### Anlage EB Version Q1.1 (Auditjahr 2026 / Kennzahlenjahr 2025)

# **Basisdaten Prostata**



Bei den "rot" gekennzeichneten Angaben handelt es sich um Neuerungen im Auditjahr 2026 (Änderungen gegenüber Auditjahr 2025). Redaktionelle Änderungen sind "grün" gekennzeichnet (u.a. bedingt durch organübergreifende Anpassungen der Formulierungen).

RegNr.		i													
Zentrum															
Standort															
IK-Nummer			i					Erstelld	atum						i
Standort-Nummer			i					Datum l	Erstzertif	izierung					i
Ansprechpartner			i					Kennza	hlenjahr					2025	
	Bundesland / Land					Weld	che Date	en erhalte	n Sie vo	m Krebs	register (	§65c)?			
	XML-OncoBox Prostata	i						Tumordo	kumenta	tionssvst	em				
	Nein														
										2)					
			cht itionell <sup>2)</sup>						ervention					i	
			T		1	lol	kale Beh	andlung	der Prost	1				(S)	
	Zentrumspat.  Prostatakarzinom <sup>1)</sup>		ס			E O	ach	tane	ane mit	DR-Brachytherapie perkutaner strahlentherapie	IDR-Brachytherapie perkutaner trahlentherapie		Φ -	Behandlung <sup>5)</sup>	Gesamt
Pr	Prostatakarzinom 1)		Vatchful Waiting		PE mit /stemtherapie	RZE aufgrund von PCa	Zufallsbefund nach RZE	Definitive perkutane Strahlentherapie	efinitive perkutane trahlentherapie mit ystemtherapie	OR-Brachythera perkutaner rahlentherapie	4DR-Brachythera : perkutaner strahlentherapie	e e	ausschließliche systemische Behandlung <sup>4)</sup>	han	
			N N		nit nther	ufgru	pefu	ve p	finitive perk ahlentherap stemtherapi	Brachyt kutaner Ilenthera	rach utane	loka je <sup>3)</sup>	hlief nisc ndlur	e Be	
		Active Surveillance- Aktive Überwachung	atchi	RPE	RPE mit Systemth	Za a	ifalls 7E	efiniti	efiniti rahle sten	R-B perku rahle	OR-B perku rahle	andere lokale Therapie <sup>3)</sup>	ausschließlic systemische Behandlung	andere	
		₹₹	}	ď	<u> </u>	5, 7,	고 汉	δğ	Q Q Q	ᆸᆂᅓ	Ξ +b	_ ⊒ <u>a</u>	<u> </u>	<u> </u>	
a) Primärfall-Pat.				<u>,                                      </u>		,									
lokal begrenzt (T1/2-	niedrigem Risiko <sup>6)</sup>	i				i		i		ı	,		· '		i ·
N0-M0)	mittlerem Risiko 6)														i
	hohem Risiko <sup>6)</sup>							i	i						i
lokal fortgeschritten (	T3/4-N0-M0)														
fortgeschritten (N1, M	10)														
fortgeschritten (N0/1,	M1)														
nicht zuzuordnen 7)															
Primärfallpat. gesan	nt			i	i	i		i	i		ı	<u> </u>			i
davon Pat. mit Histor	ie "ASAktive Überwachung/WW"														
b) Pat. mit neuauf	getretenem Rezidiv und/ oder F	ernmetas	stasen ir	n Kalend	deriahr <sup>1</sup>	)									
Pat. mit neuaufgetn															i
Pat. mit neuaufgetr	etener Fernmetastase														i
Pat. gesamt (ohne M	lehrfachnennung)														
davon Pat. parallel St	tatus Primärfall Pat														
davori Fat. parallel ol	latus Filifiafiali-Fat.														
Zentrumspat. GES															
(Zeile 40 + 47 - 49)												<u> </u>			
		RPE (Su	mme aus	F40 + F4	7)										i
Operative Expertis (Grundlage für EB		RZE aufo	grund von	PCa (Su	mme aus	G40 + G	47)								
( = sindiago na ED (	-· <del>-</del> ···,	Zufallsbe	sbefund nach RZE (Summe aus H40 + H47)												
	Zufalisbe														

Grundlage des Erhebungsbogens stellt die TNM – Klassifikation maligner Tumoren, 8. Auflage 2017 sowie die ICD-Klassifikation ICD-10-GM 2025 (BfArM) und die OPS-Klassifikation OPS 2025 (BfArM) dar.

#### Bearbeitungshinweise:

- 1) Pat. kann in einem Kalenderjahr unter "a) Primäfall" nur einmalig gezählt werden; unter "b) Rezidive und/ oder Fernmetastasen" kann ein Pat. in Zeile 45 UND Zeile 46 jeweils 1x gezählt werden; wenn bei Primärfallpat. in dem Kalenderjahr auch die Diagnose "Rezidiv und/ oder Fernmetastasen" auftritt, dann wird der Pat. unter a) und b) gezählt. Die Definitionen für Zentrumspat. und Primärfall sind im EB unter 1.2.1 hinterlegt. Zählzeitpunkt ist Zeitpunkt der (Erst-)Vorstellung im Zentrum.
- 2) Jeder Pat. kann pro Kalenderjahr nur einer Therapie zugeordnet werden.

- Der Pat. wird jeweils der führenden Therapie zugeordnet. Beispiele:
   Der Pat. erhält eine perkutane Strahlentherapie und zusätzlich eine Hormontherapie, dann gehört dieser Pat. in Spalte I (Definitive perkutane Strahlentherapie)
- Im Januar wird ASAktive Überwachung/WW festgelegt und im Oktober erhält der Pat. auf eigenen Wunsch eine RPE. Dieser Pat. ist dann nur in Spalte F (RPE) einzutragen.
- 4) z.B. alleinige Hormontherapie, Chemotherapie
- 5) Andere Behandlung; z.B. palliative Bestrahlung von Knochenmetastasen, Best Supportive Care
- 6) Einteilung der Primärfälle muss auf Grundlage des klinischen Tumorstatus erfolgen
- Risikoklassifizierung: Niedriges Risiko: PSA ≤ 10 ng/ml u. Gleason-Score ≤ 6 u. cT-Kategorie ≤ 2a; Mittleres Risiko: PSA > 10-20 ng/ml o. Gleason-Score 7 o. cT 2b; Hohes Risiko: PSA > 20 ng/ml o. Gleason-Score ≥ 8 o. cT 2c
- Insofern eine doppelte Zuordnung möglich ist, gilt folgende Regel:
- Insofern eine ooppeite Zuordnung mognarist, gin ungener regen. Wenn eine der Bedingungen für hohes Risiko erfüllt ist ("oder"-Verknüpfung): hohes Risiko Wenn alle Bedingungen für niedriges Risiko erfüllt sind ("und"-Verknüpfung): niedriges Risiko
- 7) nur in Ausnahmen anwendbar; z.B. langjährige Hormontherapie vor Erstdiagnose, Zufallsbefund nach radikaler Zystektomie

#### Legende:

RPE - Radikale Prostatektomie

RZE - Radikale Zystoprostatektomie

LDR - Low-Dose-Rate HDR - High-Dose-Rate

PCa - Prostatakarzinom

WW - Watchful Waiting

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 Kennach 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). Studien Auditjahr 2026: ohne inhaltliche Änderungen zum Vorjahr.



Gesamt:

_	· ·
0	

<u>Bearbeitungshinweis</u>: Studienpat. können für 2 Zentren gezählt werden, sofern das entsendende Zentrum selbst mindestens eine Studie für Pat. des Prostatakrebszentrums durchführt. Sofern diese Zählweise gewählt wird (fakultativ), muss das Zentrum darstellen, wie viele Pat. in Studien im eigenen Zentrum eingebracht, an andere Zentren/ Kliniken zur Studienteilnahme geschickt und aus anderen Zentren/ Kliniken für die Studienteilnahme übernommen werden.

i		Anzahl Studienpat., die im Kennzahlenjahr						
		Anzah						
Verantwortlicher Kooperationspartner	Name der Studie	im eigenen Zentrum in eine Studie eingeschlossen wurden	von anderen Zentren/ Kliniken in eine Studie im eigenen Zentrum eingeschlossen wurden	in anderen Zentren/ Kliniken in eine Studie eingeschlossen wurden				

### Anlage EB Version Q1.1 (Auditjahr 2026 / Kennzahlenjahr 2025)

### Tabelle Operateure (Qualifikation gemäß EB 5.2.8)

Operateure Auditjahr 2026: ohne inhaltliche Änderungen zum Vorjahr.

Bearbeitungshinweis:

Sofern die Operateure keine Operationen im Betrachtungszeitraum durchgeführt haben, ist "0" einzutragen.

Operationen, die durch einen Operateur mit dem Status in Ausbildung durchgeführt wurden, werden nicht in der Summe der Operationen in Zelle E25 angerechnet.

D	KG	
KREB	SGESELLS	CHAFT

			Zeitraum	2025 -	Bear	beitung nur, we	enn in 2024 Anz	ahl Prostatekto	mien < 25	<u>.</u>
Titel, Name, Vorname	Status Operateur	Standort/ Klinikum	von bis im Kennzahlenjahr	2025	2024	2023	2022	2021	5 Jahre 2021 - 2025	Begründung/ Ursache
									0	
									0	
									0	
									0	
									0	
									0	
									0	
									0	
									0	
									0	
									0	
									0	
									0	
									0	
									0	
									0	
									0	
			Summe:	0						

# Anlage EB Version Q1.1 (Auditjahr 2026 / Kennzahlenjahr 2025)

# Kennzahlenbogen Prostata

Reg.-Nr.



Bei den "rot" gekennzeichneten Angaben handelt es sich um Neuerungen im Auditjahr 2026 (Änderungen gegenüber Auditjahr 2025). Redaktionelle Änderungen sind "grün" gekennzeichnet (u.a. bedingt durch organübergreifende Anpassungen der Formulierungen). Zentrum

		l.								<u> </u>		
K	i N	EB/ LL	Kennzahl- definition	Kennzahlenziel	Zähler	Grundgesamtheit (= Nenner)	Plausi unklar	Sollvorgabe	Plausi unklar		-Wert sfüllen	Daten- qualität
18	a)	1 7 1	Anzahl Primärfälle Prostatakarzinom	Siehe Sollvorgabe	Primärfälle			≥ 100		Anzahl	0	Unvollständig
	1		Aufteilung Primärfälle mit lokal begrenztem Prostatakarzinom		Primärfälle mit lokal begrenztem PCa und niedrigem Risiko (PSA ≤ 10 ng/ml und Gleason-Score ≤ 6 und cT- Kategorie ≤ 2a)			Derzeit keine Vorgaben		Anzahl	0	Unvollständig
1b)	2		Aufteilung Primärfälle mit lokal begrenztem Prostatakarzinom		Primärfälle mit lokal begrenztem PCa u. mittlerem Risiko (PSA > 10-20 ng/ml o. Gleason-Score 7 o. cT 2b)			Derzeit keine Vorgaben		Anzahl	0	Unvollständig
	3		Aufteilung Primärfälle mit lokal begrenztem Prostatakarzinom		Primärfälle mit lokal begrenztem PCa u. hohem Risiko (PSA > 20 ng/ml o. Gleason-Score ≥ 8 o. cT 2c)			Derzeit keine Vorgaben		Anzahl	0	Unvollständig

К	i N	EB/ LL	Kennzahl- definition	Kennzahlenziel	Zähler	Grundgesamtheit (= Nenner)	Plausi unklar	Sollvorgabe	Plausi unklar		-Wert füllen	Daten- qualität
10	÷)		Pat. mit neuaufgetretenem Rezidiv und/ oder Fernmetastasen		Pat. mit neuaufgetretenem Rezidiv und/ oder Fernmetastasen			Derzeit keine Vorgaben		Anzahl	0	Unvollständig
										Zähler		
	а			Vorstellung möglichst vieler Pat. in der präth. Konferenz (über Urologie)		Einweisung) und als Primarfall		≥ 95%		Nenner		Unvollständig
2					Dat des Nenners die in der					%	n.d.	
			2.4 wöchentlichen prätherapeutischen Konferenz	vorgestellt wurden	gemäß EB 1.2.1 diagnostiziert sind (ohne primär M1, ohne Zufallsbefund nach RZE)				Zähler			
	b in der präth. Ko	Vorstellung möglichst vieler Pat. in der präth. Konferenz (über Strahlentherapie)				≥ 95%		Nenner	ī	Unvollständig		
										%	n.d.	

K	i (N	EB/ LL	Kennzahl- definition	Kennzahlenziel	Zähler	Grundgesamtheit (= Nenner)	Plausi unklar	Sollvorgabe	Plausi unklar		Wert füllen	Daten- qualität
										Zähler		
	а					Primärfälle ≥ pT3a und/ oder R1 und/ oder pN+		100%		Nenner		Unvollständig
										%	n.d.	
					Pat. des Nenners, die in der					Zähler		
3	b			Vorstellung möglichst vieler Pat. in der Tumorkonferenz	Tumorkonferenz vorgestellt wurden (postoperativ: operierte Primärfälle und präth.: primär M1, Rezidiv/Fernmetastasen)	Primärfälle mit primär M1		100%		Nenner		Unvollständig
				Fernmetastasen)					%	n.d.		
						Pat. mit neuaufgetretenem Rezidiv und/ oder Fernmetastasen (= Kennzahl 1c)				Zähler	**	
	С							100%		Nenner	0	Unvollständig
										%	n.d.	
			Active-Surveillance (AS) Aktive Überwachung bei	Adäquater Anteil an Pat-unter AS		Primärfälle mit lokal begrenztem PCa		<del>Derzeit keine</del>		Zähler	0	
	4 LL QI IC	Aktive Überwachung bei Ad QI lokal begrenztem Pri	kal begrenztem rostatakarzinom mit  Adäquater Anteil an Pat. unter AS-Primärfällen unter Aktiver Überwachung	Primärfälle des Nenners unter AS- Aktive Überwachung	und niedrigem Risiko (PSA ≤ 10- ng/ml und Gleason-Score ≤ 6 und cT- Kategorie ≤ 2a) (Gruppe ISUP 1 u. low risk nach d'Amico-Kriterien)		Vorgaben ≥ 30%		Nenner	0	Unvollständig	
			3			,				%	n.d.	

KN	EB/ LL	Kennzahl- definition	Kennzahlenziel	Zähler	Grundgesamtheit (= Nenner)		Sollvorgabe	Plausi unklar		Vert üllen	Daten- qualität
5	LL QI	hormonablative Therapie	Möglichst hoher Anteil an Pat. mit hohem Risikoprofil u. perkutaner Strahlen- + Hormontherapie	Primärfälle des Nenners mit zusätzlicher neo- und/ oder adjuvanter hormonablativer Therapie	Primärfälle mit PCa T1-2 N0 M0 mit hohem Risiko (PSA > 20 ng/ml o. Gleason-Score ≥ 8 o.cT-Kategorie 2c) und perkutaner Strahlen-therapie		≥ 70%		Zähler Nenner	0 n.d.	Unvollständig
6	1.4.4		Adäquate Rate an psychoonko- logischem Distress-Screening	Pat. des Nenners, die psychoonkologisch gescreent wurden	Primärfälle (= Kennzahl 1a) und Pat. mit neuaufgetretenem Rezidiv und/ oder Fernmetastasen (= Kennzahl 1c)		≥ 65%		Zähler Nenner	0 n.d.	Unvollständig
7	1.5.4		Adäquate Rate an Beratung durch	Pat. des Nenners, die stationär oder ambulant durch den Sozialdienst beraten wurden	Primärfälle (= Kennzahl 1a) + Pat. mit neuaufgetretenem Rezidiv und/ oder Fernmetastasen (= Kennzahl 1c)	< 50%	Derzeit keine Vorgaben		Zähler Nenner %	0 n.d.	Unvollständig
8	1.7.5	Anteil Studienpat.	Einschluss von möglichst vielen Pat. in Studien	Pat., die in eine Studie mit Ethikvotum eingebracht wurden	Primärfälle (= Kennzahl 1a)		≥ 5%		Zähler Nenner %	0 0 n.d.	Unvollständig

KN	EB/ LL	Kennzahl- definition	Kennzahlenziel	Zähler	Grundgesamtheit (= Nenner)	Plausi unklar	Sollvorgabe	Plausi unklar	Ist-Wert ausfüllen		Daten- qualität
9	5.2.1		Siehe Sollvorgabe	Radikale Prostatektomien/ Zystoprostatektomien gesamt (siehe Basisdaten)			≥ 50		Anzahl	0	Unvollständig
		i Erfassung der R1	Mary 450/ Data on DAta i (A) TO						Zähler		
10		Resektionen bei (y)pT2 c/pN0 oder Nx M0	Max. 15% Rate an R1 bei (y)pT2 c/pN0 oder Nx M0	Operationen des Nenners mit R1	Operationen bei Primärfällen mit (y)pT2 c/pN0 oder Nx M0		≤ 15%		Nenner		Unvollständig
									%	n.d.	
									Zähler	0	
11			Angabe Primärfälle mit definitiver Strahlentherapie	Primärfälle des Nenners mit definitiver Strahlentherapie	Primärfälle (= Kennzahl 1a)	< 10%	Derzeit keine Vorgaben	> 90%	Nenner	0	Unvollständig
									%	n.d.	
		Permanente Seedimplantation –							Zähler		
12			Bei permanenter Seedimplantation sollte D 90 > 130 Gy bei ≥ 90% erreicht werden	Primärfälle des Nenners bei denen D90 > 130 Gy erreicht wurde	Primärfälle mit LDR-Monotherapie		≥ 90%		Nenner		Unvollständig
		Therapieform ist freiwillig!							%	n.d.	

KN	EB/ LL	Kennzahl- definition	Kennzahlenziel	Zähler	Grundgesamtheit (= Nenner)	Plausi unklar	Sollvorgabe	Plausi unklar	lst-Wert ausfüllen		Daten- qualität
		HDR-Brachytherapie							Zähler		
13		* Durchführung dieser Therapieform ist	Angabe Anzahl Primärfälle mit HDR- Brachytherapie	Primärfälle des Nenners mit HDR-Brachytherapie <u>± perkutaner</u> Strahlentherapie	Primärfälle (= Kennzahl 1a)		Derzeit keine Vorgaben		Nenner	0	Unvollständig
		freiwillig!							%	n.d.	
				Primärfälle des Nenners mit Befundbericht mit Angabe von: - Lokalisation und Anzahl Karzinom-					Zähler		
14	LL QI		Möglichst häufig vollständige Befundberichte	positiver Gewebe-proben im Verhältnis zu den entnommenen Stanzen - Semiquantitative Abschätzung der	Primärfälle mit Stanzbiopsie		≥ 90%		Nenner		Unvollständig
				Tumorausdehnung pro Stanze (in Prozent und/ oder mm) - Gleason-Score gemäß ISUP 2014 und WHO 2016					%	n.d.	
				Primärfälle des Nenners mit Befundberichten mit Angabe von:					Zähler		
15	LL QI		Möglichst häufig vollständige Befundberichte	PN-Kategorie     Zahl befallener LK im Verhältnis zu entfernten LK	Primärfälle mit Lymphadenektomie		≥ <del>80%</del> ≥ 95%		Nenner		Unvollständig
				ennemen LK					%	n.d.	
									Zähler		
16	16 LL QI		Möglichst häufig SRT mit frühzeitigem Beginn	Pat. des Nenners mit Beginn der SRT bei PSA < 0,5 ng/ml	Pat. mit Z.n. RPE und PSA-Rezidiv und SRT		≥ 70%		Nenner		Unvollständig
									%	n.d.	

KN	EB/ LL	Kennzahl- definition	Kennzahlenziel	Zähler	Grundgesamtheit (= Nenner)	Plausi unklar	Sollvorgabe	Sollvorgabe Plausi unklar		lst-Wert ausfüllen	
									Zähler		
17	Postoperative Komplikationen nac Radikaler Prostatektomie		nen nach Möglichst selten Komplikationen nach RPE	Primärfälle des Nenners mit Komplikation Clavien-Dindo Grade III oder IV innerhalb der ersten 6 Monate nach RPE	Primärfälle pT1-2 N0 M0 und RPE (aus Vorkennzahlenjahr)		≤15%		Nenner		Unvollständig
									%	n.d.	
				Primärfälle des Nenners mit					Zähler		
18	LL QI		Möglichst selten unerwünschte Wirkungen nach Strahlentherapie	unerwünschten Wirkungen CTCAE Grade III oder IV innerhalb der ersten 6 Monate nach Strahlentherapie	Primärfälle mit definitiver Strahlen- therapie (aus Vorkennzahlenjahr)		≤ 3,5%		Nenner		Unvollständig
									%	n.d.	
		Zahnärztliche	Möglichst häufig Empfehlung der	Pat. des Nenners mit Empfehlung					Zähler		
19	LL QI	Untersuchung vor Beginn der Bisphosphonat oder	zahnärztlichen Untersuchung vor Beginn der Bisphosphonat oder	einer zahnärztlichen Untersuchung vor Beginn der Bisphosphonat oder Denosumab-Therapie	Pat. mit Bisphosphonat- oder Denosumab-Therapie		≥ 90%		Nenner		Unvollständig
		Denosumab-Therapie	·	·					%	n.d.	

KN	EB/ LL	Kennzahl- definition	Kennzahlenziel	Zähler	Grundgesamtheit (= Nenner)	Plausi unklar	Sollvorgabe	Sollvorgabe Plausi unklar		lst-Wert ausfüllen	
<del>20</del>	<del>LL QI</del>	Keine hormonablative Therapie bei lokal- fortgeschrittenem	1 3	Primärfälle des Nenners mit- adiuvanter hormonablativer Therapie	Primärfälle pT3-4 pN0 M0 und RPE		<del>&lt; 0,1%</del>		Zähler Nenner		<del>Unvollständig</del>
		Proctotokorzinom mit	Prostatektomie (RPE)	agavanter nomenasiativer merapie					<del>%</del>	n.d.	
									Zähler		
<del>21</del>	21 LL-QI	Fokale Therapie bei- lokal fortgeschrittenem- Prostatakarzinom			Primärfälle mit lokal fortgeschrittenem Pca		<del>&lt; 0,1%</del>		Nenner		<del>Unvollständig</del>
									<del>%</del>	n.d.	
			Darstellung des Anteils operierter						Zähler	0	
<del>22</del> 20		PCa u. niedriges Risiko	Primärfälle mit lokal begrenztem PCa		Primärfälle mit RPE + und Primärfälle RZE aufgrund von PCa		Derzeit keine Vorgaben		Nenner	0	Unvollständig
									%	n.d.	

KN	EB/ LL	Kennzahl- definition	Kennzahlenziel	Zähler	Grundgesamtheit (= Nenner)	Plausi unklar	Sollvorgabe	Plausi unklar	lst-Wert ausfüllen	Daten- qualität
<del>23</del> 21		Primarralien mit lokal hegrenztem PCa II	Primärfällen mit lokal begrenztem PCa u. niedrigem Risiko	und Primärfälle mit lokal begrenztem	Primärfälle mit lokal begrenztem PCa u. niedrigem Risiko (exkl. Primärfälle mit RZE und Zufallsbefund PCa)		Derzeit keine Vorgaben		Zähler 0  Nenner 0  n.d.	Unvollständig

## Datenqualität Kennzahlen

In Ordnung	Plausibel	0,00% (0)	0,00% (0)	Bearbeitungs-	
in Ordinarig	Plausibilität unklar	0,00% (0)	0,00 % (0)	qualität	
Sollvorgabe nicht erfüllt			0,00% (0)	0,00% (0)	
Fehlerhaft	Inkorrekt	0,00% (0)	100.00% (30)		
i enlemait	Unvollständig	100,00% (30)	100,00	70 (30)	

#### 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 8 - 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", "Patient\*innen" die Bezeichnung "Pat.", die ausdrücklich jede Geschlechtszuschreibung (weiblich, männlich, divers) einschließt.

# Matrix - Ergebnisqualität Prostata



Unvollständige Jahre

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

Plausibilität unklar

# 1. DFS / OAS (jährliche Bestimmung)

Zentrum			7
RegNr.	Ž	Erstelldatum	į

Sollvorgabe nicht erfüllt

Inkorrekt

## **Datenqualität Matrix**

In Ordnung

	3	0		3	0	0	(	
		Angabe Primärfälle	Follow-Up-	Meldungen	ı	OFS	0/	AS
В	С	D	F	G	I	J	L	М
Relevante Nachsorgejahre	Angabe Jahr Primärfälle	Anzahl Primärfälle* (posttherapeutisch tumorfrei) *exklusive Pat mit Zufallsbefund eines Prostatakarzinoms nach RZE	Pat. mit Follow-Up <sup>1)</sup>	Follow-Up Quote in % (F / D)	DFS (Disease Free Survival) absolut	DFS (Disease Free Survival) in %	OAS (Overall Survival) absolut	OAS (Overall Survival) in %

Ø Follow-Up Quote der Jahre 2021-2023



nicht relevant

nicht relevant

nicht relevant

nicht relevant

nicht relevant

2019

2020

2021

2022

### Bearbeitungshinweise:

Für Prostatakrebszentren ist die Matrix Ergebnisqualität verbindlich zu bearbeiten.

Für die Bewertung der Matrix Ergebnisqualität - DFS / OAS gelten folgende Regelungen:

- a) Alle Pat. ab dem Folgejahr der EZ sind im Follow-Up zu berücksichtigen; alle relevanten Nachsorgejahre sind zu bearbeiten, abhängig vom Datum der Erstzertifizierung.
- b) Nachsorgejahr "relevant" (B) => Sämtliche "hellgrau" hinterlegte Felder sind vollständig zu bearbeiten; dies gilt auch für Nullwerte (= 0).
- c) Bei den "hellrot" hinterlegten Feldern liegt eine Falscheingabe vor, diese sind zu korrigieren.
- d) Zahlen müssen manuell eingegeben werden, diese dürfen nicht kopiert werden.
- e) "Hellgrün" hinterlegte Felder weisen auf Unplausibilitäten hin. Diese Werte sind zu analysieren und das Ergebnis ist auf dem Folgeblatt "Datendefizite Matrix" darzulegen.

#### Anmerkungen:

In dieser Excel-Vorlage sind die nachfolgend skizzierten Plausibilitätsabfragen hinterlegt.

Ein Anspruch auf Vollständigkeit besteht nicht.

Von Seiten des Fachexperten können weitere Unplausibilitäten bzw. Inkorrektheiten identifiziert und im Rahmen des Auditergebnisses dargestellt werden.

#### Tabelle Plausibilitätsabfragen:

Spalte/ Zelle	Wert	Datenqualität	Erläuterung
Matrix	nicht relevant		Zellen müssen nicht ausgefüllt werden
Matrix	relevant		Nicht ausgefüllte Zellen von relevanten Nachsorgejahren
В	leere Zellen	Unvollständige Jahre	Alle relevanten Nachsorgejahre sind zu bearbeiten, abhängig vom Datum der Erstzertifizierung
F	Spalte D	Inkorrekt	Werte Spalte F "Pat. mit Follow-Up" müssen kleiner gleich sein als Spalte D "Anzahl Primärfälle"
1	Spalte F	Inkorrekt	Werte Spalte I "DFS absolut" müssen kleiner gleich sein als Spalte F "Pat. mit Follow-Up"
L	Spalte F	Inkorrekt	Werte Spalte L "OAS absolut" müssen kleiner gleich sein als Spalte F "Pat. mit Follow-Up"
G26	G26 < 80%	Sollvorgabe nicht erfüllt	Follow-Up Quote der Jahre 2021-2023
G22 - G24	G < 70%	Plausibilität unklar	Geringe Follow-Up Quote der Nachsorgejahre
G26	G26 > 95%	Plausibilität unklar	Follow-Up Quote der Jahre 2021-2023 (positive Unplausibilität)
J20 - J21	x < 50%	Plausibilität unklar	DFS auffällig niedrig Jahre 2019-2020
J22	x < 60%	Plausibilität unklar	DFS auffällig niedrig Jahr 2021
J23	x < 70%	Plausibilität unklar	DFS auffällig niedrig Jahr 2022
J24	x < 80%	Plausibilität unklar	DFS auffällig niedrig Jahr 2023
M20	x < 60%    x = 100%	Plausibilität unklar	OAS auffällig niedrig oder hoch Jahr 2019
M21	x < 70%    x = 100%	Plausibilität unklar	OAS auffällig niedrig oder hoch Jahr 2020
M22	x < 80%    x = 100%	Plausibilität unklar	OAS auffällig niedrig oder hoch Jahr 2021
M23	x < 90%    x = 100%	Plausibilität unklar	OAS auffällig niedrig oder hoch Jahr 2022
M24	x < 90%	Plausibilität unklar	OAS auffällig niedrig Jahr 2023

<sup>1)</sup> Die Daten müssen pat.bezogen rückverfolgbar sein. Ausgelöst durch die Follow-Up-Strukturen der Krebsregister (Latenzzeit Vollzähligkeit der Registrierung von Zielereignissen) werden Follow-Up-Daten aus dem vorletzten Kalenderjahr vor dem Auditjahr betrachtet (Auditjahr 2026 => Follow-Up Daten aus dem Zeitraum 01.01.2024-31.12.2024).

<sup>&</sup>lt;sup>2)</sup> Wenn die Matrizen Ergebnisqualität von einem Krebsregister nach § 65c erstellt werden, gelten Patienten, für die am 31.12. des Vorkennzahlenjahres kein meldepflichtiges Ereignis vorliegt (Rezidiv (lokal/ Lymphknoten), Fernmetastasen, Zweitkarzinomen, Tod) in den jeweiligen Spalten der Matrizen Ergebnisqualität als "tumorfrei" (= passives Follow-Up). Besonderheiten für den Umgang mit passivem Follow-Up im OncoBox-Organ sind in der OncoBox-Spezifikation Tabellenblatt "Matrix" als FAQ zu finden.