

Basisdaten Auditjahr 2026; ohne inhaltliche Änderungen zum Vorjahr.

Reg.-Nr.	<input type="text"/>	Erstelldatum	<input type="text"/>
Zentrum	<input type="text"/>	Datum Erstzertifizierung	<input type="text"/>
Standort	<input type="text"/>	Kennzahlenjahr	2025
IK-Nummer	<input type="text"/>		
Standort-Nummer	<input type="text"/>		
Ansprechpartner	<input type="text"/>		

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

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 Pat. mit Ersttumor	0
Gesamtfälle mit Zweitumoren	0
<b>Primärfälle</b> (Pat. 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 2025 (BfArM) und die OPS-Klassifikation OPS 2025 (BfArM) dar.

**Definitionen**

Kennzahlenjahr	Dem Auditjahr vorgegangenes Kalenderjahr; Bsp.: Auditjahr 2026 => Kennzahlenjahr 2025
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 Pat. pro Kalenderjahr gezählt werden. Mehrfachnennung pro Pat. 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.onkozert.de](http://www.onkozert.de); Abschnitt Hinweise).

Bei den „rot“ gekennzeichneten Angaben handelt es sich um Neuerungen im Auditjahr 2026 (Änderungen gegenüber Auditjahr 2025).

<b>ICD-10-GM 20235</b>	
<b>I - Leukämie</b>	
C91.-	<b>Lymphatische Leukämie</b>
C92.-	<b>Myeloische Leukämie</b>
C93.-	<b>Monozytenleukämie</b>
C94.-	<b>Sonstige Leukämien näher bezeichneten Zelltyps</b>
C95.-	<b>Leukämie nicht näher bezeichneten Zelltyps</b>
D45	<b>Polycythämia vera</b>
D46.-	<b>Myelodysplastische Syndrome</b>
D47.-	<b>Sonstige Neubildungen unsicheren o. unbekanntem Verhalten des lymphatischen, blutbildenden und verwandten Gewebes</b>
D61.0	<b>Angeborene aplastische Anämie</b>
D61.3	<b>Idiopathische aplastische Anämie</b>
D61.9	<b>Aplastische Anämie, nicht näher bezeichnet</b>
<b>II - Lymphome</b>	
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><del>Mycosis fungoides</del></b> <del>Non-Hodgkin-Lymphom</del>
C84.1	<b><del>Sézary-Syndrom</del></b>
C84.4	<b><del>Peripheres T-Zell-Lymphom, nicht spezifiziert</del></b> <del>Lennert-Lymphom</del> <del>Lymphoepitheloides Lymphom</del>
C84.5	<b><del>Sonstige reifzellige T/NK-Zell-Lymphome</del></b>
C84.6	<b><del>Anaplastisches großzelliges Lymphom, ALK-positiv</del></b> <del>Anaplastisches großzelliges Lymphom, CD30-positiv</del>
C84.7	<b><del>Anaplastisches großzelliges Lymphom, ALK-negativ</del></b>
C84.8	<b><del>Kutanes T-Zell-Lymphom, nicht näher bezeichnet</del></b>
C84.9	<b><del>Reifzelliges T/NK-Zell-Lymphom, nicht näher bezeichnet</del></b> <del>NK/T-Zell-Lymphom, nicht näher bezeichnet</del>
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>

**ICD-10-GM 20235**

C88.0	<b>Makroglobulinämie-Waldenström</b>
C88.2	<b>Sonstige Schwerekettenkrankheit</b>
C88.3	<b>Immunproliferative Dünndarmkrankheit- Non-Hodgkin-Lymphom</b>
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- Non-Hodgkin-Lymphom</b>
C88.9	<b>Bösartige immunproliferative Krankheit, nicht näher bezeichnet- Non-Hodgkin-Lymphom</b>
C90.-	<b>Plasmozytom und bösartige Plasmazellen-Neubildungen Non-Hodgkin-Lymphom</b>
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
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>

**ICD-10-GM 2023<sup>5</sup>**

**III - Hirntumore**

C71.-	<b>Bösartige Neubildung des Gehirns</b>
D33.-	<b>Gutartige Neubildung des Gehirns und anderer Teile des Zentralnervensystems</b>
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> ZNS-Tumore, intrakranielle Teratome

**IV - Neuroblastome**

C47.-	<b>Bösartige Neubildung der peripheren Nerven und des autonomen Nervensystems</b>
-------	-----------------------------------------------------------------------------------

**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>
-------	----------------------------------------------------------------------------

**VIII - Bösartige Knochentumoren**

C40.-	<b>Bösartige Neubildung des Knochens und des Gelenkknorpels der Extremitäten</b>
C41.-	<b>Bösartige Neubildung des Knochens und des Gelenkknorpels sonstiger und nicht näher bezeichneter Lokalisationen</b>

**IX - Weichteilsarkome**

C48.-	Bösartige Neubildung des Retroperitoneums und des Peritoneums
C49.-	<b>Bösartige Neubildung sonstigen Bindegewebes und anderer Weichteilgewebe</b>
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 20235**

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

C38.1	<b>Bösartige Neubildung des Mediastinums (vorderes Mediastinum)</b> extragonadaler Keimzelltumor
C38.2	<b>Bösartige Neubildung des Mediastinums (hinteres Mediastinum)</b> extragonadaler Keimzelltumor
C38.3	<b>Bösartige Neubildung des Mediastinums (Mediastinum, Teil nicht näher bezeichnet)</b> extragonadaler Keimzelltumor
C48.0	<b>Retroperitoneum</b> extragonadaler Keimzelltumor
C56	<b>Bösartige Neubildung des Ovars</b>
C62.-	<b>Bösartige Neubildung des Hodens</b>
D39.1	<b>Teratom des Ovars</b>
D40.1	<b>Teratom des Hodens</b>
D48.9	<b>Teratom</b>

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

C11.-	<b>Bösartige Neubildung des Nasopharynx</b>
<del>C11.0</del>	<del><b>Obere Wand des Nasopharynx</b></del> <del>Weichteilsarkome, Nasopharynxkarzinom</del>
<del>C11.1</del>	<del><b>Hinterwand des Nasopharynx</b></del> <del>Nasopharynxkarzinom</del>
<del>C11.2</del>	<del><b>Seitenwand des Nasopharynx</b></del> <del>Nasopharynxkarzinom</del>
<del>C11.3</del>	<del><b>Vorderwand des Nasopharynx</b></del> <del>Nasopharynxkarzinom</del>
<del>C11.8</del>	<del><b>Nasopharynx, mehrere Teilbereiche überlappend</b></del> <del>Nasopharynxkarzinom</del>
<del>C11.9</del>	<del><b>Nasopharynx, nicht näher bezeichnet</b></del> <del>Wand des Nasopharynx o.n.A.</del>
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>
<del>C69.0</del>	<del><b>Konjunktiva</b></del>
<del>C69.1</del>	<del><b>Kornea</b></del>
<del>C69.3</del>	<del><b>Chorioidea</b></del>
<del>C69.5</del>	<del><b>Tränendrüse und Tränenwege</b></del>
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

**ICD-10-GM 20235**

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>
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> Knochentumore, 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

**ICD-10-GM 20235**

C49.-	<b>Bösartige Neubildung sonstigen Bindegewebes und anderer Weichteilgewebe</b>
C49.6	<del><b>Bindegewebe und andere Weichteilgewebe des Rumpfes, nicht näher bezeichnet</b></del> Weichteilsarkome
C49.8	<del><b>Bindegewebe und andere Weichteilgewebe, mehrere Teilbereiche überlappend</b></del> Weichteilsarkome
C49.9	<del><b>Bindegewebe und andere Weichteilgewebe, nicht näher bezeichnet</b></del> 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
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>
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	<del><b>Apex vesicae</b></del> Weichteilsarkome
C67.2	<del><b>Laterale Harnblasenwand</b></del> Weichteilsarkome
C67.3	<del><b>Vordere Harnblasenwand</b></del> Weichteilsarkome
C67.4	<del><b>Hintere Harnblasenwand</b></del> Weichteilsarkome
C67.5	<del><b>Harnblasenhals</b></del> Weichteilsarkome

**ICD-10-GM 20235**

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, intrakranielle Keimzelltumoren
C71.-	<b>Bösartige Neubildung des Gehirns</b> ZNS Tumor, Weichteilsarkome, intrakranielle Keimzelltumoren
C72.-	<b>Bösartige Neubildung des Rückenmarkes, der Hirnnerven und anderer Teile des Zentralnervensystems</b> ZNS Tumor, Weichteilsarkome, intrakranielle 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.-	<b>Sekundäre und nicht näher bezeichnete bösartige Neubildungen der Lymphknoten</b>
C78.-	<b>Sekundäre bösartige Neubildung der Atmungs- und Verdauungsorgane</b>
C79.-	<b>Sekundäre bösartige Neubildung an sonstigen und nicht näher bezeichneten Lokalisationen</b>
C79.3	<b>Sekundäre bösartige Neubildung des Gehirns und der Hirnhäute</b> Meningeosis bei Neoplasien des lymphatischen, blutbildenden und verwandten Gewebes

**ICD-10-GM 20235**

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
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> <del>ZNS-Tumore, intrakraniale Teratome</del>
D44.4	<del>Neubildung unsicheren Verhaltens Ductus craniopharyngealis</del>
D44.5	<del>Neubildung unsicheren Verhaltens Epiphyse</del>
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
M72.4	Pseudosarkomatöse Fibromatose
D48.-	Neubildungen unsicheren oder unbekanntem Verhalten an sonstigen und nicht näher bezeichneten Lokalisationen

**Expertise Kinderonkologie Strahlentherapie (Photonen/ Protonen)**

Expertise Auditjahr 2026: ohne inhaltliche Änderungen zum Vorjahr.

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



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	Kennzahldefinition	Zähler	Grundgesamtheit (= Nenner)	Plausi	Sollvorgabe	Leistungserbringer / Kooperationspartner				Anzahl/Zähler	Nenner	Quote	Datenqualität	Quote gesamt	Datenqualität gesamt
							Name Behandlungseinheit	Straße Hausnummer	PLZ	Ort						
5a		Anzahl komplette Bestrahlungsserien bei Kindern/Jahr	Anzahl komplette Bestrahlungsserien* bei Kindern (nicht auf Zentrumsfälle beschränkt)	-----		Derzeit keine Vorgaben	Behandlungseinheit 1							Unvollständig		Unvollständig
							Behandlungseinheit 2									
							Behandlungseinheit 3									
							Behandlungseinheit 4									
							Behandlungseinheit 5									
5b		Anteil Protonentherapie an kompletten Bestrahlungsserien	Anzahl der Protonentherapien an kompletten Bestrahlungsserien des Nenners	Anzahl komplette Bestrahlungsserien (Photonen, Protonen) bei Pat. des eigenen KIO-Zentrums (Zentrumsfälle)	< 50%	Derzeit keine Vorgaben	Behandlungseinheit 1								n.d.	Unvollständig
							Behandlungseinheit 2									
							Behandlungseinheit 3									
							Behandlungseinheit 4									
							Behandlungseinheit 5									

\* alle Modalitäten (Photonen, Protonen, Brachytherapie, ...)

**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.




**Kennzahlenbogen Kinderonkologie**

Bei den „rot“ gekennzeichneten Angaben handelt es sich um Neuerungen im Auditjahr 2026 (Änderungen gegenüber Auditjahr 2025).

Reg.-Nr.  Zentrum

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.	
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.	

KN	EB/LL	Kennzahldefinition	Kennzahlenziel	Zähler	Grundgesamtheit (= Nenner)	Plausi unklar	Soll-vorgabe	Plausi unklar	Ist-Wert		Daten-qualität
5	a)	Anzahl komplette Bestrahlungsserien bei Kindern/Jahr	-----	Anzahl komplette Bestrahlungsserien* bei Kindern (nicht auf Zentrumsfälle beschränkt)  * alle Modalitäten (Photonen, Protonen, Brachytherapie, ...)	-----		Derzeit keine Vorgaben		Anzahl	0	Unvollständig
	b)	Anteil Protonentherapie an kompletten Bestrahlungsserien	Adäquater Anteil an Protonentherapie	Anzahl der Protonentherapien an kompletten Bestrahlungsserien des Nenners	Anzahl komplette Bestrahlungsserien (Photonen, Protonen) bei Pat. des eigenen KIO-Zentrums (Zentrumsfälle)	< 50%	Derzeit keine Vorgaben		Zähler	0	
								Nenner	0		
								%	n.d.		
6	1.4.3	Beratung durch den Psychosozialdienst (PSD)	Möglichst vollständige Beratung der Pat. und Familien durch den Psychosozialdienst	Pat. des Nenners bzw. deren Familien, die durch den Psychosozialdienst beraten worden sind	Zentrumsfälle			≥ 95%	Zähler		Unvollständig
									Nenner	0	
									%	n.d.	
7	1.7.4	Eingeschlossene Zentrumsfälle in Therapieoptimierungsstudien/ GPOH-Register	Möglichst vollständiger Einschluss der Zentrumsfälle in Therapieoptimierungsstudien/ GPOH-Register	Zentrumsfälle, die in Therapieoptimierungsstudien/ im GPOH-Register eingeschlossen wurden	Primärfälle mit nationalem Wohnsitz			≥ 90%	Zähler	0	Unvollständig
									Nenner		
									%	n.d.	
8	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.	

KN	EB/LL	Kennzahldefinition	Kennzahlenziel	Zähler	Grundgesamtheit (= Nenner)	Plausi unklar	Sollvorgabe	Plausi unklar	Ist-Wert	Datenqualität
9		„time to antibiotic“	Möglichst häufig Einleitung einer antimikrobiellen Behandlung innerhalb von <b>60 Minuten 3 Stunden</b> bei Pat. mit Neutropenie u. Fieber u./o. unklarem Infekt	Zentrumsfälle des Nenners mit Einleitung einer antimikrobiellen Therapie innerhalb von <b>60 Minuten-3 Stunden</b> nach Aufnahme*/ Fiebertemperaturen**  * = Erstkontakt in der Rettungsstelle/ Notaufnahme bzw. auf Station (bei direkter Vorstellung auf Station) ** bei stationären Pat.	Zentrumsfälle mit „Medikamenten-induzierter Neutropenie“ (ICD10 D70.1) und Fieber (ICD10 R50) u./o. nicht näher bez. Infekt (ICD10 B99)		Derzeit keine Vorgaben		Zähler Nenner %	n.d. Unvollständig

### 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% (11)	
	Unvollständig	100,00% (11)		

#### 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.

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

Expertise Auditjahr 2026: ohne inhaltliche Änderungen zum Vorjahr.

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 KIO <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						
				Mind. 5 kindliche Hirntumore (bis 18 Geburtstag) pro Jahr pro Zentrum		Expertise Neurochirurg 1	Expertise Neurochirurg 2	Expertise Neurochirurg 3
Neurochirurgie (EB_5.2.2) <sup>3)</sup>	Name Abteilung				i	i	i	i
			Muskuloskeletale Sarkome   Kinder und junge Erwachsene		Muskuloskeletale Sarkome   Erwachsene			
Orthopädie / Unfallchirurgie (EB_5.2.3)	Name Abteilung							i

E x t e r n	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			<i>i</i>	<i>i</i>	<i>i</i>	<i>i</i>	
			Muskuloskeletale Sarkome   Kinder und junge Erwachsene	Muskuloskeletale Sarkome   Erwachsene				
Orthopädie / Unfallchirurgie (EB_5.2.3)	Name Abteilung			<i>i</i>	<i>i</i>			
	Referenzchirurgie							
	Referenzchirurgie							
	Referenzchirurgie							
Gesamt <sup>4)</sup> (Mind. 15 gemäß EB 5.1.3)				0	<i>i</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 (KIO) aus dem letzten Kalenderjahr anzugeben.

3) Anforderung:

- Mind. 5 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 KIO, die an benannte Kooperationspartner überwiesen werden, werden angerechnet.