

F A Q ' s zum

Erhebungsbogen für Zentren für familiären Brust- und Eierstockkrebs (FBREK-Zentrum)

Sprecher der Zertifizierungskommission:

Prof. Dr. J.-U. Blohmer (Sprecher Zertifizierungskommission Brust)

Prof. Dr. M.W. Beckmann (Sprecher Zertifizierungskommission Gynäkologische Krebszentren)

Im Rahmen der Zertifizierungsverfahren treten regelmäßig Fragestellungen auf, die eine Erläuterung der Fachlichen Anforderungen erfordern. In diesem Dokument sind Antworten zu den Fragestellungen zusammengefasst, die von den Zentren bei der Umsetzung und von den Fachexperten bei der Bewertung der Fachlichen Anforderungen herangezogen werden können.

Version FAQ und Erhebungsbogen

Versions-Stand FAQ: 09.12.2021

Die in diesem Dokument ausgeführten FAQ's beziehen sich auf folgende in Kraft gesetzte Dokumente:

Erhebungsbogen FBREK	Version B1	09.12.2021
Datenblatt FBREK	Version B1.1	09.12.2021

Hinweis: 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.

Übersicht der FAQ's

Erhebungsbogen

Kap. EB	Anforderung		letzte Aktualisierung
1.2 Interdisziplinäre Zusammenarbeit	1.2.3 a)	Interdisziplinäres FBREK-Genetik-Board	09.12.2021
	1.2.3 b)	Teilnehmer FBREK-Genetik-Board	
1.3. Kooperierende externe Organkrebszentren und Zuweiser	1.3.1 a)	Kooperierende externe Organkrebszentren	09.12.2021
2.1 Sprechstunde	2.1.2	Spezialisierte interdisziplinäre Sprechstunde	09.12.2021

Datenblatt

Kennzahl		letzte Aktualisierung
Kennzahl 8	Anzahl durchgeführte Studien	09.12.2021

FAQ's - Erhebungsbogen FBREK

1.2 Interdisziplinäre Zusammenarbeit

Kap.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
1.2.3 a)	<p>Interdisziplinäres FBREK-Genetik-Board Das interdisziplinäre FBREK-Genetik-Board hat planmäßig mindestens alle 2 Wochen am Zentrum für familiären Brust- und Eierstockkrebs stattzufinden.</p> <p>Inhalte u.a.:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Fallbezogene Besprechung unklarer, klinischer, radiologischer oder molekulargenetischer Befunde • Fallbezogene Besprechung von Befunden mit Varianten unklarer Signifikanz (VUS) • Fallbezogene Besprechung bei prophylaktischer Operation, sofern trotz SOP (vgl. B1.1.4) weitere Fragen offen (geblieben) sind <p>[...]</p>	<p><u>FAQ (19.12.2021)</u> Müssen grundsätzlich alle Erkrankten bzw. Nicht-Erkrankten Personen des Zentrums im FBREK-Genetik-Board vorgestellt werden?</p> <p>Antwort: Nein, es sind nicht alle Erkrankte bzw. Nicht-Erkrankte Personen des Zentrums obligat im FBREK-Genetik-Board vorzustellen.</p>
1.2.3 b)	<p>Teilnehmer FBREK-Genetik-Board Obligate Teilnahme der ärztlichen Leitung (mind. 30%) bzw. des Stellvertreters des Zentrums für familiären Brust- und Eierstockkrebs.</p> <p>Für folgende Fachrichtungen ist eine Teilnahme auf Facharztbene an der Konferenz verbindlich und über eine Teilnehmerliste nachzuweisen:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Gynäkologie/ gyn. Onkologie • Humangenetik • fallbezogen Radiologie • Die Hämatologie/Onkologie ist obligat einzubinden, wenn über eine multimodale u/o tumorspezifische Therapie beraten werden soll (ggf. unter Einbezug Anforderung 1.2.4 Tumorkonferenz) • Basierend auf einer SOP sind bedarfsgerecht/ fallbezogen assoziierte Fachgruppen (z.B. Psychoonkologie, spezialisierte Molekulargenetik u Bioinformatik (entsprechend Anforderung im Kapitel Netzwerk) Pathologie, Gastroenterologie, Chirurgie, Urologie, Hämatologie/ Onkologie in die Konferenz einzubeziehen). <p>Im Genetik-Board sollen mind. 1x/ Quartal Patientinnen der kooperierenden BZ/ GZ besprochen werden. Dafür wird die Teilnahme der BZ/ GZ am Gendiagnostik-Board empfohlen (siehe auch 1.3) Einer der beteiligten Ärzte soll die/ den Pat./ Ratsuchenden persönlich kennen.</p>	<p><u>FAQ (09.12.2021)</u> Was bedeutet „fallbezogen“?</p> <p>Antwort: Die Radiologie kann z.B. bei Fragen zu einer möglichen Abweichung vom Früherkennungsprogramm einbezogen werden.</p>

1.3 Kooperierende externe Organkrebszentren und Zuweiser

Kap.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
1.3.1 a)	<p>Kooperierende externe Organkrebszentren</p> <ul style="list-style-type: none"> • [...] 	

1.3 Kooperierende externe Organkrebszentren und Zuweiser

Kap.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
	<ul style="list-style-type: none"> • Die kooperierenden externen Organkrebszentren sind zu informieren über: <ul style="list-style-type: none"> ○ Bereitstellung relevanter Daten der fallbezogenen Dokumentation durch das kooperierende Organkrebszentrum ○ die Inanspruchnahme von Schulungsmaßnahmen des FBREK-Zentrums. ○ die Inanspruchnahme einer Risikoberatung/ Zweitmeinung am FBREK-Zentrum vor prophylaktischer OP • Im Genetik-Board sollen mind. 1x/ Quartal Patientinnen der kooperierenden BZ/ GZ besprochen werden. Dafür wird die Teilnahmen der BZ/ GZ am Gendiagnostik-Board empfohlen (siehe auch 1.2). 	<p><u>FAQ (09.12.2021)</u> Ist die „Inanspruchnahme einer Risikoberatung/ Zweitmeinung am FBREK-Zentrum vor prophylaktischer OP“ als „muss“ oder „kann“ zu verstehen?</p> <p>Antwort: Die Serviceleistung „Risikoberatung/ Zweitmeinung am FBREK-Zentrum vor prophylaktischer OP“ „muss“ angeboten werden.</p>

2.1 Sprechstunde

Kap.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
2.1.2	<p>Spezialisierte interdisziplinäre Sprechstunde Das FBREK-Zentrum bietet mind. 1x wöchentlich eine spezialisierte interdisziplinäre Sprechstunde zur humangenetischen und gynäkologischen Beratung von Personen/ Familien mit Risiko für familiären Brust- und Eierstockkrebs bzw. Ratsuchenden an. Die Sprechstunden werden durch die unter 2.1.3 genannten Fachärzte durchgeführt. Eine Vorstellung bei beiden Fachdisziplinen innerhalb eines Werktages und an einem Standort muss möglich sein.</p> <p>[...]</p>	<p><u>FAQ (09.12.2021)</u> Muss die Beratung durch den Genetiker und durch den Gynäkologen im selben Gebäude stattfinden? Oder einfach auf dem Gelände der Klinik?</p> <p>Antwort: Auf dem Gelände der Klinik.</p>

FAQ's - Datenblatt FBREK

8	Anzahl durchgeführte Studien	Zähler	Möglichst häufig Teilnahme an Studien	<p><u>FAQ (09.12.2021)</u> Zählt die Dokumentation in HerediCaRe als Studienteilnahme?</p> <p>Antwort: Ja.</p>
		Nenner	---	
		Sollvorgabe	2 Studien	