



Rijksinstituut voor Volksgezondheid
en Milieu
*Ministerie van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport*

PROTOCOL EN DATASPECIFICATIES

PREZIES Module POWI – versie: November 2016

Documentversie: 1.2

Inhoudsopgave

1 Samenvatting van wijzigingen	3
2 Protocol	5
2.1 Inleiding protocol	5
2.2 Lijst indicatoroperaties	5
2.3 Voorwaarden	5
2.4 In- en exclusiecriteria	8
2.5 Follow-up periode	9
2.6 Te registreren gegevens	9
2.7 Insturen data	14
2.8 Terugrapportage	14
3 Dataspecificaties	16
3.1 Inleiding dataspecificaties	16
3.2 Uitgebreide dataspecificaties	17
3.3 Verkorte dataspecificaties	28
3.4 Controles op de gegevens	30
Bijlage 1 Codeboek	36
Bijlage 2 Definities	38
Bijlage 3 Lijst micro-organismen	39
Bijlage 4 Toegestane wondklassen per operatiecode	40

1 Samenvatting van wijzigingen

In deze paragraaf volgt een opsomming van inhoudelijke wijzigingen in deze versie ten opzichte van de vorige gepubliceerde versie van het document. Doorgevoerde tekstuele aanpassingen worden hier niet benoemd.

Protocol en dataspecificaties Oktober 2016, versie 1.2

De volgende wijzigingen zijn gemaakt ten opzichte van het document van 2016, versie 1.1:

Sectie 2.6 (patiënt- en operatiegegevens):

Er is een nieuwe FAQ over de ASAKlasse geplaatst op de Prezies website. In de FAQ is een overzicht met voorbeelden (niet uitputtend) om tot een juiste classificatie te komen opgenomen.

Sectie 3.2 en sectie 3.4 (controle nummers 9 en 10):

Voor de indicatoroperatie KLEPGS is bij de variabele IContslagdatum de invuloptie 'NVT' toegevoegd. De optie 'NVT' wordt gebruikt als de patiënt niet op de intensive care is opgenomen.

Sectie 3.2 en sectie 3.4 (controle nummer 29):

Bij cardiochirurgische ingrepen waarbij geen hartlongmachine is gebruikt hoeft de laagste temperatuur niet geregistreerd te worden.

Protocol en dataspecificaties Juni 2016, versie 1.1

De volgende wijzigingen zijn gemaakt ten opzichte van het document van 2016, versie 1.0:

Sectie 3.4:

Controles nummer 36 en 39 zijn aangevuld. Voor POWI's GO (geen onderscheid) bij MAMABL en MAMLUM geldt een follow-up periode van 90 dagen.

Protocol en dataspecificaties Januari 2016, versie 1.0

De volgende wijzigingen zijn gemaakt ten opzichte van het document van 2015, versie 1.1:

Sectie 2.2 (tekst en tabel), sectie 2.5, sectie 3.4 (controles nummer 23, 36 en 39), bijlage 2:

De duur van de follow-up periode is niet langer afhankelijk van de aanwezigheid van een implantaat van niet-humane oorsprong, maar is per ingreep vastgesteld op 30 of 90 dagen. De follow-up duur hoeft dus niet meer per patiënt vastgesteld te worden maar is gelijk voor alle operaties binnen een indicatoroperatie.

Sectie 2.2 (tekst en tabel), sectie 3.2, sectie 3.4 (controles nummer 2, 13e, 23), bijlage 1:

Toevoeging van een nieuwe indicatoroperatie: laparoscopische uterusextirpaties (LAPUTE). Onder deze indicatoroperatie vallen ook de laparoscopisch geassisteerde vaginale uterusextirpaties (LAVH's). De operatie LAPUTE volgt het protocol en dataspecificaties welke in sectie 3.2 vermeld staan onder 'overig'.

Sectie 2.2 (tekst en tabel), sectie 3.2, sectie 3.4 (controles nummer 2, 13e, 23), bijlage 1:

De indicatoroperaties VAGUTE en PROLUT zijn samengevoegd tot één indicatoroperatie: vaginale uterusextirpatie, met of zonder prolaps (VALUTE). Dit is gedaan omdat de aantallen van de afzonderlijke ingrepen vaak te klein bleken voor een terugrapportage. Bij het volgen van de indicatoroperatie VALUTE dienen zowel de operaties met als zonder prolaps, geïnccludeerd te worden. Het is niet meer mogelijk om deze ingrepen apart te registreren.

Sectie 2.3 (dataverzameling en registratie):

De inzendtermijn voor het insturen van de gegevens is toegevoegd: uiterlijk 30 juni 2017.

Sectie 2.3, sectie 2.5, sectie 2.6, sectie 3.2 (rij 55-65), sectie 3.4 (controles nummer 46-54):

Voor de orthopedische ingrepen (HEUPPR, KOPHAL en KNIEPR) is de mogelijkheid voor een optionele, langere surveillanc periode van 365 dagen toegevoegd. Infectiegegevens betreffende de periode lopend van 90 tot 365 dagen na de ingreep worden met behulp van een aantal niet verplichte variabelen geregistreerd. Ook is hiervoor een nieuwe Status 'POWI Akkoord 365' toegevoegd.

Sectie 2.4:

De in- en exclusiecriteria zijn aangepast. Een indicatoroperatie mag niet plaats vinden binnen 90 dagen na een andere operatie die in (globaal) hetzelfde operatiegebied is uitgevoerd.

Sectie 2.6 (patiënt en operatiegegevens), sectie 3.2 (rij 17):

Met MultiOk worden geen stoma's (COLON), okselklierdissecties of directe reconstructies (MAMMA) bedoeld.

Sectie 2.6 (patiënt en operatiegegevens), sectie 3.2:

Vanaf heden wordt de variabele OKvooraf niet meer geregistreerd. Uit analyses is gebleken dat deze variabele geen risicofactor is voor het ontstaan van POWI's binnen het PREZIES-netwerk.

Sectie 3.1, sectie 3.2 en sectie 3.4:

Door het hele document zijn de toegestane datumbereiken en controles op datums bijgewerkt.

Sectie 3.2 (rij 11):

Bij SECTIO's wordt het gewicht van vóór de zwangerschap geregistreerd.

Sectie 3.4:

Controles nummer 17, 46-54 zijn toegevoegd. De controles met de nummers 2, 3, 7, 8, 13e, 23, 36 en 39 zijn aangepast.

2 Protocol

2.1 Inleiding protocol

Dit protocol is bedoeld voor de surveillance van PostOperatieve WondInfecties (POWI) in het kader van het PREZIES-netwerk. De module is ontworpen als een incidentie-onderzoek. De POWI-module geeft op landelijk niveau inzicht in infectiepercentages. Op ziekenhuisniveau dient de module als hulpmiddel bij het beoordelen van de eigen infectiepercentages. De resultaten kunnen richtinggevend zijn bij het starten van interventies of aanvullend onderzoek. In dit protocol worden onder de term 'ziekenhuizen' ook zelfstandige behandelcentra verstaan.

2.2 Lijst indicatoroperaties

De surveillance in het kader van deze module is beperkt tot de operaties vermeld in de lijst met indicatoroperaties (zie pagina 7). De lijst is in overleg met experts uit het veld samengesteld. Er is gekozen voor een beperkte lijst van operaties uit diverse vakgebieden, welke in Nederland relatief frequent uitgevoerd worden; ook in de kleinere ziekenhuizen en behandelcentra.

In de eerste kolom van de lijst staat het specialisme waar deze operaties meestal onder vallen. In kolom 2 t/m 5 staan de operaties omschreven en genummerd. In de kolom 'Code in PREZIES' staat de naam die in de PREZIES-registratie voor de operatie gebruikt wordt. In de kolom 'Volg dataspecificaties' staat welke dataspecificaties voor de verschillende operaties van toepassing zijn. Hieruit volgt welke variabelen u voor bepaalde operaties wel of niet uit uw systemen en patiëntdossiers dient te achterhalen. Uitgebreide informatie hierover vindt u in de dataspecificaties en het protocol. In de laatste kolom 'Follow-up periode' staat hoe lang de follow-up periode van de betreffende ingreep is. Meer informatie hierover vindt u in sectie 2.5 van dit protocol.

Initiële ingreep

Voor alle indicatoroperaties geldt dat het een initiële ingreep moet zijn, dus bijvoorbeeld geen reconstructie. In zijn algemeenheid wordt onder het begrip initiële indicatoroperatie verstaan: de eerste operatie aan dat orgaan/structuur. Met uitzondering van in ieder geval kijkoperaties, het nemen van biopsies, en het plaatsen van stents. Uitgebreidere informatie en uitleg hierover staat vermeld in paragraaf 2.4 (in- en exclusiecriteria). De surveillance is beperkt tot de initiële operaties om de vergelijkbaarheid van de uitkomsten te optimaliseren.

2.3 Voorwaarden

Aanmelding

Elk kalenderjaar moet de deelname aan deze module opnieuw aangemeld worden door het insturen van het aanmeldingsformulier op de website.

Opzet en uitvoering surveillance

- Binnen het ziekenhuis moeten vooraf schriftelijke afspraken zijn gemaakt over de indicatoroperaties die geregistreerd worden. De betreffende afdelingen en specialisten dienen ingelicht, betrokken en akkoord te zijn.
- U zult na moeten gaan hoe u de indicatoroperaties op de juiste manier kunt selecteren. Voor selectie van de juiste ingrepen kunt u niet blindelings vertrouwen op een ctg-codering of ander registratiesysteem in uw ziekenhuis.
- De wijze van uitvoering van de surveillance en de verantwoordelijkheden van de betrokkenen bij de surveillance dient te zijn vastgelegd.
- De definities van ziekenhuisinfecties, zoals gebruikt binnen het PREZIES-netwerk, moeten in het ziekenhuis zijn geaccepteerd in het kader van deze surveillance (zie [Definities](#)). Zie ook: [FAQ 'Definitie van begrippen'](#).
- Om betrouwbare gegevens te kunnen verzamelen, moeten de surveillanten over voldoende ervaring en opleiding beschikken om de surveillance uit te voeren en toegang hebben tot alle noodzakelijke informatiebronnen. Als in het ziekenhuis meerdere surveillanten aan hetzelfde surveillanceproject werken, zal het surveillancesysteem ook intern gevalideerd moeten worden. Dit om verschillen bij het toepassen en de uitleg van het protocol te voorkomen ([Interne validatie](#)).

- Het gebruik van zogenoemde 'signaleringsystemen' bij de uitvoering van de surveillance is uitsluitend toegestaan als gedegen onderzoek op ziekenhuisniveau de validiteit heeft aangetoond. Zie ook: [FAQ 'Signaleringsystemen'](#).

Dataverzameling en registratie

- Het verdient aanbeveling om alle typen operaties vallend onder een hoofdgroepnummer gelijktijdig in de surveillance op te nemen.
- Indien gelijktijdig een identieke dubbelzijdige operatie wordt uitgevoerd, worden beide operaties in de surveillance opgenomen door voor beide operaties een apart record aan te maken onder vermelding van 'Links' of 'Rechts'. Uitzondering hierop zijn de altijd dubbelzijdig uitgevoerde primaire borstvergrotingen (BORSTZ en BORSTM). Hiervoor wordt slechts 1 record aangemaakt omdat dit als 1 ingreep beschouwd wordt.
- Indien tijdens een operatie wordt besloten om de ingreep te converteren, wordt de ingreep behorende bij het hoogste infectierisico geregistreerd. Bijvoorbeeld: een gesloten cholecystectomie (CHOLGS) die geconverteerd is naar een open cholecystectomie (CHOLOP) wordt als CHOLOP geregistreerd. Op dezelfde manier wordt een KLEPGS die peroperatief omgezet is naar een naar KLEPOP als KLEPOP geregistreerd, en een COREOP die geconverteerd is naar COLIOP, wordt als COLIOP geregistreerd. Uitgangspunt hierbij is dat een open ingreep een hoger infectierisico heeft dan een gesloten ingreep, en bij darmchirurgie daarnaast dat het infectierisico toeneemt naarmate de ingreep dichterbij de endeldarm plaatsvindt.
- De uitkomst van de surveillance is niet bruikbaar voor interpretatie wanneer deze is gebaseerd op te weinig waarnemingen (aantal geregistreerde operaties). De verzameling van gegevens dient daarom bij voorkeur ten minste zes maanden plaats te vinden, of zo nodig langer tot er minimaal 100 operaties per indicatoroperatie zijn geregistreerd. Zet de surveillance zo nodig gedurende langere tijd voort ([Benodigd aantal te registreren operaties](#)).
- Het registreren van infecties opgetreden na ontslag vergroot de zeggingskracht van de surveillance, omdat veel postoperatieve wondinfecties pas optreden nadat de patiënt het ziekenhuis heeft verlaten. Daarom is dataverzameling gedurende een follow-up periode van 30 of 90 dagen verplicht. Voor orthopedische ingrepen kan de follow-up optioneel uitgebreid worden tot 365 dagen (zie verder).
- Een (elektronische) registratiekaart in de (poli)klinische status wordt aanbevolen als haalbare en betrouwbare methode van surveillance (na ontslag). De respons hierop dient deel uit te maken van de intern uitgevoerde validatie. Bij gebleken onvoldoende validiteit van de registratiekaartmethode wordt onderzoek van de (poli)klinische patiëntendossiers als methode aanbevolen ([Surveillance na ontslag, THIP 2004: 23\(4\):93-95](#)). Het is verplicht om (één van) bovenstaande methoden te gebruiken.
- Indien een ziekenhuis meerdere locaties heeft en besloten heeft voor iedere locatie apart te registreren, dan dienen de gegevens per locatie te worden ingezonden. Iedere locatie dient te beschikken over een eigen nummer (aan te vragen bij PREZIES). Voor ziekenhuizen die besloten hebben gegevens van meerdere locaties onder één nummer te registreren is het niet meer mogelijk om gesplitste terugrapportages te downloaden.
- Indien geen gebruik gemaakt wordt van OSIRIS (gratis internetapplicatie op www.prezies.nl) dient adequate software aanwezig te zijn; het programma dient bestanden te leveren die voldoen aan de dataspecificaties van PREZIES voor het desbetreffende registratiejaar (Zie hoofdstuk 3).
- De inzendtermijn voor het insturen van de gegevens loopt tot 6 maanden na afloop van het surveillancejaar, de deadline voor data van 2016 is 30 juni 2017. Voor orthopedische gegevens verzameld tijdens de optionele verlengde follow-up van 90-365 dagen na de operatie, geldt een verlengde inzendtermijn met als deadline 31 maart 2018.
- Zie ook de algemene voorwaarden voor deelname aan het PREZIES-netwerk op de achterzijde van het jaarlijks in te sturen aanmeldingsformulier.

Specialisme	Nr	Omschrijving operatie (hoofdgroepen)	(subgroepen)	Code in PREZIES	Volg Dataspec.	Follow-up duur		
Cardiochirurgie	1	Geïsoleerde coronaire bypass-graft			BYPASS	HART	90	
	2	Geïsoleerde aortaklepchirurgie (incl. Bentall-procedures)	2.1	Via sternum	Open procedure	KLEPOP	HART	90
			2.2	TAVI, Trans Aortic Valve Implantation	Gesloten procedure	KLEPGS	HART	
	3	Combinatie bypass/aortaklepchirurgie			BYPKLP	HART	90	
4	Implantatie van pacemaker of ICD			PACICD	Overig	90		
Algemene chirurgie	10	Mamma ablatio			MAMABL	MAMMA	90	
	11	Mamma lumpectomie			MAMLUM	MAMMA	90	
	12	Colonresectie	12.1	Rechter Colon*	Open procedure	COREOP	COLON	30
			12.2		Gesloten procedure	COREGS	COLON	
			12.3	Linker Colon**	Open procedure	COLIOP	COLON	30
			12.4		Gesloten procedure	COLIGS	COLON	
			12.5	Sigmoid	Open procedure	SIGMOP	COLON	30
			12.6		Gesloten procedure	SIGMGS	COLON	
	12.7	(Low) anterior	12.7		Open procedure	LOWAOP	COLON	30
			12.8		Gesloten procedure	LOWAGS	COLON	
13	Cholecystectomie	13.1		Open procedure	CHOLOP	Overig	30	
		13.2		Gesloten procedure	CHOLGS	Overig		
14	Appendectomie	14.1		Open procedure	APPEOP	Overig	30	
		14.2		Gesloten procedure	APPEGS	Overig		
Vaatchirurgie	20	Reconstructie aorta-iliacaal	20.1		Open procedure	RCAOOP	Overig	90
			20.2		Endovasculair	RCAOEN	Overig	
	21	Overige bloedvaten in de buik			BLVBUI	Overig	90	
	22	Femoro-popliteale of femoro-crurale bypass, open procedure			FEMBYP	Overig	90	
23	Desobstructie van de a. femoralis communis met patch, open procedure			DESFEM	Overig	90		
Orthopedie	30	Primaire totale heupprothese, vervanging femurkop en acetabulum			HEUPPR	ORTHO	90	
	31	Primaire vervanging femurkop (= kophalsprothese)			KOPHAL	ORTHO	90	
	32	Primaire totale knieprothese, vervanging femur en tibia			KNIEPR	ORTHO	90	
Gynaecologie	40	Uterusexstirpatie	40.1	Abdominaal, met of zonder verwijderen eierstokken en eileiders, open procedure	ABDUTE	Overig	30	
			40.2	Vaginaal, met of zonder prolaps	VALUTE	Overig	30	
			40.3	Laparoscopisch (incl. LAVH, laparoscopisch geassisteerde vaginale uterusexstirpaties)	LAPUTE	Overig	30	
	43	Sectio caesarea			SECTIO	SECTIO	30	
Neurologie	50	Laminectomie			LAMINE	Overig	30	
Plastische of cosmetische chirurgie	60	Primaire borstvergroting*** zonder borstlift			BORSTZ	Overig	90	
	61	Primaire borstvergroting*** met borstlift			BORSTM	Overig	90	

NB: Operaties die bij een specifiek specialisme worden vermeld moeten óók worden geregistreerd wanneer ze door een algemeen chirurg of andere arts zijn uitgevoerd.

* Rechter colon = ileoocaalresectie en hemicolectomie rechts

** Linker colon = transversumresectie en hemicolectomie links

*** = geen reconstructies

2.4 In- en exclusiecriteria

De volgende in- en exclusiecriteria zijn van toepassing:

- De module betreft alleen patiënten van één jaar en ouder.
 - Indicatoroperaties worden uitsluitend geregistreerd indien:
 - a) het een initiële ingreep is, d.w.z. de eerste operatie aan dat orgaan/structuur. Met uitzondering van in ieder geval kijkoperaties, het nemen van bipten, en het plaatsen van stents. (zie uitleg onderaan deze paragraaf)
 - b) het een hoofdingreep betreft; een indicatoroperatie uitgevoerd als nevenoperatie wordt niet geregistreerd,
 - c) de operatie niet plaats vindt binnen 90 dagen na een andere operatie die in (globaal) hetzelfde operatiegebied is uitgevoerd. Hierbij is het niet van belang of deze eerste operatie wel/niet is gevolgd in het kader van de PREZIES surveillance. Wèl van belang is dat onder deze eerste operatie géén kijkoperaties, het nemen van bipten, of het plaatsen van stents worden verstaan.
- Pas op: criterium c is niet hetzelfde als criterium a, maar vult dit criterium aan. Bijvoorbeeld een colonresectie uitgevoerd na een eerdere colonresectie mag nooit worden geïnccludeerd (criterium a). Ook een colonresectie *binnen 90 dagen* na een uterusextirpatie mag niet worden geïnccludeerd (criterium c: globaal hetzelfde operatiegebied, operatie binnen 90 dagen). Echter als de uterusextirpatie langer dan 90 dagen geleden is, mag de colonresectie dus wel geïnccludeerd worden (criterium c). Ook een colonresectie binnen 90 dagen na een knieprothese (=ander operatiegebied) mag geïnccludeerd worden, evenals een colonresectie na een kijkoperatie (beiden criterium c).
- Van de volgens bovenstaande criteria geselecteerde indicatoroperatie(s), dienen àlle operaties in de surveillance opgenomen te worden. Dus ongeacht de wondklasse, het specialisme, wel/niet geplande operaties etc. Zie ook [FAQ 'Selectie van ingrepen'](#).

Uitleg initiële ingreep

Voor alle indicatoroperaties geldt dat het een initiële ingreep moet zijn, dus bijvoorbeeld geen reconstructie. In zijn algemeenheid wordt onder het begrip initiële indicatoroperatie verstaan: de eerste operatie aan dat orgaan/structuur. Met uitzondering van in ieder geval kijkoperaties, het nemen van bipten, en het plaatsen van stents.

Voor de verschillende typen operaties worden hieronder een paar voorbeelden geven (niet uitputtend) van het begrip initiële indicatoroperatie (zie ook [FAQ 'in- en exclusie'](#)):

MAMMA

Bij MAMMA operaties moet een mamma ablatio uitgevoerd na een mamma lumpectomie geëxcludeerd worden.

COLON

Bij COLON operaties mag uitsluitend de eerste colonresectie worden geïnccludeerd en elke volgende colonresectie moet geëxcludeerd worden. Aan de eerste colonresectie mag bijv. wel een appendectomie of abdominale uterusextirpatie vooraf zijn gegaan, maar niet het plaatsen/opheffen van een colostoma of opheffen van een ileus van het colon.

HART

Bij HART operaties van het type BYPASS, KLEPOP, KLEPGS en BYPKLP mag uitsluitend de eerste hartoperatie worden geïnccludeerd en elke volgende hartoperatie van dit type moet geëxcludeerd worden. Dit geldt daarentegen niet voor het implanteren van een pacemaker of ICD (PACICD). Deze ingreep mag wèl vooraf gaan aan of volgen op de bovengenoemde HART operaties. Een tweede PACICD ingreep aan dezelfde zijde moet echter wel geëxcludeerd worden.

SECTIO

Bij SECTIO's mag uitsluitend de eerste sectio worden geïnccludeerd en moet elke volgende sectio geëxcludeerd worden. Aan een sectio mag wel een curettage vooraf zijn gegaan.

ORTHO

Aan een primaire totale knieprothese mag wel een arthroscopie, meniscectomie of kruisbandreconstructie vooraf zijn gegaan.

Overige indicatoroperaties

- Bijvoorbeeld een uterusextirpatie moet geëxcludeerd worden als daaraan voorafgaand ooit een sectio heeft plaatsgevonden. Aan de uterusextirpatie mag bijv. wel een curettage, appendectomie of colonresectie vooraf zijn gegaan.
- Aan een cholecystectomie mag wel een ERCP (met/zonder stent) vooraf zijn gegaan.
- Aan een operatie die valt onder 'overige bloedvaten in de buik' mag wel een femoro-popliteale bypass vooraf zijn gegaan.

2.5 Follow-up periode

De follow-up periode is standaard 30 dagen vanaf de operatie. Voor bepaalde indicatoroperaties geldt voor de diepe postoperatieve wondinfecties een follow-up van 90 dagen na de operatie. Een overzicht van bij welke ingrepen deze langere follow-up geldt is te vinden in de tabel op pagina 7 van dit protocol. De surveillance stopt niet bij een vervolgooperatie door dezelfde incisie en niet bij een oppervlakkige postoperatieve wondinfectie. Ook stopt de surveillance van colonresecties niet indien er naadlekkage is opgetreden zonder dat er aan de POWI definitie is voldaan (aanwezigheid van pus, een abces of een ander teken van infectie bij observatie, heroperatie, histopathologisch of radiologisch onderzoek) (zie ook [Definities postoperatieve wondinfecties](#)).

Dus mogelijke eindpunten van de surveillance zijn:

- einde surveillanceperiode (30 of 90 dagen)
- diepe postoperatieve wondinfectie (indien een oppervlakkige postoperatieve wondinfectie wordt vastgesteld loopt de surveillance door)
- overlijden (het record kan echter pas na het einde van de follow-up worden afgesloten).

Eventuele vervolgingrepen die plaatsvinden nadat een oppervlakkige wondinfectie is opgetreden, dienen dus wèl geregistreerd te worden.

In aanvulling op de follow-up van 90 dagen is op verzoek van de NOV (Nederlandse Orthopedische Vereniging) voor de orthopedische ingrepen HEUPPR, KOPHAL en KNIEPR een verlengde follow-up periode van 365 dagen toegevoegd (optioneel). Diepe infecties die binnen 90 dagen optreden worden op de reguliere wijze geregistreerd. Daarnaast kunnen bij deze ingrepen diepe infecties die tussen 90 en 365 dagen na de operatie optreden apart worden geregistreerd, samen met bijbehorende infectiegegevens (zie sectie 3.2 rij 55-64).

2.6 Te registreren gegevens

Alle variabelen moeten verplicht worden ingevuld. Een record wordt geweigerd als er een variabele ontbreekt, en het invullen van de optie ONB (=onbekend) is alleen bij hoge uitzondering toegestaan. Uitzonderingen hierop zijn de optionele variabelen (zie verder). Voor toegestane waarden per variabele per operatie zie de paragraaf met de uitgebreide dataspecificaties (3.2).

De vast te leggen variabelen zijn onder te verdelen in:

A) Gegevens die voor iedere patiënt voor iedere operatie worden vastgelegd:

1. Verplicht voor alle indicatoroperaties
2. Optioneel

B) Gegevens die niet voor alle indicatoroperaties hoeven te worden geregistreerd:

1. Additionele variabelen verplicht voor MAMMA-operaties
2. Additionele variabelen verplicht voor COLON-operaties
3. Additionele variabelen verplicht voor HART-operaties
4. Additionele variabelen verplicht voor SECTIO's

C) Vast te leggen infectiegegevens (voor alle indicatoroperaties verplicht)

D) Optionele infectiegegevens voor de periode tussen 90 en 365 dagen, alleen voor ORTHO-operaties

Hieronder worden alle te registreren gegevens met toelichting volgens bovenstaande onderverdeling weergegeven.

A) Van **iedere patiënt** wordt **per operatie** verplicht vastgelegd:

Variabele	Toelichting
OperatieCode	Code van de indicatoroperatie (Code in PREZIES, 6 karakters)
Patientid	Patiëntidentificatienummer (ziekenhuisspecifiek)
LinksRechts*	Is de beschreven operatie aan de linker of rechter zijde van het lichaam uitgevoerd?
Geslacht	
Geboortedatum	
Opnamedatum	
Operatiedatum	
Ontslagdatum	
Lengte	In centimeters
Gewicht	In kilogrammen
Wondklasse**	Vastgesteld door de operateur, zie ook bijlage 4 en FAQ 'Wondklasse'
ASAKlasse**	Van de patiënt, vastgesteld door de anesthesioloog vóór de operatie, zie ook FAQ 'ASAKlasse'
Operatieduur**	In minuten (van eerste snede tot en met laatste hechting)
Maligniteit***	Vond de operatie plaats tengevolge van (verdenking op) maligniteit?
Implantaat	Is er tijdens de ingreep een niet-humaan implantaat geplaatst? Zie FAQ 'Implantaat'
MultiOK	Heeft er tijdens deze OK-sessie een nevenoperatie(s) in hetzelfde operatiegebied plaatsgevonden? Exclusief stoma's (COLON), okselklierdissecties en directe reconstructies (MAMMA), deze ingrepen worden apart geregistreerd.
VervolgOK	Is patiënt tijdens de follow-up periode in hetzelfde operatiegebied opnieuw geopereerd? Zie ook paragraaf 2.5.
DatumVervolg1	Datum 1ste vervolgoperatie tijdens de follow-up periode. Zie ook paragraaf 2.5.
Status	Is bij deze patiënt de follow-up afgerond en zijn alle gegevens ingevuld en definitief akkoord?

* NVT bij HART, COLON, SECTIO, BORSTM en BORSTZ

** NVT bij HART

*** Standaard N (=Nee) bij HART en SECTIO

De bij sommige variabelen in te vullen optie ONB (=Onbekend) is alleen bij hoge uitzondering toegestaan.

Daarnaast kan **optioneel** voor iedere patiënt worden vastgelegd:

Variabele	Toelichting
Discipline	Interventiebundel, zie ook FAQ 'Interventiebundel'
Antibiotica	Interventiebundel, zie ook FAQ 'Interventiebundel'
Ontharen	Interventiebundel, zie ook FAQ 'Interventiebundel'
Normothermie	Interventiebundel, zie ook FAQ 'Interventiebundel'
StafAureus	Dragerschap en behandeling
Chirurg	Code chirurg

B) vast te leggen verplichte **gegevens** die alleen voor **een selectie van de indicatoroperaties** hoeven te worden geregistreerd:

1) Additioneel bij **mamma-ablatio** en **mamma-lumpectomie (MAMMA)**:

Variabele	Toelichting
Okselklierdissectie	Werd er een okselklierdissectie verricht?
DirectVervolg	Was er sprake van een directe reconstructie of plastisch chirurgische operatie?
TypeVervolg1 + 2 + 3	Type van de 1ste, 2de en 3de vervolgooperatie tijdens follow-up periode - maximaal 3 opeenvolgende operaties te registreren. Type vervolgooperatie: 1= okselklierdissectie of tumorexcisie/mamma-ablatio 2= secundaire reconstructie zoals plaatsen/verwijderen van tissue-expander/prothese, tepelreconstructie etc. 3= overig, zoals operatie t.g.v. complicatie, bijv. nabloeding, ophoping vocht, kapselvorming, afsterving weefsel.
DatumVervolg2 + 3	Datum 2de en 3de vervolgooperatie tijdens follow-up periode - maximaal 3 vervolgooperaties te registreren.

2) Additioneel bij **colon-resecties (COLON)**:

Variabele	Toelichting
Stoma	Werd er een stoma aangelegd?
TypeVervolg1 + 2 + 3	Type 1ste, 2de en 3de vervolgooperatie tijdens follow-up periode - maximaal 3 opeenvolgende operaties te registreren. Type vervolgooperatie: 4= overhechten darmperforatie of naadlekkage 5= opheffen ileus 6= overig, bijv. bloeding, operatie aan AP, prolaps etc.
DatumVervolg2 + 3	Datum 2de en 3de vervolgooperatie tijdens follow-up periode - maximaal 3 vervolgooperaties te registreren.

3) Additioneel bij **keizersnedes (SECTIO)**:

Variabele	Toelichting
PrimairSecundair	Type sectio: primair of secundair? Zie FAQ 'Sectio' .

4) Additioneel bij **cardiochirurgische operaties (HART)**:

Variabele	Toelichting
IContslagdatum	Ontslagdatum van de intensive care
Diabetes	Had patiënt insuline afhankelijke diabetes? (type 1 diabetes of type 2 diabetes die insuline-afhankelijk is geworden)
Euroscore2	Euroscore II (zie: http://www.euroscore.org)
Hartlongmachine	Is er een hartlongmachine gebruikt?
Perfusietijd	In minuten
LaagsteTemp	Laagst gemeten lichaamstemperatuur tijdens de operatie. In 1 decimaal.
Mammaria	Zijn er uni- of bilaterale mammaria gebruikt?
Donorwond	Zijn er donorwonden ontstaan, zo ja: op de benen of ergens anders?
Donorwondinfecties	Is er een donorwondinfectie opgetreden? Zo ja, registreer het ernstigste type donorwondinfectie dat is opgetreden. Indien geen surveillance van donorwondinfecties heeft plaatsgevonden dan dient dat ook ingevuld te worden.

C) Verplicht vast te leggen **infectiegegevens** (voor alle indicatoroperaties):

Variabele	Toelichting
POWI	Is er een POWI opgetreden? NB bij cardiochirurgie: <u>donorwond</u> infecties worden hier <u>niet</u> geregistreerd, sternumwondinfecties worden hier <u>wel</u> geregistreerd.
TypePOWI	Oppervlakkig/diep: een diepe postoperatieve wondinfectie overschrijft een oppervlakkige postoperatieve wondinfectie. NB: Bij mamma-operaties (MAMABL, MAMLUM) <u>zonder</u> implantaat hoeft niet gespecificeerd te worden of het een diepe of oppervlakkige POWI betreft; er wordt voor deze specifieke operaties géén onderscheid gemaakt tussen een oppervlakkige en een diepe infectie.
Infectiedatum	Datum waarop aan infectiecriteria werd voldaan.
KweekResultaat	Resultaat van maximaal 1 kweek, indien geen kweek werd verricht dient dat ook hier ingevuld worden.
Kweekdatum	
Verwekker1 + 2 + 3	Welke verwekker is gekweekt? Maximaal 3 verwekkers te registreren. Zie bijlage 3, codelijst met micro-organismen.
Resistentie1 + 2 + 3	Resistentiepatroon van Verwekker1, 2 en 3. In te vullen voor een beperkte groep verwekkers, zie tabel Specificatie verwekkers'. Voor in te vullen resistentiepatronen zie tabel 'Resistentiepatroon'. Zie tevens uitleg hierna, bij 'vastleggen van resistentiegegevens'.
Naadlekkage*	Alleen bij diepe POWI bij COLONchirurgie: was er op het moment van het vaststellen van de POWI sprake van naadlekkage of perforatie?

* NVT indien geen sprake is van een diepe POWI bij COLON-operatie.

D) **Optionele infectiegegevens** voor de periode tussen 90 en 365 dagen, alleen voor **orthopedische operaties (ORTHO)**:

Variabele	Toelichting
PowDiep365	Is er een diepe POWI opgetreden in de periode tussen 90 en 365 dagen na de ingreep?
Infectiedatum365	Datum waarop POWDiep365 aan infectiecriteria voldeed.
KweekResultaat365	Resultaat van maximaal 1 kweek behorende bij POWDiep365, indien geen kweek werd verricht dient dat ook hier ingevuld worden.
Kweekdatum365	
Verwekker1 + 2 + 3_365	Welke verwekker is gekweekt, behorende bij POWDiep365? Maximaal 3 verwekkers te registreren. Zie bijlage 3, codelijst met micro-organismen.
Resistentie1 + 2 +3_365	Resistentiepatroon van Verwekker1, 2, 3_365. In te vullen voor een beperkte groep verwekkers, zie tabel Specificatie verwekkers'. Voor in te vullen resistentiepatronen zie tabel 'Resistentiepatroon'. Zie tevens uitleg hierna, bij 'vastleggen van resistentiegegevens'.

Vastleggen van resistentiegegevens

Indien als verwekker een *Staphylococcus aureus*, *Enterococcus faecium*, *Enterobacteriaceae*, *Acinetobacter spp.*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Stenotrophomonas maltophilia* of *Streptococcus pneumoniae* wordt geregistreerd (zie tabel 'Specificatie verwekkers' voor een specificatie van de *Enterobacteriaceae*), dan wordt door middel van een getal van 0 t/m 4 of ONB het resistentiepatroon aangegeven (zie tabel 'Resistentiepatroon'). In alle andere gevallen kan NVT (niet van toepassing) ingevuld worden.

Tabel: Resistentiepatroon

De toevoeging –R staat voor resistent, –S staat voor susceptibel (sensitief). Indien intermediate (I) susceptibiliteit: registreer als R (resistent). Daar waar Car-R staat wordt resistentie tegen carbapenems bedoeld, en nadrukkelijk niet of een micro-organisme carbapenemase produceert.

Verwekker	Resistentiepatroon					
	0	1	2	3	4	ONB
<i>Staphylococcus aureus</i>	Oxa-S	Oxa-R	Oxa-R + Glyco-R			Onbekend
<i>Enterococcus faecium</i>	Vanco-S	Vanco-R	Vanco-R + Penicillinegroep-R			Onbekend
<i>Enterobacteriaceae**</i>	C3-S + Car-S + Quin-S en/of Amino-S	C3-S + Car-S + Quin-R + Amino-R	C3-R + Car-S	C3-R + Car-R	C3-S + Car-R	Onbekend
<i>Acinetobacter spp.</i>	Car-S + Quin*-S en/of Amino-S	Car-S + Quin*-R + Amino-R	Car-R			Onbekend
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	Car-S + Cefta-S + Quin-S + Amino-S + PIP-S	Car-S <u>En >=3 van de volgende:</u> Cefta-R, Quin-R, Amino-R, PIP-R	Car-R <u>En géén of maximaal 1 van de volgende:</u> Cefta-R, Quin-R, Amino-R, PIP-R	Car-R <u>En >=2 van de volgende:</u> Cefta-R, Quin-R, Amino-R, PIP-R		Onbekend
<i>Stenotrophomonas maltophilia</i>	Cotrimoxazol-S	Cotrimoxazol-R				Onbekend
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	Vanco-S + Penicillinegroep-S	Vanco-R en/of Penicillinegroep-R				Onbekend

Amino = Aminoglycosiden, bijv. tobramycine, gentamicine, amikacine

C3 = Cephalosporines van de derde generatie zoals cefotaxim, ceftriaxone, ceftazidime

Car = Carbapenems: imipenem, meropenem

Cefta = Ceftazidime

Glyco = Glycopeptiden, zoals vancomycine, teicoplanin

Oxa = Oxacilline, meticilline

Penicillinegroep = Penicillinen, zoals benzylpenicilline, amoxicilline, ampicilline en piperacilline (met of zonder betalactamase inhibitor)

PIP = Piperacilline met of zonder betalactamase inhibitor

Quin = Quinolonen, bijv. ciprofloxacine, levofloxacine, norfloxacine

Quin*-R en Quin*-S (bij *Acinetobacter spp.*) = het gaat hier uitsluitend om ciprofloxacine en/of levofloxacine, omdat *Acinetobacter spp.* intrinsiek resistent zijn tegen norfloxacine

Vanco = Vancomycine

Bijvoorbeeld *Enterobacteriaceae* met resistentiepatroon 0: In deze groep behoren isolaten die van de 4 groepen antibiotica (C3, Car, Quin en Amino) alléén resistent zijn voor Quin of alléén voor Amino.

** Niet voor alle *Enterobacteriaceae*: Zie tabel 'Specificatie verwekkers' voor de *Enterobacteriaceae* waarvoor het resistentiepatroon moet worden ingevuld.

Tabel: Specificatie verwekkers

Het resistentiepatroon moet worden ingevuld indien verwekkers uit de hieronder genoemde groepen zijn gekweekt en geregistreerd. Het is vooral van belang dat niet voor alle *Enterobacteriaceae* het resistentiepatroon hoeft te worden nagezocht en ingevuld. In de codelijst Micro-organismen (bijlage 3) staan de micro-organismen waarvoor het resistentiepatroon moet worden ingevuld allen individueel gemarkeerd.

Verwekkers	Specificatie
<i>Staphylococcus aureus</i>	
<i>Enterococcus faecium</i>	
<i>Enterobacteriaceae</i>	<i>Citrobacter spp.</i> <i>Enterobacter spp.</i> <i>Escheria spp.</i> <i>Hafnia spp.</i> <i>Klebsiella spp.</i> <i>Morganella spp.</i> <i>Pantoea spp.</i> <i>Proteus spp.</i> <i>Providencia spp.</i> <i>Serratia spp.</i>
<i>Acinetobacter spp.</i>	
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	
<i>Stenotrophomonas maltophilia</i>	
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	

2.7 Insturen data

Gegevens kunnen rechtstreeks worden ingevoerd in het registratiesysteem OSIRIS via het internet. Let hierbij goed op dat u de meldingen met de juiste status ("POWI Akkoord excl follow-up", "POWI Akkoord" of "POWI Akkoord 365") accordeert, want dit heeft consequenties voor het wel/niet kunnen wijzigen van de gegevens en voor het maken van de terugrapportage(s). Meer informatie over de verschillende status mogelijkheden is te vinden in het document 'Toelichting Statusovergangen module POWI'.

Indien geen gebruik van OSIRIS wordt gemaakt kunnen gegevens na een surveillanceperiode van bij voorkeur drie maanden in een bestand per mail verzonden worden naar PREZIES. Let ook hierbij op dat u de juiste waarden voor de variabele status gebruikt. Een hyperlink voor het beveiligd toesturen van een databestand kan aangevraagd worden via prezies@rivm.nl. Per aangevraagde hyperlink kunt u 1 bestand insturen. U kunt er voor kiezen om meerdere hyperlinks aan te vragen of meerdere bestanden tegelijk in te sturen in een zip-bestand. Het bestand moet voldoen aan de dataspecificaties (zie Hoofdstuk 3). Na inzending worden de gegevens eerst gecontroleerd op fouten en ontbrekende gegevens. Indien de kwaliteit onvoldoende is, worden de gegevens niet ingelezen in OSIRIS maar wordt u verzocht om fouten te corrigeren en ontbrekende gegevens aan te vullen. Gegevens van voldoende kwaliteit zullen door het PREZIES-team worden ingelezen in OSIRIS binnen 4 weken na ontvangst.

2.8 Terugrapportage

Door middel van de applicatie WebFocus kunt u zelf via het internet terugrapportages voor uw ziekenhuis downloaden. Het is echter pas mogelijk een terugrapportage te downloaden de eerste werkdag nadat de gegevens in OSIRIS geaccordeerd zijn cq nadat de ingestuurde gegevens door het PREZIES-team zijn ingelezen. Als u een terugrapportage maakt wordt deze standaard alleen gemaakt op basis van gegevens die definitief akkoord zijn (met de status: POWI akkoord). U kunt er echter voor kiezen om ook gegevens die nog niet definitief zijn of waarvan de follow-up nog niet is afgerond (status: Akkoord exclusief follow-up) mee te nemen in de terugrapportage. Voor landelijke spiegelgegevens worden echter altijd alleen records gebruikt met de definitieve status (POWI akkoord).

In een terugrapportage worden voor een opgegeven selectieperiode per operatiecode of per operatiegroep de gegevens van het ziekenhuis gerapporteerd. Een terugrapportage bevat per operatiecode of operatiegroep één tabel, maximaal 2 grafieken en een overzicht van de interventiebundelelementen.

Voor een goede betrouwbaarheid van de gegevens in de terugrapportage, wordt deze alleen gemaakt indien:

- het ziekenhuis minimaal 20 operaties van de betreffende operatiecode of operatiegroep heeft geregistreerd in de periode waarover de terugrapportage wordt gevraagd,
- er landelijk minimaal 100 operaties zijn geregistreerd in de afgelopen 5 jaar,
- het type operatie door minimaal 3 ziekenhuizen is geregistreerd in de afgelopen 5 jaar.

(NB: afgelopen 5 jaar = de laatste 5 jaar tot en met de einddatum van de geselecteerde periode voor de terugrapportage)

Meer informatie over de terugrapportage is te vinden in de handleiding POWI rapportage en de leeswijzer POWI.

3 Dataspecificaties

3.1 Inleiding dataspecificaties

De dataspecificaties beschrijven waar de bestanden die worden ingezonden voor de surveillance van postoperatieve wondinfecties (POWI) aan moeten voldoen.

Deze dataspecificaties gelden voor de registratie van ingrepen uitgevoerd vanaf 1 januari 2016 en zijn op enkele punten gewijzigd ten opzichte van 2015. Wijzigingen staan beschreven in het eerste hoofdstuk van dit document. Sinds 2009 kan de interventiebundel in het kader van de veiligheidsagenda (voorheen veiligheidsprogramma) worden geregistreerd. Meer informatie over de veiligheidsagenda staat op <http://www.vmszorg.nl>. Deze interventiebundel kan ook in 2016 binnen PREZIES geregistreerd blijven worden.

In deze paragraaf (3.1) worden de algemene aanwijzingen voor het aanleveren van het bestand beschreven.

In paragraaf 3.2 (Uitgebreide dataspecificaties) staan de dataspecificaties volledig uitgeschreven met beschrijving van de variabelen en de toegestane antwoordmogelijkheden.

In paragraaf 3.3 (Verkorte dataspecificaties) staat een beknopte en handzame versie van de opbouw en inhoud van het bestand.

In paragraaf 3.4 worden aanwijzingen gegeven voor controles die u zelf kunt uitvoeren om ervoor te zorgen dat de gegevens van uw ziekenhuis helemaal aan de dataspecificaties voldoen. (Pas op: het is nadrukkelijk niet de bedoeling dat records met ontbrekende gegevens uit het bestand worden verwijderd!)

Aanwijzingen

Opbouw dataset:

- De dataset van de module postoperatieve wondinfecties bestaat uit 1 bestand (textfile) met de bestandsnaam POWI_v16.txt. Dit bestand heeft 65 kolommen, die allemaal in de aangegeven volgorde dienen te worden opgenomen in de datastructuur van het bestand.
- Alle gegevens moeten verplicht worden aangeleverd, met uitzondering van de optionele variabelen.
- Variabelen die niet verplicht ingevuld hoeven te worden (optionele variabelen) of variabelen die voor de in te sturen operatie niet van toepassing zijn moeten wel altijd worden opgenomen in de datastructuur.
- In de eerste regel van het bestand moet variabelen/headers worden weergegeven van de kolommen. Deze headers moeten gelijk zijn aan de variabelen in de kolom 'Naam' van de Uitgebreide dataspecificaties (zie tabel paragraaf 3.2).
- Velden (=variabelen) in een record worden gescheiden (field delimiter) door CHR\$(9) (=Tab).
- Records (=regels) in het bestand worden afgesloten (record delimiter) met CHR\$(13) CHR\$(10) (=resp. CR en LF).

Variabelen:

- Het datatype geeft het type veld aan, bijvoorbeeld categorie, tekst of numeriek.
- Alle datatypes worden zonder text qualifier weergegeven (dus geen " " of ' ').
- De kolom 'Toegestane waarden' in de Uitgebreide dataspecificaties (zie tabel paragraaf 3.2) geeft voor iedere variabele aan wat alle mogelijke toegestane waarden zijn. Omdat de toegestane waarden per type operatie kunnen verschillen, specificeren de kolommen 'Toegestane waarden per type indicatoroperatie' (in dezelfde tabel) welke waarden voor de verschillende typen indicatoroperaties toegestaan zijn.
- Lege of gedeeltelijk gevulde velden mogen niet worden (aan)gevuld met spaties. Ook voorloophnullen mogen niet gebruikt worden.
- Het datumformaat is dd-mm-jjjj. Een datum bestaat dus altijd uit 10 karakters en een datumscheidingsteken is verplicht. Als datumscheidingsteken mag een "-" of een "/" worden gebruikt. In het gehele bestand moet echter consequent voor alle datumvelden voor de ene notatie (-) of voor de andere notatie (/) worden gekozen. Bijvoorbeeld 1 maart 2016 wordt: 01-03-2016 of 01/03/2016.

- Als decimaalscheidingstekens mag een punt (.) of komma (,) worden gebruikt. In het gehele bestand moet echter als decimaalscheidingstekens consequent voor de ene notatie (.) of voor de andere notatie (,) worden gekozen.
- Het gebruik van scheidingstekens voor duizendtallen is niet toegestaan.
- De variabelen zijn niet hoofdlettergevoelig.

Vervolg vragen, extra vragen en optionele vragen:

- De datastructuur heeft deels een vervolgvragenlogica. Vervolg vragen worden alleen beantwoord als de hoofdvraag daar aanleiding toe geeft. Vervolg vragen moeten echter wel altijd worden opgenomen in de datastructuur, en moeten met NVT (= niet van toepassing) worden beantwoord als de hoofdvraag niet voldoet aan het juiste criterium.
- Extra vragen voor bepaalde soorten operaties worden alleen beantwoord voor deze specifieke operaties. Deze extra vragen moeten echter wel altijd worden opgenomen in de datastructuur, en moeten met NVT (= niet van toepassing) worden beantwoord als het een ander type operatie betreft.
- Binnen deze module is het mogelijk de interventiebundel volgens de specificaties van de Veiligheidsagenda te registreren (zie <http://www.vmszorg.nl>). Binnen PREZIES is het registreren van deze variabelen optioneel bij alle operaties. Echter ook indien u niet deelneemt aan de registratie van de interventiebundel in het kader van de Veiligheidsagenda, dan moeten de verschillende te registreren items van deze bundel wel opgenomen worden in de datastructuur.

3.2 Uitgebreide dataspecificaties

In deze paragraaf vindt u een tabel met uitgebreide dataspecificaties. Een korte toelichting op deze tabel:

- In de eerste kolom ('Nr') staat het kolomnummer. Deze geeft de volgorde aan waarin de variabelen moeten worden geregistreerd. Het verwisselen van kolommen is dus niet toegestaan.
 - In de kolom 'Naam', staat de naam die gebruikt moet worden in de eerste regel van het bestand (= de regel met headers/variabelnamen).
 - Daarna volgt een beschrijving van de variabele ('Beschrijving'). In deze kolom staat naast een algemene beschrijving ook beschreven wanneer een variabele slechts voor bepaalde types operaties verzameld hoeft te worden. Wanneer een variabele voor een bepaald type operatie niet van toepassing is, dan moet in het databestand nog wel altijd NVT (=niet van toepassing) ingevuld worden. Indien u de gegevens in OSIRIS registreert dan wordt dit automatisch voor u ingevuld.
 - In de kolom 'Verplicht' kunt u zien welke variabelen verplicht geregistreerd moeten worden en welke optioneel zijn.
 - In de kolom 'Datatype' wordt aangegeven of de variabele een numerieke, text, datum of een categorie-variabele is.
 - De toegestane waarden staan in de daarop volgende kolom vermeld. Voor alle operaties samen geldt dat andere waarden dan vermeld in deze kolom niet worden geaccepteerd.
- Let op: Toegestane waarden in de datumvelden (en de controles erop) moeten jaarlijks worden aangepast, ook indien de dataspecificaties verder ongewijzigd blijven.
- In de laatste 6 kolommen van de tabel staan de toegestane waarden uitgesplitst per type indicatoroperatie. Bijvoorbeeld voor risicofactoren die alleen bij hartchirurgie van toepassing zijn moet bij alle andere typen operaties automatisch NVT (=niet van toepassing) ingevuld worden. Indien u de gegevens in OSIRIS registreert dan wordt dit automatisch voor u ingevuld. Andere waarden dan vermeld in deze kolommen worden niet geaccepteerd. Informatie over wanneer een variabele wel/niet voor een bepaald type operatie verzameld hoeft te worden vindt u ook in de kolom 'Beschrijving'.

Nr	Naam	Beschrijving	Datatype	Toegestane waarden	Verplicht	Toegestane waarden per type indicatoroperatie (operatienr)					
						HART (1+2+3)	MAMMA (10+11)	COLON (12)	SECTIO (43)	ORTHO (30+31+32)	Overige operaties
1	OperatieCode	Code indicatoroperatie (6 karakters). Een code waarmee het type indicatoroperatie geïdentificeerd kan worden	categorie	Zie tabel in paragraaf 2.2, pagina 7 (lijst indicatoroperaties) kolom "Code in PREZIES" of zie codeboek (bijlage 1).	Verplicht	BYPASS KLEPOP KLEPGS BYPKLP	MAMABL MAMLUM	COREOP COREGS COLIOP COLIGS SIGMOP SIGMGS LOWAOP LOWAGS	SECTIO	HEUPPR KOPHAL KNIEPR	PACICD CHOLOP CHOLGS APPEOP APPEGS RCAOOP RCAOEN BLVBUI FEMBYP DEFEM ABDUTE VALUTE LAPUTE LAMINE BORSTZ BORSTM
2	Patientid	Een uniek patiëntidentificatienummer.	text	Vrije tekst maximaal 32 karakters	Verplicht	Vrije tekst	Vrije tekst	Vrije tekst	Vrije tekst	Vrije tekst	Vrije tekst
3	LinksRechts	<u>Bij chirurgie van MAMMA (10+11), perifere vaten (22+23) en ORTHO (30+31+32):</u> Is de beschreven operatie aan de linker (L) of rechter zijde (R) van het lichaam uitgevoerd? Wanneer hetzelfde type operatie tegelijkertijd ook aan de andere zijde van het lichaam is uitgevoerd moet deze tweede operatie op een nieuwe regel (=in een nieuw record) geregistreerd worden.	categorie	L = links R = rechts NVT = niet van toepassing (alle andere indicatoroperaties, inclusief primaire borstvergrotingen)	Verplicht	NVT	L R	NVT	NVT	L R	L R NVT
4	Geslacht	Het geslacht van de patiënt.	categorie	M = man V = vrouw <u>Bij gynaecologie (40+41+42+43):</u> alleen V (vrouw) toegestaan	Verplicht	M V	M V	M V	V	M V	M V
5	Geboortedatum	Geboortedatum van de patiënt	datum	dd-mm-jjjj (01-01-1900 t/m heden)	Verplicht	dd-mm-jjjj	dd-mm-jjjj	dd-mm-jjjj	dd-mm-jjjj	dd-mm-jjjj	dd-mm-jjjj
6	Opnamedatum	De datum dat de patiënt werd opgenomen in het ziekenhuis	datum	dd-mm-jjjj (01-01-2015 t/m 31-12-2016)	Verplicht	dd-mm-jjjj	dd-mm-jjjj	dd-mm-jjjj	dd-mm-jjjj	dd-mm-jjjj	dd-mm-jjjj
7	Operatiedatum	De datum dat de operatie werd uitgevoerd	datum	dd-mm-jjjj (01-01-2016 t/m 31-12-2016)	Verplicht	dd-mm-jjjj	dd-mm-jjjj	dd-mm-jjjj	dd-mm-jjjj	dd-mm-jjjj	dd-mm-jjjj

Nr	Naam	Beschrijving	Datatype	Toegestane waarden	Verplicht	Toegestane waarden per type indicatoroperatie (operatienr)					
						HART (1+2+3)	MAMMA (10+11)	COLON (12)	SECTIO (43)	ORTHO (30+31+32)	Overige operaties
8	IContslagdatum	<u>Bij HART-operaties (1+2+3):</u> De datum dat de patiënt werd ontslagen van de IC (intensive care)	datum	dd-mm-jjjj (01-01-2016 t/m 01-06-2017) NVT = niet van toepassing (alle andere indicatoroperaties en bij KLEPGS zonder ICopname)	Verplicht	dd-mm-jjjj NVT	NVT	NVT	NVT	NVT	NVT
9	Ontslagdatum	De datum dat de patiënt werd ontslagen uit het ziekenhuis	datum	dd-mm-jjjj (01-01-2016 t/m 30-06-2017)	Verplicht	dd-mm-jjjj	dd-mm-jjjj	dd-mm-jjjj	dd-mm-jjjj	dd-mm-jjjj	dd-mm-jjjj
10	Lengte	Lengte van de patiënt (cm)	numeriek	30-230 ONB = onbekend	Verplicht	30-230	30-230 ONB	30-230 ONB	30-230 ONB	30-230 ONB	30-230 ONB
11	Gewicht	Gewicht van de patiënt (kg) <u>Bij SECTIO (43):</u> Gewicht van vóór de zwangerschap	numeriek	2-300 ONB = onbekend	Verplicht	2-300	2-300 ONB	2-300 ONB	2-300 ONB	2-300 ONB	2-300 ONB
12	Wondklasse	De chirurgische wondklasse	categorie	1 = Schoon 2 = Schoon/besmet 3 = Besmet 4 = Vuil/geïnfecteerd ONB = onbekend NVT = niet van toepassing (bij HART) Zie bijlage 4 "Toegestane wondklassen per operatiecode" voor een specificatie van de wondklassen per ingreep.	Verplicht	NVT	1 4 ONB	2 3 4 ONB	1 2 ONB	1 3 4 ONB	Zie bijlage 4 "Toegestane Wondklassen per operatiecode"
13	ASAKlasse	De ASA-klasse van de patiënt vóór de operatie	categorie	1 = Normaal gezond 2 = Lichte systemische aandoening 3 = Ernstige systemische aandoening 4 = Systemische aandoening met constante levensbedreiging 5 = Stervende patiënt ONB = onbekend NVT = niet van toepassing (bij HART)	Verplicht	NVT	1 2 3 4 5 ONB	1 2 3 4 5 ONB	1 2 3 4 5 ONB	1 2 3 4 5 ONB	1 2 3 4 5 ONB
14	Operatieduur	De duur van de operatie weergegeven in minuten (totale operatieduur indien multiOK)	numeriek	10-720 NVT = niet van toepassing (bij HART)	Verplicht	NVT	10-720	10-720	10-720	10-720	10-720

Nr	Naam	Beschrijving	Datatype	Toegestane waarden	Verplicht	Toegestane waarden per type indicatoroperatie (operatienr)					
						HART (1+2+3)	MAMMA (10+11)	COLON (12)	SECTIO (43)	ORTHO (30+31+32)	Overige operaties
15	Maligniteit	Heeft de operatie plaatsgevonden in verband met een (verdenking op een) maligniteit?	categorie	J = ja N = nee ONB = onbekend <u>Bij cardiochirurgie (1+2+3+4), vaatchirurgie (20+21+22+23), ORTHO (30+31+32), SECTIO (43) en plastische/cosmetische chirurgie (60+61): alleen N (nee) toegestaan</u>	Verplicht	N	J N ONB	J N ONB	N	N	J N ONB
16	Implantaat	Is er tijdens de operatie een niet-humaan implantaat geplaatst? (denk aan bijv. protheses, 'matjes'/mesh, staaldraad, schroeven, cement)	categorie	J = ja N = nee	Verplicht	J N	J N	J N	J N	J	J N
17	MultiOK	Zijn er tijdens deze OK-sessie nevenoperaties uitgevoerd in hetzelfde operatiegebied? Met MultiOk worden geen stoma's (<u>COLON</u>), okselklierdissecties en directe reconstructies (<u>MAMMA</u>) bedoeld.	categorie	J = ja N = nee	Verplicht	J N	J N	J N	J N	J N	J N
18	VervolgOK	Is de patiënt tijdens de follow-up periode (van 30 of 90 dagen) opnieuw in hetzelfde operatiegebied geopereerd (anders dan vanwege een POWI)?	categorie	J = ja N = nee	Verplicht	J N	J N	J N	J N	J N	J N
19	DatumVervolg1	De datum van de 1e vervolgOK (anders dan vanwege een POWI) tijdens de follow-up periode.	datum	dd-mm-jjjj NVT = niet van toepassing (geen vervolgOK)	Verplicht	dd-mm-jjjj NVT	dd-mm-jjjj NVT	dd-mm-jjjj NVT	dd-mm-jjjj NVT	dd-mm-jjjj NVT	dd-mm-jjjj NVT

Nr	Naam	Beschrijving	Datatype	Toegestane waarden	Verplicht	Toegestane waarden per type indicatoroperatie (operatienr)					
						HART (1+2+3)	MAMMA (10+11)	COLON (12)	SECTIO (43)	ORTHO (30+31+32)	Overige operaties
20	TypeVervolg1	<u>Bij MAMMA (10+11) en COLON-chirurgie (12):</u> Het type operatie van de 1e vervolgOK.	categorie	1 = MAMMA: okselklierdissectie of tumorexcisie 2 = MAMMA: secundaire reconstructie (bijv. plaatsen/verwijderen tissue-expander of prothese, tepel(hof)reconstructie) 3 = MAMMA: overig, zoals operatie t.g.v. complicatie (bijv. nabloeding, ophoping vocht, kapselvorming, afsterving weefsel) 4 = COLON: overhechten darmperforatie of naadlekkage 5 = COLON: opheffen ileus 6 = COLON: overig, bijv. bloeding, operatie aan AP, prolaps etc NVT = niet van toepassing (geen vervolgOK, alle andere indicatoroperaties)	Verplicht	NVT	1 2 3 NVT	4 5 6 NVT	NVT	NVT	NVT
21	DatumVervolg2	<u>Bij MAMMA (10+11) en COLON-chirurgie (12):</u> De datum van de 2e vervolgOK (anders dan vanwege een POWI) tijdens de follow-up periode.	datum	dd-mm-jjjj NVT = niet van toepassing (geen 2e vervolgOK, alle andere indicatoroperaties)	Verplicht	NVT	dd-mm-jjjj NVT	dd-mm-jjjj NVT	NVT	NVT	NVT
22	TypeVervolg2	<u>Bij MAMMA (10+11) en COLON-chirurgie (12):</u> Het type operatie van de 2e vervolgOK.	categorie	Zie variabele TypeVervolg1	Verplicht	NVT	1 2 3 NVT	4 5 6 NVT	NVT	NVT	NVT
23	DatumVervolg3	<u>Bij MAMMA (10+11) en COLON-chirurgie (12):</u> De datum van de 3e vervolgOK (anders dan vanwege een POWI) tijdens de follow-up periode.	datum	dd-mm-jjjj NVT = niet van toepassing (geen 3e vervolgOK, alle andere indicatoroperaties)	Verplicht	NVT	dd-mm-jjjj NVT	dd-mm-jjjj NVT	NVT	NVT	NVT
24	TypeVervolg3	<u>Bij MAMMA (10+11) en COLON-chirurgie (12):</u> Het type operatie van de 3e vervolgOK	categorie	Zie variabele TypeVervolg1	Verplicht	NVT	1 2 3 NVT	4 5 6 NVT	NVT	NVT	NVT
25	Diabetes	<u>Bij HART-operaties (1+2+3):</u> Heeft de patiënt insuline afhankelijke diabetes mellitus (type 1 diabetes òf type 2 diabetes die insuline afhankelijk is geworden)?	categorie	J = ja N = nee NVT = niet van toepassing (alle andere indicatoroperaties)	Verplicht	J N	NVT	NVT	NVT	NVT	NVT

Nr	Naam	Beschrijving	Datatype	Toegestane waarden	Verplicht	Toegestane waarden per type indicatoroperatie (operatiernr)					
						HART (1+2+3)	MAMMA (10+11)	COLON (12)	SECTIO (43)	ORTHO (30+31+32)	Overige operaties
26	Euroscore2	<u>Bij HART-operaties (1+2+3):</u> Wat is de EuroSCORE II van patiënt (0-100)?	numeriek	0-100 NVT = niet van toepassing (alle andere indicatoroperaties)	Verplicht	0-100	NVT	NVT	NVT	NVT	NVT
27	Hartlongmachine	<u>Bij HART-operaties (1+2+3):</u> Is er een hart-longmachine gebruikt?	categorie	J = ja N = nee NVT = niet van toepassing (alle andere indicatoroperaties)	Verplicht	J N	NVT	NVT	NVT	NVT	NVT
28	Perfusietijd	<u>Bij HART-operaties (1+2+3):</u> Indien er gebruik gemaakt werd van een hart-longmachine, wat was de perfusietijd? (minuten)	numeriek	1-720 NVT = niet van toepassing (geen hartlongmachine gebruikt, alle andere indicatoroperaties)	Verplicht	1-720 NVT	NVT	NVT	NVT	NVT	NVT
29	LaagsteTemp	<u>Bij HART-operaties (1+2+3):</u> Wat was de laagst gemeten lichaamstemperatuur tijdens de operatie (nasale meting, graden Celsius).	numeriek, 1 decimaal	10.0-43.0 NVT = niet van toepassing (geen hartlongmachine gebruikt, alle andere indicatoroperaties)	Verplicht	10.0-43.0 NVT	NVT	NVT	NVT	NVT	NVT
30	Mammaria	<u>Bij HART-operaties (1+3):</u> Is er gebruikt gemaakt van (uni- of bilaterale) mammaria?	categorie	J = ja N = nee NVT = niet van toepassing (alle andere indicatoroperaties, inclusief klepchirurgie)	Verplicht	J N NVT	NVT	NVT	NVT	NVT	NVT
31	Donorwond	<u>Bij HART-operaties (1+3):</u> Is er een donorwond, waar B betekent "ja, beenwond(en)", A betekent "ja, anders" en N betekent "Nee".	categorie	B = ja, beenwond A = ja, anders N = nee NVT = niet van toepassing (alle andere indicatoroperaties, inclusief klepchirurgie)	Verplicht	B A N NVT	NVT	NVT	NVT	NVT	NVT
32	Okselklierdissectie	<u>Bij MAMMA ablatio of lumpectomie (10+11):</u> Is er tijdens de indicatoroperatie een okselklierdissectie verricht?	categorie	J = ja N = nee NVT = niet van toepassing (alle andere indicatoroperaties)	Verplicht	NVT	J N	NVT	NVT	NVT	NVT
33	DirectVervolg	<u>Bij MAMMA ablatio of lumpectomie (10+11):</u> Heeft er tijdens de indicatoroperatie een directe reconstructie (bij mamma ablatio) of plastisch chirurgische operatie (bij lumpectomie) in dezelfde operatiesessie plaatsgevonden?	categorie	J = ja N = nee NVT = niet van toepassing (alle andere indicatoroperaties)	Verplicht	NVT	J N	NVT	NVT	NVT	NVT
34	Stoma	<u>Bij COLON-chirurgie (12):</u> Is er tijdens de indicatoroperatie een stoma aangelegd?	categorie	J = ja N = nee NVT = niet van toepassing (alle andere indicatoroperaties)	Verplicht	NVT	NVT	J N	NVT	NVT	NVT

Nr	Naam	Beschrijving	Datatype	Toegestane waarden	Verplicht	Toegestane waarden per type indicatoroperatie (operatienr)					
						HART (1+2+3)	MAMMA (10+11)	COLON (12)	SECTIO (43)	ORTHO (30+31+32)	Overige operaties
35	PrimairSecundair	Bij SECTIO caesarea (43): Was het een primaire sectio of een secundaire sectio?	categorie	P = primair S = secundair NVT = niet van toepassing (alle andere indicatoroperaties)	Verplicht	NVT	NVT	NVT	P S	NVT	NVT
36	Discipline	Is het aantal deurbewegingen (van alle aanwezige deuren op de OK samen) tijdens de chirurgische OK-tijd onder de norm X gebleven? De chirurgische OK-tijd start bij incisie en stopt bij het sluiten van de wond.	categorie	J = ja N = nee	Optioneel	J N	J N	J N	J N	J N	J N
37	Antibiotica	Is bij deze patiënt 15-60 minuten voor incisie of bloedleegte de juiste antibioticaprofylaxe toegediend, en is antibioticaprofylaxe herhaald indien de operatie langer dan 4 uur duurde of er meer dan 2 liter bloedverlies was (bij een volwassene)?	categorie	J = ja N = nee	Optioneel	J N	J N	J N	J N	J N	J N
38	Ontharen	Is deze patiënt niet onthaard of onthaard met een tondeuse? J=niet onthaard of onthaard met tondeuse, N=onthaard met ander middel dan tondeuse.	categorie	J = ja N = nee	Optioneel	J N	J N	J N	J N	J N	J N
39	Normothermie	Normothermie: Was de temperatuur van deze patiënt gemeten aan het einde van de operatie tussen de 36 en 38 °C (rectaal gemeten) of tussen de 35.5 en 37.5 °C (niet-rectaal gemeten)?	categorie	J = ja N = nee	Optioneel	J N	J N	J N	J N	J N	J N
40	StafAureus	Is deze patiënt gescreend op dragerschap van <i>S. Aureus</i> en zonodig behandeld? J=gescreend en zonodig behandeld, N=niet gescreend, of wel gescreend maar niet behandeld terwijl dit wel nodig was geweest.	categorie	J = ja N = nee	Optioneel	J N	J N	J N	J N	J N	J N
41	Chirurg	Een ziekenhuisspecifieke code voor de specialist die de ingreep heeft uitgevoerd. Dit betreft vertrouwelijke informatie. Er mag geen gebruik worden gemaakt van een lettercode die herleidbaar is naar de chirurg.	text	Vrije tekst maximaal 7 karakters	Optioneel	Vrije tekst	Vrije tekst	Vrije tekst	Vrije tekst	Vrije tekst	Vrije tekst

Nr	Naam	Beschrijving	Datatype	Toegestane waarden	Verplicht	Toegestane waarden per type indicatoroperatie (operatienr)					
						HART (1+2+3)	MAMMA (10+11)	COLON (12)	SECTIO (43)	ORTHO (30+31+32)	Overige operaties
42	POWI	Is er tijdens de follow-up een postoperatieve wondinfectie (POWI) opgetreden? (NB: cardiochirurgische donorwondinfecties worden alléén in kolomnr 54 geregistreerd! Sternumwondinfecties of wondinfecties t.g.v. endovasculaire hartchirurgie worden daarentegen wel in kolom 42-52 geregistreerd)	categorie	J = ja N = nee	Verplicht	J N	J N	J N	J N	J N	J N
43	TypePOWI	Indien er een POWI is opgetreden tijdens de follow-up: was dit een oppervlakkige of een diepe POWI? (bij zowel een oppervlakkige als een diepe POWI wordt alleen de diepe POWI ingevuld). Bij MAMMA-operaties zonder implantaat wordt geen onderscheid gemaakt tussen diep en oppervlakkig, en kan alleen GO = geen onderscheid worden ingevuld.	categorie	O = oppervlakkig D = diep GO = geen onderscheid (alleen bij MAMMA-operaties zonder implantaat) NVT = niet van toepassing (geen POWI)	Verplicht	O D NVT	O D GO NVT	O D NVT	O D NVT	O D NVT	O D NVT
44	Infectiedatum	Datum waarop werd voldaan aan de criteria van de te registreren infectie	datum	dd-mm-jjjj (01-01-2016 t/m 31-03-2017) NVT = niet van toepassing (geen POWI)	Verplicht	dd-mm-jjjj NVT	dd-mm-jjjj NVT	dd-mm-jjjj NVT	dd-mm-jjjj NVT	dd-mm-jjjj NVT	dd-mm-jjjj NVT
45	KweekResultaat	Resultaat kweek behorend bij de POWI	categorie	P = positief N = negatief G = geen kweek afgenomen NVT = niet van toepassing (geen POWI)	Verplicht	P N G NVT	P N G NVT	P N G NVT	P N G NVT	P N G NVT	P N G NVT
46	Kweekdatum	De afnamedatum van de kweek behorend bij de POWI	datum	dd-mm-jjjj (01-01-2016 t/m 31-03-2017) NVT = niet van toepassing (geen POWI, geen kweek)	Verplicht	dd-mm-jjjj NVT	dd-mm-jjjj NVT	dd-mm-jjjj NVT	dd-mm-jjjj NVT	dd-mm-jjjj NVT	dd-mm-jjjj NVT
47	Verwekker1	Welk micro-organisme is er gekweekt? (1) Geef de naam van de verwekker.	categorie	Zie codelijst micro-organismen, bijlage 3 NVT = niet van toepassing (geen POWI, geen kweek, of negatieve kweek)	Verplicht	Zie bijlage 3	Zie bijlage 3	Zie bijlage 3	Zie bijlage 3	Zie bijlage 3	Zie bijlage 3
48	Resistentie1	Was er sprake van de volgende vormen van resistentie? (1) (Hoeft slechts voor een selecte groep verwekkers ingevuld te worden, zie tabel 'specificatie verwekkers')	categorie	0 t/m 4 zie tabel 'resistentiepatroon' ONB = onbekend NVT = niet van toepassing (geen POWI, geen kweek, negatieve kweek, of geen verwekker uit tabel 'specificatie verwekkers')	Verplicht	0-4 ONB NVT	0-4 ONB NVT	0-4 ONB NVT	0-4 ONB NVT	0-4 ONB NVT	0-4 ONB NVT
49	Verwekker2	Welk micro-organisme is er gekweekt? (2) Geef de naam van de verwekker.	categorie	Zie codelijst micro-organismen, bijlage 3 NVT = niet van toepassing (geen POWI, geen kweek, negatieve kweek, of slechts 1 verwekker bekend)	Verplicht	Zie bijlage 3	Zie bijlage 3	Zie bijlage 3	Zie bijlage 3	Zie bijlage 3	Zie bijlage 3

Nr	Naam	Beschrijving	Datatype	Toegestane waarden	Verplicht	Toegestane waarden per type indicatoroperatie (operatienr)					
						HART (1+2+3)	MAMMA (10+11)	COLON (12)	SECTIO (43)	ORTHO (30+31+32)	Overige operaties
50	Resistentie2	Was er sprake van de volgende vormen van resistentie? (2) (Hoeft slechts voor een selecte groep verwekkers ingevuld te worden, zie tabel 'specificatie verwekkers')	categorie	0 t/m 4 zie tabel 'resistentiepatroon' ONB = onbekend NVT = niet van toepassing (geen POWI, geen kweek, negatieve kweek, geen verwekker uit tabel 'specificatie verwekkers', of slechts 1 verwekker ingevuld)	Verplicht	0-4 ONB NVT	0-4 ONB NVT	0-4 ONB NVT	0-4 ONB NVT	0-4 ONB NVT	0-4 ONB NVT
51	Verwekker3	Welk micro-organisme is er gekweekt? 3) Geef de naam van de verwekker.	categorie	Zie codelijst micro-organismen, bijlage 3 NVT = niet van toepassing (geen POWI, geen kweek, negatieve kweek, of slechts 2 verwekkers bekend)	Verplicht	Zie bijlage 3	Zie bijlage 3	Zie bijlage 3	Zie bijlage 3	Zie bijlage 3	Zie bijlage 3
52	Resistentie3	Was er sprake van de volgende vormen van resistentie? (3) (Hoeft slechts voor een selecte groep verwekkers ingevuld te worden, zie tabel 'specificatie verwekkers')	categorie	0 t/m 4 zie tabel 'resistentiepatroon' ONB = onbekend NVT = niet van toepassing (geen POWI, geen kweek, negatieve kweek, geen verwekker uit tabel 'specificatie verwekkers', of slechts 1 of 2 verwekker ingevuld)	Verplicht	0-4 ONB NVT	0-4 ONB NVT	0-4 ONB NVT	0-4 ONB NVT	0-4 ONB NVT	0-4 ONB NVT
53	Naadlekkage	<u>Bij diepe POWI bij COLON-chirurgie (12):</u> Was er op het moment van het vaststellen van de POWI sprake van naadlekkage of darmperforatie, op basis van diagnose arts?	categorie	J = ja N = nee NVT = niet van toepassing (geen diepe POWI bij colonchirurgie, alle andere indicatoroperaties)	Verplicht	NVT	NVT	J N NVT	NVT	NVT	NVT
54	Donorwondinfecties	<u>Bij HART-operaties (1+3):</u> Zijn er donorwondinfecties opgetreden? Zo ja, geef het ernstigste type donorwondinfectie aan. Indien geen surveillance van donorwonden is uitgevoerd vul GS (=geen surveillance) in. Indien er geen donorwonden waren: vul NVT in.	categorie	N = nee, geen donorwondinfecties O = ja, oppervlakkige donorwondinfectie(s) D = ja, diepe donorwondinfectie(s) GS = geen surveillance donorwonden uitgevoerd NVT = niet van toepassing (er waren geen donorwonden, alle andere indicatoroperaties)	Verplicht	N O D GS NVT	NVT	NVT	NVT	NVT	NVT

* Variabelen 55 t/m 64 zijn verplicht indien voor orthopedische ingrepen de verlengde follow-up van 1 jaar wordt uitgevoerd. Variabele 65 (Status) is voor iedere ingreep verplicht.

Nr	Naam	Beschrijving	Datatype	Toegestane waarden	Verplicht	Toegestane waarden per type indicatoroperatie (operatienr)					
						HART (1+2+3)	MAMMA (10+11)	COLON (12)	SECTIO (43)	ORTHO (30+31+32)	Overige operaties
55	PowiDiep365	<u>Bij ORTHO-operaties (30+31+32):</u> Is er een diepe POWI opgetreden in de periode die start bij 90 dagen na de ingreep en die eindigt bij 365 dagen na de ingreep? (voorwaarde: in de eerste 90 dagen van de follow-up is er geen diepe POWI opgetreden)	categorie	J = ja N = nee NVT = niet van toepassing (er was al een diepe POWI tijdens de eerste 90 dagen van de follow-up, er wordt geen verlengde follow-up van 365 dagen uitgevoerd, alle andere indicatoroperaties)	Optioneel*	NVT	NVT	NVT	NVT	J N NVT	NVT
56	Infectiedatum365	<u>Bij ORTHO-operaties (30+31+32):</u> Datum waarop werd voldaan aan de criteria van de diepe POWI die optrad tussen 90 en 365 dagen na de ingreep.	datum	dd-mm-jjjj (31-03-2016 t/m 31-12-2017) NVT = niet van toepassing (geen POWI, alle andere indicatoroperaties)	Optioneel*	NVT	NVT	NVT	NVT	dd-mm-jjjj NVT	NVT
57	KweekResultaat365	<u>Bij ORTHO-operaties (30+31+32):</u> Resultaat kweek behorende bij PowiDiep365	categorie	P = positief N = negatief G = geen kweek afgenomen NVT = niet van toepassing (geen POWI, alle andere indicatoroperaties)	Optioneel*	NVT	NVT	NVT	NVT	P N G NVT	NVT
58	Kweekdatum365	<u>Bij ORTHO-operaties (30+31+32):</u> De afnamedatum van de kweek behorende bij PowiDiep365	datum	dd-mm-jjjj (31-03-2016 t/m 31-12-2017) NVT = niet van toepassing (geen POWI, geen kweek, alle andere indicatoroperaties)	Optioneel*	NVT	NVT	NVT	NVT	dd-mm-jjjj NVT	NVT
59	Verwekker365_1	<u>Bij ORTHO-operaties (30+31+32):</u> Welk micro-organisme is er gekweekt bij PowiDiep365? (1) Geef de naam van de verwekker.	categorie	Zie codelijst micro-organismen, bijlage 3 NVT = niet van toepassing (geen POWI, geen kweek, negatieve kweek, alle andere indicatoroperaties)	Optioneel*	NVT	NVT	NVT	NVT	Zie bijlage 3 NVT	NVT
60	Resistentie365_1	<u>Bij ORTHO-operaties (30+31+32):</u> Was er sprake van de volgende vormen van resistentie bij Verwekker365_1? (1) (Hoeft slechts voor een selecte groep verwekkers ingevuld te worden, zie tabel 'specificatie verwekkers')	categorie	0 t/m 4 zie tabel 'resistentiepatroon' ONB = onbekend NVT = niet van toepassing (geen POWI, geen kweek, negatieve kweek, geen verwekker uit tabel 'specificatie verwekkers', alle andere indicatoroperaties)	Optioneel*	NVT	NVT	NVT	NVT	0-4 ONB NVT	NVT
61	Verwekker365_2	<u>Bij ORTHO-operaties (30+31+32):</u> Welk micro-organisme is er gekweekt bij PowiDiep365? (2) Geef de naam van de verwekker.	categorie	Zie codelijst micro-organismen, bijlage 3 NVT = niet van toepassing (geen POWI, geen kweek, negatieve kweek, slechts 1 verwekker bekend, alle andere indicatoroperaties)	Optioneel*	NVT	NVT	NVT	NVT	Zie bijlage 3 NVT	NVT

Nr	Naam	Beschrijving	Datatype	Toegestane waarden	Verplicht	Toegestane waarden per type indicatoroperatie (operatiernr)					
						HART (1+2+3)	MAMMA (10+11)	COLON (12)	SECTIO (43)	ORTHO (30+31+32)	Overige operaties
62	Resistentie365_2	<u>Bij ORTHO-operaties (30+31+32):</u> Was er sprake van de volgende vormen van resistentie bij Verwekker365_2? (2) (Hoeft slechts voor een selecte groep verwekkers ingevuld te worden, zie tabel 'specificatie verwekkers')	categorie	0 t/m 4 zie tabel 'resistentiepatroon' ONB = onbekend NVT = niet van toepassing (geen POWI, geen kweek, negatieve kweek, geen verwekker uit tabel 'specificatie verwekkers', slechts 1 verwekker ingevuld, alle andere indicatoroperaties)	Optioneel*	NVT	NVT	NVT	NVT	0-4 ONB NVT	NVT
63	Verwekker365_3	<u>Bij ORTHO-operaties (30+31+32):</u> Welk micro-organisme is er gekweekt bij PowiDiep365? (3) Geef de naam van de verwekker.	categorie	Zie codelijst micro-organismen, bijlage 3 NVT = niet van toepassing (geen POWI, geen kweek, negatieve kweek, slechts 1 of 2 verwekkers bekend, alle andere indicatoroperaties)	Optioneel*	NVT	NVT	NVT	NVT	Zie bijlage 3 NVT	NVT
64	Resistentie365_3	<u>Bij ORTHO-operaties (30+31+32):</u> Was er sprake van de volgende vormen van resistentie bij Verwekker365_3? (3) (Hoeft slechts voor een selecte groep verwekkers ingevuld te worden, zie tabel 'specificatie verwekkers')	categorie	0 t/m 4 zie tabel 'resistentiepatroon' ONB = onbekend NVT = niet van toepassing (geen POWI, geen kweek, negatieve kweek, geen verwekker uit tabel 'specificatie verwekkers', slechts 1 of 2 verwekker ingevuld, alle andere indicatoroperaties)	Optioneel*	NVT	NVT	NVT	NVT	0-4 ONB NVT	NVT
65	Status	Is bij deze patiënt de follow-up afgerond (=alle gegevens zijn ingevuld en akkoord) of moet de surveillance voor POWI's nog op een later tijdstip afgerond worden (latere aanvulling en/of correctie van gegevens mogelijk). NB: Terugrapportages worden default gemaakt voor alleen die patiënten bij wie de follow-up is afgerond. Het zal echter mogelijk zijn om ook uw patiënten zonder afgeronde follow-up (AEF) in de (voorlopige) terugrapportage mee te nemen indien u dat wenst.	categorie	AEF = Akkoord exclusief follow-up (wijziging/correctie van gegevens mogelijk) OK = POWI Akkoord (follow-up afgerond, gegevens definitief) OK365 = POWI Akkoord 365 (verlengde follow-up van 1 jaar afgerond; alleen voor <u>ORTHO-operaties (30+31+32)</u>)	Verplicht	AEF OK	AEF OK	AEF OK	AEF OK	AEF OK OK365	AEF OK

3.3 Verkorte dataspecificaties

In deze paragraaf treft u een beknopte en handzame versie van de opbouw en inhoud van het bestand die als eerste aanzet kan dienen voor de opbouw van de datastructuur.

Nr	Naam	Type	Toegestane waarden	Verplicht	Mag leeg blijven	Getal min.	Getal max.	ONB toegestaan	NVT toegestaan
1	OperatieCode	categorie	6 karakters, zie lijst indicatoroperaties kolom "Code in PREZIES"	Ja	Nee			Nee	Nee
2	Patientid	text	vrije tekst, max 32 karakters	Ja	Nee			Nee	Nee
3	LinksRechts	categorie	L / R / NVT	Ja	Nee			Nee	Ja*
4	Geslacht	categorie	M / V	Ja	Nee			Nee	Nee
5	Geboortedatum	datum	dd-mm-jjjj (01-01-1900 t/m heden)	Ja	Nee			Nee	Nee
6	Opnamedatum	datum	dd-mm-jjjj	Ja	Nee			Nee	Nee
7	Operatiedatum	datum	dd-mm-jjjj	Ja	Nee			Nee	Nee
8	IConslagdatum	datum	dd-mm-jjjj / NVT	Ja	Nee			Nee	Ja*
9	Ontslagdatum	datum	dd-mm-jjjj	Ja	Nee			Nee	Nee
10	Lengte	numeriek	30-230 / ONB	Ja	Nee	30	230	Ja	Nee
11	Gewicht	numeriek	2-300 / ONB	Ja	Nee	2	300	Ja	Nee
12	Wondklasse	categorie	1 / 2 / 3 / 4 / ONB / NVT	Ja	Nee	1	4	Ja	Ja*
13	ASAKlasse	categorie	1 / 2 / 3 / 4 / 5 / ONB / NVT	Ja	Nee	1	5	Ja	Ja*
14	Operatieduur	numeriek	10-720 / NVT	Ja	Nee	10	720	Nee	Ja*
15	Maligniteit	categorie	J / N / ONB	Ja	Nee			Ja	Nee
16	Implantaat	categorie	J / N	Ja	Nee			Nee	Ja*
17	MultiOK	categorie	J / N	Ja	Nee			Nee	Nee
18	VervolgOK	categorie	J / N	Ja	Nee			Nee	Nee
19	DatumVervolg1	datum	dd-mm-jjjj / NVT	Ja	Nee			Nee	Ja
20	TypeVervolg1	categorie	1 / 2 / 3 / 4 / 5 / 6 / NVT	Ja	Nee	1	6	Nee	Ja
21	DatumVervolg2	datum	dd-mm-jjjj / NVT	Ja	Nee			Nee	Ja
22	TypeVervolg2	categorie	1 / 2 / 3 / 4 / 5 / 6 / NVT	Ja	Nee	1	6	Nee	Ja
23	DatumVervolg3	datum	dd-mm-jjjj / NVT	Ja	Nee			Nee	Ja
24	TypeVervolg3	categorie	1 / 2 / 3 / 4 / 5 / 6 / NVT	Ja	Nee	1	6	Nee	Ja
25	Diabetes	categorie	J / N / NVT	Ja	Nee			Nee	Ja*
26	Euroscore2	numeriek	0-100 / NVT	Ja	Nee	0	100	Nee	Ja*
27	Hartlongmachine	categorie	J / N / NVT	Ja	Nee			Nee	Ja*
28	Perfusietijd	numeriek	1-720 / NVT	Ja	Nee	1	720	Nee	Ja*
29	LaagsteTemp	numeriek, 1 decimaal	10.0-43.0 / NVT	Ja	Nee	10.0	43.0	Nee	Ja*
30	Mammaria	categorie	J / N / NVT	Ja	Nee			Nee	Ja*
31	Donorwond	categorie	B / A / N / NVT	Ja	Nee			Nee	Ja*
32	Okselklierdissectie	categorie	J / N / NVT	Ja	Nee			Nee	Ja*
33	DirectVervolg	categorie	J / N / NVT	Ja	Nee			Nee	Ja*
34	Stoma	categorie	J / N / NVT	Ja	Nee			Nee	Ja*
35	PrimairSecundair	categorie	P / S / NVT	Ja	Nee			Nee	Ja*
36	Discipline	categorie	J / N	Nee	Ja			Nee	Nee
37	Antibiotica	categorie	J / N	Nee	Ja			Nee	Nee
38	Ontharen	categorie	J / N	Nee	Ja			Nee	Nee
39	Normothermie	categorie	J / N	Nee	Ja			Nee	Nee
40	StafAureus	categorie	J / N	Nee	Ja			Nee	Nee
41	Chirurg	text	Vrije tekst, max 7 karakters	Nee	Ja			Ja	Ja
42	POWI	categorie	J / N	Ja	Nee			Nee	Nee
43	TypePOWI	categorie	O / D / GO / NVT	Ja	Nee			Nee	Ja
44	Infectiedatum	datum	dd-mm-jjjj / NVT	Ja	Nee			Nee	Ja

Nr	Naam	Type	Toegestane waarden	Verplicht	Mag leeg blijven	Getal min.	Getal max.	ONB toegestaan	NVT toegestaan
45	KweekResultaat	categorie	P / N / G / NVT	Ja	Nee			Nee	Ja
46	Kweekdatum	datum	dd-mm-jjjj / NVT	Ja	Nee			Nee	Ja
47	Verwekker1	categorie	Max 6 karakters / NVT (zie 'bijlage 3: Lijst micro-organismen')	Ja	Nee			Nee	Ja
48	Resistentie1	categorie	0 / 1 / 2 / 3 / 4 / ONB / NVT (zie tabel 'resistentiepatroon')	Ja	Nee	0	4	Ja	Ja
49	Verwekker2	categorie	Max 6 karakters / NVT (zie 'bijlage 3: Lijst micro-organismen')	Ja	Nee			Nee	Ja
50	Resistentie2	categorie	0 / 1 / 2 / 3 / 4 / ONB / NVT (zie tabel 'resistentiepatroon')	Ja	Nee	0	4	Ja	Ja
51	Verwekker3	categorie	Max 6 karakters / NVT (zie 'bijlage 3: Lijst micro-organismen')	Ja	Nee			Nee	Ja
52	Resistentie3	categorie	0 / 1 / 2 / 3 / 4 / ONB / NVT (zie tabel 'resistentiepatroon')	Ja	Nee	0	4	Ja	Ja
53	Naadlekkage	categorie	J / N / NVT	Ja	Nee			Nee	Ja*
54	Donorwondinfecties	categorie	N / O / D / GS / NVT	Ja	Nee			Nee	Ja*
55	PowDiep365	categorie	J / N / NVT	Nee**	Ja			Nee	Ja
56	Infectiedatum365	categorie	dd-mm-jjjj / NVT	Nee**	Ja			Nee	Ja
57	KweekResultaat365	categorie	P / N / G / NVT	Nee**	Ja			Nee	Ja
58	Kweekdatum365	categorie	dd-mm-jjjj / NVT	Nee**	Ja			Nee	Ja
59	Verwekker365_1	categorie	Max 6 karakters / NVT (zie 'bijlage 3: Lijst micro-organismen')	Nee**	Ja			Nee	Ja
60	Resistentie365_1	categorie	0 / 1 / 2 / 3 / 4 / ONB / NVT (zie tabel 'resistentiepatroon')	Nee**	Ja	0	4	Ja	Ja
61	Verwekker365_2	categorie	Max 6 karakters / NVT (zie 'bijlage 3: Lijst micro-organismen')	Nee**	Ja			Nee	Ja
62	Resistentie365_2	categorie	0 / 1 / 2 / 3 / 4 / ONB / NVT (zie tabel 'resistentiepatroon')	Nee**	Ja	0	4	Ja	Ja
63	Verwekker365_3	categorie	Max 6 karakters / NVT (zie 'bijlage 3: Lijst micro-organismen')	Nee**	Ja			Nee	Ja
64	Resistentie365_3	categorie	0 / 1 / 2 / 3 / 4 / ONB / NVT (zie tabel 'resistentiepatroon')	Nee**	Ja	0	4	Ja	Ja
65	Status	categorie	OK / AEF/OK365	Ja	Nee			Nee	Nee

* NVT is alleen toegestaan bij geselecteerde operaties, zie tabel uitgebreide dataspecificaties.

** Verplicht indien voor orthopedische ingrepen de verlengde follow-up van 1 jaar wordt uitgevoerd

3.4 Controles op de gegevens

Voordat de gegevens worden opgenomen in de PREZIES database worden de ingestuurde gegevens via een automatisch proces gecontroleerd. Als bij één of meerdere gegevens in een record fouten of ontbrekende waarden (bij verplichte variabelen) worden geconstateerd dan wordt het volledige record afgekeurd en geweigerd.

Om er voor te zorgen dat uw bestand zo optimaal mogelijk aan de dataspecificaties voldoet kunt u zelf al de nodige controles uitvoeren en gegevens corrigeren voordat u het bestand naar PREZIES instuurt. Hieronder volgt een tabel met mogelijke controles om u hierbij van dienst te zijn. Let op, deze validatieregels zijn niet uitputtend en kunnen desgewenst aangevuld worden met eigen controles.

Pas echter op: **Het is nadrukkelijk niet de bedoeling dat records met ontbrekende of foutieve waarden uit het bestand worden verwijderd!** Als bepaalde gegevens niet meer te achterhalen of te corrigeren zijn moet het betreffende record met gegevens gewoon worden ingestuurd naar PREZIES, zodat PREZIES inzicht heeft en blijft houden in de compleetheid van de geaccepteerde bestanden.

Aanwijzingen:

- Het verdient aanbeveling om de controles in de aangegeven volgorde uit te voeren.
- In geval van datumvelden wordt met "heden" de systeemdatum bedoeld op het moment dat de gegevens worden verwerkt in de PREZIES database.
- Toegestane waarden in de datumvelden (en de controles erop) moeten jaarlijks worden aangepast, ook indien de dataspecificaties verder ongewijzigd blijven.

Nr	Variabelen	Validatie regel	Toelichting
1	LinksRechts + OperatieCode	ALS OperatieCode in (MAMABL, MAMLUM, FEMBY, DESFEM, HEUPPR, KOPHAL, KNEIPR) DAN LinksRechts in (L, R) ANDERS LinksRechts = NVT	Bij de 6 genoemde operaties moet L of R ingevuld worden. Optie NVT is niet toegestaan. Bij alle andere operaties moet NVT ingevuld worden. Opties L en R zijn niet toegestaan.
2	Geslacht + OperatieCode	ALS OperatieCode in (SECTIO, ABDUTE, VALUTE, LAPUTE) DAN Geslacht = V	Bij sectio's en uterusextirpaties is de optie M niet toegestaan.
3	Operatiedatum	01-01-2016 <= Operatiedatum <= 31-12-2016	De operatiedatum moet liggen binnen de periode waarin de dataspecificaties geldig zijn.
4	Geboortedatum + Operatiedatum	01-01-1900 <= Geboortedatum <= heden EN 1 jaar <= leeftijd op dag van operatie <= 105 jaar	Er moet een logische volgorde zijn van de datumreeksen. Leeftijd op de dag van operatie moet minimaal 1 jaar en maximaal 105 jaar zijn.
5	Geboortedatum + Operatiedatum + OperatieCode	ALS OperatieCode = SECTIO DAN 10 jaar <= leeftijd op dag van operatie <= 65 jaar	Bij een sectio moet de leeftijd op de dag van operatie minimaal 10 jaar en maximaal 65 jaar zijn.
6	Geboortedatum + Opnamedatum	Geboortedatum <= Opnamedatum	Er moet een logische volgorde zijn van de datumreeksen. Patiënt mag vanaf de geboorte opgenomen zijn.
7	Opnamedatum + Operatiedatum	01-01-2015 <= Opnamedatum <= 31-12-2016 EN 0 dagen <= opnameduur voor operatie <= 364 dagen	Er moet een logische volgorde zijn van de datumreeksen. Patiënt mag maximaal 364 dagen voor de operatie opgenomen worden.
8	Ontslagdatum + Operatiedatum	01-01-2016 <= Ontslagdatum <= 30-06-2017 EN 0 dagen <= opnameduur na operatie <= 183 dagen	Er moet een logische volgorde zijn van de datumreeksen. Patiënt mag maximaal een half jaar na de operatie uit het ziekenhuis ontslagen worden.
9	Operatiedatum + IContslagdatum + OperatieCode	ALS OperatieCode in (BYPASS, KLEPOP, BYPKLP) DAN Operatiedatum <= IContslagdatum ANDERS ALS OperatieCode = KLEPGS EN IContslagdatum ≠ NVT DAN Operatiedatum <= IContslagdatum	Er moet een logische volgorde zijn van de datumreeksen. Voor IContslagdatum geldt dit alleen voor cardiochirurgische operaties.
10	IContslagdatum + Ontslagdatum + OperatieCode	ALS OperatieCode in (BYPASS, KLEPOP, BYPKLP) DAN IContslagdatum <= Ontslagdatum ANDERS ALS OperatieCode = KLEPGS EN IContslagdatum ≠ NVT DAN IContslagdatum <= Ontslagdatum ANDERS IContslagdatum = NVT	Er moet een logische volgorde zijn van de datumreeksen. IContslagdatum hoeft alleen vastgesteld te worden bij cardiochirurgische operaties. Voor alle andere operaties en voor KLEPGS zonder ICopname geldt: IContslagdatum = NVT.

Nr	Variabelen	Validatie regel	Toelichting
11	Lengte + OperatieCode	ALS OperatieCode in (BYPASS, KLEPOP, KLEPGS, BYPKLP) DAN 30 <= lengte <= 230 ANDERS 30 <= lengte <= 230 OF lengte = ONB	Lengte moet tussen 30 en 230 cm zijn (inclusief grenswaarden). Indien het géén cardiochirurgische operatie (code HART) betreft is de optie ONB ook (nog) toegestaan.
12	Gewicht + OperatieCode	ALS OperatieCode in (BYPASS, KLEPOP, KLEPGS, BYPKLP) DAN 2 <= gewicht <= 300 ANDERS 2 <= gewicht <= 300 OF gewicht = ONB	Gewicht moet tussen 2 en 300 kg zijn (inclusief grenswaarden). Indien het géén cardiochirurgische operatie (code HART) betreft is de optie ONB ook (nog) toegestaan.
13a	Wondklasse + OperatieCode	ALS OperatieCode = SECTIO DAN Wondklasse in (1, 2, ONB)	Bij sectio's zijn wondklassen 1, 2 + ONB mogelijk. Opties 3, 4 + NVT zijn niet toegestaan.
13b		ALS OperatieCode in (PACICD, BORSTZ, BORSTM) DAN Wondklasse in (1)	Bij pace-maker implantaties en borstvergrotingen is alleen wondklasse 1 mogelijk. Opties 2, 3, 4, ONB + NVT zijn niet toegestaan.
13c		ALS OperatieCode in (MAMABL, MAMLUM) DAN Wondklasse in (1, 4, ONB)	Bij Mamma-operaties zijn wondklassen 1, 4 + ONB mogelijk. Opties 2, 3 + NVT zijn niet toegestaan.
13d		ALS OperatieCode in (RCAOOP, RAOEN, BLVBUI, FEMBYP, DESFEM, HEUPPR, KOPHAL, KNIEPR, LAMINE) DAN Wondklasse in (1, 3, 4, ONB)	Wondklasse 2 en NVT zijn niet toegestaan bij deze 9 operaties.
13e		ALS OperatieCode in (COREOP, COREGS, COLIOP, COLIGS, SIGMOP, SIGMGS, LOWAOP, LOWAGS, CHOLOP, CHOLGS, APPEOP, APPEGS, ABDUTE, VALUTE, LAPUTE) DAN Wondklasse in (2, 3, 4, ONB)	Wondklasse 1 en NVT zijn niet toegestaan bij deze 15 operaties.
13f		ALS OperatieCode in (BYPASS, KLEPOP, KLEPGS, BYPKLP) DAN Wondklasse = NVT	Bij de 4 cardiochirurgische operaties hoeft wondklasse niet bepaald te worden en moet voor deze variabele NVT ingevuld worden.
14	ASAKlasse + OperatieCode	ALS OperatieCode in (BYPASS, KLEPOP, KLEPGS, BYPKLP) DAN ASAKlasse = NVT ANDERS ASAKlasse in (1, 2, 3, 4, 5, ONB)	Bij de 4 cardiochirurgische operaties hoeft ASAKlasse niet bepaald te worden en moet voor deze variabele NVT ingevuld worden. Als het <u>geen</u> cardiochirurgische operatie was dan zijn alle 5 de ASAKlassen + ONB mogelijk. Optie NVT is dan niet toegestaan.
15	Operatieduur + OperatieCode	ALS OperatieCode in (BYPASS, KLEPOP, KLEPGS, BYPKLP) DAN Operatieduur = NVT ANDERS (10 <= operatieduur <= 720)	Bij de 4 cardiochirurgische operaties hoeft Operatieduur niet bepaald te worden en moet voor deze variabele NVT ingevuld worden. Als het <u>geen</u> cardiochirurgische operatie was dan moet de operatieduur tussen 10 en 720 minuten liggen (inclusief grenswaarden). Optie NVT is dan niet toegestaan.
16	Maligniteit + OperatieCode	ALS OperatieCode in (BYPASS, KLEPOP, KLEPGS, BYPKLP, PACICD, RAOOP, RAOEN, BLVBUI, FEMBYP, DESFEM, HEUPPR, KOPHAL, KNIEPR, SECTIO, BORSTZ, BORSTM) DAN Maligniteit = N	Deze 16 operaties worden niet uitgevoerd om een maligniteit (of verdenking op maligniteit) weg te halen. Daarom kan voor deze operaties bij Maligniteit geen J of ONB ingevuld worden.
17	Implantaat + OperatieCode	ALS OperatieCode in (PACICD, HEUPPR, KOPHAL, KNIEPR, BORSTZ, BORSTM) DAN Implantaat = J	Bij deze 6 operaties is implantaat altijd J, de optie N is niet toegestaan.

Nr	Variabelen	Validatie regel	Toelichting
18	VervolgOK + DatumVervolg1 + DatumVervolg2 + DatumVervolg3 + TypeVervolg1 + TypeVervolg2 + TypeVervolg3	ALS VervolgOK = N DAN DatumVervolg1 =NVT EN DatumVervolg2 = NVT EN DatumVervolg3 = NVT EN TypeVervolg1 = NVT EN TypeVervolg2 = NVT EN TypeVervolg3 = NVT	Als er geen VervolgOK is geweest tijdens de follow-up periode dan moet bij de alle 6 vervolgvragen NVT ingevuld worden.
19	OperatieCode + DatumVervolg2 + DatumVervolg3 + TypeVervolg1 + TypeVervolg2 + TypeVervolg3	ALS OperatieCode <u>niet</u> in (MAMABL, MAMLUM, COREOP, COREGS, COLIOP, COLIGS, SIGMOP, SIGMGS, LOWAOP, LOWAGS) DAN DatumVervolg2 = NVT EN DatumVervolg3 = NVT EN TypeVervolg1 = NVT EN TypeVervolg2 = NVT EN TypeVervolg3 = NVT	Als het <u>geen</u> mamma-operatie (10+11) of colon-operatie (12) was dan moet bij deze 5 vervolgvragen altijd NVT ingevuld worden. (NB: Als VervolgOK = J dan moet bij DatumVervolg1 dus nog <u>wel</u> een datum ingevuld worden)
20	DatumVervolg2 + TypeVervolg2 + DatumVervolg3 + TypeVervolg3	ALS DatumVervolg2 = NVT DAN TypeVervolg2 = NVT EN DatumVervolg3 = NVT EN TypeVervolg3 = NVT	Als er geen 2e VervolgOK was dan moet bij TypeVervolg2 NVT ingevuld worden en zal er ook geen 3 ^e VervolgOK zijn.
21	DatumVervolg3 + TypeVervolg3	ALS DatumVervolg3 = NVT DAN TypeVervolg3 = NVT	Als er geen 3e VervolgOK was dan moet bij TypeVervolg3 NVT ingevuld worden.
22a	DatumVervolg1 + DatumVervolg2 + Datumvervolg3	ALS DatumVervolg3 ≠ NVT DAN DatumVervolg2 ≠ NVT EN DatumVervolg1 ≠ NVT EN DatumVervolg1 ≤ DatumVervolg2 ≤ DatumVervolg3	Er moet een logische volgorde zijn van de datumreeksen. Als er een 3e VervolgOK was dan moet deze hebben plaatsgevonden na de 2e VervolgOK en deze weer na de 1e VervolgOK.
22b		ALS DatumVervolg2 ≠ NVT DAN DatumVervolg1 ≠ NVT EN DatumVervolg1 ≤ DatumVervolg2	Er moet een logische volgorde zijn van de datumreeksen. Als er geen 3e VervolgOK maar wel een 2e vervolgOK was dan moet de 2e VervolgOK hebben plaatsgevonden na de 1e VervolgOK.
23a	Operatiecode + Operatiedatum + DatumVervolg3 + DatumVervolg2 + DatumVervolg1	ALS Operatiecode in (BYPASS, KLEPOP, KLEPGS, BYLKLP, PACICD, MAMABL, MAMLUM, RCAOOP, RCAOEN, BLVBUI, FEMBYF, DESFEM, HEUPPR, KOPHAL, KNIEPR, BORSTZ, BORSTM) EN DatumVervolg3 ≠ NVT DAN Operatiedatum ≤ DatumVervolg3 ≤ (Operatiedatum + 90 dagen) ANDERS ALS Operatiecode in (COREOP, COREGS, COLIOP, COLIGS, SIGMOP, SIGMGS, LOWAOP, LOWAGS, CHOLOP, CHOLGS, APPEOP, APPEGS, ABDUTE, VALUTE, LAPUTE, SECTIO, LAMINE) EN DatumVervolg3 ≠ NVT DAN Operatiedatum ≤ DatumVervolg3 ≤ (Operatiedatum + 30 dagen)	Alle VervolgOK's moeten plaatsvinden binnen de follow-up periode van 30 dagen of 90 dagen, afhankelijk van het type indicatoroperatie.
23b		ALS Operatiecode in (BYPASS, KLEPOP, KLEPGS, BYLKLP, PACICD, MAMABL, MAMLUM, RCAOOP, RCAOEN, BLVBUI, FEMBYF, DESFEM, HEUPPR, KOPHAL, KNIEPR, BORSTZ, BORSTM) EN DatumVervolg2 ≠ NVT DAN Operatiedatum ≤ DatumVervolg2 ≤ (Operatiedatum + 90 dagen) ANDERS ALS Operatiecode in (COREOP, COREGS, COLIOP, COLIGS, SIGMOP, SIGMGS, LOWAOP, LOWAGS, CHOLOP, CHOLGS, APPEOP, APPEGS, ABDUTE, VALUTE, LAPUTE, SECTIO, LAMINE) EN DatumVervolg2 ≠ NVT DAN Operatiedatum ≤ DatumVervolg2 ≤ (Operatiedatum + 30 dagen)	Als er geen 3e VervolgOK maar wel een 2e en 1e vervolgOK was: De VervolgOK's moeten plaatsvinden binnen de follow-up periode van 30 dagen of 90 dagen, afhankelijk van het type indicatoroperatie.

Nr	Variabelen	Validatie regel	Toelichting
23c		<p>ALS Operatiecode in (BYPASS, KLEPOP, KLEPGS, BYLKLP, PACICD, MAMABL, MAMLUM, RCAOOP, RCAOEN, BLVBUI, FEMBY, DESFEM, HEUPPR, KOPHAL, KNIEPR, BORSTZ, BORSTM) EN DatumVervolg1 \neq NVT</p> <p>DAN Operatiedatum \leq DatumVervolg1 \leq (Operatiedatum + 90 dagen)</p> <p>ANDERS ALS Operatiecode in (COREOP, COREGS, COLIOP, COLIGS, SIGMOP, SIGMGS, LOWAOP, LOWAGS, CHOLOP, CHOLGS, APPEOP, APPEGS, ABDUTE, VALUTE, LAPUTE, SECTIO, LAMINE) EN DatumVervolg1 \neq NVT</p> <p>DAN Operatiedatum \leq DatumVervolg1 \leq (Operatiedatum + 30 dagen)</p>	Als er geen 3e en 2e VervolgOK maar wel een 1e vervolgOK was: De VervolgOK moeten plaatsvinden binnen de follow-up periode van 30 dagen of 90 dagen, afhankelijk van het type indicatoroperatie.
24a	TypeVervolg1 + TypeVervolg2 + TypeVervolg3 + OperatieCode	<p>ALS OperatieCode in (MAMABL, MAMLUM)</p> <p>DAN TypeVervolg1 in (1, 2, 3, NVT)</p> <p>EN TypeVervolg2 in (1, 2, 3, NVT)</p> <p>EN TypeVervolg3 in (1, 2, 3, NVT)</p>	Als het een mamma-operatie (10+11) was dan zijn bij het type vervolgoperatie de opties 4, 5, en 6 niet toegestaan.
24b		<p>ALS OperatieCode in (COREOP, COREGS, COLIOP, COLIGS, SIGMOP, SIGMGS, LOWAOP, LOWAGS)</p> <p>DAN TypeVervolg1 in (4, 5, 6, NVT)</p> <p>EN TypeVervolg2 in (4, 5, 6, NVT)</p> <p>EN TypeVervolg3 in (4, 5, 6, NVT)</p>	Als het een colon-operatie (12) was dan zijn bij het type vervolgoperatie de opties 1, 2, en 3 niet toegestaan.
25	Diabetes + OperatieCode	<p>ALS OperatieCode in (BYPASS, KLEPOP, KLEPGS, BYPKLP)</p> <p>DAN Diabetes in (J, N)</p> <p>ANDERS Diabetes = NVT</p>	Als het een cardiochirurgische operatie was dan moet de Diabetes met J of N ingevuld worden en is de optie NVT niet toegestaan. Voor alle andere operaties geldt: Diabetes = NVT.
26	Euroscore2 + OperatieCode	<p>ALS OperatieCode in (BYPASS, KLEPOP, KLEPGS, BYPKLP)</p> <p>DAN (0 \leq Euroscore2 \leq 100)</p> <p>ANDERS Euroscore2 = NVT</p>	Als het een cardiochirurgische operatie was dan moet Euroscore2 tussen de 0 en 100 liggen (inclusief grenswaarden) en is de optie NVT niet toegestaan. Voor alle andere operaties geldt: Euroscore2 = NVT.
27	Hartlongmachine + OperatieCode	<p>ALS OperatieCode = KLEPGS</p> <p>DAN Hartlongmachine = N</p> <p>ANDERS ALS OperatieCode in (BYPASS, KLEPOP, BYPKLP)</p> <p>DAN Hartlongmachine in (J, N)</p> <p>ANDERS Hartlongmachine = NVT</p>	Als het een gesloten klepoperatie was dan is er geen hartlongmachine gebruikt. Als het een open hartoperatie was dan moet bij hartlongmachine J of N ingevuld worden en is de optie NVT niet toegestaan. Voor alle andere operaties geldt: Hartlongmachine = NVT.
28	Hartlongmachine + Perfusietijd	<p>ALS Hartlongmachine in (N, NVT)</p> <p>DAN Perfusietijd = NVT</p> <p>ANDERS 1 \leq Perfusietijd \leq 720</p>	Als het geen cardiochirurgische operatie was of er geen hartlongmachine is gebruikt dan is er geen perfusietijd en moet NVT ingevuld worden. Als er wel een hartlongmachine is gebruikt dan moet de Perfusietijd tussen de 1 en 720 liggen (inclusief grenswaarden). Optie NVT is dan niet toegestaan.
29	Hartlongmachine + LaagsteTemp	<p>ALS Hartlongmachine in (N, NVT)</p> <p>DAN LaagsteTemp = NVT</p> <p>ANDERS 10.0 \leq LaagsteTemp \leq 43.0 (in 1 decimaal)</p>	Als het geen cardiochirurgische operatie was of als er geen hartlongmachine is gebruikt dan wordt bij LaagsteTemp de optie NVT ingevuld. Als er wel een hartlongmachine is gebruikt dan moet de LaagsteTemp tussen 10.0 en 43.0 liggen (incl. grenswaarden, weergeven met 1 decimaal). Optie NVT is dan niet toegestaan.
30	Mammaria + Donorwond + OperatieCode	<p>ALS OperatieCode in (BYPASS, BYPKLP)</p> <p>DAN Mammaria in (J, N) EN Donorwond in (B, A, N)</p> <p>ANDERS Mammaria = NVT EN Donorwond = NVT</p>	Als er een cardiochirurgische <u>bypass</u> -operatie heeft plaatsgevonden dan moet bij Mammaria J of N ingevuld worden en moet bij Donorwond B, A, of N ingevuld worden en is de optie NVT niet toegestaan. Voor alle andere operaties geldt: bij deze 2 variabelen moet NVT ingevuld worden.

Nr	Variabelen	Validatie regel	Toelichting
31	Okselklierdissectie + Directvervolg + OperatieCode	ALS OperatieCode in (MAMABL, MAMLUM) DAN Okselklierdissectie in (J, N) EN DirectVervolg in (J, N) ANDERS Okselklierdissectie = NVT EN DirectVervolg = NVT	Als het een mamma-operatie (10+11) was dan moet bij deze 2 variabelen J of N ingevuld worden en is de optie NVT niet toegestaan. Voor alle andere operaties geldt: bij deze 2 variabelen moet NVT ingevuld worden.
32	Stoma + OperatieCode	ALS OperatieCode in (COREOP, COREGS, COLIOP, COLIGS, SIGMOP, SIGMGS, LOWAOP, LOWAGS) DAN Stoma in (J, N) ANDERS Stoma = NVT	Als het een colon-operatie (12) was dan moet bij deze variabele J of N ingevuld worden en is de optie NVT niet toegestaan. Voor alle andere operaties geldt: Stoma = NVT.
33	Primairsecundair + OperatieCode	ALS OperatieCode = SECTIO DAN PrimairSecundair in (P, S) ANDERS PrimairSecundair = NVT	Als het een sectio was dan moet bij de variabele PrimairSecundair P of S ingevuld worden en is de optie NVT niet toegestaan. Voor alle andere operaties geldt: PrimairSecundair = NVT .
34	TypePOWI + POWI	ALS POWI = N DAN TypePOWI = NVT ANDERS ALS POWI = J EN OperatieCode <u>niet</u> in (MAMABL, MAMLUM) DAN TypePOWI in (O, D) ANDERS ALS POWI = J EN OperatieCode in (MAMABL, MAMLUM) EN Implantaat = J DAN TypePOWI in (O, D) ANDERS ALS POWI = J EN OperatieCode in (MAMABL, MAMLUM) EN Implantaat = N DAN TypePOWI = GO	Voor alle operaties behalve MAMABL en MAMLUM geldt: Als er een POWI is vastgesteld dan moet bij TypePOWI O of D ingevuld worden en is de optie NVT is niet toegestaan. Als er geen POWI is vastgesteld dan moet bij TypePOWI NVT ingevuld worden en zijn de opties O en D zijn niet toegestaan. Voor de operaties MAMABL en MAMLUM geldt bovenstaande alleen voor operaties met implantaat. Indien geen implantaat is achtergelaten wordt géén onderscheid gemaakt tussen een diepe en oppervlakkige infectie, en kan bij het optreden van een POWI alleen GO = Geen Onderscheid ingevuld worden.
35	Infectiedatum + Operatiedatum + POWI	ALS POWI = J DAN Operatiedatum < Infectiedatum <= 31-03-2017 ANDERS Infectiedatum = NVT	Als er een POWI is vastgesteld dan moet er een infectiedatum ingevuld worden. De Infectiedatum moet minimaal 1 dag na de Operatiedatum liggen. Als er geen POWI is vastgesteld dan geldt: Infectiedatum = NVT.
36	Infectiedatum + Operatiedatum + Operatiecode + TypePOWI	ALS Operatiecode in (BYPASS, KLEPOP, KLEPGS, BYLKLP, PACICD, MAMABL, MAMLUM, RCAOOP, RCAOEN, BLVBUI, FEMBYP, DESFEM, HEUPPR, KOPHAL, KNIEPR, BORSTZ, BORSTM) EN TypePOWI in (D, GO) DAN Operatiedatum < Infectiedatum <= (Operatiedatum + 90 dagen) ANDERS Operatiedatum < Infectiedatum <= (Operatiedatum + 30 dagen)	Een diepe POWI moet bij deze 17 operaties zijn opgetreden binnen de follow-up periode van 90 dagen. Voor diepe POWI bij overige ingrepen of oppervlakkige POWI's geldt dat ze moeten zijn opgetreden binnen de follow-up periode van 30 dagen. Voor POWI's GO (geen onderscheid) bij MAMABL en MAMLUM geldt een follow-up periode van 90 dagen.
37	KweekResultaat + POWI	ALS POWI = J DAN KweekResultaat in (P, N, G) ANDERS KweekResultaat = NVT	Als er een POWI is vastgesteld dan moet bij KweekResultaat P, N of G ingevuld worden. (Pas op: Als er wel een POWI was maar er is geen kweek gedaan dan moet er bij KweekResultaat G ingevuld worden!). Als er geen POWI is vastgesteld dan geldt: KweekResultaat = NVT.
38	Kweekdatum + Operatiedatum + KweekResultaat	ALS KweekResultaat in (P, N) DAN Operatiedatum < Kweekdatum <= 31-03-2017 ANDERS Kweekdatum = NVT	Als er een kweek is gedaan dan moet er een Kweekdatum ingevuld worden welke minimaal 1 dag na de Operatiedatum ligt. Indien er geen kweek is gedaan of er was geen POWI dan geldt: Kweekdatum = NVT.

Nr	Variabelen	Validatie regel	Toelichting
39	Kweekdatum + Operatiedatum + Infectiedatum + TypePOWI + Operatiecode	ALS Operatiecode in (BYPASS, KLEPOP, KLEPGS, BYLKLP, PACICD, MAMABL, MAMLUM, RCAOOP, RCAOEN, BLVBUI, FEMBYP, DESFEM, HEUPPR, KOPHAL, KNIEPR, BORSTZ, BORSTM) EN TypePOWI in (D, GO) EN Kweekdatum ≠ NVT DAN Operatiedatum < Kweekdatum <= (Operatiedatum + 90 dagen) EN (Infectiedatum - 3 dagen) <= Kweekdatum <= (Infectiedatum + 7 dagen) ANDERS Operatiedatum < Kweekdatum <= (operatiedatum + 30 dagen) EN (Infectiedatum - 3 dagen) <= Kweekdatum <= (Infectiedatum + 7 dagen)	Een kweek bij een diepe POWI bij deze 17 operaties of een POWI GO (geen onderscheid) bij MAMABL en MAMLUM moet minimaal 1 dag en maximaal 90 dagen na de operatie hebben plaatsgevonden. In alle andere gevallen moet de kweek minimaal 1 dag en maximaal 30 dagen na de operatie hebben plaatsgevonden. Daarnaast mag in alle gevallen de kweek maximaal 3 dagen voordat de POWI is vastgesteld, en uiterlijk 7 dagen nadat de POWI is vastgesteld, hebben plaatsgevonden.
40	Verwekker1 + Verwekker2 + Verwekker3 + KweekResultaat	ALS Kweekresultaat = P DAN Verwekker1 ≠ NVT (zie bijlage 3: codelijst micro-org.) ANDERS Verwekker1 = NVT EN Verwekker2 = NVT EN Verwekker3 = NVT	Als het KweekResultaat positief was dan moet er minimaal 1 verwekker ingevuld worden (zie voor toegestane codes bijlage 3: codelijst micro-organismen). Als het KweekResultaat negatief was (N) of er is geen kweek gedaan (KweekResultaat = G) of er was geen POWI (KweekResultaat = NVT) dan moet bij de verwekkers 1 t/m 3 NVT ingevuld worden . Let op: Als KweekResultaat = P en er zijn slechts 1 of 2 verwekkers bekend dan mag bij Verwekker2 en/of Verwekker3 wel NVT (= geen 2e/3e verwekker bekend) ingevuld worden.
41	Resistentie1 + Verwekker1	ALS Verwekker1 in (zie tabel 'Specificatie verwekkers') DAN Resistentie1 in (0, 1, 2, 3, 4, ONB) ANDERS Resistentie1 = NVT	Indien bij Verwekker1 een verwekker is ingevuld die in de tabel 'Specificatie verwekkers' voorkomt dan moet het resistentiepatroon ingevuld worden zoals weergegeven in de tabel "resistentiepatroon".
42	Resistentie2 + Verwekker2	ALS Verwekker2 in (zie tabel 'Specificatie verwekkers') DAN Resistentie2 in (0, 1, 2, 3, 4, ONB) ANDERS Resistentie2 = NVT	Indien bij Verwekker2 een verwekker is ingevuld die in de tabel 'Specificatie verwekkers' voorkomt dan moet het resistentiepatroon ingevuld worden zoals weergegeven in de tabel "resistentiepatroon".
43	Resistentie3 + Verwekker3	ALS Verwekker3 in (zie tabel 'Specificatie verwekkers') DAN Resistentie3 in (0, 1, 2, 3, 4, ONB) ANDERS Resistentie3 = NVT	Indien bij Verwekker3 een verwekker is ingevuld die in de tabel 'Specificatie verwekkers' voorkomt dan moet het resistentiepatroon ingevuld worden zoals weergegeven in de tabel "resistentiepatroon".
44	Naadlekkage + TypePOWI + OperatieCode	ALS TypePOWI = D EN OperatieCode in (COREOP, COREGS, COLIOP, COLIGS, SIGMOP, SIGMGS, LOWAOP, LOWAGS) DAN Naadlekkage in (J, N) ANDERS Naadlekkage = NVT	Als er een diepe POWI is opgetreden bij een colon-operatie (12) dan moet bij Naadlekkage J of N ingevuld worden en is de optie NVT niet toegestaan. In alle andere gevallen geldt: Naadlekkage = NVT.
45	Donorwondinfecties + OperatieCode	ALS OperatieCode in (BYPASS, BYPKLP) EN Donorwond in (B, A) DAN Donorwondinfecties in (N, O, D, GS) ANDERS Donorwondinfecties = NVT	Als er een Donorwond is ontstaan bij een cardiochirurgische bypass-operatie (1+3) dan moet bij Donorwondinfecties N, O, D of GS ingevuld worden. In alle andere gevallen en dus ook bij andere operaties geldt: Donorwondinfecties = NVT.

Pas de controles 46 t/m 54 toe indien voor orthopedische ingrepen de verlengde follow-up van 1 jaar wordt uitgevoerd. Voor alle andere ingrepen mogen deze vragen leeg gelaten worden of mag er NVT ingevuld worden.

Nr	Variabelen	Validatie regel	Toelichting
46	TypePOWI + PowiDiep365 + Operatiecode	ALS OperatieCode in (HEUPPR, KOPHAL, KNIENR) EN TypePOWI in (O, NVT) DAN PowiDiep365 in (J, N, NVT) ANDERS PowiDiep365 = NVT	PowiDiep365 kan alleen met Ja of Nee beantwoord worden voor orthopedische operaties waarbij geen diepe POWI is opgetreden in de standaard follow-up periode van 90 dagen. Omdat het niet verplicht is om een verlengde follow-up uit te voeren mag er ook NVT ingevuld worden.
47	PowiDiep365 + Infectiedatum365 + Operatiedatum +	ALS PowiDiep365 = J DAN (Operatiedatum + 90 dagen) < Infectiedatum365 <= (Operatiedatum + 365 dagen) ANDERS Infectiedatum365 = NVT	Als er een PowiDiep365 is vastgesteld dan moet infectiedatum365 ingevuld worden. De Infectiedatum moet meer dan 90 dagen maar maximaal 365 dagen na de Operatiedatum liggen. Als er geen POWI is vastgesteld dan geldt: Infectiedatum365 = NVT.
48	PowiDiep365 + KweekResultaat365	ALS PowiDiep365 = J DAN KweekResultaat365 in (P, N, G) ANDERS KweekResultaat365= NVT	Als PowiDiep365 = J dan moet bij KweekResultaat365 P, N of G ingevuld worden. (Pas op: Als er wel een PowiDiep365 was maar er is geen kweek gedaan dan moet er bij KweekResultaat365 G ingevuld worden!). In alle andere gevallen geldt: KweekResultaat365 = NVT.
49	Kweekdatum365 + Operatiedatum + KweekResultaat365	ALS KweekResultaat365 in (P, N) DAN (Operatiedatum + 90 dagen) < Kweekdatum365 <= (Operatiedatum + 365) ANDERS Kweekdatum365 = NVT	Als er een kweek is gedaan bij PowiDiep365 dan moet er een Kweekdatum365 ingevuld worden welke meer dan 90 dagen maar maximaal 365 dagen na de Operatiedatum ligt. In alle andere gevallen geldt: Kweekdatum = NVT.
50	Kweekdatum365 + Infectiedatum365 + PowiDiep365	ALS PowiDiep365 = J EN Kweekdatum365 ≠ NVT DAN (Infectiedatum365 - 3 dagen) <= Kweekdatum365 <= (Infectiedatum365 + 7 dagen)	De kweek mag maximaal 3 dagen voordat PowiDiep365 is vastgesteld, en uiterlijk 7 dagen nadat PowiDiep365 is vastgesteld, hebben plaatsgevonden.
51	Verwekker1_365 + Verwekker2_365 + Verwekker3_365 + KweekResultaat365	ALS Kweekresultaat365 = P DAN Verwekker1_365 ≠ NVT (zie bijlage 3: codelijst micro-organismen) ANDERS Verwekker1_365 = NVT EN Verwekker2_365 = NVT EN Verwekker3_365 = NVT	Als KweekResultaat365 positief was dan moet er minimaal 1 verwekker ingevuld worden (zie voor toegestane codes bijlage 3: codelijst micro-organismen). In alle andere gevallen moet bij de verwekkers 1 t/m 3 NVT ingevuld worden. Let op: Als KweekResultaat365= P en er zijn slechts 1 of 2 verwekkers bekend dan mag bij Verwekker2_365 en/of Verwekker3_365 wel NVT (= geen 2e/3e verwekker bekend) ingevuld worden.
52	Resistentie1_365 + Verwekker1_365	ALS Verwekker1_365 in (zie tabel 'Specificatie verwekkers') DAN Resistentie1_365 in (0, 1, 2, 3, 4, ONB) ANDERS Resistentie1_365 = NVT	Indien bij Verwekker1_365 een verwekker is ingevuld die in de tabel 'Specificatie verwekkers' voorkomt dan moet het resistentiepatroon ingevuld worden zoals weergegeven in de tabel "resistentiepatroon".
53	Resistentie2_365 + Verwekker2_365	ALS Verwekker2_365 in (zie tabel 'Specificatie verwekkers') DAN Resistentie2_365 in (0, 1, 2, 3, 4, ONB) ANDERS Resistentie2_365 = NVT	Indien bij Verwekker2_365 een verwekker is ingevuld die in de tabel 'Specificatie verwekkers' voorkomt dan moet het resistentiepatroon ingevuld worden zoals weergegeven in de tabel "resistentiepatroon".
54	Resistentie3_365 + Verwekker3_365	ALS Verwekker3_365 in (zie tabel 'Specificatie verwekkers') DAN Resistentie3_365 in (0, 1, 2, 3, 4, ONB) ANDERS Resistentie3_365 = NVT	Indien bij Verwekker3_365 een verwekker is ingevuld die in de tabel 'Specificatie verwekkers' voorkomt dan moet het resistentiepatroon ingevuld worden zoals weergegeven in de tabel "resistentiepatroon".

Bijlage 1 Codeboek

1. Operatiecodes

Code	Nr.	Omschrijving
BYPASS	1	Geïsoleerde coronaire bypass-graft
KLEPOP	2.1	Geïsoleerde aortaklepchirurgie (inclusief Bentall-procedures) via sternum - open procedure
KLEPGS	2.2	Geïsoleerde aortaklepchirurgie, TAVI (Trans Aortic Valve Implantation) - gesloten procedure
BYPKLP	3	Combinatie bypass/klepchirurgie
PACICD	4	Implantatie van pacemaker of ICD
MAMABL	10	Mamma ablatio
MAMLUM	11	Mamma lumpectomie
COREOP	12.1	Colonresectie - rechter colon - open procedure (= ileocecaalresectie en hemicolectomie rechts)
COREGS	12.2	Colonresectie - rechter colon - gesloten procedure (= ileocecaalresectie en hemicolectomie rechts)
COLIOP	12.3	Colonresectie - linker colon - open procedure (= transversumresectie en hemicolectomie links)
COLIGS	12.4	Colonresectie - linker colon - gesloten procedure (= transversumresectie en hemicolectomie links)
SIGMOP	12.5	Colonresectie - sigmoid - open procedure
SIGMGS	12.6	Colonresectie - sigmoid - gesloten procedure
LOWAOP	12.7	Colonresectie - (low) anterior - open procedure
LOWAGS	12.8	Colonresectie - (low) anterior - gesloten procedure
CHOLOP	13.1	Cholecystectomie - open procedure
CHOLGS	13.2	Cholecystectomie - gesloten procedure
APPEOP	14.1	Appendectomie - open procedure
APPEGS	14.2	Appendectomie - gesloten procedure
RCAOOP	20.1	Reconstructie aorta-iliacaal - open procedure
RCAOEN	20.2	Reconstructie aorta-iliacaal - endovasculair
BLVBUI	21	Overige bloedvaten in de buik
FEMBYP	22	Femoro-popliteale bypass of femoro-crurale bypass, open procedure
DEFEM	23	Desobstructie van de a. femoralis communis met patch, open procedure
HEUPPR	30	Primaire totale heupprothese, vervanging femurkop en acetabulum
KOPHAL	31	Primaire vervanging femurkop (= kophalsprothese)
KNIEPR	32	Primaire totale knieprothese, vervanging femur en tibia
ABDUTE	40.1	Abdominale uterusextirpatie, met of zonder verwijderen eierstokken en eileiders, open procedure
VALUTE	40.2	Vaginale uterusextirpatie, met of zonder prolaps
LAPUTE	40.3	Laparoscopische uterusextirpatie (incl LAVH, laparoscopically assisted vaginal hysterectomy)
SECTIO	43	Sectio caesarea
LAMINE	50	Laminectomie
BORSTZ	60	Primaire borstvergroting zonder borstlift (geen reconstructies)
BORSTM	61	Primaire borstvergroting met borstlift (geen reconstructies)

Bijlage 2 Definities

De bijlage met de definities is in een apart document uitgewerkt.

BIJLAGE 2: DEFINITIES POSTOPERATIEVE WONDINFECTIES

Bijlage 3 Lijst micro-organismen

De bijlage met de codelijst van micro-organismen is in een apart document uitgewerkt:

BIJLAGE 3: LIJST MICRO-ORGANISMEN

Bijlage 4 Toegestane wondklassen per operatiecode

Specialisme	Indicatoroperatie	Toegestane wondklassen				
		1	2	3	4	NVT
Cardiochirurgie	BYPASS					Ja
	KLEPOP					Ja
	KLEPGS					Ja
	BYPKLP					Ja
	PACICD	Ja				
		1	2	3	4	NVT
Algemene chirurgie	MAMABL	Ja			Ja	
	MAMLUM	Ja			Ja	
	COREOP		Ja	Ja	Ja	
	COREGS		Ja	Ja	Ja	
	COLIOP		Ja	Ja	Ja	
	COLIGS		Ja	Ja	Ja	
	SIGMOP		Ja	Ja	Ja	
	SIGMGS		Ja	Ja	Ja	
	LOWAOP		Ja	Ja	Ja	
	LOWAGS		Ja	Ja	Ja	
CHOLOP		Ja	Ja	Ja		
CHOLGS		Ja	Ja	Ja		
APPEOP		Ja	Ja	Ja		
APPEGS		Ja	Ja	Ja		
		1	2	3	4	NVT
Vaatchirurgie	RCAOOP	Ja		Ja	Ja	
	RCAOEN	Ja		Ja	Ja	
	BLVBUI	Ja		Ja	Ja	
	FEMBYP	Ja		Ja	Ja	
	DEFEM	Ja		Ja	Ja	
		1	2	3	4	NVT
Orthopedie	HEUPPR	Ja		Ja	Ja	
	KOPHAL	Ja		Ja	Ja	
	KNIEPR	Ja		Ja	Ja	
		1	2	3	4	NVT
Gynaecologie	ABDUTE		Ja	Ja	Ja	
	VALUTE		Ja	Ja	Ja	
	LAPUTE		Ja	Ja	Ja	
	SECTIO	Ja	Ja			
		1	2	3	4	NVT
Neurologie	LAMINE	Ja		Ja	Ja	
		1	2	3	4	NVT
Plastische of cosmetische chirurgie	BORSTZ	Ja				
	BORSTM	Ja				