

## Sitater

”Kvalitetsregisteret gjør noe med min relasjonen til beboeren  
- og med beboeren vil jeg tro - når historier, erfaringer og framgang deles.”

*Margareth Næss*  
Fagkonsulent  
Veksthuset Rogaland

”KvaRus kan bli et godt redskap for å følge med  
på sin egen utvikling i behandlingen.”

*Preben Sandanger*  
RIO

”KvaRus vil bli et viktig redskap i utvikling av bedre tjenester  
og et godt datagrunnlag for forskning på feltet.”

*Sverre Nesvåg*  
Forskningsleder  
KORFOR

## Kontakt

Sverre Nesvåg  
Registerleder  
+47 908 37 431  
sverre.martin.nesvag@sus.no

Janne Årstad  
Rådgiver  
+47 958 52 865  
janne.arstad@sus.no

Hege Tvedt  
Rådgiver  
+47 480 70 132  
hege.tvedt@sus.no

[kvarus.no](http://kvarus.no)

Rusbehandling i Norge:  
Hvilke resultater oppnås?  
Hva kjennetegner pasientene?  
Hvilke tilbud får de?  
Hva synes pasientene  
om behandlingen de har fått?

## Hva er et nasjonalt medisinsk kvalitetsregister?

Et nasjonalt medisinsk kvalitetsregister er en systematisk samling av informasjon om en bestemt gruppe pasienter; deres helse- og livssituasjon ved oppstart av behandling, innholdet i- og pasientenes opplevelse av den behandlingen de mottar, og hvordan det går med dem underveis og etter at behandlingen er avsluttet. Formålet er å bruke informasjonen til å utvikle bedre tjenester og mer kunnskap om den aktuelle pasientgruppen.

## Mer kunnskap - bedre behandling

Målgruppen for registeret er pasienter som behandles innenfor Tverrfaglig spesialisert rusbehandling (TSB).

Registeret inneholder opplysninger som registreres ved oppstart i behandling (i første fase av pakkeforløp i TSB) og ved jevnlig målepunkter, tilpasset tidspunktene for evalueringstidspunkt i pakkeforløp. Videre registreres opplysninger knyttet til avsluttet behandling eller brudd i pågående behandling (avslutning av pakkeforløp). Det innhentes samtykke til å ta kontakt med pasientene ett år etter avsluttet behandling for å stille de samme spørsmålene som en stiller ved avsluttet behandling.



Overføring av innsamlede data til et nasjonalt kvalitetsregister krever pasientens informerte samtykke. Det anbefales at pasienten deltar i hele registreringsarbeidet. Registeret vil på den måten kunne være et godt hjelpemiddel i dialogen mellom pasient og fagperson og gi et godt bilde av hvilke opplysningene som lagres nasjonalt.

Opplysningene i KvaRus kan overføres til journal og kan da brukes som grunnlag for behandling, basiskartlegging, evalueringstidspunkt, samarbeidsmøter og siste samtale i pakkeforløpet. Dersom opplysningene fra basisregistreringen overføres til journal, kan de være med og danne grunnlaget for videre individuell utredning og behandling.

**Full implementering av KvaRus starter fra 1. januar 2020. Det er utarbeidet en plan for implementeringen som består av informasjon, samlinger og kurs. Ledernetverk, faglige organisasjoner og brukerorganisasjoner vil bli trukket aktivt med i planlegging og gjennomføring av implementeringsaktivitetene.**

## Registerets oppbygging

### BEHANDLINGSFORLØP

Utgangspunktet for registeret er et behandlingsforløp, slik dette er beskrevet i pakkeforløp for TSB. Forløpet starter ved inntak til behandling og avsluttes ved utskriving. I KvaRus inngår et pasientregister og en oversikt over behandlingsforløp knyttet til den enkelte pasient.

### BASISREGISTRERING

Hovedformålet med basisregistreringen er å identifisere pasientens problembelastning, hvor alvorlig pasienten vurderer sin bruk av rusmidler og hvordan egen livssituasjon vurderes.

### MÅLEPUNKTREGISTRERING

Ved målepunkt registreres innholdet i behandlingen, pasientens aktuelle situasjon og tilbakemelding på behandlingen som gis.

### AVSLUTNING

Ved avslutning registreres oppnådde behandlingsresultat og avtaler om oppfølging etter utskriving.

Ett år etter avsluttet behandling registreres aktuell livssituasjon og hvilken oppfølging pasienten har fått.

