Anlage EB Version C1.1 (Auditjahr 2023 / Kennzahlenjahr 2022) Basisdaten Hämatologische Neoplasien



| RegNr. | | i | | (M | uster Zertifikat) |
|--|----------------|----------------------|-------------------|---------------------------|-------------------|
| Zentrum | | | | | |
| Standort | | | | | |
| Ansprechpartner | | Ĭ. | Erstelldatum | | Ĭ. |
| | | | Datum Erstz | ertifizierung | i |
| | | | Kennzahlenj | ahr 2 | 022 |
| Bei den "rot" gekennzeichneten Anga Redaktionelle Änderungen sind "grür | | | | | |
| Bundes | land / Land | | Zusamme | enarbeit mit KFRG-Krebsre | egister i |
| | | | | | |
| Tumordokum | entationssyste | em | | XML-OncoBox | i |
| | | | | Noch nicht vorhanden | |
| | _ | | | | |
| | | Primärfä | lle 1) | Pat.fälle ² |) |
| A) Akute Leukämien und Burki | tt Lymphom | | | , | |
| ALL / Lymphoblastisches Lympho | om | | | | į |
| Burkitt-ALL / Burkitt-Lymphom | | | i | | i |
| AML | | | | | i |
| B) Maligne Lymphome und Plasmazellneoplasien | | | | | |
| Hodgkin-Lymphome | | | i | | i |
| Non-Hodgkin-Lymphome | | | <u>i</u> | | į |
| CLL und andere regelhaft leukän verlaufende NHL | nisch | | | | į |
| Plasmazellneoplasien | | | į | | i |
| C) Myelodysplastische und myeloproliferative Neoplasien | • | | | | |
| CML und andere MPN | | | | | i |
| MDS | | | | | į |
| MDS-MPN | | | | | i |
| D) Sonstige | | | | | į |
| Gesamt Hämatologische Neop | lasien | | | | |
| Gesamt (A + B + C + D) | | 0 | i | 0 | i |
| Anzahl hochgradig komplexer (OPS: 8-544) | und intensive | r Blockchemotherapie | en bei den oben a | ufgeführten Diagnosen | |

Grundlage des Erhebungsbogens stellt die TNM – Klassifikation maligner Tumoren, 8. Auflage 2017 sowie die ICD-Klassifikation ICD-10-GM 20224 (DIMDI) und die OPS-Klassifikation OPS 20224 (DIMDI) dar.

- 1) Primärfälle: Pat. mit Ersterkrankung, Teilmenge der Pat.fälle (Definition EB 1.2.1)
- 2) Pat.fälle: Alle Pat., die sich erstmalig im Zentrum vorstellen, unabhängig davon, ob es sich um Pat. mit Erstdiagnose (= Primärfälle), Rezidivoder Progress, sek. Fernmetasasierung o.w.m. handelt. (Def. EB 1.2.1). Die hämatologischen Neoplasien weisen im Vergleich zu den soliden Tumoren einige
 Besonderheiten auf (u.a. fehlende Therapie-Notwendigkeit bei Erstdiagnose, nicht eindeutige Zuordnung/Definition von Rezidiven und Progress), die die Einführung
 der neuen Kategorie "Pat.fall" notwendig gemacht hat.

Bearbeitungshinweise:

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.onkozert.de; Abschnitt Hinweise).

Pat.fälle Hämatologische Neoplasien





| A) Akute Leukämien und Burkitt-Lymphom | | | |
|--|--|--|--|
| ALL / Lymp | ALL / Lymphoblastisches Lymphom | | |
| C91.0- | Akute lymphatische Leukämie [ALL] | | |
| C83.5 | Lymphoblastisches Lymphom | | |
| Burkitt-ALL / | Burkitt-Lymphom | | |
| C91.8- | Reifzellige B-ALL vom Burkitt-Typ | | |
| C83.7 | Burkitt-Lymphom | | |
| AML | AML | | |
| C92.0- | Akute myeloblastische Leukämie [AML] | | |
| C92.3- | Myelosarkom | | |
| C92.4- | Akute Promyelozyten-Leukämie [PCL] | | |
| C92.5- | Akute myelomonozytäre Leukämie | | |
| C92.6- | Akute myeloische Leukämie mit 11q23-Abnormität | | |

Pat.fälle Hämatologische Neoplasien

ICD-Liste Auditjahr 2023: ohne inhaltliche Änderungen zum Vorjahr.



| C92.8- | Akute myeloische Leukämie mit multilineärer Dysplasie | |
|-----------------|---|--|
| C93.0- | Akute Monoblasten-/Monozytenleukämie | |
| C94.0- | Akute Erythroleukämie | |
| C94.2- | Akute Megakaryoblastenleukämie | |
| C94.3- | Mastzellenleukämie | |
| C94.4- | Akute Panmyelose mit Myelofibrose | |
| C94.7- | Sonstige näher bezeichnete Leukämien | |
| C94.8! | Blastenkrise bei chronischer myeloischer Leukämie [CML] | |
| C95.0- | Akute Leukämie nicht näher bezeichneten Zelltyps | |
| B) Maligne Lym | B) Maligne Lymphome und Plasmazellneoplasien | |
| Hodgkin-Lymphom | | |
| C81 | Hodgkin-Lymphom [Lymphogranulomatose] | |
| C81.0 | Noduläres lymphozytenprädominantes Hodgkin-Lymphom | |

Pat.fälle Hämatologische Neoplasien

ICD-Liste Auditjahr 2023: ohne inhaltliche Änderungen zum Vorjahr.



| C81.1 | Nodulär-sklerosierendes (klassisches) Hodgkin-Lymphom | |
|-----------------|---|--|
| C81.2 | Gemischtzelliges (klassisches) Hodgkin-Lymphom | |
| C81.3 | Lymphozytenarmes (klassisches) Hodgkin-Lymphom | |
| C81.4 | Lymphozytenreiches (klassisches) Hodgkin-Lympho | |
| C81.7 | Sonstige Typen des (klassischen) Hodgkin-Lymphoms | |
| C81.9 | Hodgkin-Lymphom, nicht näher bezeichnet | |
| Non-Hodgkin-Lyr | Non-Hodgkin-Lymphom | |
| C82 | Follikuläres Lymphom | |
| C82.0 | Follikuläres Lymphom Grad I | |
| C82.1 | Follikuläres Lymphom Grad II | |
| C82.2 | Follikuläres Lymphom Grad III, nicht näher bezeichnet | |
| C82.3 | Follikuläres Lymphom Grad IIIa | |
| C82.4 | Follikuläres Lymphom Grad IIIb | |

Pat.fälle Hämatologische Neoplasien

ICD-Liste Auditjahr 2023: ohne inhaltliche Änderungen zum Vorjahr.



| C82.5 | Diffuses Follikelzentrumslymphom |
|-------|--|
| C82.6 | Kutanes Follikelzentrumslymphom |
| C82.7 | Sonstige Typen des follikulären Lymphoms |
| C82.9 | Follikuläres Lymphom, nicht näher bezeichnet |
| C83 | Nicht follikuläres Lymphom |
| C83.0 | Kleinzelliges B-Zell-Lymphom |
| C83.1 | Mantelzell-Lymphom |
| C83.3 | Diffuses großzelliges B-Zell-Lymphom |
| C83.8 | Sonstige nicht follikuläre Lymphome |
| C83.9 | Nicht follikuläres Lymphom, nicht näher bezeichnet |
| C84 | Reifzellige T/NK-Zell-Lymphome |
| C84.0 | Mycosis fungoides |
| C84.1 | Sézary-Syndrom |

Pat.fälle Hämatologische Neoplasien

ICD-Liste Auditjahr 2023: ohne inhaltliche Änderungen zum Vorjahr.



| C84.4 | Peripheres T-Zell-Lymphom, nicht spezifiziert |
|-------|---|
| C84.5 | Sonstige reifzellige T/NK-Zell-Lymphome |
| C84.6 | Anaplastisches großzelliges Lymphom, ALK-positiv |
| C84.7 | Anaplastisches großzelliges Lymphom, ALK-negativ |
| C84.8 | Kutanes T-Zell-Lymphom, nicht näher bezeichnet |
| C84.9 | Reifzelliges T/NK-Zell-Lymphom, nicht näher bezeichnet |
| C85 | Sonstige und nicht näher bezeichnete Typen des Non-Hodgkin-Lymphoms |
| C85.1 | B-Zell-Lymphom, nicht näher bezeichnet |
| C85.2 | Mediastinales (thymisches) großzelliges B-Zell-Lymphom |
| C85.7 | Sonstige näher bezeichnete Typen des Non-Hodgkin-Lymphoms |
| C85.9 | Non-Hodgkin-Lymphom, nicht näher bezeichnet |
| C86 | Weitere spezifizierte T/NK-Zell-Lymphome |
| C86.0 | Extranodales NK/T-Zell-Lymphom, nasaler Typ |

Pat.fälle Hämatologische Neoplasien

ICD-Liste Auditjahr 2023: ohne inhaltliche Änderungen zum Vorjahr.



| C86.1 | Hepatosplenisches T-Zell-Lymphom |
|--------|--|
| C86.2 | T-Zell-Lymphom vom Enteropathie-Typ |
| C86.3 | Subkutanes pannikulitisches T-Zell-Lymphom |
| C86.4 | Blastisches NK-Zell-Lymphom |
| C86.5 | Angioimmunoblastisches T-Zell-Lymphom |
| C86.6 | Primäre kutane CD30-positive T-Zell-Proliferationen |
| C88 | Bösartige immunproliferative Krankheiten |
| C88.0- | Makroglobulinämie Waldenström |
| C88.2- | Sonstige Schwerkettenkrankheit |
| C88.3- | Immunproliferative Dünndarmkrankheit |
| C88.4- | Extranodales Marginalzonen-B-Zell-Lymphom des Mukosa-assoziierten lymphatischen Gewebes [MALT-Lymphom] |
| C88.7- | Sonstige bösartige immunproliferative Krankheiten |
| C88.9- | Bösartige immunproliferative Krankheit, nicht näher bezeichnet |

Pat.fälle Hämatologische Neoplasien

ICD-Liste Auditjahr 2023: ohne inhaltliche Änderungen zum Vorjahr.



| CLL und andere regelhaft leukämisch verlaufende NHL | | |
|---|---|--|
| C91.1- | Chronische lymphatische Leukämie vom B-Zell-Typ [CLL] | |
| C91.3- | Prolymphozytäre Leukämie vom B-Zell-Typ | |
| C91.4- | Haarzellenleukämie | |
| C91.5- | Adulte(s) T-Zell-Lymphom/Leukämie (HTLV-1-assoziiert) | |
| C91.6- | Prolymphozyten-Leukämie vom T-Zell-Typ | |
| C91.7- | Sonstige lymphatische Leukämie | |
| C91.9- | Lymphatische Leukämie, nicht näher bezeichnet | |
| Plasmazellned | Plasmazellneoplasien | |
| C90 | Plasmozytom und bösartige Plasmazellen-Neubildungen | |
| C90.0- | Multiples Myelom | |
| C90.1- | Plasmazellenleukämie | |
| C90.2- | Extramedulläres Plasmozytom | |

Pat.fälle Hämatologische Neoplasien

ICD-Liste Auditjahr 2023: ohne inhaltliche Änderungen zum Vorjahr.





| C90.3- | Solitäres Plasmozytom | | |
|------------|--|--|--|
| C) Myelody | C) Myelodysplastische und myeloproliferative Neoplasien | | |
| CML und ar | CML und andere MPN | | |
| C92.1- | Chronische myeloische Leukämie [CML], BCR/ABL-positiv | | |
| D45 | Polycythaemia vera | | |
| D47.1 | Chronische myeloproliferative Krankheit | | |
| D47.3 | Essentielle (hämorrhagische) Thrombozythämie | | |
| D47.4 | Osteomyelofibrose | | |
| D47.5 | Chronische Eosinophilen-Leukämie [Hypereosinophiles Syndrom] | | |
| MDS | | | |
| D46 | Myelodysplastische Syndrome | | |
| D46.0 | Refraktäre Anämie ohne Ringsideroblasten, so bezeichnet | | |
| D46.1 | Refraktäre Anämie mit Ringsideroblasten | | |

Pat.fälle Hämatologische Neoplasien

ICD-Liste Auditjahr 2023: ohne inhaltliche Änderungen zum Vorjahr.



| D46.2 | Refraktäre Anämie mit Blastenüberschuss [RAEB] | | |
|---------|--|--|--|
| D46.4 | Refraktäre Anämie, nicht näher bezeichnet | | |
| D46.5 | Refraktäre Anämie mit Mehrlinien-Dysplasie | | |
| D46.6 | Myelodysplastisches Syndrom mit isolierter del(5q)-Chromosomenanomalie | | |
| D46.7 | Sonstige myelodysplastische Syndrome | | |
| D46.9 | Myelodysplastisches Syndrom, nicht näher bezeichnet | | |
| MDS-MPN | MDS-MPN | | |
| C92.2- | Atypische chronische myeloische Leukämie, BCR/ABL-negativ | | |
| C93.1- | Chronische myelomonozytäre Leukämie | | |
| C93.3 | Juvenile myelomonozytäre Leukämie | | |
| C93.7- | Sonstige Monozytenleukämie | | |
| C93.9- | Monozytenleukämie, nicht näher bezeichnet | | |
| C94.6 | Myelodysplastische und myeloproliferative Krankheit, nicht klassifizierbar | | |

Pat.fälle Hämatologische Neoplasien

ICD-Liste Auditjahr 2023: ohne inhaltliche Änderungen zum Vorjahr.



| D) Sonstige | | |
|-------------|---|--|
| C92.7- | Sonstige myeloische Leukämie | |
| C92.9- | Myeloische Leukämie, nicht näher bezeichnet | |
| C95.1- | Chronische Leukämie nicht näher bezeichneten Zelltyps | |
| C95.7- | Sonstige Leukämie nicht näher bezeichneten Zelltyps | |
| C95.9- | Leukämie, nicht näher bezeichnet | |
| C96 | Sonstige und nicht näher bezeichnete bösartige Neubildungen des lymphatischen, blutbildenden und verwandten Gewebes | |
| C96.0 | Multifokale und multisystemische (disseminierte) Langerhans-Zell-Histiozytose [Abt-Letterer-Siwe-Krankheit] | |
| C96.2 | Bösartiger Mastzelltumor | |
| C96.4 | Sarkom der dendritischen Zellen (akzessorische Zellen) | |

Pat.fälle Hämatologische Neoplasien

ICD-Liste Auditjahr 2023: ohne inhaltliche Änderungen zum Vorjahr.



| C96.5 | Multifokale und unisystemische Langerhans-Zell-Histiozytose |
|-------|--|
| C96.6 | Unifokale Langerhans-Zell-Histiozytose |
| C96.7 | Sonstige näher bezeichnete bösartige Neubildungen des lymphatischen, blutbildenden und verwandten Gewebes |
| C96.8 | Histiozytisches Sarkom |
| C96.9 | Bösartige Neubildung des lymphatischen, blutbildenden und verwandten Gewebes, nicht näher bezeichnet |
| D47.7 | Sonstige näher bezeichnete Neubildungen unsicheren oder unbekannten Verhaltens des lymphatischen, blutbildenden und verwandten Gewebes |
| D47.9 | Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens des lymphatischen, blutbildenden und verwandten Gewebes, nicht näher bezeichnet |

Kennzahlenbogen Hämatologische Neoplasien



Bei den "rot" gekennzeichneten Angaben handelt es sich um Neuerungen im Auditjahr 2023 (Änderungen gegenüber Auditjahr 2022). Redaktionelle Änderungen sind "grün" gekennzeichnet (u.a. bedingt durch organübergreifende Anpassungen der Formulierungen).

| Zentrum | | | i |
|---------|---|--------------|---|
| RegNr. | Ž | Erstelldatum | i |

| KN | EB/ LL | Kennzahldefinition | Kennzahlenziel | Zähler | Grundgesamtheit (= Nenner) | Plausi unklar | Soll- vorgabe | Plausi unklar | lst- | Wert | Daten- qualität |
|----|-----------|--|--|---|-------------------------------|------------------|------------------------------|------------------|--------|------|--------------------|
| 1 | | Pat.fälle | Siehe Sollvorgabe | Pat.fälle mit einer hämatologischen Neoplasie (gem. Erhebungsbogen Kap. 1.2.1) | | | ≥ 75 | | Anzahl | 0 | Unvollständig |
| 2 | | Anzahl komplexe Diagnostiken bei Leukämie/MDS myeloischen und lymphatischen Neubildungen | | Anzahl komplexe Diagnostiken bei Leukämie/MDS myeloischen und lymphatischen Neubildungen (Prozeduren analog des OPS: 1-941) | | | Derzeit keine Vorgaben | | Anzahl | | Unvollständig |
| 3 | | Autologe Stammzelltransplantationen | Angabe Anzahl autologe Stammzelltransplantationen | Autologe Stammzelltransplantationen (OPS: 5-411.0, 8-805.0) (am Standort des Zentrums durchgeführt) | | | Derzeit keine Vorgaben | | Anzahl | | Unvollständig |

| KN | EB/ LL | Kennzahldefinition | Kennzahlenziel | Zähler | Grundgesamtheit (= Nenner) | Plausi unklar | Soll- vorgabe | Plausi unklar | Ist-Wert | | Daten- qualität |
|----|-----------|---|--|---|---|------------------|--------------------------------|------------------|------------------|------|--------------------|
| 4 | | Allogene Stammzelltransplantationen | Angabe Anzahl allogene Stammzelltransplantationen | Allogene Stammzelltransplantationen (OPS: 5-411.2, 5-411.3, 5-411.4, 5-411.5, 8-805.2, 8-805.3, 8-805.4 oder 8- 805.5) (am Standort des Zentrums durchgeführt) | | | Derzeit keine Vorgaben | | Anzahl | | Unvollständig |
| 5a | | Vorstellung Tumorkonferenz (Primärfälle) | Vorstellung möglichst vieler Pat. mit Erstdiagnose Malignem Lymphom Hodgkin-Lymphom, Non-Hodgkin- | Primärfälle des Nenners, die prätherapeutisch in der | Primärfälle mit Malignem- Lymphom, Hodgkin-Lymphom, Non-Hodgkin-Lymphom, | | ≥ 95% | | Zähler Nenner | 0 | Unvollständig |
| Ja | | (Fillianalie) | Lymphom, Burkitt-ALL, Burkitt- Lymphom oder Plasmazellneoplasie in der Tumorkonferenz | | Burkitt-ALL, Burkitt-Lymphom oder Plasmazellneoplasie | | ≥ 95% | | % | n.d. | , i |
| | | | Vorstellung von Pat. mit Malignem Lymphom Hodgkin-Lymphom, Non- | | Pat.fälle (außer Primärfälle) mit Malignem Lymphom, | | | | Zähler | | |
| 5b | | Vorstellung Tumorkonferenz (weitere) | Hodgkin-Lymphom, Burkitt-ALL, Burkitt- | | Hodgkin-Lymphom, Non- Hodgkin-Lymphom, Burkitt- ALL, Burkitt-Lymphom oder | < 75% | Derzeit- keine- Vorgaben | | Nenner | 0 | Unvollständig |
| | | | interdisziplinärem Ansatz | | Plasmazellneoplasie | | | | % | n.d. | |
| | | | | Pat. des Nenners mit einer prätherapeutischen | Pat.fälle mit einer hämatologischen Neoplasie, | | | | Zähler | | |
| 6 | | lund ()nkologio | der Hämatologie und Onkologie | und Onkologie (gem. Erhebungsbogen Kap. 1.2.2) (ersatzweise: prätherapeutische | (außer: Hodgkin-Lymphom, Non-Hodgkin-Lymphom, Burkitt-ALL, Burkitt-Lymphom oder Plasmazellneoplasie) die- nicht in der prätherapeutischen | | ≥ 95% | | Nenner | 0 | Unvollständig |
| | | | | Vorstellung in der Tumorkonferenz gem. Erhehbunsbogen Kap. 1.2.3) | Tumorkonferenz vorgestellt wurden | | | | % | n.d. | |

15

| KN | EB/ LL | Kennzahldefinition | Kennzahlenziel | Zähler | Grundgesamtheit (= Nenner) | Plausi unklar | Soll- vorgabe | Plausi unklar | Ist-Wert | | Daten- qualität |
|---------------------------|-----------|--|--|--|---|---------------------|--------------------------------|---------------------|-------------------|------|-----------------------------|
| | | Transplantationskonferenz (Bei | | Pat. des Nenners mit | | | | | Zähler | | |
| 7 | | allogener Trans-plantation am eigenen Standort in 6 enthalten) | Transplantationskonferenz innerhalb von drei Wochen nach Erst- oder Rezidiv-Diagnose | Transplantationskonferenz innerhalb von drei Wochen nach Erst- oder Rezidiv-Diagnose | Pat.fälle mit Akuter Leukämie < 70 Jahre | | ≥ 95% | | Nenner | | Unvollständig |
| | | | · | - | | | | | % | n.d. | |
| | | | | Pat. des Nenners, die stationär oder | | | D | | Zähler | | |
| 8 | | Psychoonkologische Betreuung (Gespräch ≥ 25 Min.) | Betreuung | | Pat.fälle mit einer- hämatologischen Neoplasie | < 10% | Derzeit- keine- Vorgaben | > 80% | Nenner | 0 | Unvollständig |
| | | | | | | | | | % | n.d. | |
| 8 | | i | | i | | | | | Zähler | | |
| NEU Angabe Optional | | Psychoonkologisches Distress- Screening | Adäquate Rate an psychoonkologischem Distress-Screening | Pat. des Nenners, die psychoonkologisch gescreent wurden | Pat.fälle (= Kennzahl 1) | | ≥ 65% | | Nenner | 0 | optional - Unvollständig |
| Optional | | | | | | | | | % | | |
| | | | | | | | | | Zähler | | |
| 9 | | Beratung Sozialdienst | Adaquate Rate an Beratung durch | lambulant durch den Sozialdienet | Pat.fälle mit einer hämatologischen Neoplasie | < 30% | Derzeit keine Vorgaben | | Nenner | 0 | Unvollständig |
| | | | | | | | ŭ | | % | n.d. | |

16

| KN | EB/ LL | Kennzahldefinition | Kennzahlenziel | Zähler | Grundgesamtheit (= Nenner) | Plausi unklar | Soll- vorgabe | Plausi unklar | let_Wort | | Daten- qualität |
|----|------------------|---|---|---|--|------------------|--------------------------------|------------------|----------|------|--------------------|
| | | | | | Primärfälle mit einer- hämatologischen Neoplasie | | | | Zähler | | |
| 10 | | Anteil Studienpat. | Einschlusse usung von möglichst vielen Pat. in Studien | | | | ≥ 5% | | Nenner | 0 | Unvollständig |
| | | | | | | | % | n.d. | | | |
| | | L DET/OT L. | D : " " | | D: "("" | | Derzeit- keine- Vorgaben ≥ 90% | | Zähler | | |
| 11 | LL QI Hodgkin | Interim-PET/CT bei fortgeschrittenem Hodgkin- Lymphom | | Primarialle des Nenners mit interim- | Primärfälle Hodgkin-Lymphom Stadium III / IV und BEACOPP- Chemotherapie | | | | Nenner | | Unvollständig |
| | | | | | | | 2 00 70 | | % | n.d. | |
| | | | Dei au Vallaka kaisiska Del Dekas dhara a | | | | Derzeit- keine- Vorgaben ≥ 70% | | Zähler | | |
| 12 | | BEACOPPeskaliert bei fortge- schrittenem Hodgkin-Lymphom | Bei möglichst vielen Pat. Behandlung mit BEACOPPeskaliert bei fortgeschrittenem Hodgkin-Lymphom | Primärfälle des Nenners mit BEACOPPeskaliert | Primärfälle Hodgkin-Lymphom Stadium III / IV und ≤ 60 Jahre | | | | Nenner | | Unvollständig |
| | | | | | | | - 1070 | | % | n.d. | |
| | | Rezidivtherapie bei Hodgkin möglichst vielen Pa erstem Rezidiv ode großzelligem B-Zell-Lymphom Hodgkin Lymphoms | erstem Rezidiv oder Progress eines nphom Hodgkin Lymphoms oder diffusen | < 60 Jahre mit Progress eines Stammzelltransplantation (OPS-bder diffusen Pat. des Nenners mit autologer Stammzelltransplantation (OPS-bder diffusen) Kode: 8-805.0 oder 5-411.0) | Pat. < 60 Jahre mit erstem Rezidiv oder Pro-gress eines Hodgkin Lymphoms oder diffusem großzelligen B-Zell- Lymphoms | | D | | Zähler | | Unvollständig |
| 13 | LL QI Hodgkin | | | | | < 50% | Derzeit- keine- Vorgaben | | Nenner | | |
| | | | großzelligen B-Zell-Lymphoms | | | | | | % | n.d. | |

17

| KN | EB/ LL | Kennzahldefinition | Kennzahlenziel | Zähler | Grundgesamtheit (= Nenner) | Plausi unklar | Soll- vorgabe | Plausi unklar | lst-Wert | | Daten- qualität |
|----|--------------|--|--|---|--|------------------|------------------------------|------------------|----------|------|--------------------|
| | | | | Primärfälle des Nenners mit Bestimmung des TP53-Deletions- | | | Derzeit- | | Zähler | | |
| 14 | LL QI CLL | Bestimmung 1P53-Deletions- | Mutationsstatus (FISH) hinsichtlich del17p und TP53-Mutationsanalyse ≤ 12 | und Mutationsstatus (FISH) hinsichtlich del17p und TP53- Mutationsanalyse ≤ 12 Wochen vor | Primärfälle mit CLL und erster systemischer Therapie | | keine- Vorgaben ≥ 60% | | Nenner | | Unvollständig |
| | | | systemischen Therapie | Therapiebeginn | | | 2 00 /6 | | % | n.d. | |
| | | | | | | | | | Zähler | | Unvollständig |
| 15 | LL QI CLL | Keine alleinige Chemothera-pie als Erstlinientherapie bei CLL | alloinige Chemotheranie ale | Primärfälle des Nenners mit alleiniger Chemotherapie | Primärfälle mit CLL und erster systemischer Therapie | | Derzeit keine Vorgaben | | Nenner | 0 | |
| | | | | | | | | | % | n.d. | |
| | | | | Derzeit | | Zähler | | | | | |
| 16 | | Hepatitis- und HIV-Serologie vor Beginn der Therapie | | Pat. des Nenners mit Hepatitis B, C und HIV Serologie vor systemischer Therapie | _ | | keine- Vorgaben ≥ 70% | | Nenner | | Unvollständig |
| | | | | | | ≥ 10/0 | | % | n.d. | | |

| KN | EB/ LL | Kennzahldefinition | Kennzahlenziel | Zähler | Grundgesamtheit (= Nenner) | Plausi unklar | Soll- vorgabe | Plausi unklar | lst-\ | <i>i</i> Wert | Daten- qualität | |
|---------------------------|---------------|--|--------------------------------|-------------------------------------|---|------------------|------------------------------|------------------|--------|------------------|--------------------|-----------------------------|
| 17 | | Zahnärztliche Untersuchung vor | Möglichet häufig zahnärztliche | Pat. des Nenners mit zahnärztlicher | | | | | Zähler | | | |
| NEU Angabe optional | LL QI Supp | Bisphosphonaten/ Denosumab bei Patienten mit | Untersuchung vor Beginn der | Untersuchung vor Beginn der | Pat.fälle mit Bisphosphonat- oder Denosumab-Therapie | | Derzeit keine Vorgaben | keine | | Nenner | | optional - unvollständig |
| ориона | | rramatologischer Neoplasie | Therapie | THETAPIE | | | | | % | | | |

Datenqualität Kennzahlen

| In Ordnung | Plausibel | 0,00% (0) | 0.00% (0) | Bearbeitungs- |
|---------------------------|----------------------|--------------|------------|---------------|
| in Ordinary | Plausibilität unklar | 0,00% (0) | 0,0078 (0) | qualität |
| Sollvorgabe nicht erfüllt | | | 0,00% (0) | 0,00% (0) |
| Fehlerhaft | Inkorrekt | 0,00% (0) | 100.00 | 0% (16) |
| i Gillettidit | Unvollständig | 100,00% (16) | 100,00 | 7/0 (10) |

Bearbeitungshinweise:

Die jeweilige Eingabe oder Änderung "Anzahl / Zähler / Nenner" (gepunktete Felder) ist nur im Tabellenblatt "Basisdaten" möglich, die Übertragung erfolgt automatisch. Der Zähler ist immer eine Teilmenge des Nenners (Ausnahme: Kennzahl 10 - Anteil Studienpat.)

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", "Patienten