

Initiatives des médecins en faveur de la qualité – un état des lieux par descriptifs succincts (24)

Les démarches qualité sont bien ancrées dans le domaine médical en Suisse et c'est ce que le groupe de travail Qualité de la FMH s'est fixé pour objectif de montrer. Il propose donc aux membres de la FMH dans cinq éditions consécutives du BMS, des initiatives Qualité qui lui ont été présentées par des intervenants de toutes les disciplines médicales et secteurs d'activité

* www.fmh.ch → Qualité → Initiatives qualité

(ambulatoire/hospitalier). *En parallèle, le département Données, démographie et qualité (DDQ) de la FMH publie ces initiatives sur le site internet de la FMH www.fmh.ch tout en les complétant par des informations pratiques.** Le dernier descriptif de la série présente AMIS Plus, le registre national des infarctus du myocarde fondé en 1997.

AMIS Plus – le registre suisse des infarctus du myocarde

Pour le lecteur pressé

AMIS Plus

- est l'acronyme allemand de **Infarctus aigu du myocarde en Suisse et un registre national recensant les données de patients après un infarctus du myocarde ou avec de l'angine de poitrine instable,**
- analyse les changements de symptômes, le déroulement des traitements et leurs résultats,
- permet la comparaison des données de référence, l'amélioration de la qualité des traitements et l'optimisation des soins.

Description

AMIS Plus (Infarctus aigu du myocarde en Suisse) est le registre national de la Société suisse de cardiologie, de médecine interne et de médecine intensive qui recense les données de patients hospitalisés pour cause d'infarctus du myocarde. AMIS Plus recense et analyse les données de patients et montre les changements dans les symptômes de la maladie, ses traitements possibles et ses résultats. AMIS Plus permet également de déterminer si les normes et directives relatives au traitement des patients sont remplies. Le médecin et l'hôpital peuvent en outre comparer leurs démarches dans des groupes de références nationaux et internationaux et, au besoin, les améliorer. Une connaissance accrue de la maladie permet par ailleurs de mettre en place un travail de prévention mieux ciblé.

Le questionnaire de saisie des données AMIS Plus est régulièrement mis à jour. Il comprend plus de 200 variables ayant trait, entre autres, aux facteurs de risques, aux symptômes, aux traitements, aux paramètres de laboratoire, au déroulement de l'hospitalisation et aux traitements prévus une fois que le patient a quitté l'hôpital. Toutes les données sont analysées en vertu de leur plausibilité, leur validité et leur exhaustivité, ce qui améliore leur qualité.

Les cantons reconnaissent le registre médical AMIS comme étant un outil d'assurance qualité, mais ne le soutiennent pas financièrement. Des incitatifs externes seraient pourtant importants car l'expérience a montré que la saisie des données nécessite de 15 à 30 minutes par cas.

Public cible

Cliniques

Temps requis et coûts

Formation du personnel soignant

Saisie des données: 15 à 30 min par cas

Coûts: AMIS Plus est majoritairement financé par l'industrie. Selon les responsables, cela n'influence en rien le contenu du projet.

La saisie des données dans le registre AMIS Plus coûte environ 120 francs par patient. Les frais annuels d'AMIS Plus s'élèvent à quelque 400 000 francs sans compter le travail bénévole.

Informations supplémentaires

www.amis-plus.ch

Correspondance:
Dr Dragana Radovanovic
Responsable du AMIS Plus Data Center
Institut de médecine sociale et préventive
Université de Zurich
Hirschengraben 84
CH-8001 Zurich
Tél. 044 634 48 34
Fax 044 634 49 86
dragana@ifspm.uzh.ch