati necessari per le analisi dei risultati.
- b) Casi codificati come *drop-out*: casi con una degenza stazionaria inferiore a 8 giorni e casi in cui le misurazioni non sono state svolte a causa di un'interruzione imprevista della cura (trasferimento in un ospedale acuto superiore alle 24 ore, decesso, dimissione anticipata su richiesta del paziente).
- c) Rinuncia al test: per singoli strumenti di misurazione (questionario per i pazienti, test delle prestazioni) è stata indicata una rinuncia al test. Per lo strumento in questione non sono dunque disponibili dati analizzabili all'ammissione e alla dimissione, mentre tutte le altre indicazioni necessarie sono complete.

³ L'assegnazione di un paziente a un settore di riabilitazione avviene nella clinica di riabilitazione e si orienta alla versione 2.0 del documento «DefReha®», versione 2.0».

Documentati in modo incompleto

- d) Casi con dati incompleti: mancano dati rilevanti per l'analisi (dagli strumenti di misurazione e/o dalla statistica UST e/o dalla CIRS).

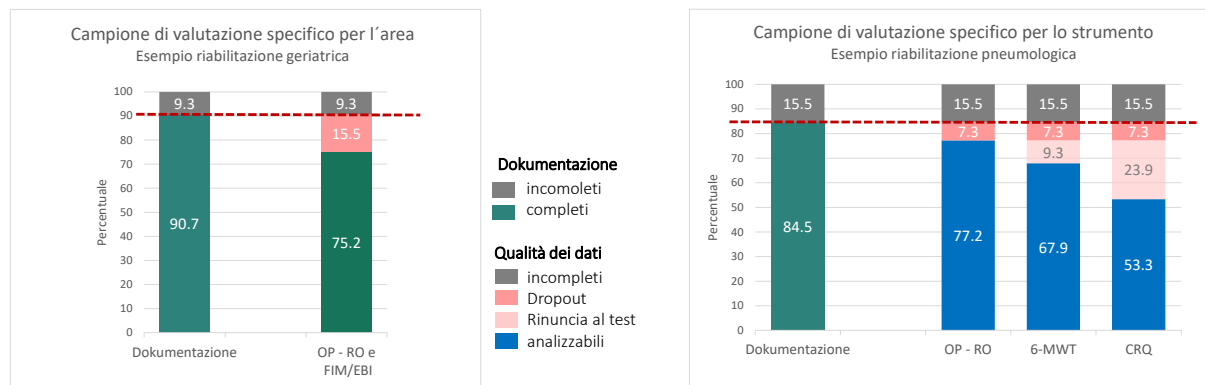
I casi assegnati alle categorie a) - c) sono completi, ma solo quelli della categoria a) possono essere utilizzati per le analisi comparative.

Per i settori di riabilitazione in cui vengono utilizzati questionari per i pazienti (patient-reported outcome measures – PROMs) e/o svolti test delle prestazioni, vengono definiti **campioni specifici per ogni strumento**. In questo modo, nelle analisi possono essere considerati anche i casi con dati analizzabili per lo strumento in questione, indipendentemente dal fatto che per un altro strumento sia stata documentata una rinuncia al test. Per questi campioni, oltre al tasso di casi analizzabili, al tasso di *drop-out* e al tasso di casi documentati in modo incompleto, viene riportato quale ulteriore indicatore della qualità dei dati anche il tasso di rinuncia al test. Ciò riguarda le riabilitazioni cardiologica, psicosomatica e pneumologica.

Per tutti gli altri settori di riabilitazione (geriatrica, internistica, muscolo-scheletrica, neurologica, oncologica e paraplegiologica), si continuano a definire **campioni specifici secondo il settore**. In questi settori vengono utilizzati **esclusivamente** strumenti di misurazione per rilevamenti da parte di terzi (**ClinROMs**). Si rinuncia pertanto ai test delle prestazioni e alle PROMs. Visto che per questi strumenti non può essere documentata una rinuncia al test, i casi possono essere assegnati solo alle categorie a) analizzabili, b) *drop-out* e d) incompleti (figura 2).

Il capitolo 8 riepiloga i criteri di valutazione della qualità della documentazione e dei dati per ogni settore di riabilitazione, e per ogni singola fonte di dati/singolo strumento.

Figura 2: campione specifico secondo il settore (a sinistra) vs. campioni specifici secondo lo strumento (a destra)



Nei rapporti comparativi nazionali, i risultati sulla qualità dei dati vengono rappresentati secondo la clinica in un diagramma a barre (vedi capitolo 5 – Esempi di lettura per i tipi di grafico utilizzati). Dal 2021 viene inoltre riportato anche il tasso di casi completamente documentati.

Il criterio per una buona qualità dei dati è un'elevata quota di casi completamente documentati rispetto al numero complessivo di casi trattati nel periodo di osservazione. Nel caso ideale, ogni caso comprende dati completi del rilevamento, incluse le indicazioni sulla rinuncia al test o sul *drop-out*. Gli strumenti di misurazione che consentono di rinunciare al test (test delle prestazioni, PROMs) dovrebbero presentare un tasso di rinuncia quanto più possibile basso.

Le cliniche ricevono rapporti specifici annuali sulla qualità dei dati, con informazioni sul tasso di casi analizzabili e completi in confronto con l'intero campione. Questi rapporti menzionano anche le fonti di errore e contengono indicazioni per l'ottimizzazione della qualità dei dati. Lo scopo è quello di migliorare ulteriormente la qualità dei dati e di generare una base di dati quanto più grande e rappresentativa possibile per svolgere confronti nazionali dei risultati.

4.2. Qualità dei risultati

4.2.1. Analisi descrittiva

I dati rilevati vengono dapprima analizzati in modo descrittivo. Vengono descritte caratteristiche socio-demografiche del *case-mix*, per esempio l'età, il sesso e la nazionalità, e caratteristiche mediche del *case-mix*, come la frequenza di singole categorie di diagnosi nell'ambito di un'indicazione principale e la portata delle comorbidità.

Un altro punto focale della descrizione dei dati è la rappresentazione dei valori non aggiustati degli indicatori (valori grezzi) al momento dell'ammissione e della dimissione (score AVQ, test del cammino (6 minuti), MacNew Heart, SCIM, HADS, PHQ-15, CRQ). Nella parte principale del rapporto, ci si avvale di diagrammi a barre di errore in cui vengono rappresentati i risultati specifici di una clinica nell'anno in esame e nel confronto con l'anno precedente (vedi capitolo 5 – Esempi di lettura per i tipi di grafico utilizzati). A seconda se i valori di una variabile sono a una, due o tre cifre, nelle tabelle vengono riportate due (p.es. MacNew Heart, CRQ), una (p.es. score AVQ, SCIM, HADS, PHQ-15) o nessuna (p.es. test del cammino) posizione dopo la virgola.

L'analisi degli obiettivi di partecipazione riporta quali obiettivi di partecipazione sono stati pattuiti e con quale frequenza sono stati raggiunti, con o senza adattamento, e indicano quanto spesso tali obiettivi sono stati adattati nel corso della riabilitazione. Per i tre obiettivi di partecipazione più sovente adattati vengono indicati gli obiettivi alternativi formulati, nella misura in cui essi siano stati adattati per oltre 30 casi.

Per la descrizione del campione, nella parte principale dei rapporti comparativi nazionali vengono rappresentate le ripartizioni delle singole caratteristiche dei pazienti nell'intero campione. I risultati specifici per ogni clinica si trovano nell'annesso. Per rappresentare i dati di categoria, sono stati scelti diagrammi a barre affiancate per i risultati dell'intero campione (nella parte principale) e per i risultati specifici (nell'annesso). Per i dati metrici, si è invece optato per istogrammi (nella parte principale) e box-plot semplificati (nell'annesso) (vedi capitolo 5 – Esempi di lettura per i tipi di grafico utilizzati).

Le cliniche con meno di dieci casi analizzabili non sono riportate nei diagrammi a barre di errore, negli istogrammi e nei box-plot semplificati. I loro valori sono indicati nelle rispettive tabelle.

4.2.2. Analisi aggiustata secondo il rischio

Determinate caratteristiche dei pazienti (p.es. l'età e la comorbidità) possono influire sul successo della riabilitazione. Queste caratteristiche (chiamate anche variabili confondenti) non sono tuttavia le stesse in tutte le cliniche, ragione per la quale un confronto degli indicatori senza aggiustamento secondo la rispettiva struttura dei pazienti non avrebbe senso. Occorre invece considerare il *case-mix* della clinica

in questione. Questa procedura viene chiamata aggiustamento secondo il rischio e viene attuata solo per i fattori che le cliniche non possono influenzare, per esempio le caratteristiche dei pazienti all'inizio della cura (Farin, 2005).

Le procedure analitiche della regressione sono uno standard nell'aggiustamento del *case-mix*. Le regressioni stimano una variabile dipendente (valore alla dimissione dell'indicatore, p.es. score AVQ, calcolato sulla base della FIM®, risp. dell'EBI, punteggio complessivo MacNew Heart, distanza percorsa in metri con il test del cammino) con l'ausilio di variabili indipendenti, come l'età e il sesso. Il modello di analisi per il confronto aggiustato secondo il rischio comprende, oltre alle caratteristiche della composizione del campione (*case-mix*), anche una variabile fattoriale per ogni clinica (fattore clinico) (Dümbgen et al., 2016).

Le variabili riportate nella tabella 10 sono state selezionate come potenziali variabili confondenti per il loro influsso clinico e statistico sul risultato della cura.

Mediante una regressione lineare multipla, per ogni clinica viene stimato un parametro della qualità (anche: valore atteso della clinica). Il parametro della qualità di una clinica è il risultato ripulito dell'influsso delle variabili confondenti. Esso rappresenta il risultato della cura calcolato nell'indicatore in questione al momento della dimissione (p.es. score AVQ, punteggio complessivo MacNew Heart, distanza percorsa in metri con il test del cammino) se tutti i casi del campione (tutte le cliniche) fossero stati trattati nella clinica in esame.

Per il confronto tra cliniche si fa riferimento ai rispettivi parametri della qualità impostati sul valore di riferimento zero. A tale scopo, vengono calcolati valori comparativi sulla base della differenza tra il parametro della qualità di una clinica e il valore medio ponderato secondo il numero di casi del parametro della qualità delle altre cliniche. Con l'ausilio di tale valore comparativo, è possibile procedere a un confronto equo che consideri la diversa struttura di pazienti (*case-mix*) e le caratteristiche delle singole cliniche (fattore clinico). Per i valori comparativi delle cliniche, viene calcolato un intervallo di confidenza del 95% che contiene con una probabilità del 95% il valore comparativo effettivo sconosciuto (Dümbgen, 2016).

Tabella 10: variabile confondente e variabili considerate

Potenziale variabile confondente	Variabili considerate	Fonte
Caratteristiche demografiche	Sesso Età Nazionalità	Statistica UST: set di dati minimo della statistica medica
Caratteristiche della degenza riabilitativa	Durata della cura Classe di stanza Ente finanziatore principale Luogo prima dell'ammissione Luogo dopo la dimissione Diagnosi principale secondo ICD-10	Statistica UST: set di dati minimo della statistica medica
Stato all'ammissione: gravità del pregiudizio	Valore all'ammissione ...score AVQ (sulla base della FIM®/dell'EBI) ...test del cammino (6 minuti) ...MacNew Heart ...SCIM ...HADS ...PHQ-15 ...CRQ	Rilevamento specifico: valutazione/misurazione in seno alla clinica*
Comorbidità	Valore all'ammissione Cumulative Illness Rating Scale (CIRS)	Valutazione in seno alla clinica
Fattore clinico	Variabile fattoriale clinica	Numero clinica

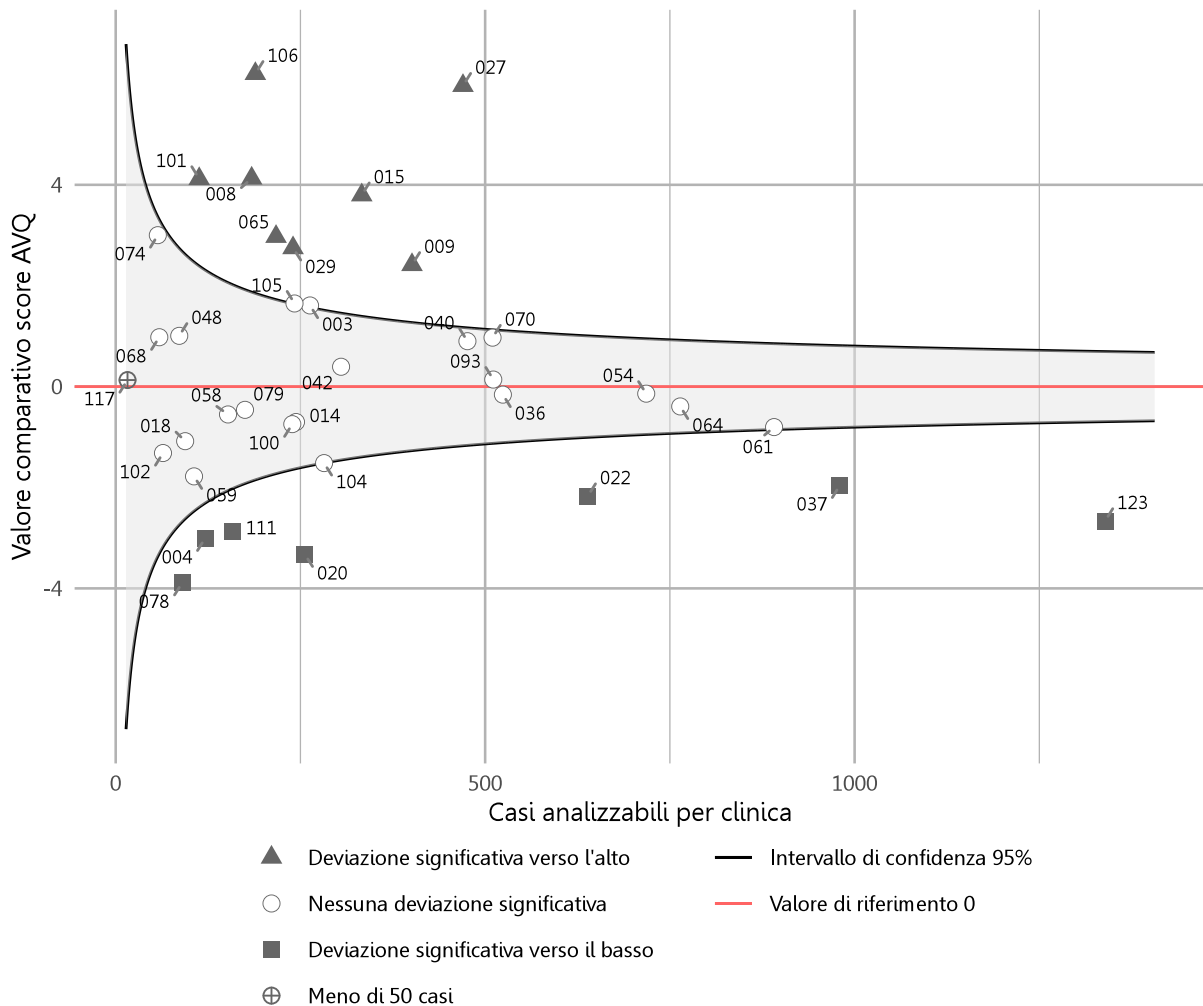
* Il piano di misurazione nella riabilitazione definisce quali strumenti devono essere effettuate secondo il settore di riabilitazione, vedi anche figura 1, pagina 4.

La rappresentazione dei risultati aggiustati secondo il rischio dell'indicatore in questione avviene mediante grafici a imbuto (Spiegelhalter, 2005; Neuburger et al., 2011). L'imbuto (linea a forma di imbuto) rappresenta l'intervallo di confidenza del 95% del valore di riferimento zero in relazione al numero di casi inclusi. Nel grafico a imbuto sono rappresentati i valori comparativi specifici in funzione del numero di casi considerati nell'analisi. In questo modo, vengono illustrate eventuali relazioni tra la qualità dei risultati aggiustata secondo il rischio e le dimensioni della clinica. La scala dei valori comparativi riportati nel grafico a imbuto corrisponde a quella del rispettivo strumento di misurazione con il quale viene effettuato il confronto della qualità dei risultati (figura 3).

Se l'intervallo di confidenza di un valore comparativo si trova sopra lo zero, la clinica in questione ha ottenuto un risultato significativamente superiore ai valori statisticamente attesi in considerazione della struttura dei pazienti e nel confronto con le altre cliniche (simbolo nel grafico a imbuto: triangolo grigio). Viceversa, se l'intervallo di confidenza di un valore comparativo è sotto lo zero, la clinica in questione

presenta una qualità dei risultati significativamente inferiore alle statisticamente attese in considerazione della struttura dei pazienti e nel confronto con le altre cliniche (simbolo nel grafico a imbuto: quadrato grigio). Le cliniche il cui intervallo di confidenza del valore di riferimento zero hanno ottenuto una qualità dei risultati secondo le statisticamente aspettative in base al *case-mix* e non si discostano in modo significativo del valore di riferimento zero (simbolo nel grafico a imbuto: cerchio vuoto). Le cliniche con meno di 50 casi analizzabili – i cui risultati sono quindi legati a una maggiore incertezza – sono raffigurate con un cerchio crociato. Le cliniche con meno di dieci casi non vengono rappresentate nel grafico a imbuto, in quanto i loro risultati potrebbero essere soggetti a oscillazioni casuali. I loro valori comparativi sono però riportati nella rispettiva tabella (vedi capitolo 5 – Esempi di lettura per i tipi di grafico utilizzati).

Figura 3: grafico a imbuto – grafico modello

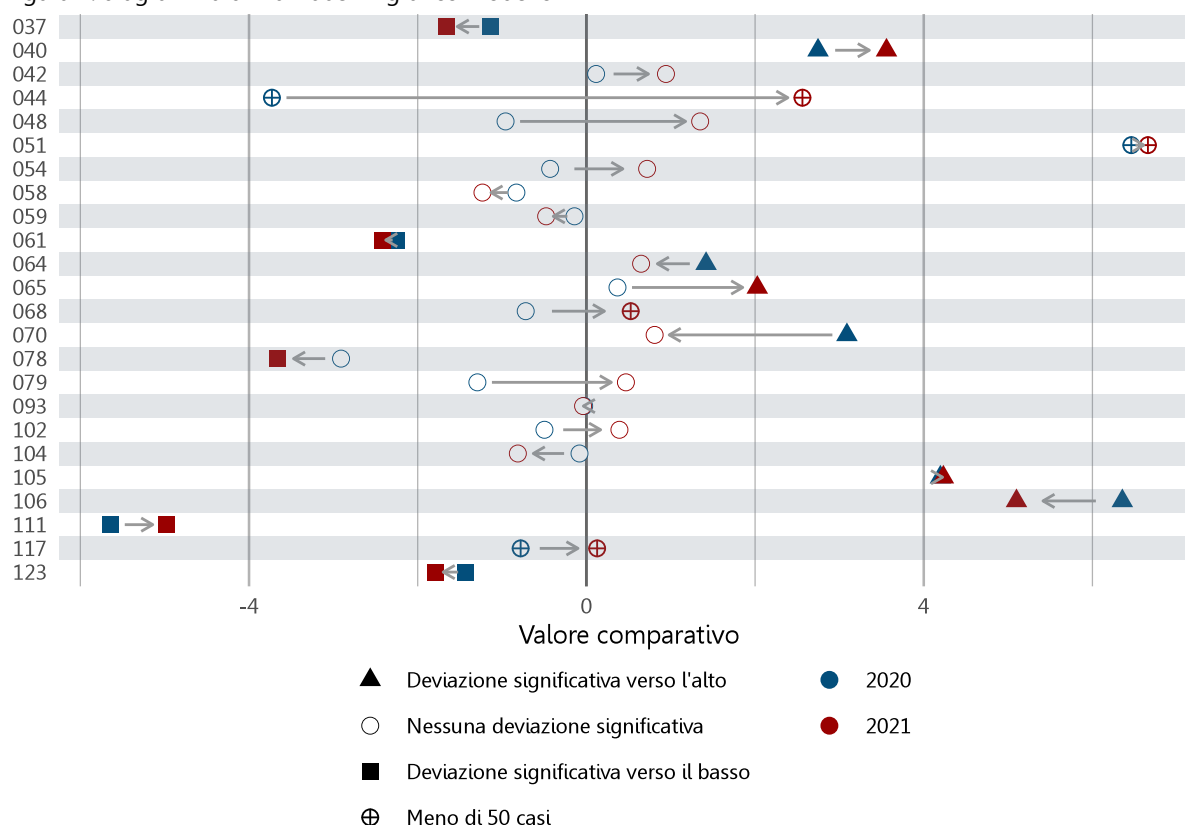


Il confronto con l'anno precedente degli indicatori dei risultati aggiustati secondo il rischio avviene mediante un diagramma di Dumbbell, il quale riporta per ogni clinica i valori comparativi dell'anno in esame (simboli rossi) e quelli dell'anno precedente (simboli blu) (vedi figura 4). Vengono utilizzati gli

stessi simboli dei grafici a imbuto (vedi capoverso precedente). Le frecce integrate nel diagramma conducono dai valori dell'anno precedente a quelli attuali, così da notare immediatamente un cambiamento dei valori comparativi (vedi anche capitolo 5 – Esempi di lettura per i tipi di grafico utilizzati).

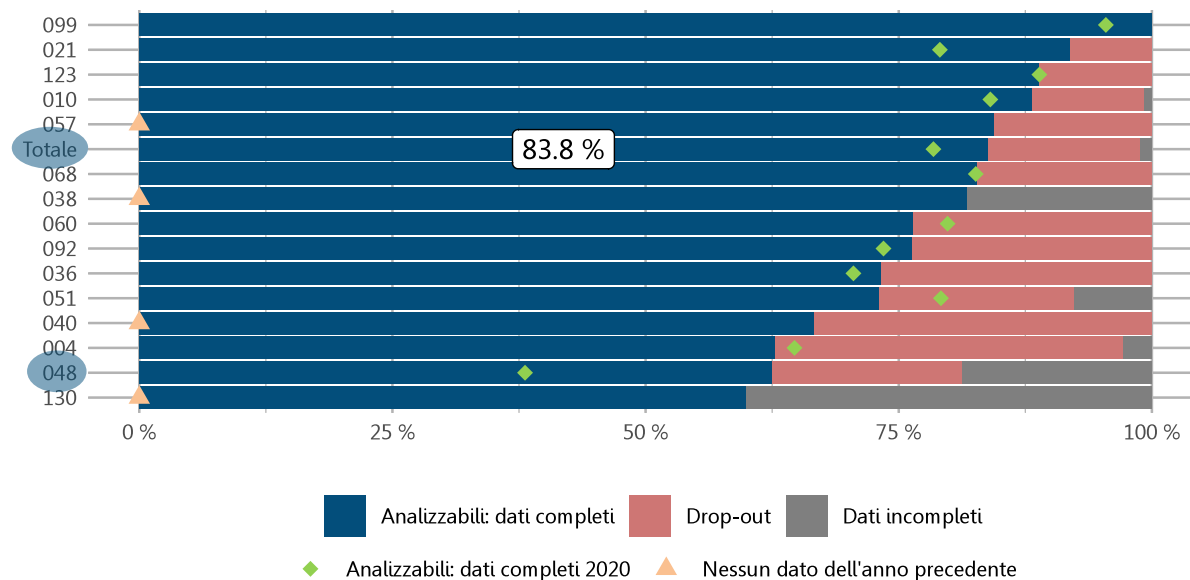
Occorre notare che la qualità dei risultati può essere rappresentata solo nel confronto tra cliniche e con il campione dell'anno in questione. Non è quindi possibile verificare se il cambiamento della qualità dei risultati di una clinica sia statisticamente significativo da un anno all'altro. Il diagramma di Dumbbell riporta solo le cliniche che hanno trasmesso almeno dieci casi analizzabili per entrambi gli anni.

Figura 4: diagramma di Dumbbell – grafico modello



5. Esempi di lettura per i tipi di grafico utilizzati

Figura 5: esempi di lettura per i tipi di grafico utilizzati: diagramma a barre – qualità dei dati

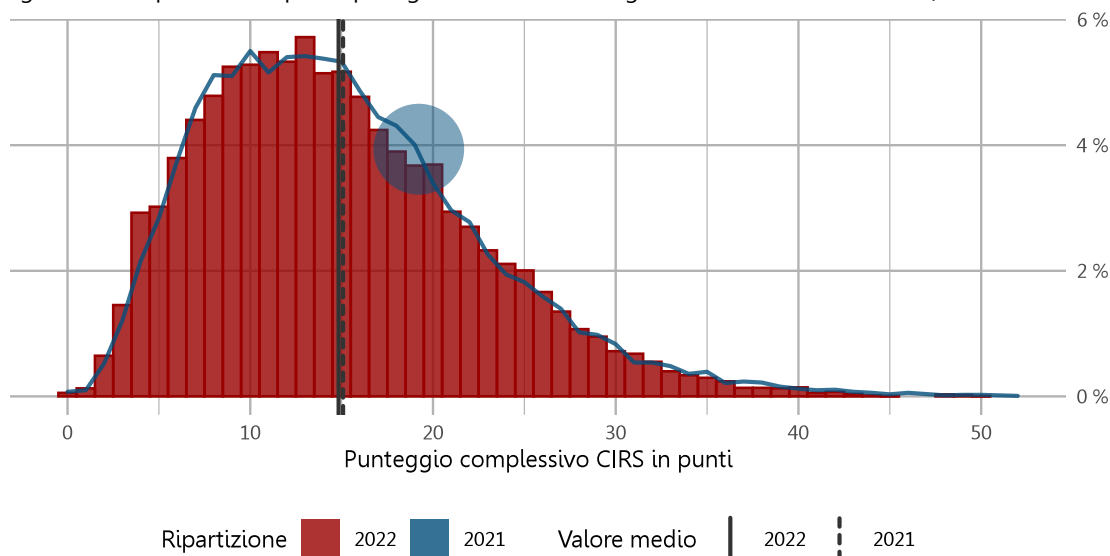


Nell'anno in esame, il 60% ■ dei casi forniti dalla clinica 048 è analizzabile. Il 40% restante non è analizzabile: il 20% circa ■ è stato documentato come *drop-out*. Un altro 20% ■ è invece documentato in modo errato o incompleto. L'anno precedente, ◆ il tasso di casi analizzabili della clinica 048 era più alto.

Il tasso di casi analizzabili dell'intero campione (83.8%) è superiore a quello della clinica 048.

Nell'anno precedente, le cliniche 057, 038, 040 e 130 ▲ non aveva fornito dati.

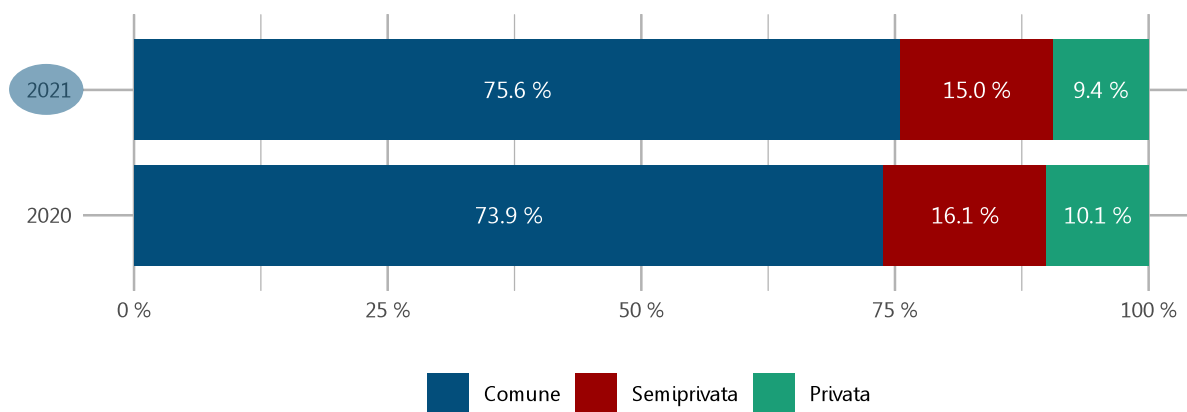
Figura 6: esempi di lettura per i tipi di grafico utilizzati: istogramma – variabili metriche (confronto annuale)



L'istogramma rosso ■ mostra la frequenza percentuale di singole valori di una variabile metrica dell'intero campione nell'anno in esame. La linea verticale continua | indica il valore medio dell'anno in esame, quella tratteggiata | il valore medio dell'anno precedente. La linea blu ~ segnala la ripartizione dei valori dell'anno precedente.

Nell'anno in esame, il 3.8% circa dei casi presenta una comorbidità media di 20 punti. Nell'anno precedente, i valori CIRS compresi tra 15 e 20 sono stati misurati un po' più frequentemente rispetto all'anno in esame.

Figura 7: esempi di lettura per i tipi di grafico utilizzati: diagramma a barre – variabili di categoria (confronto annuale)

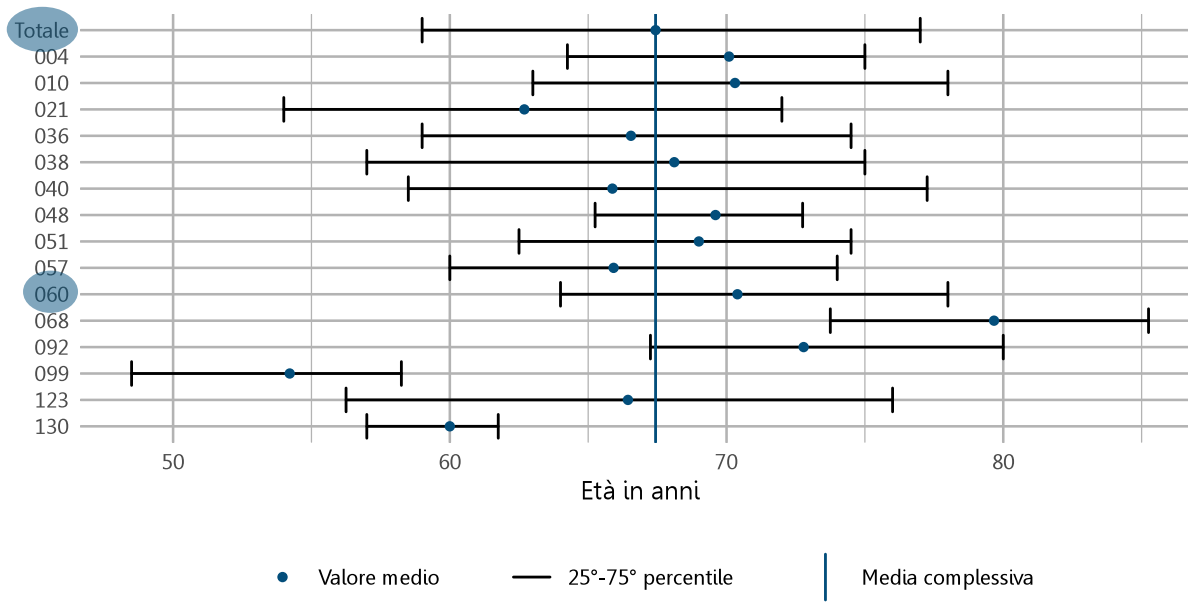


Il grafico mostra la frequenza percentuale di singole categorie di una variabile di categoria dell'intero campione nell'anno in esame nel confronto con l'anno precedente.

Le ripartizioni non si differenziano praticamente tra un anno e l'altro.

Nell'anno in esame, il 75.6% ■ dei pazienti era in reparto comune durante la riabilitazione, il 15.0% ■ in reparto semiprivato e il 9.4% ■ in reparto privato.

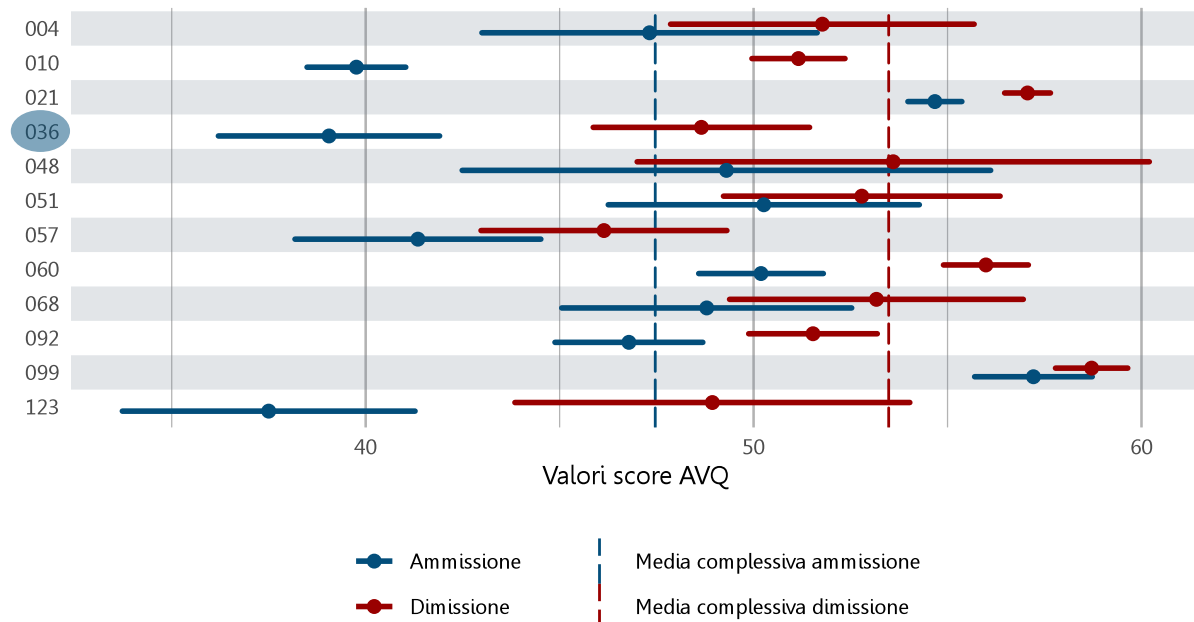
Figura 8: esempi di lettura per i tipi di grafico utilizzati: box-plot semplificato – variabili metriche (confronto tra le cliniche)



Nella [clinica 060](#), l'età media ● è di 70 anni. Il 25° e il 75° percentile sono segnalati da tratti verticali alle estremità di una linea orizzontale. Nella [clinica 060](#), questi due percentili erano situati a 64 e a 77 anni.

L'età media nella [clinica 060](#) è più alta rispetto a quella della [media complessiva](#) dell'anno in esame (circa 67 anni). La [media complessiva](#) è contrassegnata anche da una [linea verticale](#) | dello stesso colore.

Figura 9: esempi di lettura per i tipi di grafico utilizzati: diagramma a barre di errore – altri indicatori dei risultati (non aggiustati)

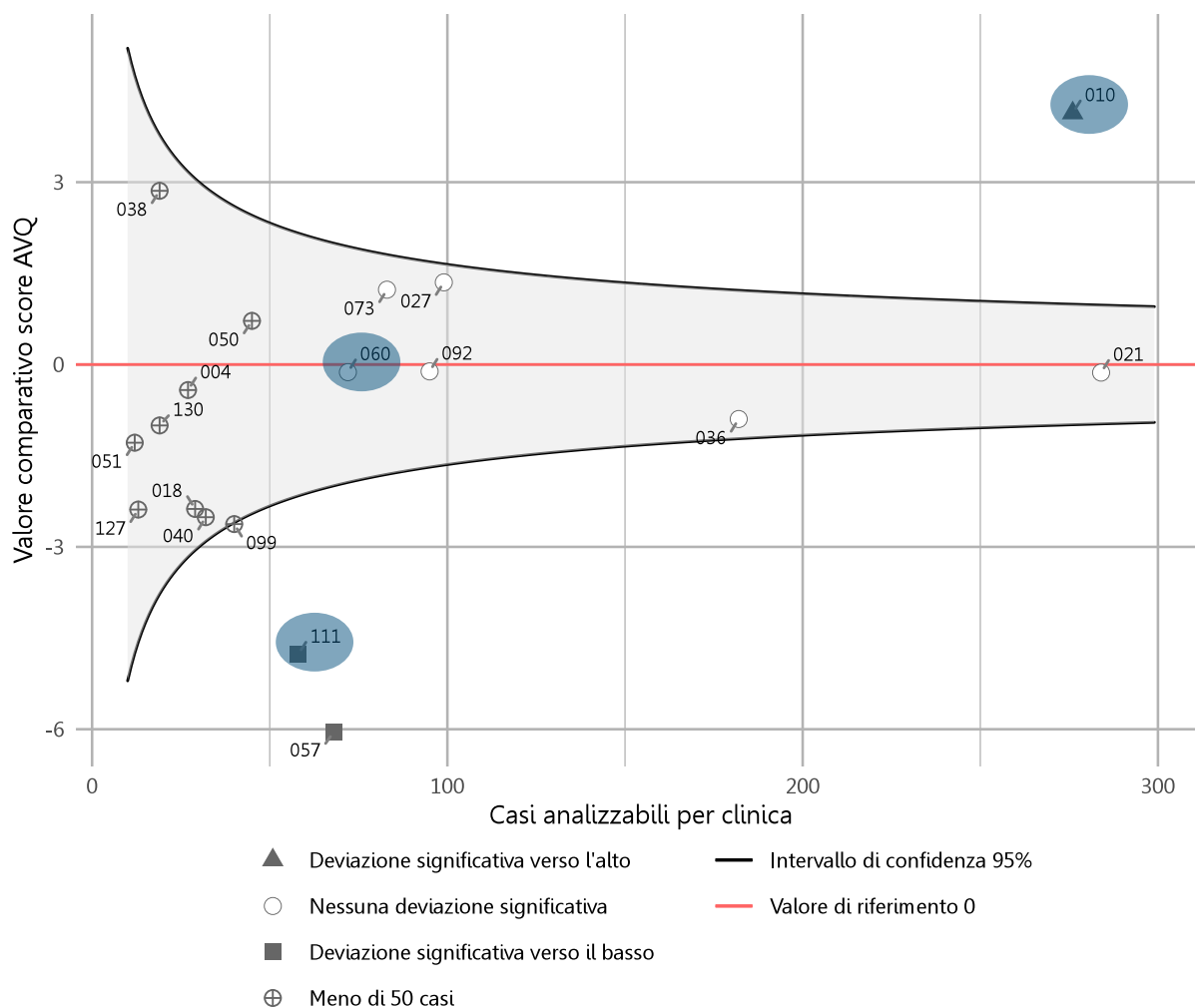


Le cliniche 038, 040, 130 non sono rappresentate a causa del basso numero di casi (n < 10).

Nella clinica 036, l'indicatore dei risultati al momento dell'ammissione segna in media circa 39 punti e al momento della dimissione circa 49 punti. Le estremità delle linee verticali segnalano i rispettivi intervalli di confidenza.

Le medie degli interi campioni all'ammissione e alla dimissione è contrassegnata da una linea tratteggiata verticale.

Figura 10: esempi di lettura per i tipi di grafico utilizzati: grafico a imbuto – valori comparativi degli indicatori dei risultati



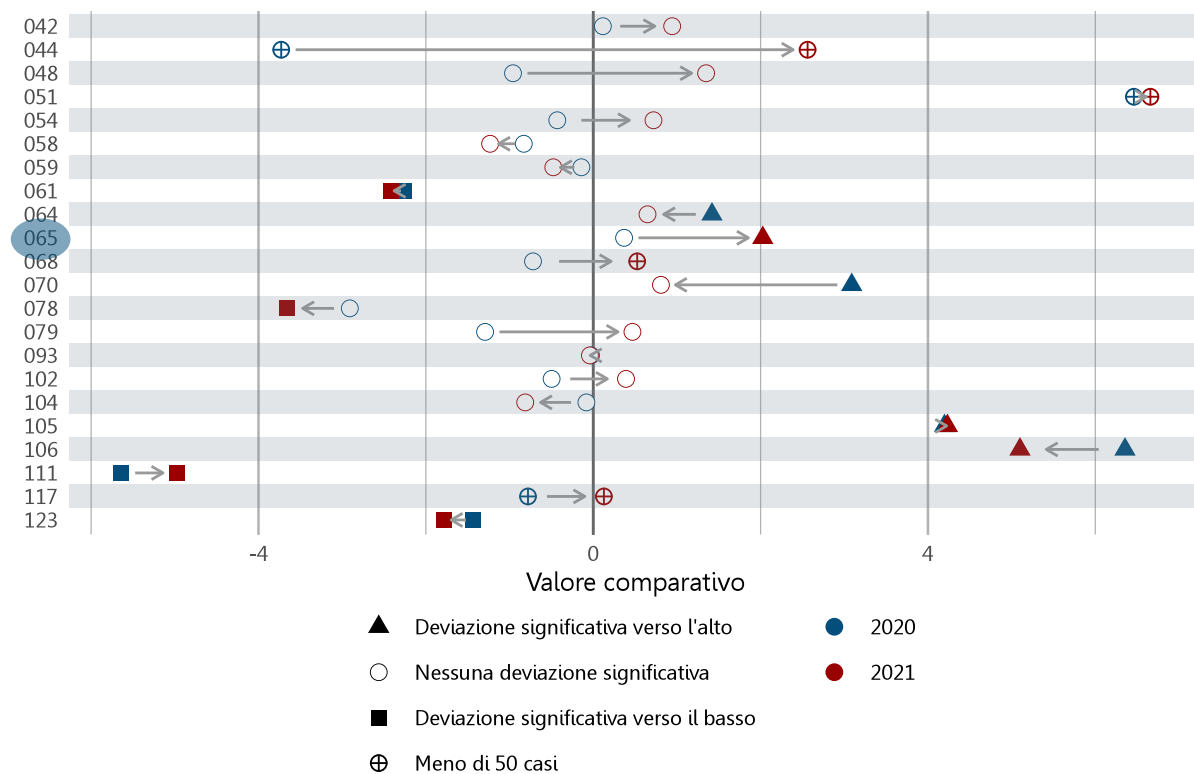
Le cliniche 029, 048, 058 non sono rappresentate a causa del basso numero di casi ($n < 10$).

Per la **clinica 010** è stato calcolato un valore comparativo pari a 4.1. In considerazione del numero di casi ($n=276$) e del *case-mix* individuale, si tratta di un risultato *significativamente superiore* al valore medio calcolato delle altre cliniche (0). ▲

Per la **clinica 111** è stato calcolato un valore comparativo pari a -4.8. Il risultato aggiustato secondo il rischio (ripulito da fattori che lo influenzano) è, in considerazione del numero di casi ($n=58$), *significativamente inferiore* al risultato atteso dal punto di vista statistico. ■

Per la **clinica 060** è stato calcolato un valore comparativo pari a -0.1, che non si distingue in modo statisticamente significativo dal valore medio complessivo aggiustato secondo il rischio. La clinica ha quindi ottenuto *un risultato secondo le attese dal punto di vista statistico*. ○

Figura 11: esempi di lettura per i tipi di grafico utilizzati: diagramma di dumbbell – valori comparativi nel confronto annuale



Nella **clinica 065**, per l'**anno in esame** è stato calcolato un valore comparativo pari a 2.03. Si tratta di un valore significativamente superiore al risultato atteso dal punto di vista statistico. ▲ I risultati dell'anno in esame sono presentati in rosso.

L'**anno precedente**, per la **clinica 065** era stato calcolato un valore comparativo pari a 0.4, il quale non si distingueva in modo statisticamente significativo dal valore medio complessivo. ○ I risultati dell'anno precedente sono rappresentati in blu.

La freccia che conduce dal valore dell'anno precedente a quello dell'anno in esame → è rivolta verso destra (cambiamento dello stato). Dato che i risultati si basano sempre su un solo anno, *non* è possibile verificare se il cambiamento della qualità dei risultati di una clinica da un anno all'altro sia statisticamente significativo.

6. Bibliografia

- ANQ, Associazione nazionale per lo sviluppo della qualità in ospedali e cliniche, Berna (2022): Piano nazionale di misurazione per la riabilitazione. Manuale sulla procedura. Versione 9.0, 2022/01.
- ANQ, Associazione nazionale per lo sviluppo della qualità in ospedali e cliniche, Berna, Charité, Universitätsmedizin Berlin, Institut für Medizinische Soziologie und Rehabilitationswissenschaft (2022a): Piano di misurazione nazionale per la riabilitazione. Manuale sui dati. Versione 9.0, 2022/01.
- ANQ, Associazione nazionale per lo sviluppo della qualità in ospedali e cliniche, Berna, Charité, Universitätsmedizin Berlin, Institut für Medizinische Soziologie und Rehabilitationswissenschaft (2022b): Piano di misurazione nazionale per la riabilitazione. Manuale sui dati. Versione 9.1, 2022/01.
- ANQ, Associazione nazionale per lo sviluppo della qualità in ospedali e cliniche, Berna, Charité, Universitätsmedizin Berlin, Institut für Medizinische Soziologie und Rehabilitationswissenschaft (2023a): Riabilitazione geriatrica. Rapporto comparativo nazionale 2022.
- ANQ, Associazione nazionale per lo sviluppo della qualità in ospedali e cliniche, Berna, Charité, Universitätsmedizin Berlin, Institut für Medizinische Soziologie und Rehabilitationswissenschaft (2023b): Riabilitazione internistica. Rapporto comparativo nazionale 2022.
- ANQ, Associazione nazionale per lo sviluppo della qualità in ospedali e cliniche, Berna, Charité, Universitätsmedizin Berlin, Institut für Medizinische Soziologie und Rehabilitationswissenschaft (2023c): Riabilitazione cardiologica. Rapporto comparativo nazionale 2022.
- ANQ, Associazione nazionale per lo sviluppo della qualità in ospedali e cliniche, Berna, Charité, Universitätsmedizin Berlin, Institut für Medizinische Soziologie und Rehabilitationswissenschaft (2023d): Riabilitazione muscolo-scheletrica. Rapporto comparativo nazionale 2022.
- ANQ, Associazione nazionale per lo sviluppo della qualità in ospedali e cliniche, Berna, Charité, Universitätsmedizin Berlin, Institut für Medizinische Soziologie und Rehabilitationswissenschaft (2023e): Riabilitazione neurologica. Rapporto comparativo nazionale 2022.
- ANQ, Associazione nazionale per lo sviluppo della qualità in ospedali e cliniche, Berna, Charité, Universitätsmedizin Berlin, Institut für Medizinische Soziologie und Rehabilitationswissenschaft (2023f): Riabilitazione oncologica. Rapporto comparativo nazionale 2022.
- ANQ, Associazione nazionale per lo sviluppo della qualità in ospedali e cliniche, Berna, Charité, Universitätsmedizin Berlin, Institut für Medizinische Soziologie und Rehabilitationswissenschaft (2023g): Riabilitazione paraplegiologica. Rapporto comparativo nazionale 2022.
- ANQ, Associazione nazionale per lo sviluppo della qualità in ospedali e cliniche, Berna, Charité, Universitätsmedizin Berlin, Institut für Medizinische Soziologie und Rehabilitationswissenschaft (2023h): Riabilitazione psicosomatica. Rapporto comparativo nazionale 2022.
- ANQ, Associazione nazionale per lo sviluppo della qualità in ospedali e cliniche, Berna, Charité, Universitätsmedizin Berlin, Institut für Medizinische Soziologie und Rehabilitationswissenschaft (2023i): Riabilitazione pneumologica. Rapporto comparativo nazionale 2022.
- ANQ, Associazione nazionale per lo sviluppo della qualità in ospedali e cliniche, Berna, Charité, Universitätsmedizin Berlin, Institut für Medizinische Soziologie und Rehabilitationswissenschaft (2023j): Piano di misurazione nazionale per la riabilitazione. Concetto di analisi, Versione 5.1.

- Bellet, R. N., Adams, L., Morris, N. R. (2012): The 6-minute walk test in outpatient cardiac rehabilitation: validity, reliability and responsiveness - a systematic review. *Physiotherapy* 98(4): 277-286.
- Beninato, M., Gill-Body, K. M., Salles, S., Stark, P. C., Black-Schaffer, R. M., Stein, J. (2006): Determination of the minimal clinically important difference in the FIM instrument in patients with stroke. *Archives of physical medicine and rehabilitation* 87(1): 32-39.
- Bjelland, I., Dahl, A. A., Haug, T. T., Neckelmann, D. (2002): The validity of the Hospital Anxiety and Depression Scale. An updated literature review. *J Psychosom Res* 52(2): 69-77.
- Bortz, J., Schuster, C. (2010): *Statistik für Human- und Sozialwissenschaftler. Lehrbuch mit Online-Materialien.* Heidelberg, Springer.
- Brünger, M., Köhn, S., Schlumbohm, A., Spyra, K. (2017): *Entwicklung und Validierung eines ADL-Überföhrungsalgorithmus auf Basis von FIM® und EBI.* Bern/Berlin, ANQ.
- Bundesamt für Statistik (2020): *Variablen der Medizinischen Statistik. Spezifikationen gültig ab 1.1.2020.* Bern.
- Chan, K. S., Aronson Friedman, L., Bienvenu, O. J., Dinglas, V. D., Cuthbertson, B. H., Porter, R., Jones, C., Hopkins, R. O., Needham, D. M. (2016): Distribution-based estimates of minimal important difference for hospital anxiety and depression scale and impact of event scale-revised in survivors of acute respiratory failure. *Gen Hosp Psychiatry* 42: 32-5.
- Corallo, V., Torre, M., Ferrara, G., Guerra, F., Nicosia, G., Romanelli, E., Lopopolo, A., Onesta, M. P., Fiore, P., Falcone, R., Bonavita, J., Molinari, M., Scivoletto, G. (2017): What do spinal cord injury patients think of their improvement? A distribution and anchor based study of the minimal clinically important difference of the Spinal Cord Independence Measure III (SCIM III). *Eur J Phys Rehabil Med.*
- DIMDI (2005): *ICF - Internationale Klassifikation der Funktionsfähigkeit, Behinderung und Gesundheit.* Genf, WHO.
- DIMDI (2015): *ICD-10 - Internationale statistische Klassifikation der Krankheiten und verwandter Gesundheitsprobleme.* Genf, WHO.
- Dixon, T., Lim, L. L.-Y., Oldridge, N. B. (2002): The MacNew heart disease health-related quality of life instrument: reference data for users. *Quality of Life Research* 11(2): 173-183.
- du Bois, R. M., Weycker, D., Albera, C., Bradford, W. Z., Costabel, U., Kartashov, A., Lancaster, L., Noble, P. W., Sahn, S. A., Szwarcberg, J. (2011): Six-minute-walk test in idiopathic pulmonary fibrosis: test validation and minimal clinically important difference. *American journal of respiratory and critical care medicine* 183(9): 1231.
- Dümbgen, L. (2016): *(Ab)Using Regression for Data Adjustment. Technical Report 78.* Bern, University of Bern, Institute of Mathematical Statistics and Actuarial Science.
- Dümbgen, L., Mühlemann, A., Strähl, C. (2016): *Qualitätsvergleiche psychiatrischer Einrichtungen.* Bern, Universität Bern.
- Eid, M., Gollwitzer, M., Schmitt, M. (2015): *Statistik und Forschungsmethoden.* Weinheim, Beltz.
- Farin, E. (2005): Die Anwendung Hierarchischer Linearer Modelle für Einrichtungsvergleiche in der Qualitätssicherung und Rehabilitationsforschung. *Rehabilitation* 44(3): 157-164.

- Guyatt, G. H., Sullivan, M. J., Thompson, P. J., Fallen, E. L., Pugsley, S. O., Taylor, D. W., Berman, L. B. (1985): The 6-minute walk: a new measure of exercise capacity in patients with chronic heart failure. *Can Med Assoc J* 132(8): 919-23.
- H+ Gli Ospedali Svizzeri (2018): DefReha© - Riabilitazione stazionaria: definizione e requisiti minimi, versione 2.0. Berna.
- Herrmann-Lingen, C., Buss, U., Snaith, R. P. (2011): HADS-D: Hospital anxiety and depression scale – Deutsche Version; Manual. Bern, Huber.
- Höfer, S., Benzer, W., Brandt, D., Laimer, H., Schmid, P., Bernardo, A., Oldridge, N. B. (2004): MacNew Heart Disease Lebensqualitätsfragebogen nach Herzinfarkt. *Zeitschrift für klinische Psychologie und Psychotherapie* 33(4): 270-280.
- Höfer, S., Saleem, A., Stone, J., Thomas, R., Tulloch, H., Oldridge, N. (2012): The MacNew Heart Disease Health-Related Quality of Life Questionnaire in patients with angina and patients with ischemic heart failure. *Value in health* 15(1): 143-150.
- Hsieh, Y. W., Wang, C. H., Wu, S. C., Chen, P. C., Sheu, C. F., Hsieh, C. L. (2007): Establishing the minimal clinically important difference of the Barthel Index in stroke patients. *Neurorehabil Neural Repair* 21(3): 233-8.
- Itzkovich, M., Gelernter, I., Biering-Sorensen, F., Weeks, C., Laramee, M. T., Craven, B. C., Tonack, M., Hitzig, S. L., Glaser, E., Zeilig, G., Aito, S., Scivoletto, G., Mecci, M., Chadwick, R. J., El Masry, W. S., Osman, A., Glass, C. A., Silva, P., Soni, B. M., Gardner, B. P., Savic, G., Bergstrom, E. M., Bluvstein, V., Ronen, J., Catz, A. (2007): The Spinal Cord Independence Measure (SCIM) version III: reliability and validity in a multi-center international study. *Disabil Rehabil* 29(24): 1926-33.
- Jones, P. (2002): Interpreting thresholds for a clinically significant change in health status in asthma and COPD. *European Respiratory Journal* 19(3): 398-404.
- Keith, R. A., Granger, C. V., Hamilton, B. B., Sherwin, F. S. (1987): The functional independence measure: a new tool for rehabilitation. *Adv Clin Rehabil* 1: 6-18.
- Kroenke, K., Spitzer, R. L., Williams, J. B. (2002): The PHQ-15: validity of a new measure for evaluating the severity of somatic symptoms. *Psychosom Med* 64(2): 258-66.
- Krol, B., Lübke, K. (2011): Wörterbuch Statistik. Die wichtigsten Begriffe mit Formeln. Dortmund, Hochschule für Oekonomie & Management.
- Linn, B. S., Linn, M. W., Gurel, L. (1968): Cumulative illness rating scale. *J Am Geriatr Soc* 16(5): 622-6.
- Mathai, S. C., Puhan, M. A., Lam, D., Wise, R. A. (2012): The minimal important difference in the 6-minute walk test for patients with pulmonary arterial hypertension. *American journal of respiratory and critical care medicine*.
- Morr, H. (2006): Therapieziele und Messungen des Therapieerfolgs bei COPD. *Medizinische Klinik* 101(4): 279-282.
- Neuburger, J., Cromwell, D. A., Hutchings, A., Black, N., van der Meulen, J. H. (2011): Funnel plots for comparing provider performance based on patient-reported outcome measures. *BMJ Qual Saf* 20(12): 1020-1026.

- Prosiegel, M., Böttger, S., Schenk, T., König, N., Marolf, M., Vaney, C. (1996): Der Erweiterte Barthel-Index (EBI) - eine neue Skala zur Erfassung von Fähigkeitsstörungen bei neurologischen Patienten. *Neurol Rehabil* 2: 7-13.
- Puhan, M. A., Behnke, M., Devereaux, P. J., Montori, V. M., Braendli, O., Frey, M., Schünemann, H. J. (2004): Measurement of agreement on health-related quality of life changes in response to respiratory rehabilitation by patients and physicians - a prospective study. *Respir Med* 98(12): 1195-1202.
- Puhan, M. A., Frey, M., Büchi, S., Schünemann, H. J. (2008a): The minimal important difference of the hospital anxiety and depression scale in patients with chronic obstructive pulmonary disease. *Health and quality of life outcomes* 6(1): 46.
- Puhan, M. A., Mador, M., Held, U., Goldstein, R., Guyatt, G., Schünemann, H. (2008b): Interpretation of treatment changes in 6-minute walk distance in patients with COPD. *European Respiratory Journal* 32(3): 637-643.
- Redelmeier, D. A., Bayoumi, A. M., Goldstein, R. S., Guyatt, G. H. (1997): Interpreting small differences in functional status: the Six Minute Walk test in chronic lung disease patients. *American journal of respiratory and critical care medicine* 155(4): 1278-1282.
- Salvi, F., Miller, M. D., Towers, A., Grilli, A., Morichi, V., Giorgi, R., Fulgheri, P. D. (2008): Guidelines for Scoring the Modified Cumulative Illness Rating Scale (CIRS). Appignano; National Institute for the Research and Care on Aging (INRCA) ; Ancona, Geriatric Post-Graduate School, University "Politecnica delle Marche" of Ancona ; Pittsburg, PA: University of Pittsburgh.
- Schünemann, H. J., Puhan, M., Goldstein, R., Jaeschke, R., Guyatt, G. H. (2005): Measurement properties and interpretability of the Chronic respiratory disease questionnaire (CRQ). *COPD: Journal of Chronic Obstructive Pulmonary Disease* 2(1): 81-89.
- Spiegelhalter, D. J. (2005): Funnel plots for comparing institutional performance. *Statistics in medicine* 24(8): 1185-1202.
- Zigmond, A. S., Snaith, R. P. (1983): The hospital anxiety and depression scale. *Acta Psychiatr Scand* 67(6): 361-70.

7. Glossario

Aggiustamento secondo il rischio: depurazione statistica dei parametri calcolati dall'influsso delle →variabili confondenti sulle quali le cliniche non possono agire, al fine di poter confrontare equamente le cliniche. È il caso in primis della composizione del →*case-mix*.

Aggiustamento: vedi →aggiustamento secondo il rischio.

Box-plot semplificato: diagramma per la rappresentazione grafica di dati metrici (p.es. l'età in anni) per un rapido colpo d'occhio della loro distribuzione. Il →valore medio viene segnalato con un punto, il 25° e il 75° →percentile sono indicati con linee verticali. Tra le due linee si trova il 50% centrale dei valori.

Campione per l'analisi: quantità parziale di un'entità totale (popolazione). Mediante procedure statistiche, dal campione si può risalire all'entità totale. Nel rispettivo settore di riabilitazione, è composto di tutti i casi che nell'anno in questione hanno concluso una riabilitazione stazionaria e per i quali si disponeva di dati completi per l'analisi. Secondo il settore di riabilitazione e gli strumenti in esso impiegati, viene definito un *campione specifico secondo il settore* o più *campioni specifici secondo lo strumento*. Questi ultimi vengono calcolati per i settori di riabilitazione in cui vengono utilizzati strumenti con l'opzione di rinunciare al test (→PROMs o test delle prestazioni).

Case-mix: struttura dei pazienti (p.es. caratteristiche sociodemografiche, comorbilità, diagnosi).

Caso: un paziente la cui dimissione avviene nel periodo di rilevamento (anno civile).

Chronic Respiratory Questionnaire (CRQ): il CRQ rileva mediante venti domande la qualità di vita dal punto di vista della salute dei pazienti con broncopneumopatie croniche ostruttive (BPCO) su una scala dall'1 («massimo pregiudizio») al 7 («nessun pregiudizio»).

Coefficiente di regressione: indica l'influsso stimato di una →variabile indipendente sulla →variabile dipendente (→outcome). Il coefficiente dipende dalla scala della rispettiva →variabile: a ogni incremento sulla scala della →variabile indipendente, la →variabile dipendente aumenta (segnale positivo), rispettivamente cala (segnale negativo) del valore del coefficiente.

Cumulative Illness Rating Scale (CIRS): la CIRS è uno strumento di valutazione da parte di terzi per il rilevamento delle comorbilità (Linn et al., 1968). Per ciascuno dei quattordici sistemi di organi, il personale medico esprime un giudizio da 0 («nessun problema») a 4 («problema estremamente grave»). Il valore complessivo della CIRS spazia da 0 («nessuna comorbilità») a 56 punti («massima comorbilità possibile»).

Dati di base della statistica medica: parte del rilevamento dei dati per l'Ufficio federale di statistica (UST), contiene caratteristiche sociodemografiche, indicazioni sull'ospedalizzazione, costi di diagnosi e cura dei pazienti ricoverati in ospedale. I dati minimi dell'UST vengono utilizzati per l'aggiustamento dei confronti tra cliniche secondo il →*case-mix*.

Deviazione standard (DS): unità di misura della dispersione dei valori, per esempio attorno al suo →valore medio. È definita come radice della →varianza e, insieme al →valore medio e al →numero di casi, viene utilizzata per il calcolo dell' →intervallo di confidenza.

Diagramma a barre di errore: rappresentazione grafica di dati numerici, per esempio per visualizzare →valori medi con →intervalli di confidenza.

Diagramma a barre: diagramma per la rappresentazione grafica della frequenza di caratteristiche mediante barre orizzontali. La frequenza delle singole sfaccettature di una caratteristica può anche essere rappresentata con barre affiancate.

Diagramma di Dumbbell: rappresentazione grafica di valori comparativi per due momenti collegati da una freccia (dall'anno precedente a quello attuale).

Differenza minima clinicamente importante (Minimal Clinically Important Difference – MCID): il miglioramento minimo rilevato (valore differenziale positivo) con uno strumento concreto e considerato rilevante dal punto di vista terapeutico, rispettivamente clinico. Non ogni differenza misurata statisticamente significativa è anche clinicamente rilevante, ossia di importanza pratica per la situazione del paziente. Esistono diversi metodi per determinare l'MCID: basati su ripartizioni (sulla scorta di valori statistici, p.es. rapporto tra il valore differenziale e l'errore di misurazione dello strumento), Anker (constatazione soggettiva da parte del paziente di un cambiamento rilevante) e Delphi (constatazione da parte di esperti di un cambiamento clinicamente rilevante).

Drop-out: esclusione del paziente dal programma di misurazione in seguito a un'interruzione imprevista della cura (trasferimento in un ospedale acuto superiore alle 24 ore, decesso, dimissione anticipata su richiesta del paziente) o casi con una degenza riabilitativa inferiore ai 7 giorni. Le misurazioni sono incomplete perché mancano i dati al momento dell'ammissione e/o della dimissione.

Entità totale: insieme di tutti i → casi.

Errore standard: unità di misura della dispersione del → coefficiente di regressione (o di un altro valore stimato).

Fattore clinico: → variabile che indica in quale clinica è stato curato il paziente in questione.

Functional Independence Measure (FIM®): la FIM® rileva, sulla scorta di diciotto item, la capacità funzionale in importanti settori della vita (attività della vita quotidiana – AVQ), assegnando un punteggio tra 1 («dipendenza completa») e 7 («autonomia completa») (Keith et al., 1987). La somma complessiva spazia dunque tra 18 («dipendenza completa») e 126 punti («autonomia completa»). Per il confronto della qualità dei risultati aggiustato secondo il rischio, si utilizza lo → score AVQ calcolato sulla base della FIM®, rispettivamente → dell'EBI.

Grafico a imbuto: rappresentazione grafica di dati numerici secondo il numero di casi. Il grafico a imbuto riporta → valori comparativi specifici, che sull'asse y vengono messi in relazione con il numero dei casi inclusi nell'analisi. Ciò consente di individuare eventuali relazioni tra la qualità dei risultati e le dimensioni della clinica. L'imbuto rappresenta un ipotetico intervallo di confidenza calcolato con il valore medio e la deviazione standard dell'intero campione, nonché con il numero crescente di casi.

Hospital Anxiety and Depression Scale (HADS): la Hospital Anxiety and Depression Scale è un questionario per i pazienti comprendente quattordici item, sette ciascuno per le sottoscale per il rilevamento di sintomi di ansia (HADS-A) e di sintomi depressivi (HADS-D) (Zigmond, Snaith, 1983; Herrmann-Lingen et al., 2011). Gli item sono codificati dallo 0 al 3. I valori delle due sottoscale (somme complessive) vanno da 0 punti (nessun sintomo) a 21 punti (sintomi importanti).

Indice di Barthel ampliato (EBI): come la → FIM®, l'EBI rileva la capacità funzionale in importanti settori della vita ed è stato concepito proprio come alternativa alla FIM® (Prosiegel et al., 1996). Secondo l'item, possono essere assegnati da 0 («non possibile») a 4 punti («indipendente»). Il punteggio complessivo

spazia dunque tra 0 («dipendenza completa») e 64 punti («autonomia completa»). Per il confronto della qualità dei risultati aggiustato secondo il rischio, si utilizza lo →score AVQ calcolato sulla base della →FIM®, rispettivamente →dell'EBI.

Intervallo di confidenza (IC): l'IC descrive la precisione della stima di un parametro (p.es. valore medio). Con un IC 95%, il valore medio effettivo è con una probabilità del 95% nell'area indicata. Per i →valori comparativi vengono calcolati intervalli di confidenza simultanei che tengono conto del problema dei test multipli.

Istogramma: diagramma per la rappresentazione grafica della ripartizione della frequenza di caratteristiche metriche (p.es. l'età in anni, →CIRS). L'area rappresenta la frequenza delle rispettive classi di caratteristiche (p.es. fasce di un anno di età, un punto sulla CIRS).

Item: singola domanda o singolo compito nel quadro di un questionario (p.es. MacNew Heart) o di un test (p.es. test del cammino).

MacNew Heart: con 27 →item rilevati dai pazienti stessi, viene determinata la qualità di vita dal punto di vista della salute in caso di malattia cardiaca con un punteggio tra 1 («fortemente limitato») e 7 («assolutamente non limitato») (Höfer et al., 2004). Il valore complessivo viene calcolato risalendo al valore medio e utilizzato come indicatore per confronti della qualità dei risultati.

Massimo: il valore massimo raggiunto nella misurazione.

Mediana: valore medio per la ripartizione di dati metrici (p.es. età). Una metà dei valori misurati è situata al di sotto, l'altra al di sopra della mediana (→50° percentile).

Minimo: il valore minimo raggiunto nella misurazione.

Numero di casi (n): numero di casi considerati nell'analisi o nella descrizione dei dati.

Obiettivo di partecipazione: all'inizio della riabilitazione, tra dieci diversi obiettivi di partecipazione nei settori abitare, lavoro e partecipazione alla vita pubblica viene selezionato il più importante da raggiungere durante la degenza. La formulazione degli obiettivi di partecipazione si basa sulla Classificazione Internazionale del Funzionamento, della Disabilità e della Salute (ICF) (DIMDI, 2005). Al momento della dimissione, viene documentato il →raggiungimento dell'obiettivo.

Outcome: indicatore dei risultati (p.es. →FIM®, →CRQ).

Parametro della qualità: il parametro della qualità di una clinica è il risultato ripulito dell'influsso delle →variabili confondenti. Esso rappresenta il valore atteso alla dimissione se tutti i casi dell'intero campione fossero stati trattati nella clinica in questione. Partendo dal parametro della qualità di una clinica si calcola il →valore comparativo in base ai parametri della qualità delle altre cliniche.

Patient Health Questionnaire – disturbi somatici (PHQ-15): il modulo PHQ-15 del Patient Health Questionnaire, un questionario per i pazienti comprendente quindici item, rileva il pregiudizio provocato da disturbi somatici (Kroenke et al., 2002). Gli item sono codificati dallo 0 al 2. Nel complesso, si possono dunque raggiungere valori tra 0 (sintomi minimi) e 30 punti (sintomi importanti). Nel quadro delle misurazioni dell'ANQ, vengono considerati solo quattordici item (viene escluso quello legato ai dolori mestruali). È quindi possibile raggiungere un massimo di 28 punti.

Patient-reported outcome measures (PROMs): si tratta di questionari compilati dai pazienti ai fini del rilevamento dello stato di salute soggettivo.

Percentile: misura che indica quale percentuale di tutti i →casi si situa sotto un determinato valore per la →variabile in questione. Il 25° percentile indica che il 25% delle osservazioni è sotto tale valore, il 75° percentile che lo è il 75% delle osservazioni. Il 50° percentile indica che metà delle osservazioni si situa sopra e metà sotto tale valore (→mediana).

Raggiungimento dell'obiettivo: alla fine della riabilitazione, si valuta se l' →obiettivo di partecipazione fissato all'ammissione, eventualmente adeguato strada facendo, è stato raggiunto. In caso negativo, è possibile indicare un obiettivo alternativo raggiunto.

Regressione: procedura statistica per la valutazione di una →variabile dipendente (→outcome) sulla base di una o più →variabili indipendenti. La variabile dipendente viene stimata con una regressione *lineare*, dato che la supposta relazione tra le variabili è lineare.

Rinuncia al test: mancato svolgimento di una singola misurazione specifica. I motivi possono essere molteplici e devono essere documentati dalla clinica: rifiuto di partecipare da parte del paziente, conoscenze linguistiche limitate, stato di salute troppo grave del paziente, altro, per esempio dimenticanza da parte della clinica. I motivi possono essere indicati per i test (→test del cammino (6 minuti)) e per i questionari per i pazienti (→MacNew Heart, →HADS, →PHQ-15, →CRQ), ma non per gli strumenti di rilevamento da parte di terzi (p.es. →FIM®, →EBI, →SCIM, →CIRS).

Score AVQ: lo score AVQ rileva la capacità funzionale in importanti settori della vita quotidiana (Activities of Daily Life, ADL). Viene calcolato con l'ausilio di un algoritmo di conversione basato sulla →FIM® e l'→EBI, e consente di confrontare la qualità dei risultati di tutte le cliniche di riabilitazione, indipendentemente dallo strumento utilizzato.

Significatività: le differenze tra le dimensioni di misurazione sono considerate significative se la probabilità che ciò sia dovuto al caso non supera una soglia definita. La probabilità massima di errore ammessa è chiamata livello di significatività α .

Spinal Cord Independence Measure (SCIM): la SCIM rileva con diciannove item la capacità funzionale negli ambiti autosufficienza, respirazione, continenza e mobilità di pazienti paraplegici/con lesioni al midollo spinale (Itzkovich et al., 2007). Nei singoli item, è possibile raggiungere un certo punteggio massimo. Secondo l'item, i valori vanno da 0 a un massimo di 1-15 punti. Il valore complessivo della SCIM può spaziare tra 0 (capacità funzionale minima) e 100 (capacità funzionale migliore).

Test del cammino (6 minuti) (6MWT): il test del cammino (6 minuti) è uno strumento per il rilevamento della prestazione fisica (Guyatt et al., 1985). Il paziente deve camminare quanto più possibile nell'arco di sei minuti. Il percorso coperto viene annotato in metri.

Valore atteso: valore aggiustato di una clinica stimato mediante una →regressione secondo il *case-mix* (quindi le →variabili indipendenti) e pertanto atteso. Il valore atteso corrisponde al →parametro della qualità.

Valore comparativo: differenza tra il →parametro della qualità di una clinica e il →valore medio (ponderato secondo il numero di casi) dei →parametri della qualità delle altre cliniche. Il valore comparativo è ripulito dall'influsso delle variabili di disturbo, in modo che non vi siano distorsioni dovute alla struttura eterogenea dei pazienti delle cliniche.

Valore medio: media aritmetica dei valori misurati.

Valore p: valore che indica la probabilità che il \rightarrow coefficiente di regressione sia pari a zero. Di solito, a partire da 0.05 si tratta di un risultato statisticamente significativo, ossia il coefficiente di regressione ha un influsso significativo sulla \rightarrow variabile dipendente.

Valore t: valore che consente di verificare se il \rightarrow coefficiente di regressione stimato è pari a zero. Il valore t viene calcolato dividendo il coefficiente di regressione per il suo \rightarrow errore standard.

Variabile dipendente: caratteristica influenzabile da \rightarrow variabili indipendenti, per esempio l'età o la comorbidità. Nel quadro di un confronto tra cliniche, la variabile dipendente corrisponde all'indicatore dei risultati scelto (p.es. \rightarrow FIM[®], \rightarrow test del cammino (6 minuti)).

Variabile indipendente: caratteristiche che possono influenzare la \rightarrow variabile dipendente. Una variabile indipendente è spesso chiamata anche predittore.

Variabile: caratteristica statistica (p.es. luogo prima dell'ammissione) che attribuisce le particolarità ai pazienti (p.es. ospedale acuto o casa).

Variabili confondenti: fattori di disturbo che possono influenzare la \rightarrow variabile dipendente e le \rightarrow variabili indipendenti (p.es. età e comorbidità). Le variabili confondenti vengono controllate statisticamente nell' \rightarrow aggiustamento secondo il rischio.

Varianza: distribuzione dei valori misurati. Viene calcolata elevando al quadrato la divergenza dei singoli valori dal \rightarrow valore medio. La radice della varianza è la \rightarrow deviazione standard.

Volume espiratorio massimo al primo secondo (VEMS1): il VEMS1 designa il volume espiratorio forzato nel primo secondo ed è un importante parametro per determinare la gravità di affezioni polmonari ostruttive, per esempio la broncopneumopatia cronica ostruttiva (BPCO).

Nel formulare le definizioni, si è cercato di utilizzare un linguaggio comprensibile per un'ampia cerchia di lettori. Può darsi pertanto che tali spiegazioni semplificate non rispecchino sempre interamente lo stato delle conoscenze scientifiche. Per definizioni più dettagliate e tecniche, rimandiamo alla letteratura specializzata (Bortz, Schuster, 2010; Krol, Lübke, 2011; Eid et al., 2015; Dümbgen et al., 2016).

8. Criteri di valutazione della qualità della documentazione e dei dati

8.1. Criteri di valutazione della qualità della documentazione e dei dati secondo il caso

Riabilitazione geriatrica, internistica, muscolo-scheletrica, neurologica e oncologica

Qualità della documentazione	Completamente documentato		Errati/incompleti
Qualità dei dati	Analizzabili*	Drop-out	Errati/incompleti
Dati/strumenti individuali			
Dati MB CIRS Obiettivo principale / Raggiungimento degli obiettivi FIM® o EBI	Completa e Completa e Completa e Completa	MB completa + Indicazione drop-out	Incompleti o Incompleti o Incompleti o Incompleti

*Solo i casi codificati come "analizzabili" vengono presi in considerazione nelle analisi dei risultati

Riabilitazione cardiologica

Qualità della documentazione	Completamente documentato			Errati/incompleti
Qualità dei dati	Analizzabili*	Rinuncia al test	Drop-out	Errati/incompleti
Dati/strumenti individuali				
Dati MB CIRS Obiettivo principale / Raggiungimento degli obiettivi (HZ/ZE)	Completa e Completa e Completa e		MB completa + Indicazione drop-out	Incompleti o Incompleti o Incompleti o
6MWT MacNew Heart	<i>Vedere il campione di valutazione specifico dello strumento</i>			Incompleti o Incompleti
<u>Campione per l'analisi OP/RO **</u>				
Obiettivo principale / Raggiungimento degli obiettivi	Completa	***	<i>Vedere sopra</i>	<i>Vedere sopra</i>
<u>Campione per l'analisi 6MWT**</u>				
6MWT	Completa	Rinuncia al test	<i>Vedere sopra</i>	<i>Vedere sopra</i>
<u>Campione per l'analisi MacNew Heart**</u>				
MacNew Heart	Completa	Rinuncia al test	<i>Vedere sopra</i>	<i>Vedere sopra</i>

*Solo i casi codificati come "analizzabili" vengono presi in considerazione nelle analisi dei risultati

**I restanti strumenti dei campioni di valutazione specifici per strumento devono essere codificati come "Completo" o "Rinuncia al test"

***Non esiste una categoria "rinuncia al test" nel campione di valutazione HZ/ZE

Riabilitazione paraplegiologica

Qualità della documentazione	Completamente documentato		Errati/incompleti
Qualità dei dati	Analizzabili*	Errati/incompleti	Errati/incompleti
Dati/strumenti individuali			
Dati MB	Completa e	MB completa	Incompleti o
CIRS	Completa e	+	Incompleti o
Obiettivo principale / Raggiungimento degli obiettivi	Completa e	Indicazione drop-out	Incompleti o
SCIM	Completa		Incompleti

*Solo i casi codificati come "analizzabili" vengono presi in considerazione nelle analisi dei risultati

Riabilitazione psicosomatica

Qualità della documentazione	Completamente documentato			Errati/incompleti
Qualità dei dati	Analizzabili*	Rinuncia al test	Drop-out	Errati/incompleti
Dati/strumenti individuali				
Dati MB	Completa e		MB completa	Incompleti o
CIRS	Completa e		+	Incompleti o
Obiettivo principale / Raggiungimento degli obiettivi	Completa e		Indicazione drop-out	Incompleti o
PHQ	<i>Vedere il campione di valutazione specifico dello strumento</i>			Incompleti o
HADS				Incompleti
<u>Campione per l'analisi OP/RO**</u>				
Obiettivo principale / Raggiungimento degli obiettivi	Completa	***	<i>Vedere sopra</i>	<i>Vedere sopra</i>
<u>Campione per l'analisi PHQ-15**</u>				
PHQ-15	Completa	Rinuncia al test	<i>Vedere sopra</i>	<i>Vedere sopra</i>
<u>Campione per l'analisi HADS**</u>				
HADS	Completa	Rinuncia al test	<i>Vedere sopra</i>	<i>Vedere sopra</i>

*Solo i casi codificati come "analizzabili" vengono presi in considerazione nelle analisi dei risultati

**I restanti strumenti dei campioni di valutazione specifici per strumento devono essere codificati come "Completo" o "Rinuncia al test"

***Non esiste una categoria "rinuncia al test" nel campione di valutazione HZ/ZE

Riabilitazione pneumologica

Qualità della documentazione	Completamente documentato			Errati/incompleti
Qualità dei dati Dati/strumenti individuali	Analizzabili*	Rinuncia al test	Drop-out	Errati/incompleti
Dati MB	Completa e		MB completa	Incompleti o
CIRS	Completa e		+	Incompleti o
Obiettivo principale / Raggiungimento degli obiettivi	Completa e		Indicazione drop-out	Incompleti o
6MWT	<i>Vedere il campione di valutazione specifico dello strumento</i>			Incompleti o
CRQ				Incompleti
<u>Campione per l'analisi OP/RO**</u>				
Obiettivo principale / Raggiungimento degli obiettivi	Completa	***	<i>Vedere sopra</i>	<i>Vedere sopra</i>
<u>Campione per l'analisi 6MWT**</u>				
6MWT	Completa	Rinuncia al test	<i>Vedere sopra</i>	<i>Vedere sopra</i>
<u>Campione per l'analisi CRQ**</u>				
CRQ	Completa	Rinuncia al test	<i>Vedere sopra</i>	<i>Vedere sopra</i>

*Solo i casi codificati come "analizzabili" vengono presi in considerazione nelle analisi dei risultati

**I restanti strumenti dei campioni di valutazione specifici per strumento devono essere codificati come "Completo" o "Rinuncia al test"

***Non esiste una categoria "rinuncia al test" nel campione di valutazione HZ/ZE

8.2. Criteri di valutazione della qualità di singoli dati/strumenti, in ordine alfabetico

CIRS – Cumulative Illness Rating Scale (file ZU)

Ammissione

Per l'analisi servono le variabili seguenti: data del rilevamento, CIRS 1-14

Dati completi	Data del rilevamento e CIRS 1-14 disponibili
Drop-out	Caso codificato come drop-out
Dati errati/incompleti	CIRS 1-14 non completa (non devono esserci valori mancanti/non validi) e/o manca la data del rilevamento
Mancano tutti i dati	Nessuna indicazione CIRS, ma altri dati per il caso forniti

CRQ – Chronic Respiratory Disease Questionnaire (file PU)

Per l'analisi servono le variabili seguenti: data del rilevamento, CRQ 1-20, indicazione interruzione CRQ, indicazione drop-out

Dati completi	Data del rilevamento disponibile e tutti i 4 sottoscore sono calcolabili (per ogni sottoscore almeno 3 valori validi, score complessivo calcolato con i sottoscore)
Rinuncia al test	Indicazioni sull'interruzione della misurazione CRQ disponibili, nessun dato CRQ disponibile
Drop-out	Caso codificato come drop-out
Dati errati/incompleti	Almeno 1 sottoscore non può essere calcolato (meno di 3 valori validi) e/o manca la data del rilevamento
Mancano tutti i dati	Nessuna indicazione CRQ, ma altri dati per il caso forniti

Dati dalla statistica medica (file MB)

Per l'analisi servono le 16 variabili seguenti: numero dell'istituto, numero di identificazione del caso, numero di identificazione del paziente, sesso, età, nazionalità, domicilio/regione, data di ammissione, luogo prima dell'ammissione, genere di ammissione, tipo di cura, ente finanziatore principale, data di dimissione, decisione per la dimissione, luogo dopo la dimissione, diagnosi principale

**L'indicazione 9 (sconosciuto) è considerata come valore mancante nell'analisi ANQ*

Dati completi	Tutte le 16 variabili disponibili
Dati errati/incompleti	Almeno una delle 16 variabili è errati o mancante
Mancano tutti i dati	Numero di identificazione disponibile, dati MB non disponibili ma dati misurazione per il caso forniti

FIM® – Functional Independence Measure (file FF)

Per l'analisi servono le variabili seguenti: data del rilevamento, FIM® 1-21 (18 item principale, 3 item supplementari), indicazione drop-out

Dati completi	Data del rilevamento e FIM® 1-21 disponibili e le indicazioni nell'item supplementare «Locomozione» (V13) esse identico tra l'ammissione e la dimissione
Drop-out	Caso codificato come drop-out
Dati errati/incompleti	FIM® 1-21 non completa (non devono esserci valori mancanti/non validi) e/o manca la data del rilevamento le indicazioni nell'item supplementare «Locomozione» (V13) divergono tra l'ammissione e la dimissione
Mancano tutti i dati	Nessuna indicazione FIM, ma altri dati per il caso forniti

HADS – Hospital Anxiety and Depression Scale (file PS)

Per l'analisi servono le variabili seguenti: data del rilevamento, HADS 1-14, indicazione interruzione HADS, indicazione drop-out

Dati completi	Data del rilevamento disponibile e tutti i 2 sottoscore sono calcolabili (per ogni sottoscore almeno 3 valori validi)
Rinuncia al test	Indicazioni sull'interruzione della misurazione HADS disponibili, nessun dato HADS disponibile
Drop-out	Caso codificato come drop-out
Dati errati/incompleti	Almeno 1 sottoscore non può essere calcolato (meno di 6 valori validi) e/o manca la data del rilevamento
Mancano tutti i dati	Nessuna indicazione HADS, ma altri dati per il caso forniti

MacNew Heart (file KA)

Per l'analisi servono le variabili seguenti: data del rilevamento, MacNew Heart 1-27, indicazione interruzione MacNew Heart, indicazione drop-out

Dati completi	Data del rilevamento disponibile e tutti i 3 sottoscore sono calcolabili; per ogni sottoscore deve essere disponibile almeno il 50% degli item, escl. MacNew Heart 27
Rinuncia al test	Indicazioni sull'interruzione della misurazione MacNew Heart disponibili, nessun dato MacNew Heart disponibile
Drop-out	Caso codificato come drop-out
Dati errati/incompleti	Almeno 1 sottoscore non può essere calcolato (troppi valori mancanti/non validi) e/o manca la data del rilevamento
Mancano tutti i dati	Nessuna indicazione MacNew Heart, ma altri dati per il caso forniti

OP / RO - Obiettivo principale / Raggiungimento degli obiettivi (file FF, KA, PP, PS, PU)

OP - Obiettivo principale

Ammissione

Per l'analisi servono le variabili seguenti: data del rilevamento, indicazione motivo principale, incl. fabbisogno di sostegno, indicazione drop-out

Dati completi	Indicazione OP completa e data del rilevamento disponibile
Drop-out	Caso codificato come drop-out
Dati errati/incompleti	Indicazione OP disponibile, fabbisogno di sostegno non indicato correttamente e/o manca la data del rilevamento
Mancano tutti i dati	Nessuna indicazione per l'OP, ma altri dati per il caso forniti

RO - Raggiungimento degli obiettivi

Dimissione

Per l'analisi servono le variabili seguenti: data del rilevamento, indicazione adeguamento dell'obiettivo, raggiungimento degli obiettivi, indicazione drop-out

Dati completi	Indicazioni sul cambiamento di obiettivo e il RO complete e plausibili, data del rilevamento disponibile
Drop-out	Caso codificato come drop-out
Dati errati/incompleti	Indicazioni sul RO incomplete/non plausibili e/o manca la data del rilevamento
Mancano tutti i dati	Nessuna indicazione per il RO, ma altri dati per il caso forniti

PHQ-15 – Patient Health Questionnaire (file PS)

Per l'analisi servono le variabili seguenti: data del rilevamento, PHQ 1-15, indicazione interruzione PHQ, indicazione drop-out

Dati completi	Data del rilevamento disponibile e score complessivo sono calcolabili (massimo 3 mancanze)
Rinuncia al test	Indicazioni sull'interruzione della misurazione PHQ disponibili, nessun dato PHQ disponibile
Drop-out	Caso codificato come drop-out
Dati errati/incompleti	Score complessivo non può essere calcolato (meno di 12 valori validi) e/o manca la data del rilevamento
Mancano tutti i dati	Nessuna indicazione PHQ, ma altri dati per il caso forniti

SCIM – Spinal Cord Independence Measure (file PP)

Per l'analisi servono le variabili seguenti: data del rilevamento, SCIM 1-19, indicazione drop-out

Dati completi	Data del rilevamento e SCIM 1-19 disponibile
Drop-out	Caso codificato come drop-out
Dati errati/incompleti	SCIM 1-19 non completa (non devono esserci valori mancanti/non validi) e/o manca la data del rilevamento
Mancano tutti i dati	Nessuna indicazione SCIM, ma altri dati per il caso forniti

6MWT - Test del cammino 6 minuti (file KA, PU)

Per l'analisi servono le variabili seguenti: data del rilevamento, test del cammino 1-4: percorso, durata, impiego di ausili alla deambulazione, somministrazione di ossigeno, motivo dell'interruzione, indicazione rinuncia al test, indicazione drop-out

Dati completi	Data del rilevamento, indicazioni 6MWT 1-4 e motivo dell'interruzione se durata < 6 min. disponibili
Rinuncia al test	Indicazioni sull'interruzione del test disponibili, nessun dato 6MWT disponibile
Drop-out	Caso codificato come drop-out
Dati errati/incompleti	(Singole) indicazioni 6MWT 1-4 mancano/non sono valide, manca il motivo dell'interruzione se durata < 6 min. e/o manca data del rilevamento
Mancano tutti i dati	Nessuna indicazione 6MWT, ma altri dati per il caso forniti

Indice delle figure

Figura 1: panoramica piano nazionale di misurazione nella riabilitazione	4
Figura 2: campione specifico secondo il settore (a sinistra) vs. campioni specifici secondo lo strumento (a destra).....	22
Figura 3: grafico a imbuto – grafico modello	26
Figura 4: diagramma di Dumbbell – grafico modello	27
Figura 5: esempi di lettura per i tipi di grafico utilizzati: diagramma a barre – qualità dei dati.....	28
Figura 6: esempi di lettura per i tipi di grafico utilizzati: istogramma – variabili metriche (confronto annuale).....	29
Figura 7: esempi di lettura per i tipi di grafico utilizzati: diagramma a barre – variabili di categoria (confronto annuale)	29
Figura 8: esempi di lettura per i tipi di grafico utilizzati: box-plot semplificato – variabili metriche (confronto tra le cliniche).....	30
Figura 9: esempi di lettura per i tipi di grafico utilizzati: diagramma a barre di errore – altri indicatori dei risultati (non aggiustati)	31
Figura 10: esempi di lettura per i tipi di grafico utilizzati: grafico a imbuto – valori comparativi degli indicatori dei risultati	32
Figura 11: esempi di lettura per i tipi di grafico utilizzati: diagramma di dumbbell – valori comparativi nel confronto annuale.....	33

Indice delle tabelle

Tabella 1: categorie di diagnosi nella riabilitazione geriatrica	10
Tabella 2: categorie di diagnosi della riabilitazione internistica.....	11
Tabella 3: categorie di diagnosi della riabilitazione cardiologica	12
Tabella 4: categorie di diagnosi della riabilitazione muscolo-scheletrica	13
Tabella 5: categorie di diagnosi della riabilitazione neurologica.....	14
Tabella 6: categorie di diagnosi della riabilitazione oncologica.....	16
Tabella 7: categorie di diagnosi della riabilitazione paraplegiologica.....	17
Tabella 8: categorie di diagnosi della riabilitazione psicosomatica	18
Tabella 9: categorie di diagnosi della riabilitazione pneumologica.....	19
Tabella 10: variabile confondente e variabili considerate	25

Lista delle abbreviazioni

ANQ	Associazione nazionale per lo sviluppo della qualità in ospedali e cliniche
AVQ	Attività della vita quotidiana
BPCO	Broncopneumopatie croniche ostruttive
CIRS	Cumulative Illness Rating Scale (scala per il rilevamento della comorbidità)
CRQ	Chronic Respiratory Questionnaire
DS	deviazione standard (standard deviation)
EBI	Indice di Barthel ampliato
FIM®	Functional Independence Measure
HADS	Hospital Anxiety and Depression Scale
ICD-10	International Statistical Classification of Diseases and Related Health Problems (classificazione statistica internazionale delle malattie e dei problemi sanitari correlati), 10ª revisione
IC	Intervallo di confidenza
ICF	International Classification of Functioning, Disability and Health (Classificazione Internazionale del Funzionamento, della Disabilità e della Salute)
LAMal	Legge federale sull'assicurazione malattie
n	Numero di casi
OP/RO	Obiettivi di partecipazione e raggiungimento degli obiettivi
PHQ-15	Patient Health Questionnaire – modulo disturbi somatici
PROM	Patient-reported outcome measure (questionario per i pazienti)
SCIM	Spinal Cord Independence Measure, versione III
SN	Sistema nervoso
SNC	Sistema nervoso centrale
UST	Ufficio federale di statistica
VEMS1	Volume espiratorio massimo al primo secondo

Impressum

Titolo	Piano nazionale nella riabilitazione: rapporto sul metodo 2022	
Autori	Dipl. ped. (riabilitaz.) Stefanie Köhn Frederike Basedow, M.Sc. Anika Zembic, MPH Prof. dr. Karla Spyra	
Luogo e anno di pubblicazione	Berna/Berlino	21 settembre 2023 (v 1.0)
Citazione	ANQ, Associazione nazionale per lo sviluppo della qualità in ospedali e cliniche, Berna, Charité, Universitätsmedizin Berlin, Institut für Medizinische Soziologie und Rehabilitationswissenschaft (2023). Piano nazionale nella riabilitazione: rapporto sul metodo 2022.	
Comitato per la qualità riabilitazione	Michela Battelli, EOC Faido Caroline Beeckmans, Leukerbad Clinic Dr. sc. med. Gavin Brupbacher, Privatklinik Oberwaid Annette Egger, MPH, Gesundheitsdepartement Basel-Stadt Dr. med. Stefan Goetz, Spital Thurgau AG – Klinik St. Katharinental Angelina Hofstetter, H+ Barbara Lüscher, MHA, Zentralstelle für Medizinaltarife UVG (ZMT) Dr. med. Anke Scheel-Sailer, Schweizer Paraplegiker-Zentrum Dr. med. Thomas Sigrüst, Klinik Barmelweid AG Dr. med. Christian Sturzenegger, Rehaklinik Bellikon Dr. med. Jan Vontobel, Hochgebirgsklinik Davos AG	
Committente rappresentato da	Associazione nazionale per lo sviluppo della qualità in ospedali e cliniche ANQ Dr. phil. Stephan Tobler, responsabile Riabilitazione	
Copyright	Associazione nazionale per lo sviluppo della qualità in ospedali e cliniche – ANQ Segretariato generale Weltpoststrasse 5 CH-3015 Berna Charité – Universitätsmedizin Berlin Institut für Medizinische Soziologie und Rehabilitationswissenschaft Charitéplatz 1 D-10117 Berlin	
Traduzione	Joël Rey – Traduzioni e redazioni	