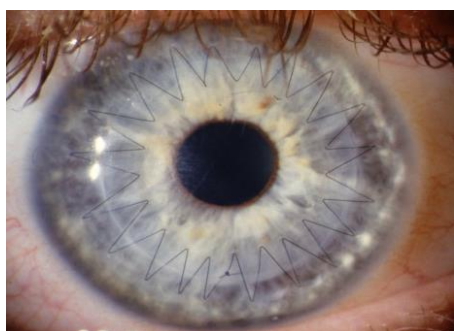


## Svenska Cornearegistret & Svensk Cornealkirurgisk Förening

[www.cornea.nu](http://www.cornea.nu)

**Svenska Cornearegistret** är ett av tre hornhinnetransplantationsregister som finns i världen. Registret startade 1996 med syfte att skapa ett verktyg för kvalitetskontroll.

*Transplantation av hornhinnan är en synåterskapande kirurgi för patienter med ett stort antal corneala sjukdomar. En stor mängd faktorer påverkar slutresultatet och ett kvalitetsregister med korrekt analys av data är nödvändigt för kvalitetsuppföljning och för att förbättringsarbete skall kunna komma till stånd. Bland annat diagnos, synskärpa, ålder och kön samt operationstyp registreras och uppföljning görs när ögat är läkt efter cirka två år. Huvudsyftet med en hornhinnetransplantation är att återställa synförmågan, men i vissa fall är orsaken smärtlindring eller mer sällan bevarande av själva bulben.*



Under många år har antalet hornhinnetransplanterade legat stabilt runt 500. De senaste 1-2 åren har en ökning skett till en årlig operationssiffra på cirka 650 patienter. En orsak är en ökande tillgång på hornhinnor för transplantation, som sannolikt kan förklaras av en satsning från Socialstyrelsen och SKL när det gäller donation av organ och vävnader.

Då det är en relativt resurskrävande verksamhet med lång uppföljning och rehabilitering är det särskilt viktigt att ha rätta indikationer för operation och att kunna informera patienten om vad man kan förvänta sig. Cirka hälften av de patienter som genomgår hornhinnetransplantation är i arbetsför ålder. Lika många kvinnor som män transplanteras i landet, men tillgängligheten till operation växlar. I Sverige utförs hornhinnetransplantationer på 8 kliniker av sammanlagt cirka 20 kirurger. Samtliga kliniker deltar i registret. Sedan 2008 studeras patientnyttan genom användning av patientenkäten Catquest 9SF.

### **Kommande projekt:**

- *Registret har tilldelats medel för förbättring av data. Dessa pengar skall användas till validering samt skapande av bättre rutiner för insamlande av uppföljningsdata.*
- *Ett vårdprogram ska tas fram för att standardisera vården och göra den mer rättvis.*
- *Termer, sjukdomstillstånd, etcetera ska definieras, vilket kommer att ytterligare möjliggöra en allmängiltig och rättvis bedömning och vård.*
- *Prognostiska index vad gäller transplantatöverlevnad och synskärpa för olika diagnoser ska tas fram. Med ledning av dessa kan också informationen till patienterna förbättras.*