

Reg.-Nr.

Zentrum

Standort

Ansprechpartner

(Muster Zertifikat)

Erstelldatum

Datum Erstzertifizierung

Kennzahlenjahr

Bundesland / Land	Tumordokumentationssystem für Berechnung der Kennzahlen
-------------------	---

Redaktionelle Änderungen sind "grün" gekennzeichnet (u.a. bedingt durch organübergreifende Anpassungen der Formulierungen).

Diagnose-Hauptgruppen	I - Leukämien	II - Lymphome	III - Hirntumore	IV - Neuroblastome	V - Retinoblastome	VI - Nierentumore	VII - Lebertumore	VIII - Bösartige Knochentumore	IX - Weichteilsarkome	X - Keimzelltumoren, trophoblastische Tumore und Neubildungen der Keimdrüsen	XI - Andere bösartige epitheliale Neubildungen (Karzinome) und maligne Melanome	XII - Andere und unspezifizierte Neubildungen	Gesamt
Ersttumor													
Zweitumore													
Erstvorstellung mit Rezidiv													

Gesamtzahl Patienten mit Ersttumor	0
Gesamtfälle mit Zweitumoren	0
<b>Primärfälle</b> (Patienten mit Ersttumor + Fälle mit Zweitumoren)	0
Gesamtfälle mit Erstvorstellung mit Rezidiv	0
<b>Zentrumsfälle</b> (= Primärfälle + Gesamtfälle mit Erstvorstellung mit Rezidiv)	0

Grundlage des Erhebungsbogens stellt die ICD-Klassifikation ICD-10-GM 2020<sup>1</sup> (DIMDI) und die OPS-Klassifikation 2020<sup>1</sup> (DIMDI) dar.

**Definitionen**

Kennzahlenjahr	Dem Auditjahr vorgegangenes Kalenderjahr; Bsp.: Auditjahr 2022 => Kennzahlenjahr 2021
Ersttumor	Erstmalige Krebs-Diagnose unabh. von der Tumorentität; bei synchroner Diagnose zweier Tumorentitäten ist die führende Tumorentität als Ersttumor festzulegen (weitere Tumore sind dann Zweitumore). Keine Mehrfachnennung möglich.
Zweitumore	Alle weiteren, erstmalig in einer anderen (Tumor-) Hauptgruppen I-XII, diagnostizierte Tumore, werden als Zweitumore bezeichnet; wird ein zweiter Tumor innerhalb 1 Hauptgruppe diagnostiziert, dann ist dieser unabh. von der Lokalisation kein Zweitumor, sondern ein Rezidiv. Mehrfachnennung möglich.
Primärfall	Alle Erstdiagnosen von Erst- und Zweitumoren; Mehrfachnennung möglich.
Erstvorstellung mit Rezidiv	Zählzeitpunkt ist der Zeitpunkt der Vorstellung im Zentrum. Pro Tumor-Hauptgruppe kann 1 Rezidiv pro Patient pro Kalenderjahr gezählt werden. Mehrfachnennung pro Patient bei verschiedenen Tumor-Hauptgruppen ist möglich.

Die Felder stehen teilweise in Abhängigkeit voneinander, daher sollte jede Zeile vollständig von links nach rechts und fortlaufend von oben nach unten bearbeitet werden. Graue Felder müssen bearbeitet werden. Die Bearbeitung des Datenblattes sollte mit Microsoft Office 2010 oder einer der Folgeversionen erfolgen. Microsoft Office 2007 ist mit Einschränkungen nutzbar (u.a. werden Info-Buttons nicht angezeigt). Vorversionen von Microsoft Office 2007 sind für die Bearbeitung des Datenblattes nicht geeignet. Alle Zahlen und Texte müssen manuell eingegeben werden (nicht über copy/paste-Funktion; Ausnahme sind Daten, die von der OncoBox eingelesen werden). Jede Änderung an den Basisdaten zieht eine Änderung des Kennzahlenbogens nach sich. In dem Dokument „Bestimmungen Datenqualität“ sind die wesentlichen Grundlagen für die Datenbewertung im Rahmen des Auditprozesses festgelegt. Insbesondere ist der Umgang mit Kennzahlen mit unterschrittener Sollvorgabe beschrieben (Download unter [www.onkozeit.de](http://www.onkozeit.de); Abschnitt Hinweise).

Bei den „rot“ gekennzeichneten Angaben handelt es sich um Neuerungen im Auditjahr 2022 (Änderungen gegenüber Auditjahr 2021).

<b>ICD-10-GM 202119</b>	
<b>I - Leukämie</b>	
C91	<b>Lymphatische Leukämie</b>
C91.0	<b>Akute lymphatische Leukämie [ALL]</b>
C91.1	<b>Chronische lymphatische Leukämie vom B-Zell-Typ [CLL]</b> Mature B-cell leukaemia
C91.3	<b>Prolymphozytäre Leukämie vom B-Zell-Typ</b> Mature B-cell leukaemia
C91.4	<b>Haarzellenleukämie</b>
C91.5	<b>Adulte(s) T-Zell-Lymphom/Leukämie (HTLV-1-assoziiert)</b>
C91.6	<b>Prolymphozyten-Leukämie vom T-Zell-Typ</b>
C91.7	<b>Sonstige lymphatische Leukämie</b>
C91.8	<b>Reifzellige B-ALL vom Burkitt-Typ</b>
C91.9	<b>Lymphatische Leukämie, nicht näher bezeichnet</b>
C92	<b>Myeloische Leukämie</b>
C93	<b>Monozytenleukämie</b>
C94	<b>Sonstige Leukämien näher bezeichneten Zelltyps</b>
C94.0	<b>Akute Erythroleukämie</b> Akute myeloische Leukämie, M6 (a) (b) Erythroleukämie
C94.2	<b>Akute Megakaryoblastenleukämie</b> Akute megakaryozytäre Leukämie Akute myeloische Leukämie, M7
C94.3	<b>Mastzellenleukämie</b> Sonstiges Lymphom
C94.4	<b>Akute Panmyelose mit Myelofibrose</b>
C94.6	<b>Myelodysplastische und myeloproliferative Krankheit, nicht klassifizierbar</b>
C94.7	<b>Sonstige näher bezeichnete Leukämien</b> Aggressive NK-Zell-Leukämie Akute Basophilenleukämie
C94.8!	<b>Blastenkrise bei chronischer myeloischer Leukämie [CML]</b>
C95	<b>Leukämie nicht näher bezeichneten Zelltyps</b>
C95.0	<b>Akute Leukämie nicht näher bezeichneten Zelltyps</b> Akute biliniäre Leukämie Akute gemischt-liniäre Leukämie Biphänotypische akute Leukämie Stammzellenleukämie mit unklarer Linienzuordnung

**ICD-10-GM 202149**

C95.1	<b>Chronische Leukämie nicht näher bezeichneten Zelltyps</b>
C95.7	<b>Sonstige Leukämie nicht näher bezeichneten Zelltyps</b>
C95.8!	<b>Leukämie, refraktär auf Standard-Induktionstherapie</b>
C95.9	<b>Leukämie, nicht näher bezeichnet</b> Sonstige Leukämie
D45	<b>Polycythämia vera</b>
D46	<b>Myelodysplastische Syndrome</b>
D46.0	<b>MDS / Refraktäre Anämie ohne Ringsideroblasten</b>
D46.1	<b>Refraktäre Anämie mit Ringsideroblasten</b> MDS
D46.2	<b>MDS / Refraktäre Anämie mit Blastenüberschuss</b>
D46.4	<b>Refraktäre Anämie, nicht näher bezeichnet</b> MDS
D46.5	<b>MDS / Refraktäre Anämie mit Mehrlinien-Dysplasie</b>
D46.6	<b>Myelodysplastisches Syndrom 5q-minus-Syndrom</b>
D46.7	<b>Sonstige myelodysplastische Syndrome</b>
D46.9	<b>Myelodysplastisches Syndrom, nicht näher bezeichnet</b> MDS
D47.1	<b>Chron. Myeloproliferative Krankheit</b>
D47.3	<b>Essentielle Thrombocythämie</b>
D47.4	<b>Osteomyelofibrose</b>
D47.5	<b>Chron. Eosinophilen-Leukämie</b>
D47.7	<b>Sonst. N.bez. Nb. Unsicheren Verhaltens des lymphat., blutbild. Gewebes</b>
D56.0	<b>Alpha-Thalassämie</b>
D56.1	<b>Beta-Thalassämie</b>
D56.2	<b>Delta-Beta-Thalassämie</b>
D56.8	<b>Sonstige Thalassämien</b>
D56.9	<b>Thalassämie, nicht näher bezeichnet</b>
D57.0	<b>Sichelzellenanämie mit Krisen</b>
D57.1	<b>Sichelzellenanämie ohne Krisen</b>
D57.2	<b>Doppelt heterozygote Sichelzellenkrankheiten</b>
D57.8	<b>Sonstige Sichelzellenkrankheiten</b>
D60.-	<b>Erworbene isolierte aplastische Anämie [Erythroblastopenie] [pure red cell aplasia]</b>

**ICD-10-GM 202149**

D61.0	<b>Angeborene aplastische Anämie</b>
D61.3	<b>Idiopathische aplastische Anämie</b>
D61.9	<b>Aplastische Anämie, nicht näher bezeichnet</b>

**II - Lymphome**

C81	<b>Hodgkin-Lymphom [Lymphogranulomatose]</b>
C82	<b>Follikuläres Lymphom</b> Non-Hodgkin-Lymphom
C83	<b>Nicht follikuläres Lymphom</b>
C84	<b>Reifzellige T/NK-Zell-Lymphome</b>
C84.0	<b>Mycosis fungoides</b> Non-Hodgkin-Lymphom
C84.1	<b>Sézary-Syndrom</b>
C84.4	<b>Peripheres T-Zell-Lymphom, nicht spezifiziert</b> Lennert-Lymphom Lymphoepitheloides Lymphom
C84.5	<b>Sonstige reifzellige T/NK-Zell-Lymphome</b>
C84.6	<b>Anaplastisches großzelliges Lymphom, ALK-positiv</b> Anaplastisches großzelliges Lymphom, CD30-positiv
C84.7	<b>Anaplastisches großzelliges Lymphom, ALK-negativ</b>
C84.8	<b>Kutanes T-Zell-Lymphom, nicht näher bezeichnet</b>
C84.9	<b>Reifzelliges T/NK-Zell-Lymphom, nicht näher bezeichnet</b> NK/T-Zell-Lymphom, nicht näher bezeichnet
C85	<b>Sonstige und nicht näher bezeichnete Typen des Non-Hodgkin-Lymphoms</b>
C86	<b>Weitere spezifizierte T/NK-Zell-Lymphome</b>
C88	<b>Bösartige immunproliferative Krankheiten</b>
C88.0	<b>Makroglobulinämie Waldenström</b>
C88.2	<b>Sonstige Schwerekettenkrankheit</b>
C88.3	<b>Immunproliferative Dünndarmkrankheit</b> Non-Hodgkin-Lymphom
C88.4	<b>Extranodales Marginalzonen-B-Zell-Lymphom des Mukosa-assoziierten lymphatischen Gewebes [MALT-Lymphom]</b> Lymphom des Kutis-assoziierten lymphatischen Gewebes [SALT-Lymphom] Lymphom des Bronchus-assoziierten lymphatischen Gewebes [BALT-Lymphom]
C88.7	<b>Sonstige bösartige immunproliferative Krankheiten</b> Non-Hodgkin-Lymphom
C88.9	<b>Bösartige immunproliferative Krankheit, nicht näher bezeichnet</b> Non-Hodgkin-Lymphom
C90	<b>Plasmozytom und bösartige Plasmazellen-Neubildungen</b> Non-Hodgkin-Lymphom
C96	<b>Sonstige und nicht näher bezeichnete bösartige Neubildungen des lymphatischen, blutbildenden und verwandten Gewebes</b>
C96.0	<b>Multifokale und multisystemische (disseminierte) Langerhans-Zell-Histiozytose [Abt-Letterer-Siwe-Krankheit]</b> Histiozytose X, multisystemisch
C96.2	<b>Bösartiger Mastzelltumor</b> Sonstiges Lymphom

**ICD-10-GM 202149**

C96.4	<b>Sarkom der dendritischen Zellen (akzessorische Zellen)</b> Langerhans-Zell-Sarkom Sarkom der follikulären dendritischen Zellen Sarkom der interdigitierenden dendritischen Zellen
C96.5	<b>Multifokale und unisystemische Langerhans-Zell-Histiozytose</b> Hand-Schüller-Christian-Krankheit Histiozytose X, multifokal
C96.6	<b>Unifokale Langerhans-Zell-Histiozytose</b> Eosinophiles Granulom Histiozytose X, unifokal Histiozytose X o.n.A. Langerhans-Zell-Histiozytose o.n.A.
C96.7	<b>Sonstige näher bezeichnete bösartige Neubildungen des lymphatischen, blutbildenden und verwandten Gewebes</b> Sonstiges Lymphom
C96.8	<b>Histiozytisches Sarkom</b> Bösartige Histiozytose
C96.9	<b>Bösartige Neubildung des lymphatischen, blutbildenden und verwandten Gewebes, nicht näher bezeichnet</b>
D76.1	<b>Hämophagozytäre Lymphohistiozytose</b>

**III - Hirntumore**

C71.0	<b>Zerebrum, ausgenommen Hirnlappen und Ventrikel</b> Supratentoriell o.n.A.
C71.2	<b>Temporallappen</b>
C71.3	<b>Parietallappen</b>
C71.4	<b>Okzipitallappen</b>
C71.5	<b>Hirnventrikel</b>
C71.6	<b>Zerebellum</b>
C71.7	<b>Hirnstamm</b> Infratentoriell o.n.A. IV. Ventrikel
C71.8	<b>Gehirn, mehrere Teilbereiche überlappend</b>
D33	<b>Gutartige Neubildung des Gehirns und anderer Teile des Zentralnervensystems</b>
D33.0	<b>Gutartige Neubildung Gehirn, supratentoriell</b>
D33.1	<b>Gehirn, infratentoriell</b> ZNS-Tumore, intrakraniale Teratome
D33.2	<b>Gehirn, nicht näher bezeichnet</b> ZNS-Tumore, intrakraniale Teratome
D33.3	<b>Hirnnerven</b> ZNS-Tumore
D33.4	<b>Rückenmark</b> ZNS-Tumore, intrakraniale Teratome
D33.7	<b>Sonstige näher bezeichnete Teile des Zentralnervensystems</b> ZNS-Tumore, intrakraniale Teratome
D33.9	<b>Zentralnervensystem, nicht näher bezeichnet</b> ZNS-Tumore

## ICD-10-GM 202119

D35.2	Gutartige Neubildung Hypophyse
D35.3	Gutartige Neubildung Ductus craniopharyngealis
D35.4	Gutartige Neubildung Epiphyse
D42	<b>Neubildung unsicheren oder unbekanntem Verhalten der Meningen</b> ZNS-Tumore
D43	<b>Neubildung unsicheren oder unbekanntem Verhalten des Gehirns und des Zentralnervensystems</b>
D43.0	<b>Neubildung unsicheren Verhaltens</b> Gehirn, supratentoriell
D43.1	<b>Gehirn, infratentoriell</b> ZNS-Tumore, intrakranielle Teratome
D43.2	<b>Gehirn, nicht näher bezeichnet</b> ZNS-Tumore, intrakranielle Teratome
D43.3	<b>Hirnnerven</b> ZNS-Tumore
D43.4	<b>Rückenmark</b> ZNS-Tumore, intrakranielle Teratome
D43.7	<b>Sonstige Teile des Zentralnervensystems</b> ZNS-Tumore
D43.9	<b>Zentralnervensystem, nicht näher bezeichnet</b> ZNS-Tumore, intrakranielle Teratome

### IV - Neuroblastome

C47	<b>Bösartige Neubildung der peripheren Nerven und des autonomen Nervensystems</b>
C47.0	<b>Periphere Nerven des Kopfes, des Gesichtes und des Halses</b>
C47.1	<b>Periphere Nerven der oberen Extremität, einschließlich Schulter</b>
C47.2	<b>Periphere Nerven der unteren Extremität, einschließlich Hüfte</b>
C47.3	<b>Periphere Nerven des Thorax</b>
C47.4	<b>Periphere Nerven des Abdomens</b>
C47.5	<b>Periphere Nerven des Beckens</b>
C47.6	<b>Periphere Nerven des Rumpfes, nicht näher bezeichnet</b>
C47.8	<b>Periphere Nerven und autonomes Nervensystem, mehrere Teilbereiche überlappend</b>
C47.9	<b>Periphere Nerven und autonomes Nervensystem, nicht näher bezeichnet</b>

**ICD-10-GM 202149**

**V - Retinoblastome**

C69.2	<b>Retina</b>
C69.4	<b>Ziliarkörper</b> Retinoblastom
C69.8	<b>Auge und Augenanhangsgebilde, mehrere Teilbereiche überlappend</b> Retinoblastom, Weichteilsarkome
C69.9	<b>Auge, nicht näher bezeichnet</b> Neuroblastom, Retinoblastom, Weichteilsarkome

**VI - Nierentumore**

C64	<b>Bösartige Neubildung der Niere, ausgenommen Nierenbecken</b>
-----	---

**VII - Lebertumore**

C22	<b>Bösartige Neubildung der Leber und der intrahepatischen Gallengänge</b>
C22.0	<b>Leberzellkarzinom</b> Carcinoma hepatocellulare
C22.1	<b>Intrahepatisches Gallengangskarzinom</b>
C22.2	<b>Hepatoblastom</b>
C22.3	<b>Angiosarkom der Leber</b> Weichteilsarkome
C22.4	<b>Sonstige Sarkome der Leber</b> Weichteilsarkome
C22.7	<b>Sonstige näher bezeichnete Karzinome der Leber</b>
C22.9	<b>Leber, nicht näher bezeichnet</b>

**VIII - Bösartige Knochentumoren**

C40	<b>Bösartige Neubildung des Knochens und des Gelenkknorpels der Extremitäten</b>
C40.0	<b>Skapula und lange Knochen der oberen Extremität</b>
C40.1	<b>Kurze Knochen der oberen Extremität</b>
C40.2	<b>Lange Knochen der unteren Extremität</b>
C40.3	<b>Kurze Knochen der unteren Extremität</b>
C40.8	<b>Knochen und Gelenkknorpel der Extremitäten, mehrere Teilbereiche überlappend</b>
C40.9	<b>Knochen und Gelenkknorpel einer Extremität, nicht näher bezeichnet</b> Knochentumore
C41	<b>Bösartige Neubildung des Knochens und des Gelenkknorpels sonstiger und nicht näher bezeichneter Lokalisationen</b>
C41.1	<b>Unterkieferknochen</b> Knochentumore
C41.9	<b>Knochen und Gelenkknorpel, nicht näher bezeichnet</b> Knochentumore, Weichteilsarkome

**Kraniofazial**

Knochen der Augenhöhle

Os:

- ethmoidale
- frontale
- occipitale
- parietale
- sphenoidale
- temporale

C41.01

**ICD-10-GM 202149**

C41.02	<b>Maxillofazial</b> Gesichtsknochen o.n.A. Maxilla Nasenmuschel Oberkiefer Os: <ul style="list-style-type: none"> <li>• nasale</li> <li>• zygomaticum</li> </ul> Vomer
C41.2	<b>Wirbelsäule</b>
C41.30	<b>Rippen</b>
C41.31	<b>Sternum</b>
C41.32	<b>Klavikula</b>
C41.4	<b>Beckenknochen</b> Kreuzbein Steißbein
C41.8	<b>Knochen und Gelenkknorpel, mehrere Teilbereiche überlappend</b> Bösartige Neubildung des Knochens und des Gelenkknorpels, deren Ursprungsort nicht unter den Kategorien C40-C41.4 klassifiziert werden kann

**IX - Weichteilsarkome**

C48.0	<b>Retroperitoneum</b>
C49.0	<b>Bindegewebe und andere Weichteilgewebe des Kopfes, des Gesichtes und des Halses</b> Bindegewebe: <ul style="list-style-type: none"> <li>• Augenlid</li> <li>• Ohr</li> </ul>
C49.1	<b>Bindegewebe und andere Weichteilgewebe der oberen Extremität, einschließlich Schulter</b>
C49.2	<b>Bindegewebe und andere Weichteilgewebe der unteren Extremität, einschließlich Hüfte</b>
C49.3	<b>Bindegewebe und andere Weichteilgewebe des Thorax</b> Axilla Große Gefäße Zwerchfell
C49.4	<b>Bindegewebe und andere Weichteilgewebe des Abdomens</b> Bauchwand Hypochondrium
C49.5	<b>Bindegewebe und andere Weichteilgewebe des Beckens</b> Damm Gesäß Leistengegend
C67.9	<b>Harnblase, nicht näher bezeichnet</b>
C69.6	<b>Orbita</b> Bindegewebe der Orbita Extraokulärer Muskel Periphere Nerven der Orbita Retrobulbäres Gewebe Retrookuläres Gewebe

**ICD-10-GM 202149**

**X - Keimzelltumoren, trophoblastische Tumoren und Neubildungen der Keimdrüsen**

C56	<b>Bösartige Neubildung des Ovars</b>
C62.9	<b>Hoden, nicht näher bezeichnet</b>
D48.9	<b>Teratom</b>

**XI - Andere bösartige epitheliale Neubildungen (Karzinome) und maligne Melanome**

C11	<b>Bösartige Neubildung des Nasopharynx</b>
C11.0	<b>Obere Wand des Nasopharynx</b> Weichteilsarkome, Nasopharynxkarzinom
C11.1	<b>Hinterwand des Nasopharynx</b> Nasopharynxkarzinom
C11.2	<b>Seitenwand des Nasopharynx</b> Nasopharynxkarzinom
C11.3	<b>Vorderwand des Nasopharynx</b> Nasopharynxkarzinom
C11.8	<b>Nasopharynx, mehrere Teilbereiche überlappend</b> Nasopharynxkarzinom
C11.9	<b>Nasopharynx, nicht näher bezeichnet</b> Wand des Nasopharynx o.n.A.
C43	<b>Bösartiges Melanom der Haut</b>
C44	<b>Sonstige bösartige Neubildungen der Haut</b> Weichteilsarkome
C69	<b>Bösartige Neubildung des Auges und der Augenanhangsgebilde</b>
C69.0	<b>Konjunktiva</b>
C69.1	<b>Kornea</b>
C69.3	<b>Chorioidea</b>
C69.5	<b>Tränendrüse und Tränenwege</b>
C73	<b>Bösartige Neubildung der Schilddrüse</b>
C74	<b>Bösartige Neubildung der Nebenniere</b>
C75.0	<b>Nebenschilddrüse</b>
C75.1	<b>Hypophyse</b>
C75.3	<b>Epiphyse [Glandula pinealis] [Zirbeldrüse]</b>
C75.8	<b>Beteiligung mehrerer endokriner Drüsen, nicht näher bezeichnet</b>

**XII - Andere und unspezifizierte Neubildungen**

C00	<b>Bösartige Neubildung der Lippe</b> Weichteilsarkome
C01	<b>Bösartige Neubildung des Zungengrundes</b> Weichteilsarkome
C02	<b>Bösartige Neubildung sonstiger und nicht näher bezeichneter Teile der Zunge</b> Weichteilsarkome
C03	<b>Bösartige Neubildung des Zahnfleisches</b> Weichteilsarkome
C04	<b>Bösartige Neubildung des Mundbodens</b> Weichteilsarkome
C05	<b>Bösartige Neubildung des Gaumens</b> Weichteilsarkome
C06	<b>Bösartige Neubildung sonstiger und nicht näher bezeichneter Teile des Mundes</b> Weichteilsarkome
C07	<b>Bösartige Neubildung der Parotis</b> Weichteilsarkome
C08	<b>Bösartige Neubildung sonstiger und nicht näher bezeichneter großer Speicheldrüsen</b> Weichteilsarkome
C09	<b>Bösartige Neubildung der Tonsille</b> Weichteilsarkome
C10	<b>Bösartige Neubildung des Oropharynx</b> Weichteilsarkome
C12	<b>Bösartige Neubildung des Recessus piriformis</b> Weichteilsarkome
C13	<b>Bösartige Neubildung des Hypopharynx</b> Weichteilsarkome
C14	<b>Bösartige Neubildung sonstiger und ungenau bezeichneter Lokalisationen der Lippe, der Mundhöhle und des Pharynx</b> Knochentumore, Weichteilsarkome
C15	<b>Bösartige Neubildung des Ösophagus</b> Weichteilsarkome
C16	<b>Bösartige Neubildung des Magens</b> Weichteilsarkome
C17	<b>Bösartige Neubildung des Dünndarmes</b> Weichteilsarkome
C18	<b>Bösartige Neubildung des Kolons</b> Weichteilsarkome
C19	<b>Bösartige Neubildung am Rektosigmoid, Übergang</b>
C20	<b>Bösartige Neubildung des Rektums</b>

**ICD-10-GM 202149**

C21	<b>Bösartige Neubildung des Anus und des Analkanals</b> Weichteilsarkome
C23	<b>Bösartige Neubildung der Gallenblase</b>
C24	<b>Bösartige Neubildung sonstiger und nicht näher bezeichneter Teile der Gallenwege</b> Weichteilsarkome
C25	<b>Bösartige Neubildung des Pankreas</b> Weichteilsarkome
C26	<b>Bösartige Neubildung sonstiger und ungenau bezeichneter Verdauungsorgane</b> Weichteilsarkome
C30	<b>Bösartige Neubildung der Nasenhöhle und des Mittelohres</b> Weichteilsarkome
C31	<b>Bösartige Neubildung der Nasennebenhöhlen</b> Knochtumore, Weichteilsarkome
C32	<b>Bösartige Neubildung des Larynx</b> Weichteilsarkome
C33	<b>Bösartige Neubildung der Trachea</b> Weichteilsarkome
C34	<b>Bösartige Neubildung der Bronchien und der Lunge</b> Weichteilsarkome
C37	<b>Bösartige Neubildung des Thymus</b>
C38	<b>Bösartige Neubildung des Herzens, des Mediastinums und der Pleura</b> Weichteilsarkome
C39	<b>Bösartige Neubildung sonstiger und ungenau bezeichneter Lokalisationen des Atmungssystems und sonstiger intrathorakaler Organe</b>
C45	<b>Mesotheliom</b>
C46	<b>Kaposi-Sarkom [Sarcoma idiopathicum multiplex haemorrhagicum]</b>
C48	<b>Bösartige Neubildung des Retroperitoneums und des Peritoneums</b>
C48.1	<b>Näher bezeichnete Teile des Peritoneums</b> Weichteilsarkome, extragonadale Keimzelltumore
C48.2	<b>Peritoneum, nicht näher bezeichnet</b> Weichteilsarkome
C48.8	<b>Retroperitoneum und Peritoneum, mehrere Teilbereiche überlappend</b> Weichteilsarkome
C49	<b>Bösartige Neubildung sonstigen Bindegewebes und anderer Weichteilgewebe</b>
C49.6	<b>Bindegewebe und andere Weichteilgewebe des Rumpfes, nicht näher bezeichnet</b> Weichteilsarkome
C49.8	<b>Bindegewebe und andere Weichteilgewebe, mehrere Teilbereiche überlappend</b> Weichteilsarkome
C49.9	<b>Bindegewebe und andere Weichteilgewebe, nicht näher bezeichnet</b> Extraossäre Knochentumoren, Weichteilsarkome
C50	<b>Bösartige Neubildung der Brustdrüse [Mamma]</b> Weichteilsarkome
C51	<b>Bösartige Neubildung der Vulva</b> Weichteilsarkome, extragonadale Keimzelltumoren
C52	<b>Bösartige Neubildung der Vagina</b> Weichteilsarkome, extragonadale Keimzelltumoren

**ICD-10-GM 202149**

C53	<b>Bösartige Neubildung der Cervix uteri</b> Weichteilsarkome, extragonadale Keimzelltumoren
C54	<b>Bösartige Neubildung des Corpus uteri</b> Weichteilsarkome, extragonadale Keimzelltumoren
C55	<b>Bösartige Neubildung des Uterus, Teil nicht näher bezeichnet</b> Weichteilsarkome, extragonadale Keimzelltumoren
C57	<b>Bösartige Neubildung sonstiger und nicht näher bezeichneter weiblicher Genitalorgane</b> Weichteilsarkome, Keimzelltumoren
C58	<b>Bösartige Neubildung der Plazenta</b>
C60	<b>Bösartige Neubildung des Penis</b> Weichteilsarkome, extragonadale Keimzelltumoren
C61	<b>Bösartige Neubildung der Prostata</b> Weichteilsarkome
C62	<b>Bösartige Neubildung des Hodens</b>
C62.0	<b>Dystoper Hoden</b>
C62.1	<b>Deszendierter Hoden</b>
C63	<b>Bösartige Neubildung sonstiger und nicht näher bezeichneter männlicher Genitalorgane</b> Weichteilsarkome, Keimzelltumoren
C65	<b>Bösartige Neubildung des Nierenbeckens</b>
C66	<b>Bösartige Neubildung des Ureters</b>
C67	<b>Bösartige Neubildung der Harnblase</b>
C67.0	<b>Trigonum vesicae</b>
C67.1	<b>Apex vesicae</b> Weichteilsarkome
C67.2	<b>Laterale Harnblasenwand</b> Weichteilsarkome
C67.3	<b>Vordere Harnblasenwand</b> Weichteilsarkome
C67.4	<b>Hintere Harnblasenwand</b> Weichteilsarkome
C67.5	<b>Harnblasenhals</b> Weichteilsarkome
C67.6	<b>Ostium ureteris</b> Weichteilsarkome
C67.7	<b>Urachus</b>
C67.8	<b>Harnblase, mehrere Teilbereiche überlappend</b> Weichteilsarkome
C68	<b>Bösartige Neubildung sonstiger und nicht näher bezeichneter Harnorgane</b> Wilmstumore, Weichteilsarkome
C70	<b>Bösartige Neubildung der Meningen</b> ZNSTumor, Weichteilsarkome, intrakraniale Keimzelltumoren
C71	<b>Bösartige Neubildung des Gehirns</b>
C71.1	<b>Frontallappen</b> ZNSTumor, Weichteilsarkome, intrakraniale Keimzelltumoren
C71.9	<b>Gehirn, nicht näher bezeichnet</b> ZNSTumor, Weichteilsarkome, intrakraniale Keimzelltumoren

**ICD-10-GM 202149**

C72	<b>Bösartige Neubildung des Rückenmarkes, der Hirnnerven und anderer Teile des Zentralnervensystems</b> ZNSTumor, Weichteilsarkome, intrakraniale Keimzelltumoren
C75	<b>Bösartige Neubildung sonstiger endokriner Drüsen und verwandter Strukturen</b>
C75.2	<b>Ductus craniopharyngealis</b>
C75.4	<b>Glomus caroticum</b>
C75.5	<b>Glomus aorticum und sonstige Paraganglien</b> Neuroblastom
C75.9	<b>Endokrine Drüse, nicht näher bezeichnet</b>
C76	<b>Bösartige Neubildung sonstiger und ungenau bezeichneter Lokalisationen</b>
C76.0	<b>Kopf, Gesicht und Hals</b> Nase o.n.A. Wange o.n.A.
C76.1	<b>Thorax</b> Axilla o.n.A. Intrathorakal o.n.A. Thorakal o.n.A.
C76.2	<b>Abdomen</b> Extrarenale Wilmstumore, Weichteilsarkome, extragonadale Keimzelltumore
C76.3	<b>Becken</b> Wilmstumore, Knochentumore, Weichteilsarkome, extragonadale Keimzelltumore
C76.4	<b>Obere Extremität</b> Knochentumoren, Weichteilsarkome
C76.5	<b>Untere Extremität</b> Knochentumoren, Weichteilsarkome
C76.7	<b>Sonstige ungenau bezeichnete Lokalisationen</b> Knochentumoren, Weichteilsarkome
C76.8	<b>Sonstige und ungenau bezeichnete Lokalisationen, mehrere Teilbereiche überlappend</b> Weichteilsarkome
C77.8	<b>Lymphknoten mehrerer Regionen</b>
C78.0	<b>Sekundäre bösartige Neubildung der Lunge</b>
C78.2	<b>Sekundäre bösartige Neubildung der Pleura</b>
C78.7	<b>Sekundäre bösartige Neubildung der Leber und der intrahepatischen Gallengänge</b>
C79.3	<b>Sekundäre bösartige Neubildung des Gehirns und der Hirnhäute</b> Meningeosis bei Neoplasien des lymphatischen, blutbildenden und verwandten Gewebes
C79.5	<b>Sekundäre bösartige Neubildung des Knochens und des Knochenmarkes</b> Knochen(mark)herde bei malignen Lymphomen (Zustände, klassifizierbar unter C81-C88)
C80	<b>Bösartige Neubildung ohne Angabe der Lokalisation</b>
D30.0	<b>Niere</b> Kongenitales mesoblastisches Nephrom

**ICD-10-GM 202149**

D32	<b>Gutartige Neubildung der Meningen</b> ZNS-Tumore, intrakraniale Teratome
D37.-	Neubildung unsicheren oder unbekanntem Verhalten der Mundhöhle und der Verdauungsorgane
D38.-	Neubildung unsicheren oder unbekanntem Verhalten des Mittelohres, der Atmungsorgane und der intrathorakalen Organe
D39.-	Neubildung unsicheren oder unbekanntem Verhalten der weiblichen Genitalorgane
D40.-	Neubildung unsicheren oder unbekanntem Verhalten der männlichen Genitalorgane
D41.-	Neubildung unsicheren oder unbekanntem Verhalten der Harnorgane
D42.-	Neubildung unsicheren oder unbekanntem Verhalten der Meningen
D43.-	Neubildung unsicheren oder unbekanntem Verhalten des Gehirns und des Zentralnervensystems
D44	<b>Neubildung unsicheren oder unbekanntem Verhalten der endokrinen Drüsen</b>
D44.3	<b>Hypophyse</b> ZNS-Tumore, intrakraniale Teratome
D44.4	Neubildung unsicheren Verhaltens Ductus craniopharyngealis
D44.5	Neubildung unsicheren Verhaltens Epiphyse
D44.6	<b>Glomus caroticum</b>
D44.7	<b>Glomus aorticum und sonstige Paraganglien</b>
D44.8	<b>Beteiligung mehrerer endokriner Drüsen</b>
D44.9	<b>Endokrine Drüse, nicht näher bezeichnet</b>
D70.0	Angeborene Agranulozytose und Neutropenie
D72.8	Sonstige näher bezeichnete Krankheiten der Leukozyten
M72.40	Pseudosarkomatöse Fibromatose, Mehrere Lokalisationen
M72.41	Pseudosarkomatöse Fibromatose, Schulterregion
M72.44	Pseudosarkomatöse Fibromatose, Hand
M72.45	Pseudosarkomatöse Fibromatose, Beckenregion und Oberschenkel
M72.46	Pseudosarkomatöse Fibromatose, Unterschenkel
M72.47	Pseudosarkomatöse Fibromatose, Knöchel und Fuß
M72.48	Pseudosarkomatöse Fibromatose, Sonstige
D48.0	Knochen und Gelenkknorpel

**Kennzahlenbogen Kinderonkologie**

Zentrum

Reg.-Nr.  Erstelldatum

Bei den „rot“ gekennzeichneten Angaben handelt es sich um Neuerungen im Auditjahr 2022 (Änderungen gegenüber Auditjahr 2021).  
 Die für das Auditjahr 2022 / Kennzahlenjahr 2021 optionalen Kennzahlen sind im Auditjahr 2023 / Kennzahlenjahr 2022 verbindlich abzubilden.

KN	EB/LL	Kennzahldefinition	Kennzahlenziel	Zähler	Grundgesamtheit (= Nenner)	Plausi unklar	Sollvorgabe	Plausi unklar	Ist-Wert		Datenqualität
1	a)	1.2.1 Zentrumsfälle	siehe Sollvorgabe	Zentrumsfälle	----		≥ 30		Anzahl	0	Unvollständig
	b)	1.2.1 Primärfälle	----	Primärfälle	----		Derzeit keine Vorgaben		Anzahl	0	Unvollständig
2	1.2.3	Vorstellung multiprofessionelles Team	Möglichst vollständige Vorstellung der Zentrumsfälle im multiprofessionellem Team	Zentrumsfälle des Nenners, die im multiprofessionellen Team vorgestellt wurden	Zentrumsfälle		≥ 95%		Zähler		Unvollständig
									Nenner	0	
									%	n.d.	

KN	EB/LL	Kennzahldefinition	Kennzahlenziel	Zähler	Grundgesamtheit (= Nenner)	Plausi unklar	Sollvorgabe	Plausi unklar	Ist-Wert		Datenqualität
									Zähler	Nenner	
3	1.2.5	Vorstellung interdisziplinäre Tumorkonferenz	Möglichst vollständige Vorstellung der Zentrumsfälle (Hauptgruppe II-XII) in der interdisziplinären Tumorkonferenz	Zentrumsfälle des Nenners, die in der interdisziplinären Tumorkonferenz vorgestellt wurden	Zentrumsfälle Hauptgruppe II - XII (ohne Hauptgruppe I)		≥ 95%		Zähler		Unvollständig
									Nenner	0	
									%	n.d.	
4	1.2.6	Therapieabweichung gegenüber Empfehlung Tumorkonferenz	Möglichst selten Abweichung gegenüber der Empfehlung der Tumorkonferenz	Zentrumsfälle des Nenners, bei denen es zu mind. einer Abweichung gegenüber der/den Therapieempfehlung(en) der Tumorkonferenz gekommen ist	Zentrumsfälle, die in der interdisziplinären Tumorkonferenz vorgestellt worden sind (= Zähler Kennzahl 3)		≤ 5%		Zähler		Unvollständig
									Nenner	0	
									%	n.d.	
5 NEU Abgabe optional	a)	Anzahl abgeschlossene Bestrahlungsserien bei Kindern/Jahr/Abteilung	-----	Anzahl Serien Photonentherapie (Expertise der Behandlungseinheit, nicht auf Zentrumsfälle beschränkt)	-----		≥ 5		Anzahl	0	optional - Unvollständig
	b)			Anzahl Serien Protonentherapie (Expertise der Behandlungseinheit, nicht auf Zentrumsfälle beschränkt)	-----		≥ 5		Anzahl	0	optional - Unvollständig
5	1.4.3	Beratung durch den Psychosozialdienst (PSD)	Möglichst vollständige Beratung der Patienten und Familien durch den Psychosozialdienst	Zentrumsfälle des Nenners bzw. deren Familien, die durch den Psychosozialdienst beraten worden sind	Zentrumsfälle		≥ 95%		Zähler		Unvollständig
									Nenner	0	
									%	n.d.	

KN	EB/LL	Kennzahldefinition	Kennzahlenziel	Zähler	Grundgesamtheit (= Nenner)	Plausiunklar	Sollvorgabe	Plausiunklar	Ist-Wert		Datenqualität
									Zähler	Nenner	
6	1.7.4	Eingeschlossene Zentrumsfälle in Therapieoptimierungsstudien/ GPOH-Register	Möglichst vollständiger Einschluss der Zentrumsfälle in Therapieoptimierungsstudien/ GPOH-Register	Zentrumsfälle, die in Therapieoptimierungsstudien/ GPOH-Register eingeschlossen wurden	Primärfälle mit nationalem Wohnsitz		≥ 90%		Zähler		Unvollständig
									Nenner		
									%	n.d.	
7	10.2	Meldung nationales Kinderkrebsregister (KKR)	Meldung aller Primärfälle an das nationale Kinderkrebsregister (KKR)	Primärfälle des Nenners die an das nationale KKR gemeldet wurden	Primärfälle mit nationalem Wohnsitz		≥ 95%		Zähler		Unvollständig
									Nenner	0	
									%	n.d.	

### Datenqualität Kennzahlen

In Ordnung	Plausibel	0,00% (0)	0,00% (0)	Bearbeitungsqualität 0,00% (0)
	Plausibilität unklar	0,00% (0)		
Sollvorgabe nicht erfüllt			0,00% (0)	
Fehlerhaft	Inkorrekt	0,00% (0)	100,00% (8)	
	Unvollständig	100,00% (8)		

### Bearbeitungshinweise:

Die jeweilige Eingabe oder Änderung "Anzahl / Zähler / Nenner" (gepunktete Felder) ist nur im Tabellenblatt "Basisdaten" möglich, die Übertragung erfolgt automatisch.

#### 1) Plausibilität unklar

Der angegebene Kennzahlenwert stellt im Vergleich zu anderen Zentren einen außergewöhnlichen Wert dar. Die Einstufung „Plausibilität unklar“ bedeutet nicht automatisch eine negative Bewertung. Der Kennzahlenwert ist aufgrund seiner Außergewöhnlichkeit auf Korrektheit zu überprüfen. Im Einzelfall kann ein positiver Kennzahlenwert bei einer detaillierten Betrachtung auch eine negative Versorgungssituation darstellen (z.B. Überversorgung). Das Ergebnis dieser Überprüfung ist durch das Zentrum im Kennzahlenbogen in der Spalte „Begründung /Ursache“ näher zu erläutern. Ggf. sollten entsprechend dem Vorgehen „Sollvorgabe nicht erfüllt“ zum Zwecke der Verbesserung gezielte Aktionen definiert und durchgeführt werden.

#### 2) Sollvorgabe nicht erfüllt

Die betroffenen Kennzahlen sind zu analysieren. Das Ergebnis ist im Feld "Begründung/ Ursache" zu dokumentieren. Ergeben sich aus der Ursachenanalyse konkrete Aktionen zur Verbesserung des Kennzahlenwertes, sind diese in Spalte "Eingeleitete/geplante Aktionen" zu beschreiben.

#### 3) Unvollständig

Sofern Kennzahlen den Status „unvollständig“ haben, sind diese entweder nachzuliefern oder es ist eine eindeutige Aussage über die Möglichkeit der zukünftigen Darlegung zu treffen („unvollständige Kennzahlen“ stellen grundsätzlich eine potentielle Abweichung dar).

### Anmerkung:

Im Sinne einer gendergerechten Sprache verwenden wir für die Begriffe „Patientinnen“, „Patienten“, „Patient\*innen“ die Bezeichnung „Pat.“, die ausdrücklich jede Geschlechtszuschreibung (weiblich, männlich, divers) einschließt.

## Expertise Kinderonkologie

Zentrum

Reg.-Nr.

Erstelldatum

### Expertise kooperierende Behandlungseinheit

Daten zentrumsübergreifend: dies bedeutet, dass sämtliche Fälle einer Behandlungseinheit gezählt werden. Dies trifft insbesondere dann zu, wenn eine Behandlungseinheit Kooperationspartner mehrerer Zentren ist (z.B. Strahlentherapie: Kooperation mit 2 eigenständigen KIO). Bei diesen Kennzahlen steht die Expertise der Behandlungseinheit im Vordergrund und nicht die Kennzahl.

KN	EB	Kennzahl-definition	Definition Anzahl	Soll-vorgabe	Leistungserbringer / Kooperationspartner				Anzahl	Daten-qualität	Daten-qualität gesamt	
					Name Behandlungseinheit	Straße Hausnummer	PLZ	Ort				
5a		Anzahl abgeschlossene Bestrahlungsserien bei Kindern/Jahr/Abteilung	Anzahl Serien Photonentherapie (Expertise der Behandlungseinheit, nicht auf Zentrumsfälle beschränkt)	≥ 5	Behandlungseinheit 1					<i>i</i>	optional - Unvollständig	optional - Unvollständig
					Behandlungseinheit 2							
					Behandlungseinheit 3							
					Behandlungseinheit 4							
					Behandlungseinheit 5							
5b		Anzahl abgeschlossene Bestrahlungsserien bei Kindern/Jahr/Abteilung	Anzahl Serien Protonentherapie (Expertise der Behandlungseinheit, nicht auf Zentrumsfälle beschränkt)	≥ 5	Behandlungseinheit 1					<i>i</i>	optional - Unvollständig	optional - Unvollständig
					Behandlungseinheit 2							
					Behandlungseinheit 3							
					Behandlungseinheit 4							
					Behandlungseinheit 5							

### Bearbeitungshinweise:

Sofern die Sollvorgabe(n) bei einem oder mehreren Kooperationspartner nicht erfüllt wird / werden, ist eine unmittelbare Rücksprache mit OnkoZert erforderlich, da in diesen Fällen die Anerkennung eines Kooperationspartner grundsätzlich gefährdet ist.

**Abbildung des Netzwerkes der internen und externen chirurgischen Kooperationspartner**

Bei den „rot“ gekennzeichneten Angaben handelt es sich um Neuerungen im Auditjahr 2022 (Änderungen gegenüber Auditjahr 2021).

Wenn ein KIO mit anderen chirurgisch tätigen Fachdisziplinen (z.B. Urologie, Thoraxchirurgie, HNO, Gynäkologie,...) zusammenarbeitet, sind diese untenstehend aufzuführen. Wenn in dem Erhebungsjahr kein Pat. durch die Fachdisziplin behandelt wurde, ist der Wert "0" einzutragen.

Fachdisziplin		Name Kooperationspartner	Anzahl pädiatrische Operationen gesamt <sup>1)</sup>	Anzahl Operationen bei Pat. des KIONK <sup>2)</sup>			
Intern	Kinderchirurgie (EB_5.1.3)	Name Abteilung					
	Urologie	Name Abteilung					
	Thoraxchirurgie	Name Abteilung					
	HNO	Name Abteilung					
	Gynäkologie	Name Abteilung					
	Sonstige	Name Abteilung					
	Sonstige	Name Abteilung					
	Sonstige	Name Abteilung					
	Sonstige	Name Abteilung					
	Sonstige	Name Abteilung					
			Mind. 5 kindliche Hirntumore (bis 18 Geburtstag) pro Jahr pro Zentrum	Expertise Neurochirurg 1	Expertise Neurochirurg 2	Expertise Neurochirurg 3	Expertise Neurochirurg 4
Neurochirurgie (EB_5.2.2) <sup>3)</sup>	Name Abteilung		0	i	i	i	i
			Muskuloskeletale Sarkome   Kinder und junge Erwachsene	Muskuloskeletale Sarkome   Erwachsene			
Orthopädie / Unfallchirurgie (EB_5.2.3)	Name Abteilung			i	i		

Extern	Kinderchirurgie (EB_5.1.3)	Name Abteilung						
	Urologie	Name Abteilung						
	Thoraxchirurgie	Name Abteilung						
	HNO	Name Abteilung						
	Gynäkologie	Name Abteilung						
	Sonstige	Name Abteilung						
	Sonstige	Name Abteilung						
	Sonstige	Name Abteilung						
	Sonstige	Name Abteilung						
				Mind. 5 kindliche Hirntumore (bis 18 Geburtstag) pro Jahr pro Zentrum	Expertise Neurochirurg 1	Expertise Neurochirurg 2	Expertise Neurochirurg 3	Expertise Neurochirurg 4
Neurochirurgie (EB_5.2.2) <sup>3)</sup>	Name Abteilung		0	i	i	i	i	
			Muskuloskeletale Sarkome   Kinder und junge Erwachsene	Muskuloskeletale Sarkome   Erwachsene				
Orthopädie / Unfallchirurgie (EB_5.2.3)	Name Abteilung			i	i			
	Referenzchirurgie							
	Referenzchirurgie							
	Referenzchirurgie							
Gesamt <sup>4)</sup> (Mind. 15 gemäß EB 5.1.3)				0	i			

1) Anzugeben ist die Gesamtanzahl der pädiatrischen Operationen des genannten Kooperationspartners in der angegebenen Entität bzw. für die gesamte Fachdisziplin im letzten Kalenderjahr. Diese Zahl ist unabhängig von den Zentrumsfällen. Gezählt werden Operationen bei pädiatrischen Pat. mit den unter ICD-10-GM aufgeführten Diagnosen.

2) Von der Gesamtexpertise des genannten Kooperationspartners (= Spalte F) sind hier explizit die Anzahl der Operationen bei Pat. des zertifizierten Kinderonkologischen Zentrums (KIONK) aus dem letzten Kalenderjahr anzugeben.

3) Anforderung:  
- Mind. 5 pädiatrische ZNS-Tumor-Operationen pro benanntem Neurochirurg/Jahr kindliche Hirntumore (bis 18 Geburtstag) pro Jahr pro Zentrum verteilt auf die 2 benannten Operateure (mind. 2 OPs/benanntem Operateur, wenn mehr als 3 Operateure benannt werden, muss eine schriftliche Begründung erfolgen)  
- Jeder Eingriff kann nur einem benannten Operateur zugeordnet werden.

4) Kinderchirurgie: Nachweis von mindestens 15 Operationen (inkl. PE) pro Jahr mit Tumoren der Erkrankungsgruppe II-XII (siehe 5.1.3). Kinderchirurgische Fälle des KIONK, die an benannte Kooperationspartner überwiesen werden, werden angerechnet.