



Zorg voor data

HSMR-rapport 2022-2024 met verdieping naar diagnosegroepen en patiëntencategorieën

**UMC Utrecht | Utrecht
AGB-nr: 06020602 | September 2025**



Totstandkoming HSMR-rapport

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

Over DHD

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

DHD

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

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

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

Inhoudsopgave

Voorwoord en leeswijzer	5
1 Managementsamenvatting	7
1.1 Samenvatting resultaten	8
1.1.1 HSMR 2024	8
1.1.2 HSMR 2022-2024	8
1.1.3 SMR's	8
1.2 Overige bevindingen	9
2 Achtergrond HSMR	11
2.1 Wat is de HSMR?	11
2.2 Wat is het doel van de HSMR?	11
2.3 Beperkingen van de HSMR	12
2.4 Wat kan een ziekenhuis met de (H)SMR-cijfers?	12
3 Methode (H)SMR-berekening	13
3.1 Wijzigingen	13
3.2 Brongegevens	13
3.3 Controle LBZ-deelname, datakwaliteit en casemix	15
3.4 Sterfte bij dagopnamen	19
3.5 Verklarende variabelen in het HSMR-model	19
3.6 Berekeningswijze van de (H)SMR	21
3.7 Berekende cijfers	23

4 Resultaten	25
4.1 Uitkomsten LBZ-deelname, datakwaliteit en casemix	25
4.1.1 Landelijke uitkomsten LBZ-deelname, datakwaliteit en casemix	25
4.1.2 Uitkomsten LBZ-deelname, datakwaliteit en casemix voor uw ziekenhuis	27
4.2 De HSMR van uw ziekenhuis	28
4.2.1 HSMR 2024	29
4.2.2 HSMR 2022-2024	29
4.3 Funnelplots HSMR	30
4.4 SMR's hoger of lager dan gemiddeld	32
Bijlage A Verklarende variabelen in het HSMR-model	39
Bijlage B SMR's per diagnose- en patiëntengroep 2024	43
Bijlage C SMR's per diagnose- en patiëntengroep 2022-2024	49

Voorwoord en leeswijzer

Voor u ligt de rapportage over 2024 van de gestandaardiseerde sterftecijfers, de zogeheten Hospital Standardised Mortality Ratios (HSMR's), voor uw ziekenhuis. De HSMR is een indicator die de sterfte in een ziekenhuis vergelijkt met de landelijk gemiddelde ziekenhuissterfte, rekening houdend met relevante kenmerken van de patiënten en de opnamen. Net als voorheen heeft het Centraal Bureau voor de Statistiek (CBS) de cijfers berekend en de rapporten voor de ziekenhuizen opgesteld, in opdracht van DHD.

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

In dit rapport zijn de HSMR's berekend voor de periode 2022-2024. De brondata voor deze berekening zijn afkomstig uit de Landelijke Basisregistratie Ziekenhuiszorg (LBZ). Behalve de HSMR worden ook de gestandaardiseerde sterftecijfers voor specifieke diagnose- en patiëntengroepen (SMR's) gepresenteerd.

De berekeningsmethode van de HSMR wordt in dit rapport op hoofdlijnen beschreven. Een uitgebreide technische beschrijving zal in oktober 2025 worden gepubliceerd op de website van het CBS, samen met de modeluitkomsten.

Alleen Nederlandse ziekenhuizen die het CBS schriftelijk gemachtigd hebben om de cijfers (via DHD) te leveren, hebben een HSMR-rapport ontvangen. Verder zijn alleen rapporten verstrekt aan ziekenhuizen waarvan de LBZ-data van 2024 voldoen aan een aantal minimale eisen voor wat betreft compleetheid van de registratie, datakwaliteit en casemix. Of uw ziekenhuis in dit rapport behalve voor 2024 ook HSMR-cijfers heeft gekregen voor 2022 en 2023, hangt ervan af of uw ziekenhuis ook in die jaren voldeed aan de toen geldende data-eisen.

Aandacht voor een correcte registratie van de LBZ-gegevens blijft onverminderd van belang voor de kwaliteit van de resulterende HSMR-cijfers. Daarom zijn in dit rapport net als in vorige jaren landelijke cijfers van een aantal aspecten van datakwaliteit en casemix opgenomen, zodat u de scores van uw ziekenhuis op deze variabelen kunt vergelijken met wat landelijk wordt geregistreerd. Behalve werkelijke verschillen tussen ziekenhuizen, bijvoorbeeld in zorgpraktijk of patiëntenpopulatie, kan er namelijk ook sprake zijn van verschillen in registratiepraktijk. Dergelijke codeverschillen kunnen de HSMR- en SMR-cijfers van een ziekenhuis vertekenen.

In het voorliggende HSMR-rapport wordt eerst een managementsamenvatting gegeven van de belangrijkste uitkomsten (hoofdstuk 1). Eventuele ziekenhuis-specifieke opmerkingen over de dataregistratie of uitkomsten worden beschreven in paragraaf 1.2. In hoofdstuk 2 wordt ingegaan op de betekenis van de HSMR en in hoofdstuk 3 wordt de gebruikte methode voor de HSMR-berekening en voor de indicatoren voor datakwaliteit en casemix toegelicht. Vervolgens worden in hoofdstuk 4 de resultaten voor uw ziekenhuis uitgebreid beschreven, met bijzondere aandacht voor de SMR's die in statistisch opzicht afwijken van het landelijk gemiddelde. In de bijlagen vindt u nadere informatie over de in het model gebruikte variabelen en worden alle SMR's per diagnosegroep en patiëntencategorie van uw ziekenhuis gegeven voor 2024 en voor de driejaarsperiode 2022-2024.



1 Managementsamenvatting

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

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

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

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

Voor de HSMR-berekening is dezelfde methode gebruikt als vorig jaar, op de definitie van de variabele opnamemaand in het COVID-19¹⁾ SMR-model na. Het COVID-19-model had in voorgaande jaren een meer gedetailleerde indeling van de variabele opnamemaand, maar in het huidige model is dezelfde definitie (met 2-maandscategorieën) gebruikt als bij de andere diagnosegroepen.

Naast bovenstaande wijziging in het COVID-19-model is dit jaar een aanpassing doorgevoerd in de brongegevens die gebruikt worden in het HSMR-model: ziekenhuisopnamen die volledig zijn geregistreerd bij de specialismen revalidatie of psychiatrie worden uitgesloten. Deze aanpassingen zijn toegepast op alle jaren in het huidige HSMR-model (2021-2024). Hoe deze opnamen zijn gedefinieerd leest u in paragraaf 3.2 van dit rapport.

Medio mei van dit jaar heeft DHD voorlopige HSMR-cijfers voor 2024 verstrekt, die berekend zijn op basis van het HSMR-model van 2023. De voorlopige HSMR-cijfers van DHD zijn dus gebaseerd op een ouder model. DHD heeft deze cijfers berekend om u een vroegtijdig inzicht te kunnen geven in de

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

ontwikkeling van uw eigen ziekenhuis in 2024 ten opzichte van 2023. De cijfers zijn voor dat specifieke doel geschikt, maar houden geen rekening met de landelijke ontwikkeling in 2024. Bij de cijfers in dit rapport is wel rekening gehouden met deze landelijke ontwikkeling, omdat in het berekeningsmodel ook de data van 2024 van alle ziekenhuizen zijn meegenomen. Daarnaast is bij de berekening van de voorlopige HSMR door DHD alleen nog het nieuwe exclusie criterium met betrekking tot opnamen bij specialisme revalidatie toegepast, terwijl bij het berekenen van de definitieve HSMR ook opnamen bij specialisme psychiatrie worden geëxcludeerd. Ten slotte wordt bij de berekening van de cijfers door het CBS de indeling van hoofddiagnosen in zwaarteklassen elk jaar geactualiseerd. Om deze redenen kan het voorlopige HSMR 2024-cijfer dat is aangeleverd door DHD verschillen van het definitieve cijfer in dit rapport. De cijfers in het voorliggende rapport zijn dus de actuele, definitieve HSMR 2024-cijfers, waarmee u uw ziekenhuis kunt vergelijken met het landelijk gemiddelde van 2024.

1.1 Samenvatting resultaten

Om een betekenisvolle (H)SMR te kunnen berekenen, moeten de data van een ziekenhuis voldoen aan een aantal eisen voor wat betreft LBZ-deelname, datakwaliteit en casemix. Voor verslagjaar 2024 is dat voor uw ziekenhuis het geval. Ook voor de driejaarsperiode 2022-2024 konden (H)SMR-cijfers worden berekend.

1.1.1 HSMR 2024

De cijfers van 2024 geven het meest actuele beeld van de ziekenhuissterfte. De HSMR van de Nederlandse ziekenhuizen varieert in 2024 van 70 tot 142. De HSMR van uw ziekenhuis is 116; het 95%-betrouwbaarheidsinterval is 107–126. Dat betekent dat de HSMR van uw ziekenhuis voor 2024 statistisch significant hoger is dan het landelijk gemiddelde.

1.1.2 HSMR 2022-2024

Omdat de cijfers over één verslagjaar relatief grote betrouwbaarheidsintervallen hebben, is de HSMR ook berekend voor een driejaarsperiode. Dit geeft een preciezer, maar iets minder actueel cijfer. De HSMR van de Nederlandse ziekenhuizen varieert in de periode 2022-2024 van 71 tot 123. De HSMR van uw ziekenhuis over deze periode is 116; het 95%-betrouwbaarheidsinterval is 111–122; dat betekent dat de HSMR van uw ziekenhuis voor de genoemde periode statistisch significant hoger is dan het landelijk gemiddelde.

1.1.3 SMR's

In 2024 en/of in de driejaarsperiode 2022-2024 is bij de volgende (hoofdclusters van) diagnosegroepen en/of patiëntengroepen de sterfte in uw ziekenhuis significant lager dan het landelijk gemiddelde (bij de specifieke diagnosegroepen worden tussen haakjes de bijbehorende CCS-nummers vermeld):

- Multiple Sclerose en ov. degeneratieve aandoeningen van het zenuwstelsel (80,81)
- Niet-acute opnamen

In 2024 en/of in de driejaarsperiode 2022-2024 is bij de volgende (hoofdclusters van) diagnosegroepen en/of patiëntengroepen de sterfte in uw ziekenhuis significant hoger dan het landelijk gemiddelde (bij de specifieke diagnosegroepen worden tussen haakjes de bijbehorende CCS-nummers vermeld):

- Ziekten van hart en vaatstelsel (hoofdcluster)
- Aandoeningen ontstaan in perinatale periode (hoofdcluster)
- Letsel en vergiftiging (hoofdcluster)
- Acute cerebrovasculaire aandoening (109)
- Prematuriteit; laag geboortegewicht (219)
- Intracraniaal letsel (233)
- Leeftijdscategorie 0-4 jaar
- Leeftijdscategorie 15-44 jaar
- Leeftijdscategorie 45-64 jaar
- Leeftijdscategorie 85 jaar en ouder
- Mannen
- Vrouwen
- Acute opnamen

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

1.2 Overige bevindingen

In paragraaf 3.3 wordt beschreven welke controles zijn uitgevoerd op de LBZ-data van uw ziekenhuis. Eventuele ziekenhuisspecifieke opmerkingen over de resultaten van deze controles en over de mogelijke relatie tot de HSMR-uitkomsten worden (indien van toepassing) hieronder vermeld.

Voor uw ziekenhuis zijn er geen specifieke opmerkingen naar aanleiding van deze controles.

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

In 2023 was er binnen uw ziekenhuis één sterfgeval tijdens een dagopname, in 2022 waren er twee sterfgevallen. In 2024 waren er geen sterfgevallen tijdens dagopnamen in uw ziekenhuis.





2 Achtergrond HSMR

2.1 Wat is de HSMR?

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

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

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

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

2.2 Wat is het doel van de HSMR?

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

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

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

2.3 Beperkingen van de HSMR

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

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

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

2.4 Wat kan een ziekenhuis met de (H)SMR-cijfers?

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

.....

3 Methode (H)SMR-berekening

In dit hoofdstuk wordt de methode beschreven die het CBS heeft gebruikt om de (H)SMR's en de daaraan gerelateerde cijfers voor de periode 2022-2024 te berekenen. De wijzigingen die zijn doorgevoerd worden toegelicht in paragraaf 3.1. Vervolgens wordt in paragraaf 3.2 tot en met 3.7 beschreven aan welke criteria de brongegevens moeten voldoen om een zinvolle HSMR te kunnen berekenen, wordt het huidige HSMR-berekeningsmodel stapsgewijs toegelicht en wordt een overzicht gegeven van de soorten cijfers die zijn berekend. Een uitgebreid methodologisch rapport van de huidige berekening van de HSMR en de bijbehorende variabele-indelingen en model-uitkomsten wordt in oktober 2025 gepubliceerd op de website van het CBS.²⁾

3.1 Wijzigingen

Dit jaar zijn er geen wijzigingen aangebracht in de methode om de HSMR te berekenen, op de definitie van de variabele opnamemaand in het COVID-19³⁾ SMR-model na. Het COVID-19-model had in voorgaande jaren een meer gedetailleerde indeling van de variabele opnamemaand (in 13 categorieën) om verschillende besmettingsgolven en varianten van COVID-19 beter in de tijd te kunnen onderscheiden. In het huidige model was dat niet meer nodig en kon dezelfde definitie (met 2-maandscategorieën) worden gebruikt als bij de andere diagnosegroepen, met behoud van voldoende kwaliteit van het model. De afwijkende definitie van de zwaarteklasse (de variabele 'COVID-19_subdiagnose' met de drie ICD-10 codes van COVID-19) blijft gehandhaafd in het COVID-19-model, net als de exclusie van de COVID-19-opnamen van 2021 uit het model. Verder is er een aanpassing doorgevoerd in de brongegevens die gebruikt worden in het HSMR-model: ziekenhuisopnamen die volledig zijn geregistreerd bij de specialismen revalidatie of psychiatrie worden nu uitgesloten van de HSMR-berekening (zie paragraaf 3.2). Ten slotte is een kleine aanpassing doorgevoerd in de berekeningswijze van de landelijke gemiddelden van de indicatoren voor datakwaliteit en casemix, zie paragraaf 4.1.1.

3.2 Brongegevens

De Landelijke Basisregistratie Ziekenhuiszorg (LBZ) is de bron voor de berekening van de HSMR. Deze registratie bevat gegevens van de opnamen (verblijven) in de Nederlandse ziekenhuizen. De datum van ontslag is bepalend voor het jaar waarin de opname in de LBZ wordt geregistreerd. De LBZ van 2024 bevat dus alle records van opnamen waarin het ontslag in 2024 plaatsvond. Naast het gegeven of een patiënt in het ziekenhuis is overleden, bevat de registratie allerlei gegevens waarvoor in het HSMR-berekeningsmodel kan worden gecorrigeerd. Om de HSMR te bepalen, is gebruikgemaakt van de laatste vier beschikbare jaren van de LBZ, in dit geval dus de jaren 2021-2024.

In het model worden opnamen meegenomen van alle algemene, academische en aan de LBZ aanleverende categorale ziekenhuizen die in de vier modeljaren zijn geregistreerd, ook wanneer een ziekenhuis niet alle modeljaren heeft aangeleverd aan de LBZ. Vanaf 2022 is een orthopedisch

²⁾ Zie www.cbs.nl; publicatie 'HSMR 2024: Methodological report'.

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

categoraal ziekenhuis gaan aanleveren aan de LBZ; de opnamen van dit ziekenhuis worden dus ook meegenomen in het HSMR-model. Perioden waarvan bekend is dat een ziekenhuis niet alle opnamen heeft geregistreerd, worden niet meegenomen in het HSMR-model. Dit laatste komt niet voor in de huidige modeljaren.

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

Klinische opnamen en langdurige observaties zonder overnachting

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

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

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

Alleen opnamen die geen gastverblijf betreffen

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

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

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

Opnamen die niet volledig zijn geregistreerd onder uitvoerend specialisme revalidatie of psychiatrie

Met ingang van dit jaar worden opnamen die volledig zijn geregistreerd onder revalidatie of psychiatrie uitgesloten van het HSMR-model. Revalidatiezorg en psychiatrie worden door de meeste ziekenhuizen namelijk niet aangeleverd aan de LBZ. Een opname is volledig geregistreerd onder revalidatie danwel psychiatrie als aan een van de volgende twee criteria (of beiden) wordt voldaan:

- Opname- en ontslagspecialisme betreffen revalidatie/psychiatrie;
- Opnameduur bestaat volledig uit verpleegdagen geregistreerd onder uitvoerend specialisme revalidatie/psychiatrie én het opname- of ontslagspecialisme betreft revalidatie/psychiatrie.

Voor verslagjaar 2024 zijn beide methoden toegepast: alle opnamen waarbij het eerste en/of het tweede criterium geldt zijn uitgesloten. Voor de andere jaren in het HSMR-model (2021-2023) vindt de exclusie voor de eenvoud alleen plaats op basis van specialisme (eerstgenoemde criterium); hiermee worden namelijk al bijna alle revalidatie/psychiatrie opnamen geïdentificeerd. In de rapportage LBZ-indicatoren die DHD in mei 2025 beschikbaar heeft gesteld aan uw ziekenhuis is alleen de exclusie van revalidatie doorgevoerd. Dit is gedaan op basis van de uitgebreide methode, dus beide bovengenoemde criteria zijn toegepast.

Alleen opnamen die compleet geregistreerd zijn in de LBZ

In voorgaande jaren kwam het voor dat ziekenhuizen alleen een deel van het jaar hun opnamen compleet in de LBZ hadden geregistreerd. Van die ziekenhuizen werden dan alleen de compleet geregistreerde opnamen uit die periode meegenomen in het HSMR-model. Dit is echter al geruime tijd niet meer voorgekomen: alle ziekenhuizen registreren de klinische opnamen en langdurige observaties zonder overnachting die aan de NZa-criteria voldoen, compleet. Ook in 2024 was dit het geval.

Alleen opnamen van in Nederland wonende patiënten

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

3.3 Controle LBZ-deelname, datakwaliteit en casemix

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

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

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

De HSMR wordt berekend indien:

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

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

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

1. meer dan 30% acute opnamen

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

2. gemiddeld meer dan 1,5 nevendiagnosen per opname

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

Sinds vorig jaar zijn bepaalde codes uitgesloten van de telling van het aantal nevendiagnosen per opname. Het gaat hier om ICD-10 codes die aanvullend op een diagnose vastgelegd kunnen worden (bijvoorbeeld externe oorzaken, morfologiecodes en codes die het type bacterie aangeven bij een infectie). Het betreft de codes B95-B98, U80-U85, V- t/m Y-codes en morfologiecodes (met toevoeging 'M'). Deze uitsluiting van codes is toegepast op alle verslagjaren (2022-2024). De gepresenteerde cijfers in dit rapport zijn dus goed vergelijkbaar over deze jaren.

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

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

Palliatieve zorg

Naast de bovengenoemde criteria voor het al dan niet berekenen van een HSMR, worden ook twee indicatoren over palliatieve zorg berekend. Sinds vorig jaar worden deze indicatoren berekend op basis van de verrichtingen (Zorgactiviteitscodes ZA 190006, ZA 190067 en ZA 190173).⁴⁾

Er worden twee indicatoren over palliatieve zorg berekend:

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

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

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

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

huizen in de registratie van palliatieve zorg in de LBZ. Hoewel er NZa-richtlijnen zijn voor de registratie van palliatieve zorg als verrichting, zijn er nog aanzienlijke verschillen tussen de ziekenhuizen wat betreft de registratie van deze verrichting in de LBZ medisch. Daarom is dit gegeven meer geschikt als informatie binnen het eigen ziekenhuis en minder als benchmark-informatie.

Registratie van aandoeningen ontstaan tijdens opname in de LBZ

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

De indicator meet het aantal geregistreerde nevendiagnosen met een aanduiding 'NAS' als percentage van het totale aantal bij de opname geregistreerde diagnosen. Hierbij worden eventuele dubbel geregistreerde diagnosen eerst ontdebeld per opname. Verder worden aanvullende codes die nadere informatie geven over een diagnose (bijvoorbeeld externe oorzaken, morfologiecodes en codes die het type bacterie aangeven bij een infectie) en sommige andere ICD-10 codes niet meegeteld als 'NAS'-diagnosen. Het gaat om de volgende uitsluitingen:

- B95-B98, V- t/m Y-codes en morfologiecodes (met toevoeging 'M').
- U80-U85 (resistentie voor antibiotica en antineoplastische geneesmiddelen). Deze codes worden uitgesloten omdat deze aanvullend op andere nevendiagnosen vastgelegd worden.
- Z-codes (Factoren die de gezondheidstoestand beïnvloeden en contacten met gezondheidszorg), behalve Z04.3 en Z20.⁵⁾ Z-codes worden vrijwel allemaal uitgesloten omdat dit in principe geen aandoeningen zijn. Uitzonderingen zijn Z04.3 en Z20 omdat deze wel tijdens de opname kunnen optreden.

De uitsluiting van de Z-codes is alleen toegepast op de teller van de indicator (aantal diagnosen met 'NAS'-aanduiding), niet op de noemer (totaal aantal geregistreerde diagnosen bij de opname). De overige uitsluitingen zijn zowel op de teller als op de noemer toegepast.

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

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

Registratie van 'vage diagnoses' in de LBZ

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

3.4 Sterfte bij dagopnamen

De sterfte tijdens dagopnamen zou nagenoeg nul moeten zijn. Als binnen een ziekenhuis één of meer sterfgevallen bij dagopnamen plaatsvinden, is nader onderzoek door het ziekenhuis aan te bevelen. Mogelijk zijn er fouten in de registratie gemaakt. Dit kan invloed hebben op de HSMR, namelijk als de dagopnamen in werkelijkheid klinische opnamen waren. Omdat dagopnamen in de HSMR niet worden meegenomen, worden deze opnamen in dat geval onterecht niet meegeteld bij de HSMR. Het is echter ook mogelijk dat de dagopnamen met sterfte wel echte dagopnamen waren. Nader onderzoek naar de oorzaken van de sterfte is dan ook wenselijk (zie ook paragraaf 2.2). Daarom wordt in paragraaf 1.2 aangegeven of er sterfte was bij dagopnamen in uw ziekenhuis in de periode 2022-2024. Analoot aan de opnamen waarover de HSMR is berekend, is hierbij alleen gekeken naar de dagopnamen die aan de NZa-criteria voor een dagverpleging voldoen en worden de gastverblijven, opnamen bij revalidatie of psychiatrie en opnamen van niet-ingezetenen uitgesloten.

3.5 Verklarende variabelen in het HSMR-model

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

– Sociaal-economische status (SES)

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

dataset toegevoegd op basis van de viercijferige postcode van het woonadres van de patiënt. Hiervoor wordt gebruikgemaakt van de SES-score die het CBS heeft berekend: de Welvaart, Opleiding en Arbeid (WOA)-score (zie bijlage A). Voor de LBZ-data van 2021 is gebruikgemaakt van de SES-WOA scores die het CBS heeft berekend over het jaar 2019. Voor de SES-variabele van 2022, 2023 en 2024 is gebruikgemaakt van de SES-WOA scores over het jaar 2021.

– **Zwaarteklasse van de hoofddiagnose**

Binnen een hoofddiagnosegroep (bijvoorbeeld acute cerebrovasculaire aandoening, CVA) kan de zwaarte van de verschillende subdiagnosen (bijvoorbeeld een bepaalde soort hersenbloeding versus een herseninfarct) verschillen. Omdat de patiëntenmix binnen zo'n hoofddiagnosegroep tussen ziekenhuizen kan verschillen (bijvoorbeeld percentage subarachnoïdale bloedingen onder de CVA-patiënten), wordt de zwaarte van de hoofddiagnose meegenomen als verklarende variabele. Deze zogenaamde zwaarteklassen zijn gebaseerd op de landelijke sterfterisico's per ICD-10 code, berekend over zes oudere LBZ-jaren die niet overlappen met de jaren waarover de HSMR-cijfers berekend worden (zie bijlage A voor meer details). De zwaarteklasse-indeling wordt gedefinieerd op basis van ICD-10 codes. De zwaarte per ICD-10 diagnose is bepaald aan de hand van de gewogen historische mortaliteit bij de ICD-10 code, zoals geregistreerd in de LBZ-jaren 2016-2021. Omdat er nog geen meerjarige historische gegevens zijn over de mortaliteit van COVID-19 in een reguliere behandelsetting, wordt bij de COVID-19-diagnosegroep elke ICD-10 code (U07.1, U07.2 en U10.9) als afzonderlijke categorie meegenomen in een aparte zwaarteklassevariabele 'COVID-19_subdiagnose'.

– **Nevendiagnosen (comorbiditeit)**

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

– **Leeftijd**

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

– **Geslacht**

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

– **Urgentie van de opname**

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

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

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

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

– **Jaar van ontslag**

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

– **Maand van opname**

Dit kenmerk is in het model meegenomen om te corrigeren voor seizoenseffecten. Met name bij opnamen in de wintermaanden (kou, griep epidemieën) en in de zomermaanden (hitte) kunnen de sterftekansen verschillend zijn.

3.6 Berekeningswijze van de (H)SMR

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

Diagnosegroepen

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

Modelberekening

Per diagnosegroep wordt het verwachte aantal sterfgevallen bepaald via een (logistisch) regressiemodel, waarbij het al dan niet overlijden van de patiënt tijdens de opname wordt verklaard uit de in paragraaf 3.5 genoemde verklarende variabelen. Alle verklarende variabelen worden meegenomen in de modellen, ook als deze niet statistisch significant zijn. Als een bepaalde categorie van een variabele onvoldoende waarnemingen bevat (landelijk minder dan 50 opnamen of 0 sterfgevallen), is deze samengevoegd met een andere, meestal naastliggende, categorie. Als dit het geval is bij een nevendiagnosevariabele (die alleen 0 of 1 kan zijn), dan wordt deze neven-

diagnose óf samengevoegd met een andere nevendiagnose (bij respectievelijk diabetes/diabetescomplicaties en bij milde/ernstige leveraandoeningen) óf de nevendiagnosevariabele wordt niet meegenomen in het model. Bij geslachts-specifieke aandoeningen (bijvoorbeeld prostaatkanker) is geslacht weggelaten uit het model. Voor 20 diagnosegroepen is de zwaarteklasse weggelaten uit het model, omdat alle subdiagnosen in dezelfde zwaarteklasse vallen. Een totaaloverzicht per diagnosegroep van de variabelen die zijn weggelaten uit het model, wordt gepubliceerd in een bijlage in het methoderapport van de HSMR-berekening.

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

Overige SMR's

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

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

Door bovengenoemde aanpassingen aan de hoofdclusters is elk van de 158 diagnosegroepen in zijn geheel aan één van de hoofdclusters toe te delen. De gekozen indeling van bovengenoemde CCS-groepen in diagnosegroepen is conform de indeling die in het Verenigd Koninkrijk wordt gebruikt voor de HSMR-berekening. Een tabel met de indeling van alle ICD-10 hoofddiagnosecodes in CCS-groepen, de 158 overkoepelende diagnosegroepen en de 17 hoofdclusters van ziekten wordt in oktober 2025 gepubliceerd bij het methoderapport van de HSMR-berekening op de website van het CBS (tabel 'Classification of variables HSMR 2024'). Deze tabel kan tevens worden opgevraagd bij DHD.

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

Betrouwbaarheidsintervallen en p-waarden

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

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

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

3.7 Berekende cijfers

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

- Uitkomsten met betrekking tot datakwaliteit en casemix en over de sterfte in dagopnamen.
- HSMR over de periode 2022-2024 en van de afzonderlijke jaren 2022, 2023 en 2024. Ook worden de absolute aantallen van de werkelijke en verwachte sterfte vermeld, zodat afgeleid kan worden hoeveel sterfgevallen er meer of minder hebben plaatsgevonden in het ziekenhuis dan verwacht op basis van het model.
- SMR's over de periode 2022-2024 en voor het jaar 2024, voor elk van de 158 diagnosegroepen, voor hoofdclusters van diagnosegroepen en voor andere kenmerken van de patiënt en de opname, namelijk geslacht, leeftijd en of de opname wel of niet acuut was.

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

De HSMR-cijfers voor 2022 en 2023 in deze rapportage kunnen afwijken van de cijfers voor deze zelfde jaren uit de rapportage van vorig jaar. Dit kan verschillende oorzaken hebben. Allereerst hebben wijzigingen in de methode voor de berekening van de HSMR (zoals de aangepaste definitie van de variabele opnamemaand in het COVID-19 model) en de gebruikte brongegevens (zoals de exclusie van opnamen bij revalidatie en psychiatrie) invloed op de cijfers van deze jaren. Ook het (jaarlijks) updaten van de hulpbestanden die gebruikt worden voor de modelberekeningen kan een effect hebben op deze cijfers. Zo wordt bijvoorbeeld jaarlijks een recentere versie van het bestand met zwaarteklassen gemaakt (zie bijlage A). Sommige hoofddiagnosen verschuiven daardoor naar een hogere of lagere zwaarteklasse, wat invloed kan hebben op de berekende verwachte sterfte van de betreffende opnamen, en uiteindelijk ook op de (H)SMR. Verder kunnen er verschillen ontstaan doordat elk jaar een nieuw LBZ-verslagjaar (in dit geval 2024) aan het berekeningsmodel wordt toegevoegd en het oudste jaar (in dit geval 2020) wordt verwijderd uit het model.

Verschil voorlopige en definitieve HSMR

Het HSMR 2024-cijfer in dit rapport kan afwijken van de voorlopige HSMR 2024 die dit jaar door DHD via het digitale rapport LBZ-indicatoren is verstrekt. De voorlopige HSMR 2024-cijfers van DHD zijn namelijk berekend met het model van 2023, waarin de data van LBZ 2024 niet zijn meegenomen. Bij het berekenen van de voorlopige HSMR werden bovendien (in aanvulling op andere exclusiecriteria) alleen opnamen bij revalidatie uitgesloten, terwijl bij het berekenen van de definitieve HSMR ook opnamen bij psychiatrie zijn uitgesloten. Ook het updaten van het bestand met zwaarteklassen kan hebben geleid tot afwijkingen tussen de voorlopige en definitieve HSMR-cijfers. Het definitieve HSMR 2024-cijfer in dit rapport is gebaseerd op het meest recente berekeningsmodel, inclusief de 2024-data van de ziekenhuizen. De cijfers in dit rapport zijn dus de actuele, definitieve HSMR 2024-cijfers, waarmee u uw ziekenhuis kunt vergelijken met het landelijk gemiddelde van 2024.

4 Resultaten

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

- In paragraaf 4.1 worden de landelijke cijfers van de verschillende indicatoren voor datakwaliteit en casemix gepresenteerd, zodat u de scores van uw ziekenhuis daarmee kunt vergelijken. Vervolgens wordt beschreven in hoeverre uw ziekenhuis voldoet aan de datakwaliteitseisen die gelden om een voldoende betrouwbare HSMR te kunnen berekenen. Ook wordt getoetst of de casemix van uw ziekenhuis niet te veel afwijkt van de landelijk gemiddelde casemix. Op basis van deze controles is bepaald voor welke jaren een HSMR voor uw ziekenhuis berekend kan worden.
- In paragraaf 4.2 worden de HSMR-cijfers van uw ziekenhuis gepresenteerd. Deze worden, als de datakwaliteit dit toelaat (zie paragraaf 4.1.2), zowel voor de periode 2022-2024 weergegeven als voor de afzonderlijke jaren.
- In paragraaf 4.3 worden de HSMR's van uw ziekenhuis gepresenteerd in figuren, de zogenoemde 'funnelplots'. Hierin kunt u de resultaten van uw ziekenhuis vergelijken met die van de andere ziekenhuizen.
- De SMR's van de diagnosegroepen en patiëntengroepen die bij uw ziekenhuis significant lager dan wel hoger zijn dan landelijk gemiddeld worden weergegeven in paragraaf 4.4. Deze SMR's geven nuttige informatie over de achtergronden van het HSMR-cijfer van uw ziekenhuis.

4.1 Uitkomsten LBZ-deelname, datakwaliteit en casemix

Van de in paragraaf 3.3 toegelichte indicatoren voor LBZ-volledigheid, datakwaliteit en casemix, worden in tabel 4.1 de landelijke cijfers voor 2024 gegeven. Door de uitkomsten van uw eigen ziekenhuis over 2024 (zie tabel 4.2) hiermee te vergelijken, kunt u zien hoe de registratie in uw ziekenhuis zich verhoudt tot wat landelijk geregistreerd wordt.

4.1.1 Landelijke uitkomsten LBZ-deelname, datakwaliteit en casemix

De landelijke cijfers die in deze paragraaf en onderstaande tabel worden gegeven, zijn als volgt berekend: de gemiddelden zijn berekend op opnameniveau (dat is een gemiddelde over alle opnamen; en niet een gemiddelde van de cijfers per ziekenhuis) en het interval waarin 80% van de ziekenhuizen zich bevindt wordt berekend op ziekenhuisniveau. Dit is een verandering ten opzichte van voorgaande jaren, waarin zowel het gemiddelde als het interval op ziekenhuisniveau werd berekend. De methode voor het berekenen van de landelijke cijfers in de HSMR-rapportage is aangepast zodat deze aansluit op de berekeningswijze in de rapportage LBZ-indicatoren van DHD. Zoals eerder vermeld zijn de indicatoren voor datakwaliteit in tabel 4.1 en tabel 4.2 voor alle gepresenteerde jaren gebaseerd op klinische opnamen en langdurige observaties zonder overnachting, exclusief de opnamen van niet-ingezetenen, gastverblijven, opnamen bij revalidatie of psychiatrie en opnamen die niet voldoen aan de eerdergenoemde NZa-definities. Voor fusieziekenhuizen zijn voor de huidige vergelijking de afzonderlijke, oorspronkelijke locaties ook in voorgaande jaren beschouwd als het concern dat zij in 2024 vertegenwoordigen. Omdat er jaarlijks

wijzigingen kunnen zijn in de selectiecriteria voor de opnamen of omdat de cijfers als gevolg van eventuele fusies over iets andere eenheden worden berekend, is het mogelijk dat een gemiddelde dat in het huidige rapport wordt gegeven over bijvoorbeeld 2022, iets afwijkt van hetzelfde gemiddelde dat in een eerder rapport is genoemd.

Tabel 4.1 Landelijke cijfers ten aanzien van een aantal voor de HSMR relevante aspecten van de geregistreerde opnamen (2024)^a

	Gemiddelde van alle ziekenhuizen	Interval waarin 80% van de ziekenhuizen zich bevindt
Datakwaliteit		
- % acute opnamen	67,14	54,9 – 75,1
- Aantal nevendiagnosen per opname	3,23	2,53 - 3,95
- Aantal Charlson-nevendiagnosen per opname	0,60	0,47 - 0,70
Casemix		
- Aantal ziekenhuizen met minimaal 60 geregistreerde sterfgevallen	70 van de 71 ziekenhuizen	
Palliatieve zorg		
- % opnamen met palliatieve zorg	1,03	0,08 - 2,14
- % sterfgevallen met palliatieve zorg t.o.v. totale sterfte	14,89	1,52 - 31,10
Registratie aandoeningen ontstaan tijdens opname		
- % diagnosen met 'NAS' aanduiding	3,87	1,74 - 5,79
Minimale dataset		
- Aantal ziekenhuizen dat alle opnamen compleet in LBZ heeft geregistreerd	71 van de 71 ziekenhuizen	

^a Op basis van compleet geregistreerde klinische opnamen en langdurige observaties zonder overnachting van alle (71) algemene en academische ziekenhuizen per ultimo 2024, exclusief opnamen van niet-ingezetenen, gastverblijven, opnamen bij revalidatie of psychiatrie en opnamen die niet voldoen aan de NZa-criteria voor klinische opnamen of langdurige observaties zonder overnachting.

Omdat de berekening van de landelijke gemiddelden is aangepast (zie hierboven) en de opnamen bij specialismen revalidatie en psychiatrie zijn geëxcludeerd (zie paragraaf 3.2) zijn de hier gepresenteerde landelijke cijfers minder goed vergelijkbaar met de landelijke cijfers in rapporten van voorgaande jaren. Omdat de wijziging in de berekening van de cijfers en de exclusie op alle verslagjaren 2022-2024 zijn toegepast, zijn de cijfers die in dit rapport vermeld worden wel goed vergelijkbaar over deze jaren. Hoewel het exclusiecriteria met betrekking tot opnamen bij revalidatie en psychiatrie anders gedefinieerd is voor verslagjaar 2024 (waarin het aantal verpleegdagen ook wordt meegenomen) dan voor 2022 en 2023 (alleen gebaseerd op opname- en ontslagspecialisme), betreft dit slechts een verschil van enkele opnamen per jaar en is het effect daarvan op de landelijke cijfers daarom verwaarloosbaar.

Landelijk gezien nam de registratie van (Charlson-) nevendiagnosen jarenlang gestaag toe en stabiliseerde in 2021. Na een daling van het gemiddelde aantal nevendiagnosen per opname van 2022 op 2023 met bijna 5% (naar 3,18) bleef het gemiddelde in 2024 (3,23) vrijwel gelijk aan dat van 2023. Ook het gemiddelde aantal Charlson-nevendiagnosen per opname in 2024 (0,60) is vrijwel

gelijk aan dat van 2023 (0,59). De variabiliteit in registratie van Charlson-nevendiagnosen tussen ziekenhuizen is iets afgenomen in 2024 ten opzichte van 2023. Ziekenhuizen kunnen echter nog steeds flink verschillen in het aantal geregistreerde (Charlson-) nevendiagnosen ten opzichte van vergelijkbare andere ziekenhuizen. Als er onterecht te weinig of te veel nevendiagnosen worden geregistreerd, kan dit de HSMR onterecht beïnvloeden. Daarom is het raadzaam om na te gaan of de nevendiagnosen correct worden geregistreerd in het ziekenhuis, met name als het geregistreerde aantal nevendiagnosen sterk afwijkt van de verwachting (dat wil zeggen de inschatting van de positie van het ziekenhuis ten opzichte van het landelijk gemiddelde, qua aantal patiënten met comorbiditeit).

Het aandeel acute opnamen is op landelijk niveau weinig veranderd: 66,3% in 2023 naar 67,1% in 2024.

Het aantal opnamen en sterfgevallen met palliatieve zorg is in 2024 gestegen ten opzichte van 2023: het aantal opnamen met palliatieve zorg steeg met 5% van 0,98 naar 1,03 en het percentage sterfgevallen met palliatieve zorg ten opzichte van de totale sterfte steeg met bijna 8% van 13,81 naar 14,89. Net als in 2023 overleed van alle opnamen met palliatieve zorg in 2024 ongeveer een derde (33,2%) van de patiënten. De palliatieve zorg indicatoren zijn gebaseerd op verrichtingen die betrekking hebben op overleg en consulten door palliatieve teams. Mogelijk wijst de stijging van het aantal opnamen met een palliatieve verrichting er op dat het betrekken van palliatieve teams langzaam meer standaard praktijk wordt bij ziekenhuizen bij het verlenen van palliatieve zorg, of dat er meer aandacht is voor het registreren van deze verrichtingen. Ondanks de stijging in het aantal registreerde verrichtingen is de variatie tussen ziekenhuizen nog steeds groot: dit is te zien aan de breedte van de intervallen waarin 80% van de ziekenhuizen zich bevindt (zie tabel 4.1).

Net als in de afgelopen jaren zijn er in 2024 geen ziekenhuizen meer die erg weinig (<1%) aandoeningen ontstaan tijdens opname (NAS) registreren. Het aandeel in de LBZ geregistreerde diagnosen met 'NAS' aanduiding verschilt echter nog steeds aanzienlijk tussen de ziekenhuizen: het interval waarbinnen 80% van de ziekenhuizen zich bevindt, varieert van 1,74% tot 5,79%.

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

Voor het wel of niet berekenen van HSMR-cijfers voor uw ziekenhuis wordt eerst gekeken naar de data van 2024. Als een ziekenhuis in 2024 niet aan een of meerdere van de in paragraaf 3.3 genoemde criteria voldoet, dan worden in het geheel geen HSMR-cijfers berekend. Voor de overige ziekenhuizen worden alleen cijfers gegeven voor de jaren dat het ziekenhuis aan de criteria voldeed. Dit jaar zijn voor 70 van de 71 algemene en academische ziekenhuizen HSMR-cijfers voor 2022-2024 berekend.

In tabel 4.2 ziet u de cijfers over LBZ-deelname, datakwaliteit en casemix van uw ziekenhuis voor 2022, 2023 en 2024. Verder worden, waar relevant, in de tabel de grenswaarden van de criteria nogmaals aangegeven.

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

- 2022
- 2023
- 2024

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

	2022	2023	2024
Datakwaliteit			
- % acute opnamen (>30%)	55,2	54,7	50,5
- Aantal nevendiagnosen per opname (>1,5)	3,75	3,62	3,21
- Aantal Charlson-nevendiagnosen per opname	0,57	0,55	0,53
Casemix			
- Minimaal 60 geregistreerde sterfgevallen	ja	ja	ja
Palliatieve zorg			
- % opnamen met palliatieve zorg	1,08	0,99	1,04
- % sterfgevallen met palliatieve zorg t.o.v. totale sterfte	15,42	9,75	13,11
Registratie aandoeningen ontstaan tijdens opname			
- % diagnosen met 'NAS' aanduiding (niet lager dan 1%)	5,67	6,50	6,10
Minimale dataset			
- alle opnamen compleet in de LBZ geregistreerd	ja	ja	ja

^a Betreft alle compleet geregistreerde klinische opnamen en langdurige observaties zonder overnachting, exclusief opnamen van niet-ingezetenen, gastverblijven, opnamen bij revalidatie en psychiatrie en opnamen die niet voldoen aan de NZa-criteria voor klinische opnamen en langdurige observaties zonder overnachting.

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

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

4.2 De HSMR van uw ziekenhuis

In deze paragraaf worden de HSMR-cijfers van uw ziekenhuis gepresenteerd. De cijfers hebben betrekking op alle compleet geregistreerde klinische opnamen en langdurige observaties zonder overnachting, behalve die van patiënten die niet in Nederland wonen, gastverblijven, opnamen bij revalidatie en psychiatrie en opnamen die niet aan de NZa-criteria voldoen, omdat deze opnamen niet in de HSMR-berekening zijn meegenomen (zie paragraaf 3.2).

In tabel 4.3 vindt u de HSMR-cijfers voor uw ziekenhuis. In de eerste kolom van tabel 4.3 vindt u het aantal opnamen dat in de HSMR-berekening is meegenomen. De sterfte die tijdens deze opnamen heeft plaatsgevonden, staat in de volgende kolom. Daarna volgt de kolom met de verwachte sterfte. Deze verwachte sterfte is berekend door de landelijke sterftekansen voor vergelijkbare opnamen toe te passen op de opnamen van uw ziekenhuis. Hierbij is rekening gehouden met relevante kenmerken van de patiënt en de opname (zie paragraaf 3.5). De werkelijke sterfte gedeeld door de

verwachte sterfte vermenigvuldigd met 100 geeft tenslotte de HSMR. In de laatste kolom wordt het 95%-betrouwbaarheidsinterval van de HSMR weergegeven. De landelijk gemiddelde HSMR is 100; als dit getal in het betrouwbaarheidsinterval valt, wijkt de HSMR van uw ziekenhuis niet statistisch significant af van het landelijk gemiddelde. Als een van de grenzen van het betrouwbaarheidsinterval precies 100 is, kan het incidenteel voorkomen dat de HSMR toch significant afwijkt van het gemiddelde. Dit komt doordat de gepresenteerde cijfers zijn afgerond.

- Significant lage HSMR's zijn groen gemarkeerd.
- Significant hoge HSMR's zijn oranje gemarkeerd.

Tabel 4.3 HSMR, 2022-2024

Periode	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	HSMR	95% betrouwbaarheidsinterval HSMR
2022	25 827	603	525	115	(106 - 124)
2023	25 934	595	505	118	(109 - 128)
2024	26 518	572	491	116	(107 - 126)
2022-2024	78 279	1 770	1 521	116	(111 - 122)

4.2.1 HSMR 2024

De cijfers van 2024 geven het meest actuele beeld van de ziekenhuissterfte. Door de kleinere aantallen opnamen en sterfgevallen hebben de cijfers over één jaar echter grotere marges (bredere betrouwbaarheidsintervallen) dan die over een driejaarsperiode. Daardoor worden bij de éénjaarscijfers minder snel statistisch significante verschillen gevonden. Bij de interpretatie van de HSMR 2024 moet hiermee rekening worden gehouden. Als de HSMR 2024 statistisch significant afwijkt van het gemiddelde, heeft dat zeker een signaalfunctie. Het ziekenhuis heeft dan in het meest recente jaar een significant hogere of lagere sterfte dan verwacht. Wanneer de HSMR over 2024 niet significant afwijkt, dan kan dat ook aan de kleinere aantallen liggen. Aanbevolen wordt om dan het HSMR-cijfer van 2024 te vergelijken met dat van 2022-2024. Als de HSMR's niet veel verschillen en de HSMR van de periode 2022-2024 is wel significant afwijkend, dan is dat een aanwijzing dat dit ook in 2024 nog het geval kan zijn.

In 2024 is het aantal sterfgevallen in uw ziekenhuis 572. Het berekende verwachte aantal sterfgevallen is 491. Het aantal sterfgevallen is in 2024 dus 81 hoger dan verwacht.

De HSMR 2024 van uw ziekenhuis is 116; het 95%-betrouwbaarheidsinterval is 107–126. Met 95% zekerheid kan dus gesteld worden dat de HSMR van uw ziekenhuis minimaal 107 en maximaal 126 is. Dat betekent dat de HSMR van uw ziekenhuis voor 2024 statistisch significant hoger is dan het landelijk gemiddelde. Ook als het 99,8-procentsof betrouwbaarheidsinterval wordt gehanteerd, is de HSMR van uw instelling statistisch significant hoger dan het gemiddelde.

4.2.2 HSMR 2022-2024

De HSMR over een driejaarsperiode heeft een smaller betrouwbaarheidsinterval dan die over één jaar. De HSMR 2022-2024 geeft daarom een preciezer, maar minder actueel beeld van de sterfte in het ziekenhuis in vergelijking tot het cijfer van 2024.

In 2022-2024 is bij uw ziekenhuis het aantal sterfgevallen 1770. Het berekende verwachte aantal sterfgevallen is 1521. Het aantal sterfgevallen in 2022-2024 is dus 249 hoger dan verwacht.

De HSMR 2022-2024 van uw ziekenhuis is 116; het 95%-betrouwbaarheidsinterval is 111-122. Met 95% zekerheid kan dus gesteld worden dat de HSMR van uw ziekenhuis minimaal 111 en maximaal 122 is. Dat betekent dat de HSMR van uw ziekenhuis voor 2022-2024 statistisch significant hoger is dan het landelijk gemiddelde. Ook als het 99,8-procentbetrouwbaarheidsinterval wordt gehanteerd, is de HSMR van uw instelling statistisch significant hoger dan het gemiddelde.

4.3 Funnelplots HSMR

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

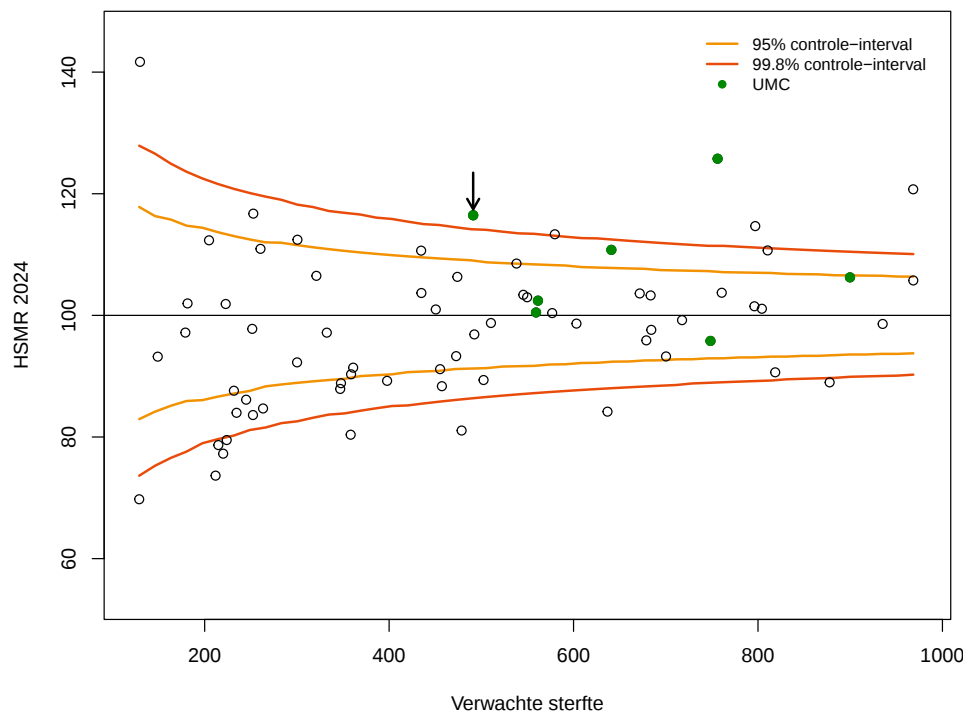
In een funnelplot of 'puntenwolk' wordt de verwachte sterfte op de horizontale as weergegeven en de HSMR op de verticale as (zie figuren 4.1 en 4.2). De landelijk gemiddelde HSMR van alle ziekenhuizen van 100 wordt in het midden van de y-as weergegeven door middel van een zwarte lijn. Voor elk ziekenhuis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

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

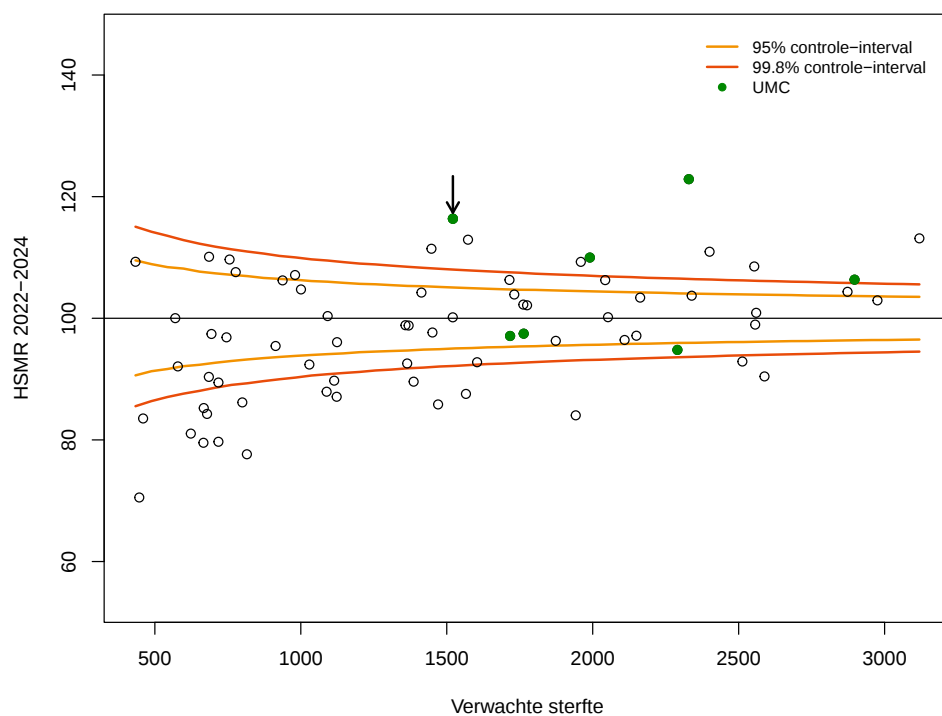
In figuur 4.1 staan de HSMR's over het jaar 2024. In figuur 4.2 zijn de HSMR's over de periode 2022-2024 weergegeven. De positie van uw ziekenhuis is gemarkeerd door middel van een pijl, zodat u deze kunt vergelijken met die van de andere ziekenhuizen. De HSMR's van de andere Nederlandse ziekenhuizen zijn anoniem weergegeven. Alleen weergegeven zijn de ziekenhuizen die het CBS gemachtigd hebben tot het leveren van HSMR-cijfers en die voldoen aan de criteria voor LBZ-deelname, datakwaliteit en casemix (zie paragraaf 3.3). In 2024 zijn dat 70 ziekenhuizen, deze ziekenhuizen voldoen ook voor de driejaarsperiode 2022-2024 aan de criteria.

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

Figuur 4.1 HSMR van Nederlandse ziekenhuizen, 2024. De pijl in de figuur markeert uw ziekenhuis.



Figuur 4.2 HSMR van Nederlandse ziekenhuizen, 2022-2024. De pijl in de figuur markeert uw ziekenhuis.



In figuur 4.1 en in figuur 4.2 zijn de waarden van de zeven universitair medische centra met een afwijkende kleur gemarkeerd, zodat vergelijking met de uitkomsten van de andere UMC's als groep mogelijk is. Deze kleurmarkering is uitsluitend aangebracht in de rapporten die aan de UMC's zijn verzonden en niet in de rapporten die aan de algemene ziekenhuizen zijn verstuurd.

De HSMR van de gepresenteerde Nederlandse ziekenhuizen varieert in 2024 van 70 tot 142 en in 2022-2024 van 71 tot 123. Te zien is dat de controle-intervallen in de figuur van 2024 wijder zijn dan die in de figuur van 2022-2024. Dat komt door de grotere marges van de eenjaarscijfers, omdat deze gebaseerd zijn op minder opnamen.

In 2022-2024 vallen tien van de 70 ziekenhuizen boven de bovenste rode lijn; deze ziekenhuizen hebben een duidelijk significante hoge HSMR. Van deze tien ziekenhuizen vallen er vier ook in 2024 boven de bovenste rode lijn. In 2022-2024 zijn er 18 ziekenhuizen die onder de onderste rode lijn vallen en dus een duidelijk significante lage HSMR hebben. Van deze 18 ziekenhuizen vallen er negen ook in 2024 onder de onderste rode lijn. Voor 2024 geldt dat zes van de 70 ziekenhuizen een duidelijk significant hoge HSMR hebben en negen een duidelijk significant lage HSMR (ook op basis van de 99,8%-grenzen).

4.4 SMR's hoger of lager dan gemiddeld

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

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

In bijlage B zijn de SMR's van uw ziekenhuis met bijbehorende betrouwbaarheidsintervallen weergegeven voor 2024, in bijlage C zijn de SMR's gegeven voor de driejaarsperiode 2022-2024. Bij de diagnosegroepen kan gekeken worden naar significante SMR's op twee aggregatieniveaus: bij de 17 hoofdclusters van diagnosegroepen (eerste tabel van de bijlagen) en bij de 158 diagnosegroepen binnen deze hoofdclusters (tweede tabel van de bijlagen). Omdat bij de SMR's van de 158 afzonderlijke diagnosegroepen een hoger (98%) betrouwbaarheidsniveau is gehanteerd dan bij de overige SMR's (95% betrouwbaarheid), worden de 158 afzonderlijke diagnosegroepen minder snel als significant aangemerkt. Dit is gedaan om het aantal SMR's dat bij toeval significant is, zonder dat de sterfte werkelijk afwijkt, te beperken. Dat neemt niet weg dat hier ook naar hoge en lage SMR's

gekeken kan worden die (net) niet significant zijn, met name als de SMR van het hoofdcluster waartoe de SMR's behoren wel significant hoog of laag is.

In de tabellen hieronder worden de SMR's die in 2022-2024 significant hoog of laag zijn nogmaals weergegeven, maar dan ook voor de afzonderlijke jaren, voor zover de datakwaliteit en casemix van uw ziekenhuis dit toelaten (zie paragraaf 4.1.2). Ook de SMR's die alleen in 2024 significant zijn, worden hieronder gepresenteerd. Als voor uw ziekenhuis SMR's voor 2024 worden weergegeven die significant hoger zijn dan 100, is dat zeker een signaal voor nader onderzoek door het ziekenhuis. Echter, doordat de aantallen opnamen en sterfgevallen per diagnose- en patiëntengroep aanzienlijk kleiner zijn dan die voor de hele HSMR, geldt voor de SMR's nog sterker dat de éénjaarscijfers minder gauw significant afwijken van het gemiddelde. Daarom wordt aangeraden ook naar de significante driejaarscijfers te kijken en naar de hoogte van de SMR's in de verschillende jaren. Ook bij de driejaarscijfers geldt overigens dat de marges van de SMR's in het algemeen groter zijn dan die bij de HSMR, omdat per SMR een kleiner aantal opnamen wordt meegenomen.

In de tabellen hieronder worden eerst de significante hoofdclusters van diagnosegroepen weergegeven, daarna de significante afzonderlijke diagnosegroepen (met tussen haakjes de bijbehorende CCS-groepsnummers), en vervolgens de significante patiëntengroepen.

In 2024 en/of 2022-2024 is bij de volgende groepen de sterfte in uw ziekenhuis significant lager dan het landelijk gemiddelde:

- Significant lage SMR's zijn groen gemarkeerd.
- Significant hoge SMR's zijn oranje gemarkeerd.

Tabel 4.4 Multiple Sclerose en ov. degeneratieve aandoeningen van het zenuwstelsel (80,81)

Periode	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	98% betrouwbaarheidsinterval SMR
2022	353	2	8	25	(2 - 106)
2023	355	5	7	68	(18 - 179)
2024	339	6	9	67	(20 - 163)
2022-2024	1 047	13	24	54	(25 - 100)

Tabel 4.5 Niet-acute opnamen

Periode	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	95% betrouwbaarheidsinterval SMR
2022	11 575	53	73	73	(55 - 96)
2023	11 761	48	70	68	(50 - 91)
2024	13 120	76	77	98	(78 - 123)
2022-2024	36 456	177	220	80	(69 - 93)

In 2024 en/of 2022-2024 is bij de volgende groepen de sterfte in uw ziekenhuis significant hoger dan het landelijk gemiddelde:

- Significant lage SMR's zijn groen gemarkeerd.
- Significant hoge SMR's zijn oranje gemarkeerd.

Tabel 4.6 Ziekten van hart en vaatstelsel (hoofdcluster)

Periode	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	95% betrouwbaarheids-interval SMR
2022	4 143	215	177	121	(106 - 139)
2023	4 097	221	177	125	(109 - 142)
2024	4 213	194	164	118	(102 - 136)
2022-2024	12 453	630	518	122	(112 - 131)

Tabel 4.7 Aandoeningen ontstaan in perinatale periode (hoofdcluster)

Periode	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	95% betrouwbaarheids-interval SMR
2022	2 048	32	17	184	(126 - 259)
2023	2 053	34	21	164	(113 - 229)
2024	1 876	42	23	184	(133 - 249)
2022-2024	5 977	108	61	177	(145 - 214)

Tabel 4.8 Letsel en vergiftiging (hoofdcluster)

Periode	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	95% betrouwbaarheids-interval SMR
2022	2 830	90	57	159	(128 - 195)
2023	2 789	89	53	167	(134 - 206)
2024	2 759	96	54	176	(143 - 215)
2022-2024	8 378	275	164	167	(148 - 188)

Tabel 4.9 Acute cerebrovasculaire aandoening (109)

Periode	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	98% betrouwbaarheids-interval SMR
2022	647	102	63	162	(127 - 203)
2023	690	99	64	154	(120 - 194)
2024	662	89	63	142	(109 - 181)
2022-2024	1 999	290	190	153	(133 - 175)

Tabel 4.10 Prematuriteit; laag geboortegewicht (219)

Periode	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	98% betrouwbaarheidsinterval SMR
2022	552	20	10	201	(111 - 333)
2023	545	15	9	164	(82 - 292)
2024	514	23	8	294	(170 - 470)
2022-2024	1 611	58	27	215	(155 - 291)

Tabel 4.11 Intracraniaal letsel (233)

Periode	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	98% betrouwbaarheidsinterval SMR
2022	424	43	26	167	(113 - 236)
2023	353	49	23	215	(150 - 298)
2024	364	54	22	242	(172 - 330)
2022-2024	1 141	146	71	206	(168 - 249)

Tabel 4.12 Leeftijdscategorie 0-4 jaar

Periode	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	95% betrouwbaarheidsinterval SMR
2022	4 422	45	31	144	(105 - 193)
2023	4 295	49	36	138	(102 - 182)
2024	3 939	58	36	161	(122 - 208)
2022-2024	12 656	152	103	148	(125 - 173)

Tabel 4.13 Leeftijdscategorie 15-44 jaar

Periode	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	95% betrouwbaarheidsinterval SMR
2022	6 312	45	37	122	(89 - 163)
2023	6 625	58	40	144	(109 - 186)
2024	6 818	50	33	150	(112 - 198)
2022-2024	19 755	153	110	139	(117 - 162)

Tabel 4.14 Leeftijdscategorie 45-64 jaar

Periode	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	95% betrouwbaarheids-interval SMR
2022	5 946	153	128	119	(101 - 140)
2023	5 832	134	114	117	(98 - 139)
2024	6 235	130	113	115	(96 - 137)
2022-2024	18 013	417	356	117	(106 - 129)

Tabel 4.15 Leeftijdscategorie 85 jaar en ouder

Periode	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	95% betrouwbaarheids-interval SMR
2022	609	66	52	126	(98 - 161)
2023	535	50	38	132	(98 - 174)
2024	537	46	40	115	(84 - 153)
2022-2024	1 681	162	130	124	(106 - 145)

Tabel 4.16 Mannen

Periode	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	95% betrouwbaarheids-interval SMR
2022	12 848	335	301	111	(100 - 124)
2023	13 039	355	296	120	(108 - 133)
2024	13 218	334	290	115	(103 - 128)
2022-2024	39 105	1 024	886	116	(109 - 123)

Tabel 4.17 Vrouwen

Periode	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	95% betrouwbaarheids-interval SMR
2022	12 979	268	224	120	(106 - 135)
2023	12 895	240	209	115	(101 - 130)
2024	13 300	238	202	118	(104 - 134)
2022-2024	39 174	746	635	118	(109 - 126)

Tabel 4.18 Acute opnamen

Periode	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	95% betrouwbaarheids-interval SMR
2022	14 252	550	452	122	(112 - 132)
2023	14 173	547	435	126	(115 - 137)
2024	13 398	496	414	120	(110 - 131)
2022-2024	41 823	1 593	1 301	122	(116 - 129)



A Verklarende variabelen in het HSMR-model

Sociaaleconomische status

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

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

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

De SES-scores zijn gebaseerd op gegevens over welvaart, werkgelegenheid en opleidingsniveau binnen het postcodegebied. Hiervoor is gebruikgemaakt van de door het CBS berekende SES-score per huishouden: de Welvaart, Opleiding en Arbeid (WOA)-score.⁷⁾⁸⁾ Voor de LBZ 2021 is gebruikgemaakt van de SES-WOA-scores die het CBS heeft berekend over het jaar 2019 en voor de LBZ 2022-2024 zijn de SES-WOA-scores over het jaar 2021 gebruikt. Op basis van de SES-WOA-scores is voor de SES-variabele van de HSMR een gemiddelde score per viercijferige postcode berekend. De postcodes zijn vervolgens van lage naar hoge score in de vijf SES-categorieën ingedeeld, waarbij elke SES-categorie landelijk ongeveer evenveel huishoudens bevat.

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

Zwaarteklasse van de hoofddiagnose

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

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

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

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

Voor een betrouwbare bepaling van de zwaarteklassen per afzonderlijke ICD-10 code moet uitgegaan worden van een groot aantal jaren met data (veel opnamen). Hiervoor worden zes jaren genomen. De zwaarteklassen worden bij voorkeur niet bepaald op basis van dezelfde jaren als die waarover de HSMR-uitkomsten berekend worden, omdat anders zowel de zwaarteklassen als de HSMR berekend worden met dezelfde sterfte-uitkomsten. Elk jaar wordt de periode waarover de zwaarteklassen berekend worden één jaar opgeschoven. Vorig jaar werden de zwaarteklassen berekend op de LBZ-jaren 2015-2020, voor de huidige HSMR-berekening zijn de zwaarteklassen berekend op de jaren 2016-2021.

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

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

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

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

Nevendiagnosen

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

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

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

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

Urgentie van de opname

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

1. Niet-acute opnamen
2. Acute opnamen

Geslacht

Geslacht is ingedeeld in 2 categorieën:

1. Man
2. Vrouw

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

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

Leeftijd

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

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

Herkomst patiënt

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

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

Jaar ontslag

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

1. 2021
2. 2022
3. 2023
4. 2024

Maand van opname

Voor alle diagnosegroepen is de maand van opname ingedeeld in tweemaandelijks perioden:

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

B SMR's per diagnose- en patiëntengroep 2024

- Significant lage SMR's zijn groen gemarkeerd.
- Significant hoge SMR's zijn oranje gemarkeerd.

Tabel B.1 Hoofdclusters diagnosegroepen

	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	95% betrouwbaarheidsinterval SMR
Infectieziekten en parasitaire aandoeningen	261	12	14	83	(43 - 146)
Nieuwvormingen	4 242	101	93	108	(88 - 132)
Endocriene ziekten, voedings- en stofwisselingsstoornissen en aandoeningen van immuunsysteem	682	5	8	67	(22 - 155)
Ziekten van bloed en bloedvormende organen	218	5	5	111	(36 - 259)
Psychische stoornissen	61	2	1	274	(33 - 989)
Ziekten van zenuwstelsel en zintuigen	1 891	18	22	81	(48 - 128)
Ziekten van hart en vaatstelsel	4 213	194	164	118	(102 - 136)
Ziekten van ademhalingsstelsel	1 722	46	49	93	(68 - 125)
Ziekten van spijsverteringsstelsel	1 701	21	30	70	(43 - 107)
Ziekten van urogenitaal stelsel en niet-neoplastische borstaandoeningen	1 154	11	12	92	(46 - 164)
Complicaties zwangerschap, bevalling en kraambed; levendgeborenen	2 707	1	0	1 664	(42 - 9272)
Ziekten van huid en onderhuids bindweefsel	163	0	2	0	(0 - 208)
Ziekten van botten, spieren en bindweefsel	859	5	4	117	(38 - 274)
Congenitale afwijkingen	1 125	10	8	123	(59 - 227)
Aandoeningen ontstaan in perinatale periode	1 876	42	23	184	(133 - 249)
Letsel en vergiftiging	2 759	96	54	176	(143 - 215)
Symptomen; klachten; niet nader omschreven en overige aandoeningen en factoren die de gezondheid beïnvloeden	884	3	2	144	(30 - 420)

Tabel B.2 Diagnosegroepen (CCS-groepsnummer)

	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	98% betrouwbaarheidsinterval SMR
Infectieziekten en parasitaire aandoeningen					
COVID-19	71	4	3	114	(24 - 332)
Tuberculose (1)	4	0	0	0	(0 - 13166)
Sepsis (behalve tijdens bevalling) (2)	24	5	5	105	(27 - 275)
Bacteriële infectie; n.n.g. locatie (3)	32	1	2	60	(1 - 395)
Mycose (4)	16	1	2	52	(1 - 345)
HIV-infectie (5)	17	1	2	66	(1 - 441)
Hepatitis, virale en overige infecties (6, 7,8, 9,10)	97	0	1	0	(0 - 480)

	Aantal opnamen	Aantal sterf- gevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	98% betrouw- baarheids- interval SMR
Nieuwvormingen					
Hoofd- en halskanker (11)	401	10	9	106	(44 - 213)
Slokdarmkanker (12)	49	1	1	68	(1 - 453)
Maagkanker (13)	137	7	3	219	(73 - 501)
Colonkanker (14)	109	1	2	41	(0 - 271)
Kanker van rectum en anus (15)	154	1	1	112	(1 - 746)
Lever- en galwegkanker (16)	90	5	3	191	(49 - 500)
Alvleesklierkanker (17)	37	1	2	61	(1 - 405)
Kanker van overige maagdarmorganen en peritone- um (18)	94	0	3	0	(0 - 161)
Longkanker en bronchuskanker (19)	62	4	4	103	(21 - 298)
Overige respiratoire en intrathoracale kanker (20)	7	0	0	0	(0 - 2323)
Botkanker en bindweefselkanker (21)	41	3	1	367	(53 - 1229)
Huidmelanomen en overige non-epitheliale huid- kankers (22, 23)	65	1	1	142	(1 - 946)
Borstkanker (24)	25	0	0	0	(0 - 17559)
Baarmoederkanker (25)	79	2	1	340	(25 - 1430)
Baarmoederhalskanker en kanker van overige vrouwelijke geslachtsorganen (26, 28)	169	2	3	74	(5 - 310)
Eierstokkanker (27)	101	1	1	84	(1 - 558)
Prostaatkanker (29)	14	1	0	424	(4 - 2817)
Teelbalkanker en kanker van overige mannelijke geslachtsorganen (30, 31)	118	0	0	0	(0 - 349962)
Blaaskanker (32)	124	1	1	80	(1 - 534)
Kanker van nier(-bekken) en overige urine-organen (33, 34)	34	0	0	0	(0 - 970)
Kanker van hersenen en zenuwstelsel (35)	248	5	5	107	(27 - 282)
Schildklierkanker (36)	72	0	0	0	(0 - 5747)
Ziekte van Hodgkin (37)	9	0	0	0	(0 - 2218)
Non-Hodgkin lymfoom (38)	240	8	9	92	(33 - 199)
Leukemie (39)	157	14	9	158	(77 - 287)
Multipel myeloom (40)	91	1	2	53	(1 - 352)
Overige en n.n.g. primaire kanker, onderhouds- chemotherapie en radiotherapie (41, 45)	24	1	0	207	(2 - 1375)
Metastasen (42)	770	30	29	102	(64 - 155)
Kanker zonder specificatie van lokalisatie (43)	13	0	1	0	(0 - 665)
N.n.g. tumoren of tumoren van onzekere aard (44)	77	1	1	173	(2 - 1150)
Overige en niet gespecificeerde goedaardige nieuw- vormingen (46, 47)	631	0	1	0	(0 - 469)
Endocriene ziekten, voedings- en stofwisselingsstoornissen en aandoeningen van immuunsysteem					
Schildklier- en overige endocriene aandoeningen (48, 51)	192	0	1	0	(0 - 455)
Diabetes mellitus zonder complicatie (49)	29	0	0	0	(0 - 2681)
Diabetes mellitus met complicatie (50)	45	0	1	0	(0 - 869)
Voedingsdeficiënties en ov. voedings-, endocriene- en metabole aandoeningen (52, 53, 58)	222	2	3	63	(5 - 264)
Aandoeningen van vocht- en elektrolytenhuishou- ding (55)	103	3	2	127	(18 - 424)
Cystic fibrose (56)	91	0	0	0	(0 - 1872)
Ziekten van bloed en bloedvormende organen					
Afweer- en stollingsstoornissen, hemorragische aan- doeningen (57, 61, 62, 64)	87	2	2	83	(6 - 350)

	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	98% betrouwbaarheids-interval SMR
Deficiënties en andere anemie (59, 60)	97	1	1	110	(1 - 727)
Ziekten van witte bloedcellen (63)	34	2	1	168	(12 - 706)
Psychische stoornissen					
Stemmings-, persoonlijkheids- en afhankelijkheidsstoornissen (66, 67, 69, 72)	27	0	0	0	(0 - 11023)
Dementie en organische psychische stoornissen (68)	12	1	0	208	(2 - 1381)
Schizofrenie, gedrags- en ontwikkelingsstoornissen (65, 70, 73, 74, 75)	19	1	0	511	(5 - 3393)
Psychosen en overige waanstoornissen (71)	3	0	0	0	(0 - 37332)
Ziekten van zenuwstelsel en zintuigen					
Meningitis, encefalitis en overige infecties van het centrale zenuwstelsel (76, 77, 78)	112	1	4	23	(0 - 154)
Ziekte van Parkinson (79)	4	0	0	0	(0 - 18503)
Multiple Sclerose en ov. degeneratieve aandoeningen van het zenuwstelsel (80, 81)	339	6	9	67	(20 - 163)
Verlamming en late gevolgen van cerebrovasculaire aandoeningen (82, 113)	17	0	0	0	(0 - 4581)
Epilepsie en convulsies (83)	461	4	4	108	(22 - 313)
Coma, stupor en hersenbeschadiging (85)	11	1	1	81	(1 - 537)
Hoofdpijn en aandoeningen van de zintuigen (84, 86, 87, 88, 89, 90, 91, 92, 93, 94)	422	1	0	227	(2 - 1510)
Overige aandoeningen van het zenuwstelsel (95)	525	5	4	141	(36 - 370)
Ziekten van hart en vaatstelsel					
Hartklepaandoeningen (96)	382	3	5	56	(8 - 187)
Peri-, endo-, myocarditis en cardiomyopathie (97)	198	11	7	157	(68 - 307)
Hypertensie; essentieel, secundair of met complicaties (98, 99)	21	0	0	0	(0 - 12427)
Acuut myocardinfarct (100)	407	10	11	93	(38 - 187)
Coronaire atherosclerose en overige hartaandoeningen (101)	748	3	5	60	(9 - 202)
Aspecifieke pijn op de borst (102)	50	0	0	0	(0 - 43019)
Pulmonale hypertensie (103)	45	2	1	164	(12 - 691)
Overige en niet nader omschreven hartziekten (104)	12	0	2	0	(0 - 226)
Geleidingsstoornissen (hartziekten) (105)	42	0	0	0	(0 - 1296)
Hartritestoornissen (106)	545	4	2	251	(52 - 728)
Hartstilstand en ventrikelfibrilleren (107)	131	35	32	108	(70 - 159)
Hartfalen, zonder hypertensie (108)	265	12	14	84	(38 - 159)
Acute cerebrovasculaire aandoening (109)	662	89	63	142	(109 - 181)
TIA en ov. cerebrovasculaire ziekten (110, 111, 112)	231	6	3	238	(71 - 578)
Perifere en viscerale atherosclerose (114)	110	4	5	80	(17 - 233)
Aneurysmata v. aorta en overige arteriën (115)	158	11	10	111	(48 - 217)
Trombose of embolie v. aorta en arteriën (116)	27	1	1	123	(1 - 817)
Overige circulatoire aandoeningen (117)	146	2	2	97	(7 - 409)
Flebitis, spataderen en aambeien (118, 119, 120, 121)	33	1	1	108	(1 - 716)
Ziekten van ademhalingsstelsel					
Pneumonie (122)	326	13	16	80	(37 - 148)
Influenza (123)	77	3	4	84	(12 - 282)
Tonsillitis en bovenste luchtweginfecties (124, 126)	269	2	0	478	(36 - 2010)
Acute bronchitis (125)	68	1	0	344	(3 - 2286)
COPD en bronchiëctasie (127)	283	10	11	90	(37 - 181)
Astma (128)	79	0	0	0	(0 - 2162)

	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	98% betrouwbaarheidsinterval SMR
Aspiratiepneumonie door voedsel, braken (129)	40	2	7	31	(2 - 128)
Pleuritis, pneumothorax, klaplong (130)	66	0	1	0	(0 - 363)
Respiratoire insufficiëntie; ademhalingsstilstand (131)	12	4	3	148	(31 - 430)
Longziekten veroorzaakt door ext. stoffen (132)	12	0	0	0	(0 - 1162)
Ov. aandoeningen v.d. onderste luchtwegen (133)	218	11	5	223	(97 - 436)
Ov. aandoeningen v.d. bovenste luchtwegen (134)	272	0	2	0	(0 - 299)
Ziekten van spijsverteringsstelsel					
Intestinale infectie (135)	168	2	2	129	(10 - 544)
Aandoeningen v.d. mond, tanden en kaak (136, 137)	200	0	1	0	(0 - 490)
Aandoeningen van de slokdarm (138)	83	0	1	0	(0 - 724)
Ulcer van maag of duodenum (139)	12	0	0	0	(0 - 3439)
Ontsteking en ov. aand. maag en duodenum (140, 141)	39	0	0	0	(0 - 1009)
Appendicitis en ov. ziekten v. appendix (142)	35	0	0	0	(0 - 6624)
Peritonitis en intestinale abcessen (148)	17	1	1	83	(1 - 550)
Abdominale hernia (143)	169	1	1	93	(1 - 614)
Regionale enteritis en colitis ulcerosa (144)	89	0	0	0	(0 - 9721)
Darmobstructie zonder hernia (145)	124	1	3	32	(0 - 213)
Diverticulose en diverticulitis (146)	40	1	1	167	(2 - 1107)
Anale en rectale aandoeningen (147)	35	0	0	0	(0 - 1685)
Galwegaandoeningen (149)	211	2	4	46	(3 - 194)
Leveraandoeningen, alcohol-gerelateerd (150)	16	0	2	0	(0 - 225)
Overige leveraandoeningen (151)	84	7	4	156	(52 - 357)
Aandoeningen v.d. pancreas (m.u.v. diabetes) (152)	77	1	2	64	(1 - 425)
Gastrointestinale bloeding (153)	76	1	3	40	(0 - 265)
Niet-infectieuze gastro-enteritis (154)	72	1	1	72	(1 - 476)
Overige gastrointestinale aandoeningen (155)	154	3	4	85	(12 - 286)
Ziekten van urogenitaal stelsel en niet-neoplastische borstaandoeningen					
Nefritis, nefrosis, renale sclerose (156)	73	0	0	0	(0 - 1530)
Acuut en niet gespecificeerd nierfalen (157)	51	1	2	41	(0 - 271)
Chronische nierziekten (158)	117	0	2	0	(0 - 232)
Urineweginfecties (159)	305	8	6	142	(52 - 309)
Steenvorming en overige aandoeningen van urinewegen (160, 161, 162)	271	1	1	121	(1 - 803)
Urogenitale symptomen en aandoeningen (163)	163	0	0	0	(0 - 958)
Prostaathyperplasie en aandoeningen van mannelijke geslachtsorganen (164, 165, 166)	23	1	0	391	(4 - 2598)
Niet-neoplastische borstaandoeningen (167)	7	0	0	0	(0 - 572215)
Prolaps en ov. aand. van vrouwelijke bekkenorganen (168, 169, 170, 171, 172, 173, 174, 175)	144	0	0	0	(0 - 13383)
Complicaties zwangerschap, bevalling en kraambed; levendgeborenen					
Complicaties zwangerschap, bevalling en kraambed; levendgeborenen (176, 177, 178, 179, 180, 181, 182, 183, 184, 185, 186, 187, 188, 189, 190, 191, 192, 193, 194, 195, 196, 218)	2 707	1	0	1 664	(17 - 11047)
Ziekten van huid en onderhuids bindweefsel					
Infecties v.d. huid en onderhuids bindw. (197)	99	0	1	0	(0 - 415)
Overige huidaandoeningen, chronische ulcera (198, 199, 200)	64	0	1	0	(0 - 692)

	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	98% betrouwbaarheidsinterval SMR
Ziekten van botten, spieren en bindweefsel					
Infectieuze artritis en osteomyelitis (201)	91	1	1	79	(1 - 527)
Osteoartritis, reumatoïde artritis en overige misvormingen van het bewegingsapparaat (54, 202, 203, 208, 209, 210, 212)	435	0	0	0	(0 - 964)
Ov. niet-traumat. gewrichtsaandoeningen (204)	36	0	0	0	(0 - 16324)
Spondylitis, rugaand. en osteoporose (205, 206)	211	2	1	183	(14 - 771)
Pathologische fractuur (207)	19	0	0	0	(0 - 3998)
Overige bindweefselziekten (211)	67	2	1	156	(12 - 654)
Congenitale afwijkingen					
Cardiovasculaire aangeboren afwijkingen (213)	392	6	5	112	(33 - 271)
Niet-cardiovasculaire aangeboren afwijkingen (214, 215, 216, 217)	733	4	3	146	(30 - 424)
Aandoeningen ontstaan in perinatale periode					
Prematuriteit; laag geboortegewicht (219)	514	23	8	294	(170 - 470)
Intra-uteriene hypoxie, perinatale asfyxie en geelzucht, geboortetrauma (220, 221, 222, 223)	354	14	8	170	(82 - 308)
Overige perinatale aandoeningen (224)	1 008	5	7	74	(19 - 195)
Letsel en vergiftiging					
Gewrichtsletsel door trauma (225, 232)	78	0	0	0	(0 - 4614)
Heupfractuur (226)	24	1	0	264	(3 - 1750)
Schedelfracturen en ruggenmergletsel (227, 228)	81	4	4	104	(21 - 302)
Fractuur van de bovenste ledematen (229)	52	0	0	0	(0 - 4125)
Fractuur van de onderste ledematen (230)	97	0	0	0	(0 - 1582)
Overige fracturen (231)	239	4	3	139	(29 - 404)
Intracraniaal letsel (233)	364	54	22	242	(172 - 330)
Crush-letsels of inwendige verwondingen (234)	89	3	1	378	(55 - 1266)
Open wonden van hoofd, nek en romp (235)	61	1	1	176	(2 - 1166)
Open wonden van de extremiteiten (236)	27	1	0	715	(7 - 4743)
Complicatie v. hulpmiddelen, impl. of transpl. (237)	777	16	10	167	(86 - 293)
Complicatie v. chir. procedure of med. zorg (238)	568	2	4	47	(3 - 197)
Oppervlakkige verwonding en kneuzing (239)	124	0	1	0	(0 - 658)
Brandwonden (240)	6	0	0	0	(0 - 6690)
Vergiftiging door psychofarmaca, drugs of overige medicatie (241, 242, 243)	83	1	1	120	(1 - 800)
Ov. letsels en aand. door externe oorzaken (244)	89	9	8	119	(46 - 248)
Symptomen; klachten; niet nader omschreven en overige aandoeningen en factoren die de gezondheid beïnvloeden					
Syncope (245)	57	0	0	0	(0 - 4110)
Koorts door overige en onbekende oorzaken (246)	73	0	0	0	(0 - 1055)
Lymfadenitis en gangreen (247, 248)	32	0	0	0	(0 - 49195)
Shock (249)	0	0	0	-	-
Misselijkheid en braken (250)	46	0	0	0	(0 - 1533)
Buikpijn (251)	51	0	0	0	(0 - 4374)
Malaise en vermoeidheid (252)	24	1	0	498	(5 - 3304)
Allergische reacties (253)	29	0	0	0	(0 - 20662)
Nazorg, revalidatiezorg, screening en onderzoek (254, 255, 256, 257, 258)	412	1	0	275	(3 - 1823)
Overige codes; niet ingedeeld (259)	160	1	1	187	(2 - 1242)

Tabel B.3 Leefijdsgroep

	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	95% betrouwbaarheidsinterval SMR
0-4 jaar	3 939	58	36	161	(122 - 208)
5-14 jaar	1 475	4	4	105	(29 - 269)
15-44 jaar	6 818	50	33	150	(112 - 198)
45-64 jaar	6 235	130	113	115	(96 - 137)
65-74 jaar	4 496	146	136	107	(90 - 126)
75-84 jaar	3 018	138	129	107	(90 - 127)
85 jaar en ouder	537	46	40	115	(84 - 153)

Tabel B.4 Geslacht

	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	95% betrouwbaarheidsinterval SMR
Mannen	13 218	334	290	115	(103 - 128)
Vrouwen	13 300	238	202	118	(104 - 134)

Tabel B.5 Urgentie van de opname

	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	95% betrouwbaarheidsinterval SMR
Acute opnamen	13 398	496	414	120	(110 - 131)
Niet-acute opnamen	13 120	76	77	98	(78 - 123)



C SMR's per diagnose- en patiëntengroep 2022-2024

- Significant lage SMR's zijn groen gemarkeerd.
■ Significant hoge SMR's zijn oranje gemarkeerd.

Tabel C.1 Hoofdclusters diagnosegroepen

	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	95% betrouwbaarheids-interval SMR
Infectieziekten en parasitaire aandoeningen	1 256	81	79	102	(81 - 127)
Nieuwvormingen	12 229	247	273	91	(80 - 103)
Endocriene ziekten, voedings- en stofwisselingsstoornissen en aandoeningen van immuunsysteem	1 860	24	25	96	(62 - 143)
Ziekten van bloed en bloedvormende organen	613	11	9	121	(60 - 216)
Psychische stoornissen	176	7	3	200	(81 - 413)
Ziekten van zenuwstelsel en zintuigen	5 628	55	67	82	(62 - 107)
Ziekten van hart en vaatstelsel	12 453	630	518	122	(112 - 131)
Ziekten van ademhalingsstelsel	5 069	155	147	105	(89 - 123)
Ziekten van spijsverteringsstelsel	4 787	73	80	92	(72 - 115)
Ziekten van urogenitaal stelsel en niet-neoplastische borstaandoeningen	3 477	38	41	93	(66 - 128)
Complicaties zwangerschap, bevalling en kraambed; levendgeborenen	7 933	2	1	294	(36 - 1062)
Ziekten van huid en onderhuids bindweefsel	457	4	6	70	(19 - 178)
Ziekten van botten, spieren en bindweefsel	2 381	21	15	138	(85 - 211)
Congenitale afwijkingen	3 116	27	24	111	(73 - 161)
Aandoeningen ontstaan in perinatale periode	5 977	108	61	177	(145 - 214)
Letsel en vergiftiging	8 378	275	164	167	(148 - 188)
Symptomen; klachten; niet nader omschreven en overige aandoeningen en factoren die de gezondheid beïnvloeden	2 489	12	7	165	(85 - 288)

Tabel C.2 Diagnosegroepen (CCS-groepsnummer)

	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	98% betrouwbaarheids-interval SMR
Infectieziekten en parasitaire aandoeningen					
COVID-19	580	40	39	104	(69 - 149)
Tuberculose (1)	20	0	1	0	(0 - 777)
Sepsis (behalve tijdens bevalling) (2)	110	24	21	112	(66 - 178)
Bacteriële infectie; n.n.g. locatie (3)	117	5	5	99	(25 - 260)
Mycose (4)	75	7	8	86	(29 - 197)
HIV-infectie (5)	62	2	2	81	(6 - 342)
Hepatitis, virale en overige infecties (6, 7, 8, 9, 10)	292	3	3	104	(15 - 347)

	Aantal opnamen	Aantal sterf- gevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	98% betrouw- baarheids- interval SMR
Nieuwvormingen					
Hoofd- en halskanker (11)	1 261	16	22	74	(38 - 129)
Slokdarmkanker (12)	169	6	8	73	(22 - 177)
Maagkanker (13)	407	11	10	109	(47 - 214)
Colonkanker (14)	320	2	6	33	(2 - 138)
Kanker van rectum en anus (15)	423	3	4	76	(11 - 253)
Lever- en galwegkanker (16)	263	6	8	76	(23 - 185)
Alveeslierkanker (17)	114	5	5	99	(25 - 260)
Kanker van overige maagdarmorganen en peritone- um (18)	245	3	7	46	(7 - 154)
Longkanker en bronchuskanker (19)	204	16	12	138	(70 - 241)
Overige respiratoire en intrathoracale kanker (20)	11	2	1	144	(11 - 607)
Botkanker en bindweefselkanker (21)	91	4	1	302	(62 - 876)
Huidmelanomen en overige non-epitheliale huid- kankers (22, 23)	168	2	2	101	(7 - 424)
Borstkanker (24)	97	0	1	0	(0 - 889)
Baarmoederkanker (25)	187	3	3	111	(16 - 371)
Baarmoederhalskanker en kanker van overige vrouwelijke geslachtsorganen (26, 28)	501	2	5	42	(3 - 177)
Eierstokkanker (27)	257	4	4	95	(20 - 277)
Prostaatkanker (29)	48	2	1	144	(11 - 603)
Teelbalkanker en kanker van overige mannelijke geslachtsorganen (30, 31)	334	0	0	0	(0 - 42781)
Blaaskanker (32)	346	3	4	83	(12 - 277)
Kanker van nier(-bekken) en overige urine-organen (33, 34)	89	1	4	25	(0 - 169)
Kanker van hersenen en zenuwstelsel (35)	786	17	14	125	(65 - 215)
Schildklierkanker (36)	258	0	1	0	(0 - 323)
Ziekte van Hodgkin (37)	27	0	1	0	(0 - 849)
Non-Hodgkin lymfoom (38)	590	15	20	76	(38 - 136)
Leukemie (39)	465	28	24	118	(72 - 181)
Multipel myeloom (40)	257	2	5	41	(3 - 173)
Overige en n.n.g. primaire kanker, onderhouds- chemotherapie en radiotherapie (41, 45)	84	1	2	54	(1 - 358)
Metastasen (42)	2 219	83	93	89	(68 - 115)
Kanker zonder specificatie van lokalisatie (43)	16	0	1	0	(0 - 479)
N.n.g. tumoren of tumoren van onzekere aard (44)	249	5	3	188	(48 - 493)
Overige en niet gespecificeerde goedaardige nieuw- vormingen (46, 47)	1 743	5	3	149	(38 - 391)
Endocriene ziekten, voedings- en stofwisselingsstoornissen en aandoeningen van immuunsysteem					
Schildklier- en overige endocriene aandoeningen (48, 51)	548	0	3	0	(0 - 181)
Diabetes mellitus zonder complicatie (49)	76	0	0	0	(0 - 1213)
Diabetes mellitus met complicatie (50)	138	3	2	147	(21 - 492)
Voedingsdeficiënties en ov. voedings-, endocriene- en metabole aandoeningen (52, 53, 58)	618	11	13	87	(38 - 171)
Aandoeningen van vocht- en elektrolytenhuishou- ding (55)	286	8	6	129	(47 - 281)
Cystic fibrose (56)	194	2	1	161	(12 - 678)
Ziekten van bloed en bloedvormende organen					
Afweer- en stollingsstoornissen, hemorragische aan- doeningen (57, 61, 62, 64)	237	6	4	135	(40 - 328)

	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	98% betrouwbaarheidsinterval SMR
Deficiënties en andere anemie (59, 60)	300	3	3	113	(16 - 377)
Ziekten van witte bloedcellen (63)	76	2	2	99	(7 - 417)
Psychische stoornissen					
Stemmings-, persoonlijkheids- en afhankelijkheidsstoornissen (66, 67, 69, 72)	84	0	0	0	(0 - 2528)
Dementie en organische psychische stoornissen (68)	41	5	2	235	(60 - 616)
Schizofrenie, gedrags- en ontwikkelingsstoornissen (65, 70, 73, 74, 75)	41	1	0	361	(4 - 2400)
Psychosen en overige waanstoornissen (71)	10	1	1	110	(1 - 732)
Ziekten van zenuwstelsel en zintuigen					
Meningitis, encefalitis en overige infecties van het centrale zenuwstelsel (76, 77, 78)	327	12	13	91	(41 - 173)
Ziekte van Parkinson (79)	9	0	0	0	(0 - 2425)
Multiple Sclerose en ov. degeneratieve aandoeningen van het zenuwstelsel (80, 81)	1 047	13	24	54	(25 - 100)
Verlamming en late gevolgen van cerebrovasculaire aandoeningen (82, 113)	49	1	0	221	(2 - 1464)
Epilepsie en convulsies (83)	1 473	8	11	73	(27 - 160)
Coma, stupor en hersenbeschadiging (85)	32	3	3	86	(12 - 287)
Hoofdpijn en aandoeningen van de zintuigen (84, 86, 87, 88, 89, 90, 91, 92, 93, 94)	1 226	4	1	336	(69 - 974)
Overige aandoeningen van het zenuwstelsel (95)	1 465	14	13	104	(50 - 189)
Ziekten van hart en vaatstelsel					
Hartklepaandoeningen (96)	1 153	12	16	74	(33 - 140)
Peri-, endo-, myocarditis en cardiomyopathie (97)	576	23	18	126	(73 - 202)
Hypertensie; essentieel, secundair of met complicaties (98, 99)	64	0	0	0	(0 - 2023)
Acuut myocardinfarct (100)	1 131	28	31	91	(56 - 139)
Coronaire atherosclerose en overige hartaandoeningen (101)	1 971	10	13	78	(32 - 158)
Aspecifieke pijn op de borst (102)	179	0	0	0	(0 - 7700)
Pulmonale hypertensie (103)	150	10	5	199	(82 - 401)
Overige en niet nader omschreven hartziekten (104)	26	4	6	69	(14 - 200)
Geleidingsstoornissen (hartziekten) (105)	172	1	1	68	(1 - 449)
Hartritmestoornissen (106)	1 744	11	5	228	(99 - 445)
Hartstilstand en ventrikelfibrilleren (107)	431	113	121	93	(74 - 116)
Hartfalen, zonder hypertensie (108)	861	55	49	112	(80 - 152)
Acute cerebrovasculaire aandoening (109)	1 999	290	190	153	(133 - 175)
TIA en ov. cerebrovasculaire ziekten (110, 111, 112)	689	13	9	141	(66 - 262)
Perifere en viscerale atherosclerose (114)	457	19	16	117	(63 - 195)
Aneurysmata v. aorta en overige arteriën (115)	420	32	28	115	(73 - 172)
Trombose of embolie v. aorta en arteriën (116)	49	3	2	172	(25 - 575)
Overige circulatoire aandoeningen (117)	304	5	5	95	(24 - 250)
Flebitis, spataderen en aambeien (118, 119, 120, 121)	77	1	2	45	(0 - 302)
Ziekten van ademhalingsstelsel					
Pneumonie (122)	870	54	49	111	(79 - 152)
Influenza (123)	225	6	7	87	(26 - 212)
Tonsillitis en bovenste luchtweginfecties (124, 126)	813	4	1	470	(97 - 1362)
Acute bronchitis (125)	355	4	1	307	(63 - 889)
COPD en bronchiëctasie (127)	773	34	34	101	(65 - 149)
Astma (128)	259	1	0	211	(2 - 1404)

	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	98% betrouwbaarheids-interval SMR
Aspiratiepneumonie door voedsel, braken (129)	130	16	23	69	(35 - 121)
Pleuritis, pneumothorax, klaplong (130)	168	4	5	88	(18 - 256)
Respiratoire insufficiëntie; ademhalingsstilstand (131)	29	5	6	80	(20 - 209)
Longziekten veroorzaakt door ext. stoffen (132)	31	1	1	69	(1 - 459)
Ov. aandoeningen v.d. onderste luchtwegen (133)	663	23	16	145	(84 - 232)
Ov. aandoeningen v.d. bovenste luchtwegen (134)	753	3	4	70	(10 - 235)
Ziekten van spijsverteringsstelsel					
Intestinale infectie (135)	540	7	5	150	(50 - 344)
Aandoeningen v.d. mond, tanden en kaak (136, 137)	575	1	2	51	(1 - 339)
Aandoeningen van de slokdarm (138)	219	0	2	0	(0 - 234)
Ulcer van maag of duodenum (139)	25	2	1	323	(24 - 1356)
Ontsteking en ov. aand. maag en duodenum (140, 141)	94	0	1	0	(0 - 430)
Appendicitis en ov. ziekten v. appendix (142)	98	0	0	0	(0 - 5624)
Peritonitis en intestinale abcessen (148)	49	1	3	29	(0 - 190)
Abdominale hernia (143)	451	2	2	82	(6 - 346)
Regionale enteritis en colitis ulcerosa (144)	288	1	0	409	(4 - 2714)
Darmobstructie zonder hernia (145)	339	4	9	43	(9 - 126)
Diverticulose en diverticulitis (146)	107	2	2	82	(6 - 346)
Anale en rectale aandoeningen (147)	79	0	0	0	(0 - 1144)
Galwegaandoeningen (149)	569	6	10	62	(18 - 150)
Leveraandoeningen, alcohol-gerelateerd (150)	24	2	4	56	(4 - 235)
Overige leveraandoeningen (151)	219	17	13	133	(69 - 229)
Aandoeningen v.d. pancreas (m.u.v. diabetes) (152)	226	6	5	131	(39 - 319)
Gastrointestinale bloeding (153)	259	9	8	109	(43 - 228)
Niet-infectieuze gastro-enteritis (154)	172	2	3	57	(4 - 241)
Overige gastrointestinale aandoeningen (155)	454	11	9	126	(55 - 247)
Ziekten van urogenitaal stelsel en niet-neoplastische borstaandoeningen					
Nefritis, nefrosis, renale sclerose (156)	176	1	1	70	(1 - 467)
Acuut en niet gespecificeerd nierfalen (157)	167	5	7	67	(17 - 175)
Chronische nierziekten (158)	387	7	8	87	(29 - 198)
Urineweginfecties (159)	1 009	20	20	101	(56 - 167)
Steenvorming en overige aandoeningen van urine-wegen (160, 161, 162)	798	2	2	95	(7 - 397)
Urogenitale symptomen en aandoeningen (163)	481	2	1	161	(12 - 678)
Prostaathyperplasie en aandoeningen van mannelijke geslachtsorganen (164, 165, 166)	78	1	0	287	(3 - 1904)
Niet-neoplastische borstaandoeningen (167)	22	0	0	0	(0 - 442213)
Prolaps en ov. aand. van vrouwelijke bekkenorganen (168, 169, 170, 171, 172, 173, 174, 175)	359	0	0	0	(0 - 3497)
Complicaties zwangerschap, bevalling en kraambed; levendgeborenen					
Complicaties zwangerschap, bevalling en kraambed; levendgeborenen (176, 177, 178, 179, 180, 181, 182, 183, 184, 185, 186, 187, 188, 189, 190, 191, 192, 193, 194, 195, 196, 218)	7 933	2	1	294	(22 - 1236)
Ziekten van huid en onderhuids bindweefsel					
Infecties v.d. huid en onderhuids bindw. (197)	294	2	4	48	(4 - 204)
Overige huidaandoeningen, chronische ulcera (198, 199, 200)	163	2	2	124	(9 - 520)

	Aantal opnamen	Aantal sterfgevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	98% betrouwbaarheidsinterval SMR
Ziekten van botten, spieren en bindweefsel					
Infectieuze artritis en osteomyelitis (201)	262	3	4	81	(12 - 273)
Osteoartritis, reumatoïde artritis en overige misvormingen van het bewegingsapparaat (54, 202, 203, 208, 209, 210, 212)	1 179	3	1	211	(31 - 707)
Ov. niet-traumat. gewrichtsaandoeningen (204)	84	1	0	379	(4 - 2513)
Spondylitis, rugaand. en osteoporose (205, 206)	587	7	3	218	(73 - 499)
Pathologische fractuur (207)	59	1	1	190	(2 - 1260)
Overige bindweefselziekten (211)	210	6	6	98	(29 - 239)
Congenitale afwijkingen					
Cardiovasculaire aangeboren afwijkingen (213)	1 056	17	15	116	(60 - 199)
Niet-cardiovasculaire aangeboren afwijkingen (214, 215, 216, 217)	2 060	10	10	103	(43 - 207)
Aandoeningen ontstaan in perinatale periode					
Prematuriteit; laag geboortegewicht (219)	1 611	58	27	215	(155 - 291)
Intra-uteriene hypoxie, perinatale asfyxie en geelzucht, geboortetrauma (220, 221, 222, 223)	1 090	28	18	152	(93 - 233)
Overige perinatale aandoeningen (224)	3 276	22	16	141	(80 - 228)
Letsel en vergiftiging					
Gewrichtsletsel door trauma (225, 232)	186	0	0	0	(0 - 3653)
Heupfractuur (226)	69	3	1	204	(30 - 683)
Schedelfracturen en ruggenmergletsel (227, 228)	257	16	9	181	(92 - 317)
Fractuur van de bovenste ledematen (229)	182	0	0	0	(0 - 1738)
Fractuur van de onderste ledematen (230)	295	1	1	117	(1 - 780)
Overige fracturen (231)	767	19	14	140	(76 - 234)
Intracraniaal letsel (233)	1 141	146	71	206	(168 - 249)
Crush-letsels of inwendige verwondingen (234)	262	7	3	244	(81 - 559)
Open wonden van hoofd, nek en romp (235)	160	2	1	137	(10 - 574)
Open wonden van de extremiteiten (236)	85	1	1	151	(2 - 1001)
Complicatie v. hulpmiddelen, impl. of transpl. (237)	2 203	41	28	146	(98 - 209)
Complicatie v. chir. procedure of med. zorg (238)	1 790	14	13	106	(51 - 193)
Oppervlakkige verwonding en kneuzing (239)	396	1	2	56	(1 - 369)
Brandwonden (240)	24	0	0	0	(0 - 1220)
Vergiftiging door psychofarmaca, drugs of overige medicatie (241, 242, 243)	272	4	2	191	(39 - 553)
Ov. letsels en aand. door externe oorzaken (244)	289	20	18	112	(62 - 185)
Symptomen; klachten; niet nader omschreven en overige aandoeningen en factoren die de gezondheid beïnvloeden					
Syncope (245)	176	0	0	0	(0 - 989)
Koorts door overige en onbekende oorzaken (246)	206	2	1	175	(13 - 738)
Lymfadenitis en gangreen (247, 248)	86	0	0	0	(0 - 2919)
Shock (249)	4	1	1	98	(1 - 648)
Misselijkheid en braken (250)	138	0	1	0	(0 - 825)
Buikpijn (251)	141	1	0	208	(2 - 1383)
Malaise en vermoeidheid (252)	72	3	1	420	(61 - 1408)
Allergische reacties (253)	96	0	0	0	(0 - 4952)
Nazorg, revalidatiezorg, screening en onderzoek (254, 255, 256, 257, 258)	1 105	1	1	79	(1 - 527)
Overige codes; niet ingedeeld (259)	465	4	1	286	(59 - 831)

Tabel C.3 Leefstijdsgruop

	Aantal opnamen	Aantal sterf- gevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	95% betrouw- baarheids- interval SMR
0-4 jaar	12 656	152	103	148	(125 - 173)
5-14 jaar	4 476	19	16	121	(73 - 190)
15-44 jaar	19 755	153	110	139	(117 - 162)
45-64 jaar	18 013	417	356	117	(106 - 129)
65-74 jaar	12 961	456	418	109	(99 - 120)
75-84 jaar	8 737	411	389	106	(96 - 116)
85 jaar en ouder	1 681	162	130	124	(106 - 145)

Tabel C.4 Geslacht

	Aantal opnamen	Aantal sterf- gevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	95% betrouw- baarheids- interval SMR
Mannen	39 105	1 024	886	116	(109 - 123)
Vrouwen	39 174	746	635	118	(109 - 126)

Tabel C.5 Urgentie van de opname

	Aantal opnamen	Aantal sterf- gevallen	Verwacht aantal sterfgevallen	SMR	95% betrouw- baarheids- interval SMR
Acute opnamen	41 823	1 593	1 301	122	(116 - 129)
Niet-acute opnamen	36 456	177	220	80	(69 - 93)