

Erhebungsbogen für Uroonkologische Zentren/ Prostatakrebszentren

der Deutschen Krebsgesellschaft

Erarbeitet von der Zertifizierungskommission Uroonkologische Zentren/ Prostatakrebszentren der DKG Vorsitzende der Zertifizierungskommission: Prof. Dr. M. Burchardt, PD Dr. D. Böhmer

Mitglieder (in alphabetischer Reihenfolge):

Arbeitsgemeinschaft Chirurgische Onkologie (ACO)

Arbeitsgemeinschaft Deutscher Tumorzentren (ADT)

Arbeitsgemeinschaft Erbliche Tumorerkrankungen (AET)

Arbeitsgemeinschaft Internistische Onkologie (AIO)

Arbeitsgemeinschaft Onkologische Pathologie (AOP)

Arbeitsgemeinschaft Onkologische Pharmazie (OPH) Arbeitsgemeinschaft Onkologische Rehabilitation und Sozialmedizin (AGORS)

Arbeitsgemeinschaft Onkologische Thoraxchirurgie (AOT)

Arbeitsgemeinschaft Palliative Medizin (APM)

Arbeitsgemeinschaft Prävention und integrative Medizin in der Onkologie (PRIO)

Arbeitsgemeinschaft Psychoonkologie (PSO)

Arbeitsgemeinschaft Radiologische Onkologie (ARO)

Arbeitsgemeinschaft Soziale Arbeit in der Onkologie (ASO)

Arbeitsgemeinschaft Tumorklassifikation in der Onkologie (ATO)

Arbeitsgemeinschaft Urologische Onkologie (AUO)

Berufsverband der niedergelassenen Hämatologen und Onkologen in Deutschland (BNHO)

Berufsverband Deutscher Pathologinnen und Pathologen (BDP)

Berufsverband Deutscher Strahlentherapeuten (BVDST)

Berufsverband Deutscher Urologen (BDU)

Bundesverband Prostatakrebs Selbsthilfe (BPS)

Chirurgische Arbeitsgemeinschaft Onkologie (CAO)

Deutsche Gesellschaft für Hämatologie und Onkologie (DGHO)

Deutsche Gesellschaft für Interventionelle Radiologie (DeGIR)

Deutsche Gesellschaft für Nephrologie (DGfN)

Deutsche Gesellschaft für Nuklearmedizin (DGN)

Deutsche Gesellschaft für Palliativmedizin (DGP)

Deutsche Gesellschaft für Pathologie (DGP)

Deutsche Gesellschaft für Radioonkologie (DEGRO)

Deutsche Gesellschaft für Thoraxchirurgie (DGT)

Deutsche Gesellschaft für Urologie (DGU)

Deutsche Röntgengesellschaft (DRG)

Deutsche Stiftung für junge Erwachsene mit Krebs (DSFJEMK)

Deutsche Vereinigung für Soziale Arbeit im Gesundheitswesen (DVSG)

Fachexpert*innen

Fachgesellschaft Stoma, Kontinenz und Wunde (FgSKW)

German Testicular Cancer Study Group (GTCSG)

Interdisziplinäre Arbeitsgruppe BlasenCarcinom der DKG (IABC)

Interdisziplinäre Arbeitsgruppe Nierenzellkarzinom (IAG-N)

Konferenz onkologischer Kranken- und Kinderkrankenpflege (KOK)

Nierenkrebs-Netzwerk Deutschland

Selbsthilfe-Bund Blasenkrebs (ShB)

S3-Leitlinie Harnblasenkarzinom

S3-Leitlinie Keimzelltumore des Hodens

S3-Leitlinie Nierenzellkarzinom

S3-Leitlinie Peniskarzinom

S3-Leitlinie Prostatakarzinom

Ständige Gäste:

OncoSuisse



Erläuterungen zum Erhebungsbogen

Der hier vorliegende Erhebungsbogen inkl. Anlagen ist für alle Zentren verbindlich anzuwenden.

Auditjahr: 2026

Version: Q1

Stand: **01.09.2025**

Die in diesem Erhebungsbogen farblich "grün" gekennzeichneten Änderungen wurden im Jahr 2025 beschlossen und sind für alle ab dem 01.01.2026 durchgeführten Audits gültig.

Eingearbeitet wurde:

- S3-Leitlinie "Früherkennung, Diagnose und Therapie der verschiedenen Stadien des Prostatakarzinoms"
- S3-Leitlinie "Früherkennung, Diagnose, Therapie und Nachsorge des Harnblasenkarzinoms"
- S3-Leitlinie "Diagnostik, Therapie und Nachsorge der Keimzelltumoren des Hodens"
- S3-Leitlinie "Diagnostik, Therapie und Nachsorge des Nierenzellkarzinoms"
- S3-Leitlinie "Diagnostik, Therapie und Nachsorge des Peniskarzinoms"

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.

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.

Farblegende "schwarz"für alle Organe relevant

nur relevant für "Prostata"

nur relevant für "Niere"

nur relevant für "Harnblase"

nur relevant für "Hoden"

nur relevant für "Penis"



Präambel

In den zertifizierten Zentren werden interdisziplinär, interprofessionell und transsektoral arbeitende Netzwerke etabliert, die aus Sicht der Pat. die gesamte Versorgungskette abbilden Grundlage der klinischen Arbeit sind die Inhalte der evidenzbasierten Leitlinien. Über das <u>Leitlinienprogramm Onkologie</u> wurde eine Reihe von uroonkologischen Leitlinien mit den dazugehörigen Qualitätsindikatoren veröffentlicht. Auf Basis dieser Leitlinien hat die Zertifizierungskommission (s. Titelblatt) die Inhalte erstellt, die in den Uroonkologischen Zentren zur Anwendung kommen.

Um die praktische Umsetzung zu erleichtern und die Anzahl der Erhebungsbögen und Auditverfahren zu reduzieren, wurden die einzelnen Tumorentitäten (Definition "Geltungsbereich" auf Seite 2) unter dem Dach "Uroonkologisches Zentrum" (UOZ) zusammengefasst. Entsprechend der eigenen Spezialisierung und Expertise können die Zentren den Geltungsbereich des Zentrums selbstständig festlegen.

Eine Zertifizierung für Peniskarzinome ist nur gemeinsam mit einer Zertifizierung als Prostatakrebszentrum möglich.

Ein UOZ erfüllt mindestens die Anforderungen (gemäß Definition "Geltungsbereich" auf Seite 2) für: 1 Prostatakrebszentrum + 1 weitere Tumorentität (Harnblase, Hoden, Niere). Ein Prostatakrebszentrum und ein Peniskarzinomzentrum bilden zusammen kein Uroonkologisches Zentrum.

Ungeachtet dessen ist die Zertifizierung eines eigenständigen Prostatakrebszentrums weiterhin möglich.

Die Zertifizierung erfolgt, unabhängig von der Anzahl der gewählten Module, während eines Audits. Eine spätere Veränderung des Geltungsbereichs ist möglich. Der Geltungsbereich wird auf dem Zertifikat ausgewiesen.

Für singuläre Prostatakrebszentren ist die Erfüllung der Anforderungen obligat im Erhebungsbogen für Uroonkologische Zentren/ Prostatakrebszentren darzulegen (separater Erhebungsbogen für Prostatakrebszentren steht nicht mehr zur Verfügung). Anforderungen, welche in der Spalte "Kap." mit der Angabe "UZ" versehen sind, sind für alle Organe relevant und gelten somit sowohl für Uroonkologische Zentren als auch für singuläre Prostatakrebszentren.

 $\cite{Linear Matter Months of the Months o$



Angaben zum Uroonkologischen Zentrum/ Prostatakrebszentrum

Zentrumsname		
Leitung des Zentrums		
Zentrumskoordination		
Standort 1 (Klinikum/ Ort)		
Standort 2 (Klinikum/ Ort)		
Geltungsbereich des Zentrums:		
Prostata	Niere	Harnblase
Hoden	Penis	

Netzwerk/ Haupt-Kooperationspartner

Die Kooperationspartner des Zentrums sind bei OnkoZert in einem sogenannten Stammblatt registriert. Die darin enthaltenen Angaben sind unter www.oncomap.de veröffentlicht. Neue bzw. nicht mehr gültige Kooperationen sind von den Zentren unmittelbar, auch außerhalb des Zertifizierungszeitraumes, an OnkoZert mitzuteilen. Sonstige Aktualisierungen (z.B. Änderung der Leitung, Kontaktdaten) sind im Vorfeld der jährlichen Überwachungsaudits in Form des korrigierten Stammblattes zu benennen. Das Stammblatt mit den registrierten Kooperationspartnern kann bei OnkoZert als Datei angefragt werden.



Inhaltsverzeichnis

1	Allgemein	eine Angaben zum Zentrum	
	1.1	Struktur des Netzwerks	
	1.2	Interdisziplinäre Zusammenarbeit	
	1.3	Kooperation Einweiser und Nachsorge	
	1.4	Psychoonkologie	
	1.5	Sozialarbeit und Rehabilitation	
	1.6	Beteiligung Patientinnen und Patienten	
	1.7	Studienmanagement	
	1.8	Pflege	
	1.9	Allgemeine Versorgungsbereiche (Apotheke, Ernährungsberatung, Logopädie,)	
2	Organspe	zifische Diagnostik und Therapie	
	2.1	Sprechstunde	
	2.2	Diagnostik	
3	Radiologie	ogie	
4	Nuklearme	uklearmedizin	
5	Operative	Onkologie	
	5.1	Organübergreifende operative Therapie (Nicht belegt)	
	5.2	Organspezifische operative Therapie	
6	Medikame	entöse / Internistische Onkologie	
	6.1	Hämatologie und Onkologie (Nicht belegt)	
	6.2	Organspezifische medikamentöse onkologische Therapie	
7	Radioonkologie		
8	Pathologie		
9	Palliativversorgung und Hospizarbeit		
10	Tumordokumentation / Ergebnisqualität		

Das Inhaltsverzeichnis ist für alle Zertifizierungssysteme der Deutschen Krebsgesellschaft einheitlich. Die nicht relevanten Kapitel sind als "Nicht belegt" gekennzeichnet.

Anlagen zum Erhebungsbogen

Datenblatt - Prostata (Excel-Vorlage)
Datenblatt - Niere (Excel-Vorlage)
Datenblatt - Harnblase (Excel-Vorlage)
Datenblatt - Hoden (Excel-Vorlage)
Datenblatt - Penis (Excel-Vorlage)



1. Allgemeine Angaben zum Zentrum

Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
1.1.1.a -	Zentrumsleitung	
UZ	Es sind folgende Funktionen namentlich zu	
	benennen:	
	Leitung des Zentrums (max. 2 Leitungen/Zentrum, deven 1 hannante	
	Leitungen/Zentrum, davon 1 benannte Ansprechperson)	
	Koordination	
	1 Roof difficultion	
	Koordination – Aufgaben	
	Koordination interne/externe Audits	
	Überwachung der Fachlichen Anforderungen	
	und deren Sicherstellung	
	Kommunikationsschnittstelle	
	Steuerung/Überwachung der fachbereichsübergreifenden Aktionen	
1.1.1.b -	Kooperationspartner	
UZ		
	Hauptkooperationspartner und Behandlungspartner können Teil eines Klinikums	
	oder auch eigenständige Praxen sein.	
	3 3	
	Hauptkooperationspartner	
	Urologie	
	Strahlentherapie	
	Internistische Onkologie	
	Pathologie	
	Radiologie	
	Nuklearmedizin (für Prostata)	
	Kooperationspartner	
	Psychoonkologie	
	Sozialdienst	
	Stomatherapie (Harnblase)	
	Nuklearmedizin (für Harnblase, Hoden, Niere,	
	Penis)	
	Schmerztherapie Schletbilfogruppe	
	Selbsthilfegruppe Palliativmedizin	
	Laboratoriumsmedizin	
	Humangenetik (für Niere)	
	Nephrologie (Niere)	
	Ernährungsberatung	
	Hinzuzuziehende Fachdisziplinen u.a. lt. ASV-RL	
	(Kooperationsvereinbarung nicht notwendig,	
	stattdessen z.B. SOP) • Gefäßchirurgie	
	Gastroenterologie Kardiologie	
	Neurologie	
	Viszeralchirurgie	
	Gynäkologie/Gyn. Onkologie	
L	- Jinakologio, Cylii Olikologio	



Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
	Thoraxchirurgie	
	Physiotherapie	
	Fakultativ für Hoden: Andrologie	
	Kooperation mit Zentren für Personalisierte Medizin	
	Eine Kooperationsvereinbarung mit einem zertifizierten Zentrum für Personalisierte Medizin	
	sollte angestrebt werden (siehe auch 1.2.7).	
	Wenn das ZPM u. das UZ unter einer	
	Trägerschaft beziehungsweise an einem	
	Klinikstandort sind, sind schriftliche	
	Vereinbarungen nicht notwendig (Umsetzung der	
	unter 1.1.4 genannten Punkte muss dennoch sichergestellt sein).	
1.1.1.c -	Die Leitungsstrukturen des Zentrums sowie QM-	
UZ	Verantwortlichkeiten und Netzkoordination sind	
	klar festzulegen.	
	Geschäftsordnung (regelt Verhältnis der	
	Hauptkooperationspartner untereinander)	
	Stellenbeschreibung QMB	
	Stellenbeschreibung Koordination	
	Die Leitung des Zentrums stellt die Umsetzung	
4 4 4 4	von Normen und gesetzlichen Regelungen sicher.	
1.1.1.d - PZ	Kooperationsmodelle	
1 2	 Innerhalb eines Zentrums ist eine Kooperation von bis zu 2 operativen Urologien möglich, 	
	wenn jede operative Urologie eigenständig	
	ihre operativen Primärfälle erbringt. Die	
	Primärfallzahl muss dann mind. 200 betragen	
	Innerhalb eines Zentrums ist eine Kooperation I	
	von bis zu 2 Strahlentherapien möglich, wenn jede Strahlentherapie eigenständig ihre	
	Expertise nachweist.	
	Vertritt eine Klinikleitung 2 Abteilungen, müssen die Leistungskennzahlen eigenständig für jede	
	Abteilung getrennt erbracht werden.	
	Voraussetzung für alle Kooperationsmodelle:	
	identischer Zentrumsname	
	gemeinsame Tumorkonferenz	
	 Vorherige Strukturbewertung durch OnkoZert erforderlich 	
1.1.2 -	Das Zentrum hat ein klares Leitbild und	
UZ	quantitative Qualitätsziele definiert.	
	Die Interdisziplinarität und die evidenzbasierte Medizin spiegeln sich in den Aussagen eindeutig	
	wider und sind in der Praxis nachvollziehbar.	
	Die grundsätzliche Ausrichtung des Zentrums ist	
	den Mitarbeitern bekannt und wird umgesetzt.	
1.1.3 -	Die Erreichung der Qualitätsziele wird gemessen.	
UZ	Die Ergebnisse werden einer dokumentierten	
	Bewertung unterzogen.	
<u> </u>	In einer jährlichen Qualitätsplanung unter der	



Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
	Verantwortung von	
	Zentrumsleitung	
	Koordination	
	QM-Beauftragter	
	(BÄK, DIN, DGQ oder Äquivalent)	
	werden klare Strategien definiert, welche die	
	Zielerreichung fördern. Der QM-Beauftragte kann die gleiche Rolle auch	
	in weiteren Organkrebszentren wahrnehmen.	
1.1.4 -	Kooperationsvereinbarungen	
UZ	Es ist mit den in Kooperation stehenden	
	Behandlungspartnern eine	
	Kooperationsvereinbarung zu schließen. Diese	
	müssen die zutreffenden Fachlichen	
	Anforderungen des Erhebungsbogens nachweislich erfüllen. Die Kooperationspartner	
	sind in dem "Stammblatt" aufzuführen	
	(Verwaltung über OnkoZert). Die Vereinbarungen	
	sind jährlich durch das Zentrum auf Aktualität zu	
	überprüfen.	
	Wenn die Kooperationspartner eines Zentrums	
	unter einer Trägerschaft beziehungsweise an einem Klinikstandort arbeiten, sind schriftliche	
	Vereinbarungen nicht notwendig (Umsetzung der	
	nachfolgend genannten Punkte muss dennoch	
	sichergestellt sein).	
	Folgende Punkte sind zu regeln:	
	Verbindliche Teilnahme an der	
	prätherapeutischen Konferenz/Tumorkonferenz	
	24h/7d-Erreichbarkeit der klinischen	
	Hauptkooperationspartner im Zentrum:	
	Urologen, Radiologen, Hämato-Onkologen	
	Beschreibung der für das Zentrum relevanten	
	Behandlungsprozesse unter Berücksichtigung	
	der Schnittstellen	
	Verpflichtung zur Umsetzung ausgewiesener Leitligiere (C2 Leitligiere)	
	Leitlinien (S3-Leitlinien) Beschreibung von Zusammenarbeit und	
	Beschreibung von Zusammenarbeit und Schnittstellen	
	Beschreibung der Zusammenarbeit	
	hinsichtlich der Tumordokumentation	
	Bereitschaftserklärung für die	
	Zusammenarbeit hinsichtlich interner/externer	
	Audits	
	Verpflichtungserklärung für die Einhaltung der Verpflichtungserklärung für der jährlichen Verpflichtungserklärung für der jährlichen	
	DKG-Kriterien sowie der jährlichen Bereitstellung der relevanten Daten	
	Einverständniserklärung des	
	Behandlungspartners, öffentlich als Teil des	
	Zentrums ausgewiesen zu werden (z.B.	
	Homepage)	
	Einhaltung Schweigepflicht	
	Mitwirkung an Weiterbildungsmaßnahmen und	
4.4.	Öffentlichkeitsarbeit	
1.1.5.a -	Ansprechpartner des Zentrums	



Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
UZ	Die Ansprechpartner des Zentrums am	
	Klinikstandort sowie für die einzelnen	
	Kooperationspartner sind namentlich zu benennen und bekannt zu geben (z.B. im	
	Internet). In ärztlichen Bereichen müssen die	
	Verantwortlichkeiten auf Facharztniveau definiert	
	sein.	
	Behandlungspartner, welche eine	
	Zusammenarbeit mit dem Zentrum schriftlich vereinbart haben, werden als	
	Kooperationspartner des Zentrums bezeichnet.	
	Liegt eine solche schriftliche Vereinbarung nicht	
	vor, können von diesen Leistungserbringern und	
	Behandlungspartnern auch Pat. des Zentrums	
	versorgt werden. Jedoch dürfen sich diese nicht als Kooperationspartner bzw. Teil des	
	zertifizierten Zentrums bezeichnen.	
1.1.5.b -	Darstellung des Zentrums	
UZ	Die Struktur des Zentrums ist gesamtheitlich	
	darzustellen und öffentlich bekanntzumachen	
	(z.B. Internet). Dies umfasst auch die Benennung sämtlicher interner/externer Kooperationspartner	
	mit folgenden Angaben:	
	Name, Anschrift des Kooperationspartners	
	Ansprechpartner mit Tel./e-mail Kontakt.	
1.1.6 -	Strategieplanung/Reporting	
UZ	Es wird empfohlen, auf Leitungsebene ein	
	jährliches Review durchzuführen, in dem z.B. folgende Aspekte betrachtet werden:	
	Zieldefinition/-bewertung, ggf. Neuausrichtung	
	der Ziele	
	Betrachtung von Auditergebnissen	
	(intern/extern)	
	Personelle Ressourcen für Zentrumssteuerung (Kanadination)	
	(Koordination)Öffentlichkeitsarbeit/Pat.information	
	Tumordokumentation/Ergebnisqualität	
	Tumordokumentation/Ergeomoqualitat	
	Der / die Träger des Zentrums stellen	
	ausreichende finanzielle Mittel / Ressourcen zur	
	Verfügung, um die personellen, räumlichen und	
1.1.7 -	sachlichen Anforderungen zu erfüllen. Pat.pfade	
UZ	Es müssen übergeordnete Pat.pfade definiert	
	sein, die <mark>unter Berücksichtigung der aktuellen</mark>	
	Leitlinien das Vorgehen vom Eintritt der Pat. in	
	das Zentrum bis zum Abschluss der Betreuung abbilden.	
	Die Pat.pfade berücksichtigen die	
	Interdisziplinarität des Zentrums und die	
	Vernetzung mit den Niedergelassenen.	
	Pfade sind festzulegen für:	
	Vorsorge und Diagnostik	
	Therapie	
	Nachsorge	
	Rehabilitation	



Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
	Palliation Pat.pfade können z.B. zusammenfassend in einem QM-Handbuch beschrieben werden.	
1.1.8 - UZ	Interne Audits Interne Audits müssen mindestens jährlich durchgeführt werden und mittels Vorlage von Auditberichten nachgewiesen werden. Das interne Audit hat im Vorfeld der Erstzertifizierung erstmalig zu erfolgen.	

Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
1.2.1.a - UZ	 Anzahl Fälle im Zentrum Definition Zentrumsfall alle Pat. mit Erstdiagnose, lokalisiert und/oder metastasiert, sowie alle Pat. mit Rezidiv oder sekundärer Metastasierung, die im Zentrum bzw. der TK vorgestellt werden und dort wesentliche Teile der Therapie (Operation, Strahlentherapie, Systemische Th., watchful waiting, Active surveillance o.ä.) erhalten Pat. und nicht Aufenthalte und nicht Operationen Pat. kann als Zentrumsfall nur für 1 Zentrum gezählt werden Pat., die nur zur Einholung einer zweiten Meinung bzw. nur konsiliarisch vorgestellt werden, bleiben unberücksichtigt. Interdisziplinärer Therapieplan muss vorliegen Prostata: Zählzeitpunkt ist der Zeitpunkt der (Erst-) Vorstellung im Zentrum; Peniskarzinom: Zählzeitpunkt ist der Zeitpunkt der (Erst-) Vorstellung im Zentrum für die anderen Entitäten gilt: Zählzeitpunkt ist der Zeitpunkt für die Diagnose (Datum der Biopsie) Histologischer Befund muss vorliegen Vollständige Erfassung im Tumordokumentationssystem Definition Primärfall (Teilmenge Zentrumsfall): Pat. mit Ersterkrankung (inkl. primär M1) 	Erlauterungen des Zentrums
1.2.1.b - PZ	Weitere Erläuterungen siehe FAQ. Primärfälle Prostatakarzinom pro Jahr > 100 Primärfälle im Jahr	
1.2.1.c - MN	Das Zentrum muss jährlich 35 Pat. mit der Diagnose eines Nierenzellkarzinoms (ICD-10 C64) behandeln Weitere Erläuterungen siehe FAQ.	
1.2.1.d - MB	Das Zentrum muss jährlich 50 Pat. mit der Primär diagnose eines Harnblasenkarzinoms	



Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
	und/oder seiner Vorstufen (ICD-10 C67, D09.0,	
	D41.4) behandeln	
	Definition:	
	gezählt werden Karzinome und Vorstufen	
	(nichtinvasives papilläres Karzinom, Carcinoma in	
	situ); nicht gezählt werden Papillome	
1.2.1.e - MH	Das Zentrum muss jährlich 15 Pat. mit der Primärdiagnose	
IVIII	eines Keimzelltumors des Hodens inkl. seiner	
	Vorstufen (Keimzellneoplasie in situ) oder	
	eines Keimstrang-/Stromatumors des Hodens	
	oder	
	 eines extragonadalen Keimzelltumor (s. Diagnoseliste im Datenblatt) 	
	behandeln.	
1.2.1.f -	Das Zentrum muss jährlich 8 Pat. mit der	
MPEN	Erstdiagnose eines Peniskarzinoms und/oder	
	seiner Vorstufen (ICD-10 C60, D07.4) behandeln.	
	Hierzu zählen auch Pat., die nach lokaler	
	Therapie (operativ, Laser) zur	
	Lymphknotendiagnostik (MIL [modifizierte	
	inguinale Lymphadenektomie], DSNB	
	[dynamische Sentinel-Lymphknotenbiopsie]) oder Lymphknotentherapie und ggf. adjuvanter	
	Therapie im Rahmen der Primärtherapie ins	
	Zentrum überwiesen werden.	
1.2.2 - PZ	Zuweisung von Pat. mit Prostatakrebs in das Zentrum:	
1 2	Es ist zu beschreiben, wie ein Pat. im Zentrum	
	zur prätherapeutischen Konferenz vorgestellt	
	werden kann und auf welcher Basis ggf. eine	
	Spezialsprechstunde durchgeführt wird (Vertragsarzt, persönliche Ermächtigung,	
	Institutsermächtigung, Poliklinikermächtigung).	
	3 3,	
	Primäre Einweisung an Hauptkooperationspartner	
	 Einweisung des Pat. an einen Hauptkooperationspartner in das Zentrum 	
	Behandlungsplan anlegen aufgrund	
	vorliegender Befunde (Biopsie, PSA,	
	Therapievorschlag) durch Leistungserbringer	
	Pat.gespräch anbieten und durchführen (ggf.	
	interdisziplinäres Gespräch) - Behandlungsplan ergänzen	
	- kein interdisziplinäres Gespräch erwünscht>	
	Vergabe OP-Termin / Strahlentherapieplanung	
1.2.3 -	Interdisziplinäres Gespräch (optional)	
PZ	Interdisziplinäre Gespräche sollten für Pat. eines	
	PCA-Zentrums angeboten werden.Teilnehmer: Pat. + Strahlentherapeut +	
	Urologe	
	Ergebnis: Fortschreibung Behandlungsplan	
101-	Anzahl interdisziplinärer Gespräche (Pat.)	
1.2.4.a -	<u>Prätherapeutische</u> Konferenz	



Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
PZ	Die prätherapeutische Konferenz muss	
	mindestens wöchentlich auf Facharztebene	
	zum Zweck der Therapieplanung erfolgen.	
	Die Verantwortungen für die Vorbereitung, Durch führung und Nachhareitung eine	
	Durchführung und Nachbereitung sind festzulegen (siehe 1.2.6)	
	 Teilnahmequote der Fachrichtungen > 95 % 	
1.2.4.b -	Teilnehmer: Urologe und Strahlentherapeut	
PZ	Vorzustellen sind: Alle Primärfälle ohne prim.	
	M1	
1.2.4.c -	Besonderheiten Prätherapeutische Konferenz:	
PZ	Physische Anwesenheit der Teilnehmer nur	
	bei unklaren Fällen verpflichtend. Ansonsten	
	telefonische Abstimmung bzw. online-	
	Vidierung ausreichend. Nutzung von Videokonferenz-Systemen ist gegenüber	
	Telefonkonferenzen zu bevorzugen.	
	Demonstration Bildmaterial - Pat.bezogenes	
	Bildmaterial (z.B. Pathologie, Radiologie)	
	muss bei der Konferenz für fortgeschrittene	
	Tumore verfügbar sein und es muss eine	
	geeignete technische Ausstattung für die	
	Darstellung des Bildmaterials vorhanden sein. Eine EDV-gestützte Darstellung ist	
	ausreichend.	
	Sofern ein Strahlentherapeut mit mehreren	
	urologischen Kliniken kooperiert, dann hat	
	diese Strahlentherapie unabhängig davon alle	
	Primärfälle, die mit kurativer Intention bestrahlt	
	werden (siehe Def. Kapitel 7), in dem	
	entsprechenden Zentrum vorzustellen. Dafür erstellt die Strahlentherapie eine Liste aller	
	strahlentherapeutisch vorgestellten	
	Prostatakarzinompat., in der eine Zentrums-	
	Zuordnung erfolgt (Zentrum zertifiziert,	
	Zertifizierung in Vorbereitung, kein Zentrum).	
	Die Vorstellungsquote von 90 % ist in allen	
	kooperierenden Zentren separat zu erzielen. Die Vorstellung ist gemäß den hier	
	beschriebenen Anforderungen nachzuweisen.	
	Diese PatZuordnung hat auch Relevanz für	
	die Tumordokumentation.	
1.2.4.d -	Ablauf der prätherapeutischen Konferenz	
PZ	Einweisung Pat. an einen Leistungserbringer das Zantmung	
	des Zentrums	
	 Sämtliche Parameter sind von dem zuständigen Leistungserbringer im Vorfeld in 	
	der Vorlage "Behandlungsplan" zu erheben	
	Sämtliche Fälle sind in einer Liste zu erfassen	
	Vorstellung Pat. in der Konferenz	
	Abstimmung der Parameter und Ergänzung	
	Behandlungsplan	
	Ergebnismitteilung innerhalb von 10	
	Arbeitstagen über Behandlungsplan an	
	Einweiser, Pat. und jeden von ihm benannten	
	Arzt (z.B. Kopie des Behandlungsplanes)	
	durch den Arzt, bei dem d. Pat. primär	



Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
	vorgestellt wurde.	
1.2.5.a -	Tumorkonferenz	
UZ	Die Tumorkonferenz muss wöchentlich auf	
	Facharztebene zum Zweck der	
	Therapieplanung erfolgen.	
	Die Verantwortungen für die Vorbereitung, Durch führung und Nachhareitung eind	
	Durchführung und Nachbereitung sind festzulegen	
	Teilnahmequote der Fachrichtungen > 95 %	
	Telinarimequote del Facilitation del Page 1	
	Weitere Erläuterungen siehe FAQ.	
1.2.5.b -	Teilnehmer:	
PZ	Urologie	
	Strahlentherapie	
	Hämatologie/Internistische Onkologie	
	Sofern der Hämato-/Onkologe an der	
	Konferenz nicht teilnehmen kann, kann dieser in Ausnahmen durch den für die	
	Chemotherapie zuständigen Urologen	
	(Qualifikation gemäß Kapitel 6.2) vertreten	
	werden.	
	Pathologie	
	Radiologie	
	Nuklearmedizin	
	Mammadallan aindi	
	Vorzustellen sind:Alle Primärfälle mit diskussionswürdiger	
	○ Alle Primarfalle mit diskussionswurdiger Histologie (≥pT3a und/oder R1 und/oder	
	pN+); i.d.R. keine verbindliche	
	Verpflichtung bei sonstigen primär	
	strahlentherapierten Pat. bzw. bei kurativ	
	operierten Pat.	
	 Alle Pat. mit Rezidiven oder Metastasen 	
	 Mind. 10 Pat. mit kastrationsresistentem 	
	Prostatakarzinom/Jahr	
	Weitere Erläuterungen siehe FAQ.	
1.2.5.c -	Teilnehmer: Urologie, Radiologie,	
MN	Internistische Onkologie, Pathologie	
	Die Strahlentherapie ist bei spezieller Indikation (Z.P. assärer Fernmetasierung)	
	Indikation (z.B. ossärer Fernmetastasierung) einzubeziehen	
	Die Nephrologie ist bei spezieller Indikation	
	einzubeziehen	
	Sofern der Internistische Onkologe an der	
	Konferenz nicht teilnehmen kann, kann dieser	
	durch den für die Chemotherapie zuständigen	
	Urologen (Qualifikation gemäß Kapitel 6.2) vertreten werden.	
	N	
	Vorzustellen sind: Pat. mit lokal fortgeschrittenem Tumor (≥ cT4 /pT4 u/o	
	c/pN+), Pat. mit R1-Resektion, Pat. mit ≥	
	intermediär-hohem Risiko, Pat. mit seltener	
	Histologie (also nicht klarzellige und/oder	
	papilläre und/oder chromophobe	
	Nierenkarzinome), Pat. mit Anhaltspunkte für	



Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
	hereditäre Genese, Pat. mit Erstdiagnose	
405	Fernmetastasen u/o Rezidiv	
1.2.5.d - MB	 Teilnehmer: Urologie, Strahlentherapie, Radiologie, Internistische Onkologie, 	
IVID	Pathologie	
	Sofern der Internistische Onkologe an der	
	Konferenz nicht teilnehmen kann, kann dieser	
	durch den für die Chemotherapie zuständigen	
	Urologen (Qualifikation gemäß Kapitel 6.2) vertreten werden.	
	 Vorzustellen sind: Fälle nach TUR-B (mind. T1 	
	high-grade, T2) und Fälle nach Zystektomie	
	(mind. R1 u/o N+) sowie Pat. mit Erstdiagnose	
	Fernmetastasen (einschließlich primär M1) u/o Rezidive nach TUR-B (mind. T1 high-grade	
	u/o Cis) u/o nach Zystektomie (mind. R1 u/o	
	N+)	
1.2.5.e -	Teilnehmer:	
MH	Urologie, Internistische Onkologie	
	(Qualifikation s. Kapitel 6.2), Strahlentherapie, Pathologie, Radiologie	
	Sofern der Internistische Onkologe an der	
	Konferenz nicht teilnehmen kann, kann dieser	
	durch den für die Chemotherapie zuständigen	
	Urologen (Qualifikation gemäß Kapitel 6.2)	
	vertreten werdenbei Bedarf: Viszeral-/Thoraxchirurgie,	
	Nuklearmedizin, Andrologie	
	Vorzustellen sind:	
	postoperativ alle Pat. mit Erstdiagnose eines	
	Keimzelltumors	
	 alle Pat. mit (gonadalem/extragonadalem) Keimzelltumor, die nach Chemotherapie einen 	
	Residualtumor aufweisen	
	prätherapeutisch alle Pat. mit	
	Rezidiv u./o. neu aufgetretenen	
	Fernmetastasen	
	primärer Chemotherapie	
1.2.5.f -	extragonadalem Keimzelltumor Teilnehmer:	
MPEN	Urologie	
	Hämatologie/internistische Onkologie	
	Sofern der Hämato-/Onkologe an der	
	Konferenz nicht teilnehmen kann, kann dieser	
	in Ausnahmen durch den für die Chemotherapie zuständigen Urologen	
	(Qualifikation gemäß Kapitel 6.2) vertreten	
	werden.	
	Pathologie	
	Radiologie	
	Strahlentherapie	
	Vorzustellen sind:	
	alle Pat. mit Indikation einer multimodalen	
	Therapie (cT4 und/oder cN3)	
1		<u>. </u>



Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
	 alle Pat. mit invasivem Karzinom ≥ pT1b vor invasiver LK-Diagnostik (dynamische Sentinel-Lymphknotenbiopsie [DSNB, OPS 5-401.51/.52/.53, 5-401.a1/.a2/a3] oder modifizierte inguinale Lymphadenektomie [MIL, OPS 5-402.4/.9]) alle Pat. nach (radikaler/therapeutischer) inguinaler u./o. pelviner Lymphadenektomie (OPS 5-404.d-h, 5-406.4, 5-407.2/.3/.4) alle Pat. mit Progress, Pat. mit Erstdiagnose 	
1.2.5.g -	Fernmetastase u./o. Rezidiv Bedarfsgerecht sind assoziierte Fachbereiche	
UZ	(z.B. Psychoonkologe, Sozialarbeit, Pflege) und in der Palliativsituation tätige Fachrichtungen (Neurologie, Neurochirurgie, Chirurgie, Schmerztherapie, Orthopädie u.a.) in die Tumorkonferenz einzubeziehen. Sind für eine Fachrichtung mehrere Kooperationspartner benannt, dann ist die	
	Anwesenheit eines Vertreters ausreichend, wenn zwischen diesen ein geregelter Informationsaustausch eingerichtet ist (z.B. über Qualitätszirkel).	
	Jeder Kooperationspartner hat unabhängig davon an mind. 30 % der Tumorkonferenzen teilzunehmen (kooperierende Urologische Praxen 4x jährlich).	
1.2.6.a - UZ	Allgemeine Anforderungen prätherapeutische Konferenz/ Tumorkonferenz Für alle prätherapeutischen Konferenzen/Tumorkonferenzen des Zentrums gilt:	
1.2.6.b - UZ	Abstimmung mit Einweiser Unterschiede oder Unklarheiten gegenüber den Angaben des Einweisers sind direkt und persönlich mit dem Einweiser abzuklären.	
1.2.6.c - UZ	Allgemeines zum Behandlungsplan Das Ergebnis der Tumorkonferenz besteht u.a. aus einem schriftlichen, interdisziplinären Behandlungsplan ("Protokoll prätherapeutische Konferenz/Tumorkonferenz"). Er muss Teil der Pat.akte sein und kann gleichzeitig auch den Arztbrief darstellen. Der Behandlungsplan sollte automatisch aus dem Tumordokumentationssystem generiert werden. Auf Wunsch erhält der Pat. eine Kopie des Behandlungsplans.	
1.2.6.d - UZ	Vorbereitung Tumorkonferenz Die wesentlichen Pat.daten sind im Vorfeld schriftlich zusammenzufassen und an die Teilnehmer zu verteilen. Eine Vorabbetrachtung von geeigneten Studienpat. ist vorzunehmen. Für Pat., die nicht in der prätherapeutischen	
	Konferenz/Tumorkonferenz vorgestellt werden, ist ein schriftlicher interdisziplinärer Behandlungsplan zu erstellen.	



Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
1.2.6.e -	In Vorbereitung auf die Tumorkonferenz soll	
MH	geklärt werden, ob mit dem Pat. ein Gespräch	
4006	über den Fertilitätserhalt geführt worden ist.	
1.2.6.f -	Demonstration Bildmaterial	
UZ	Pat.bezogenes Bildmaterial (z.B. Pathologie,	
	Radiologie) muss – sofern vorhanden und für die Fragestellung relevant - bei der	
	prätherapeutischen Konferenz/Tumorkonferenz	
	verfügbar sein und es muss eine geeignete	
	technische Ausstattung für die Darstellung des	
	Bildmaterials vorhanden sein. Eine EDV-gestützte	
	Darstellung ist ausreichend.	
	Web/Online-Konferenz	
	Sofern Web-Konferenzen genutzt werden, sind	
	Ton und die vorgestellten Unterlagen zu	
	übertragen. Jeder Kooperationspartner muss die	
	Möglichkeit haben, eigenständig	
	Unterlagen/Bildmaterial vorzustellen.	
1.2.6.g -	Protokollierung	
UZ	Das Ergebnis der prätherapeutischen Konferenz/Tumorkonferenz besteht aus einem	
	schriftlichen, interdisziplinären Protokoll (wird	
	auch als "Behandlungsplan" bezeichnet).	
1.2.6.h -	Therapieabweichung	
UZ	Das therapeutische Vorgehen soll sich an den	
	Behandlungsplänen bzw. Empfehlungen der	
	prätherapeutischen	
	Konferenz/Tumorkonferenz orientieren.	
	 Falls Abweichungen zur ursprünglichen Therapieplanung, bzw. Abweichung von den 	
	Leitlinien festgestellt werden, müssen diese	
	protokolliert und bewertet werden.	
	Entsprechend der Ursache sind Maßnahmen	
	zur Vermeidung von Abweichungen zu treffen.	
	Es ist darzulegen (z.B. in Form eines	
	Konzepts), wie sichergestellt wird, dass	
	Abweichungen erfasst werden.	
	 Wird eine Therapie auf Wunsch des Pat. (trotz bestehender Indikation) nicht begonnen oder 	
	vorzeitig abgebrochen, muss auch dies	
	protokolliert werden.	
1.2.6.i -	Teilnahme prätherapeutischen	
UZ	Konferenz/Tumorkonferenz als Fortbildung	
	Für folgende Funktionen/ Berufsgruppen sollte	
	eine einmalige Teilnahme an der Tumorkonferenz ermöglicht werden (Auffrischung alle 3 Jahre):	
	Assistenzpersonal (MTR, TRA,) aus den	
	Bereichen Radiologie, Nuklearmedizin und	
	Strahlentherapie	
	Mitarbeiter Psychoonkologie und Apotheke	
	Die Teilnahme an der Tumorkonferenz wird im	
	Sinne einer Fortbildung für die genannten	
107	Funktionen/ Berufsgruppen anerkannt.	
1.2.7 - UZ	Metastasierte Tumoren Verfahren für die Versorgung (Diagnose/	
	Therapie) von Pat. mit PSA (nur Prostata)/ mit	
<u> </u>	The state of the s	<u> </u>



Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
	Metastasierung sind zu beschreiben (Darstellung	
	der Pat.pfade – ein schriftliches Verfahren zur	
	systemischen Therapie bei metastasierten Pat. muss vorliegen).	
	Thuss vonlegerly.	
	Für Pat. mit fortgeschrittener Krebserkrankung,	
	die die leitliniengerechte Therapie absehend	
	durchlaufen haben,	
	 die nach Einschätzung der klinischen 	
	Parameter in der Lage sind, eine	
	molekularbasierte Therapie zu erhalten,	
	die prinzipiell einer mgl. Therapie auf Basis der molekularen Befunde zustimmen,	
	sollte eine Vorstellung in einem Zentrum für	
	Personalisierte Medizin angestrebt werden.	
	Voraussetzung ist das Vorliegen eines	
	Tumorkonferenzbeschlusses aus einem	
	organspezifischen Zentrum. Die Empfehlung des	
	molekularen Tumorboards (MTB) wird dem zuweisenden Zentrum zur Verfügung gestellt.	
1.2.8 -	Morbiditäts-/Mortalitätskonferenzen	
UZ	Eingeladene Teilnehmer sind die Teilnehmer	
	der Tumorkonferenz.	
	Konferenz kann terminlich mit der	
	prätherapeutischen	
	Konferenz/Tumorkonferenz gekoppelt werden.	
	Eine Teilnehmerliste wird geführt.	
	M&M-Konferenzen sind mind. 2 x jährlich durchzuführen.	
	Besprochen werden sollen Fälle mit	
	besonderem oder verbesserungswürdigem	
	Verlauf (z.B.≥ Grad3 CTC). Postoperativ/-	
	interventionell verstorbene Pat. sind in jedem	
	Fall zu besprechen.	
	M&M-Konferenzen sind zu protokollieren.	
	 Weitere Erläuterungen siehe FAQ.	
1.2.9 -	Qualitätszirkel	
UZ	Aufgaben, Teilnehmerkreis und Inhalte der	
	Qualitätszirkel sind festzulegen.	
	Es sind mind. 3 x jährlich Qualitätszirkel	
	durchzuführen, in denen uroonkologische	
	Themen als einer der Schwerpunkte betrachtet werden.	
	Eine Teilnehmerliste wird geführt.	
	Alle Hauptkooperationspartner nehmen an den	
	Qualitätszirkeln teil. Der Teilnehmerkreis kann	
	z.B. durch Niedergelassene ergänzt werden.	
	Sofern Hauptkooperationspartner nicht an den Q-	
	Zirkeln des Zentrums teilnehmen, dann haben	
	diese Hauptkooperationspartner eigenständig Q-Zirkel	
	in dem geforderten Umfang nachzuweisen	
	(Kombination möglich).	
	Organisation und Protokollierung durch	
	Koordination oder QM-Beauftragten.	
	Aus den Qualitätszirkeln müssen eindeutige	



Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
	 Ergebnisse (Aktionen, Entscheidungen) hervorgehen, die für eine wesentliche Weiterentwicklung/Verbesserung des Zentrums geeignet erscheinen. Zum Zeitpunkt der Erstzertifizierung muss ein Q-Zirkel stattgefunden haben. Das Ergebnis des Qualitätszirkels ist zu protokollieren. 	
	Mögliche Themen: • Analyse der Ergebnisqualität (Benchmarking) • Interdisziplinäre Fortbildung • Interdisziplinäre Fallbesprechung • Strukturelle Verbesserungen des Zentrums • Öffentlichkeitsarbeit	
1.2.10 - UZ	 Fortbildungen Es sind für das Netzwerk des Uroonkologischen Zentrums mindestens 2 x jährlich Fortbildungsveranstaltungen anzubieten (ggf. auch im Anschluss an MM- Konferenzen/Q-Zirkel). Inhalte/Ergebnisse sowie die Teilnahme sind zu protokollieren. Ein Fortbildungsplan ist vorzulegen. 	
1.2.11 - UZ	Veranstaltungen des Zentrums Jeder Hauptkooperationspartner hat an mind. 2 Veranstaltungen des Zentrums teilzunehmen. Anerkannt werden: Q-Zirkel Morbiditäts-/Mortalitätskonferenz Fortbildungen	

1.3 Kooperation Einweiser und Nachsorge

Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
1.3.1 -	Kooperierende Einweiser (Integrierte	
UZ	Versorgung):	
	Es ist eine Liste der kooperierenden Einweiser	
	(z.B. Urologen, Allgemeinmediziner) zu führen.	
	Einweiser können selbständig bei der	
	prätherapeutischen Konferenz/Tumorkonferenz	
	Pat. vorstellen (z.B. bei Verdacht auf Rezidiv).	
	Die Einweiser müssen über diese Möglichkeiten	
	informiert werden.	
	Allgemeiner Hinweis:	
	Es gibt natürlich auch Urologen, die keine	
	Kooperationspartner sind und nur Pat. z.B. zur	
	Diagnostik und Therapie einweisen.	
1.3.2 -	Zuweisung des Pat. in das Zentrum:	
PZ	Es ist zu beschreiben, wie ein Pat. im Zentrum	
	zur prätherapeutischen Konferenz vorgestellt	
	werden kann und auf welcher Basis ggf. eine	
	Spezialsprechstunde durchgeführt wird	
	(Vertragsarzt, persönliche Ermächtigung,	
	Institutsermächtigung, Poliklinikermächtigung).	



1.3 Kooperation Einweiser und Nachsorge

Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
	Variation of ED 4.0.0 mag 25.1	
4.0.0	Verweis auf EB 1.2.2 möglich	
1.3.3 - UZ	Bereitstellung von Unterlagen	
UZ	Der Urologe bzw. der Strahlentherapeut sind für die Arztbrieferstellung der ihnen zugewiesenen	
	Pat. verantwortlich.	
	Dem Einweiser, dem Pat. und jedem von ihm	
	benannten Arzt sind ≤ 2 Arbeitstage nach	
	Vorliegen der gesammelten Unterlagen	
	bereitzustellen:	
	Histologie	
	Ggf. Tumorkonferenzprotokoll/	
	Behandlungsplan	
4.0.4	Ggf. Änderungen der Therapie	
1.3.4 - UZ	Ansprechpartner Die Ansprechpartner des Zentrums sind den	
02	Einweisern entsprechend ihrer Funktion bekannt	
	zu geben (z.B. Telefon, E-Mail). Dies kann mit der	
	geforderten Veröffentlichung der	
	Kooperationspartner abgebildet werden.	
1.3.5 -	Rückmeldesystem	
UZ	Es ist ein schriftliches Verfahren für die	
	mitbehandelnden Ärzte zur Erfassung, Bearbeitung und Rückmeldung von allgemeinen	
	und fallbezogenen Anliegen / Fragen der	
	Haupteinweiser einzurichten.	
1.3.6 -	Fortbildungen	
UZ	Es sind mindestens 2 x jährlich	
	Fortbildungsveranstaltungen für Ärzte durch das	
	Zentrum anzubieten. Inhalte/Ergebnisse sowie	
1.3.7 -	die Teilnahme sind zu protokollieren. Einweiserzufriedenheitsermittlung	
UZ	Alle 3 Jahre muss eine	
02	Einweiserzufriedenheitsermittlung	
	durchgeführt werden. Das Ergebnis dieser	
	Befragung ist auszuwerten und zu	
	analysieren. Eine abteilungsübergreifende	
	Befragung kann anerkannt werden.	
	Die Einweiserzufriedenheitsermittlung muss erstmele zum 1. Überwechungsgudit (1. Jehr	
	erstmals zum 1. Überwachungsaudit (1 Jahr nach Erstzertifizierung) vorliegen.	
1.3.8 -	Tumordokumentation / Follow-up	
UZ	Die Zusammenarbeit mit den Einweisern bei	
	der Nachsorge ist zu beschreiben.	
	Die Anforderungen hierzu sind unter "10	
	Tumordokumentation" abgebildet.	

1.4 Psychoonkologie

Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
1.4.1 -	Psychoonkologie – Qualifikation	
UZ	Diplom/ Master in Psychologie, der für ein wissenschaftlich anerkanntes Psychotherapieverfahren qualifiziert,	
	Ärzte der Humanmedizin,	



1.4 Psychoonkologie

Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
	Diplom/ Master Sozialpädagogik, der für ein	
	wissenschaftlich anerkanntes Psychotherapieverfahren qualifiziert	
	r sychotherapieveriannen quannziert	
	jeweils mit mind.1 psychotherapeutischen	
	Weiterbildung: Verhaltenstherapie,	
	Psychodynamische Psychotherapie (Analytische	
	Psychotherapie und Tiefenpsychologisch fundierte Psychotherapie), Systemische Therapie,	
	Neuropsychologische Therapie (bei psychischen	
	Störungen durch Gehirnverletzungen),	
	Interpersonelle Therapie (IPT; bei affektiven	
	Störungen und Essstörungen), EMDR zur Behandlung Posttraumatischer	
	Belastungsstörungen, Hypnotherapie bei	
	Suchterkrankungen und zur	
	psychotherapeutischen Mitbehandlung bei	
	somatischen Erkrankungen.	
	und psychoonkologischer Fortbildung (DKG-	
	anerkannt).	
	Bestandsschutz für alle, die aktuell anerkannt	
	sind sowie diejenigen, die eine DKG-anerkannte	
	psychoonkologische Fortbildung bis 31.12.2019	
	begonnen haben.	
	Approbation: Mind. 1 Person im	
	psychoonkologischen Team des Netzwerkes	
	(stationär o ambulant) muss approbiert sein	
	(Psychologischer oder ärztlicher Psychotherapeut)	
	Vertreter anderer psychosozialer Berufsgruppen	
	können bei Nachweis der o.g. Zusatzqualifikationen zugelassen werden. Hierfür	
	ist eine Einzelfallprüfung erforderlich.	
	Weitere Erläuterungen siehe FAQ.	
1.4.2 -	Psychoonkologie - Angebot und Zugang	
UZ	Jedem Pat. muss die Möglichkeit eines	
	psychoonkologischen Gespräches ort- und	
	zeitnah angeboten werden. Das Angebot muss niederschwellig erfolgen.	
	The state of the s	
4.4.0	Weitere Erläuterungen siehe FAQ.	
1.4.3 - UZ	Psychoonkologie Ressourcen	
02	Am Bedarf orientiert mind. 1 Psychoonkologe mit den genannten Qualifikationen steht dem	
	Zentrum zur Verfügung (namentliche	
	Benennung).	
1.4.4.a - UZ	Umfang der Versorgung	
02	Die psychoonkologische Versorgung, insbesondere der im Distress-Screening	
	überschwellig belasteten Pat., ist darzustellen.	
	Weitere Erläuterungen siehe FAQ.	
	TTORETO Enautorangon Siono I AQ.	



1.4 Psychoonkologie

Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
1.4.4.b -	Häufigkeit und Dauer der Gespräche ist zu	
UZ	erfassen	
1.4.5 -	Räumlichkeiten	
UZ	Für die psychoonkologischen Pat.gespräche ist	
1.1.6	ein geeigneter Raum bereitzustellen.	
1.4.6 - UZ	Organisationsplan Die Aufgabenwahrnehmung ist über einen	
02	Organisationsplan zu regeln, in dem u.a. die	
	Ressourcenverfügbarkeit und die örtliche Präsenz	
	erkennbar sind.	
1.4.7.a -	Psychoonkologie - Aufgaben	
UZ	Die psychoonkologische Betreuung von Pat. ist in	
	allen Phasen der Versorgung anzubieten	
	(Diagnose, stationär, poststationär).	
	Ziele und Aufgaben der Betreuung:	
	Diagnostische Abklärung nach positivem	
	Screening	
	 Vorbeugung/Behandlung von psychosozialen Folgeproblemen 	
	Aktivierung der persönlichen	
	Bewältigungsressourcen	
	Erhalt der Lebensqualität	
	Berücksichtigung des sozialen Umfeldes	
	Organisation der ambulanten Weiterbetreuung	
	durch Kooperation mit ambulanten	
	psychoonkologischen Leistungsanbietern	
	 Öffentlichkeitsarbeit (Pat.veranstaltung o.ä.) 	
	 Leitung des psychosozialen Qualitätszirkels 	
1.4.7.b -	Empfohlen wird außerdem:	
UZ	die Durchführung von Supervisions- und	
	Fortbildungs- und Schulungsangeboten für Mitarbeiter anzubieten bzw. zu koordinieren.	
	 eine zweimal jährliche Besprechung zwischen Psychoonkologen und dem pflegerischen und 	
	ärztlichen Bereich	
	die regelhafte schriftliche und ggf. mündliche	
	Rückmeldung der psychoonkologischen	
	Tätigkeit an die medizinischen Behandler (z.B.	
	Konsilbericht oder Dokumentation in der	
	medizinischen Akte)	
	 regelmäßige Teilnahme an Stationskonferenzen und Tumorkonferenzen 	
	 Kooperation mit Sozialdienst und anderen Zentren 	
	Angebot bzw. Koordination fachübergreifender	
	Interventionsangebote	
1.4.7.c -	Die Psychoonkologen sollten ihre Arbeit mind. 2 x	
UZ	jährlich im <mark>Rahmen</mark> Zentrum (der	
	Qualitätszirkel/Tumorkonferenz) vorstellen.	
1.4.8 -	Dokumentation und Evaluation	
UZ	Zur Identifikation des Behandlungsbedarfs ist es	
	erforderlich, ein Screening zu psychischen	
	Belastungen durchzuführen (z.B. siehe Kennzahl "Psychoonkologisches Distress-Screening") und	
	das Ergebnis zu dokumentieren. Der Anteil der im	
L	and any and any and any and any any and any any	



1.4 Psychoonkologie

Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
	Distress-Screening überschwellig belasteten Pat.	
	ist darzustellen.	
1.4.9 -	Fort-/Weiterbildung/Supervision	
UZ	Jährlich mind. 1 spezifische Fort- /Weiterbildung pro Mitarbeiter (mind. 1 Tag pro Jahr).	
	Externe Supervision ist regelmäßig zu ermöglichen (Empfehlung: 2x monatlich)	

1.5 Sozialarbeit und Rehabilitation

Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
1.5.1 -	Sozialarbeit – Qualifikation	
UZ	Sozialarbeiter / Sozialpädagoge	
	Einzelfallprüfungen entsprechend den	
	Vorgaben der Fachgesellschaft sind möglich	
1.5.2 -	Sozialdienst - Ressourcen:	
UZ	Für die Beratung der Pat. in dem Zentrum steht	
	mind. 1VK für 400 beratene Pat. (nicht Fälle) des	
	Zentrums (= Primärfälle, sek. Metastasierg,	
	Rezidive) zur Verfügung. Die personellen	
	Ressourcen können zentral vorgehalten werden, Organisationsplan muss vorliegen.	
1.5.3 -	Sozialarbeit - Angebot und Zugang	
UZ	Jedem Pat. muss die Möglichkeit einer Beratung	
02	durch den Sozialdienst in allen Phasen der	
	Erkrankung ort- und zeitnah angeboten werden	
	(Nachweis erforderlich). Das Angebot muss	
	niederschwellig erfolgen.	
1.5.4 -	Umfang Pat.betreuung	
UZ	Die Anzahl der Pat., die vom Sozialdienst eine	
	Betreuung erfahren haben, ist zu dokumentieren	
	und auszuwerten.	
1.5.5 -	Räumlichkeiten	
UZ	Für die soziale Beratungsarbeit ist ein geeigneter	
1.5.6 -	Raum bereitzustellen.	
UZ	Organisationsplan Die Aufgabenwahrnehmung ist über einen	
02	Organisationsplan zu regeln, in dem u.a. die	
	Ressourcenverfügbarkeit und die örtliche Präsenz	
	erkennbar sind.	
1.5.7.a -	Inhalte der Beratung	
UZ	unter Anwendung des DVSG-Leistungskatalogs	
	und des Expertenstandards PEOPSA	
	(Psychosoziale Erstberatung onkologischer Pat.	
	durch Soziale Arbeit):	
	Identifizierung sozialer, wirtschaftlicher und	
	psychischer Notlagen	
	 Einleitung von medizinischen Rehamaßnahmen 	
	Beratung in sozialrechtlichen und	
	wirtschaftlichen Fragen (z.B.	
	Schwerbehindertenrecht,	
	Lohnersatzleistungen, Renten,	
	Leistungsvoraussetzungen, Eigenanteile	



1.5 Sozialarbeit und Rehabilitation

Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
	 u.v.a.m.) Unterstützung bei Antragsverfahren Beratung zu ambulanten und stationären Versorgungsmöglichkeiten u. Weitervermittlung zu unterstützenden Angeboten und Fachdiensten Unterstützung bei der beruflichen und sozialen Reintegration Kooperation mit Leistungsträgern und Leistungserbringern Entlassmanagement 	3
1.5.7.b - UZ	 Intervention bei Notfällen Weitere Aufgaben: Angebot von Fortbildungen/ Informationsveranstaltungen für andere Disziplinen des Zentrums u/o Pat. Öffentlichkeits- und Netzwerkarbeit Teilnahme an multiprofessionellen Fallbesprechungen, Supervision interdisziplinäre Zusammenarbeit, insbesondere mit Ärzten, Pflegekräften, Krankengymnasten, Psychoonkologen, Seelsorge u.a. 	
1.5.8 - UZ	Dokumentation und Evaluation Die Tätigkeit der Sozialarbeiter ist zu dokumentieren (z.B. CareSD, KIS,) und zu evaluieren.	
1.5.9 - UZ	 Fort-/Weiterbildung Jährlich mind. 1 spezifische Fort-/Weiterbildung pro Mitarbeiter (mind. 1 Tag pro Jahr). Angebot von Supervision 	
1.5.10 - UZ	Pat.bezogene Auswahl Reha-Einrichtungen Den Pat. sollte bei bestehender Indikation eine onkologische Reha im Gespräch angeboten werden. (siehe auch 1.5.7).	

1.6 Beteiligung Patientinnen und Patienten

Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
1.6.1 -	Pat.befragungen:	
UZ	 Minimum alle 3 Jahre über 3 Monate wird allen Zentrumspat. die Möglichkeit gegeben, an der Pat.befragung teilzunehmen. Die Rücklaufquote sollte über 30% betragen (bei Unterschreitung Ergebnis bewerten). Befragung kann auch im Rahmen einer 	
	klinikübergreifenden Befragung stattfinden	
1.6.2 -	Auswertung Pat.befragung:	
UZ	Die Verantwortung für die Auswertung ist festzulegen.	
	Die Auswertung hat sich auf die Pat. des Zentrums zu beziehen.	
	Eine protokollierte Auswertung hat zu erfolgen	



1.6 Beteiligung Patientinnen und Patienten

Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
	und ist beim Audit vorzulegen.	
	Auf Basis der Auswertung sind Aktionen	
	festzulegen.	
1.6.3 -	Pat.information (allgemein):	
UZ	Das Zentrum soll sich und seine	
	Behandlungsmöglichkeiten gesamtheitlich	
	vorstellen (z.B. in einer Broschüre, Pat.mappe, über die Homepage).	
	Die Kooperationspartner mit Angabe des	
	Ansprechpartners sind zu benennen. Das	
	Behandlungsangebot ist zu beschreiben.	
	Das dargestellte Behandlungsangebot hat zu	
	umfassen: Reha / AHB, Selbsthilfe,	
	Behandlungsmaßnahmen und Alternativen.	
1.6.4 -	Entlassungsgespräch	
UZ	Mit jedem Pat. wird bei der Entlassung ein	
	Gespräch geführt, in dem folgende Themen	
	angesprochen und entsprechende Informationen bereitgestellt werden: z.B. Krankheitsstatus,	
	Therapieplanung, Nachsorge, personalisierter	
	Langzeitnachsorgeplan (Testicular Cancer	
	Survivorship Plan (nur Hoden)), supportive	
	Maßnahmen (z.B. Reha, Sanitätshaus,	
	psychosoziales Angebot). Bereitgestellte	
	Informationen z.B. uroonkologische Pat.leitlinien über www.leitlinienprogramm-onkologie.de	
1.6.5 -	Pat.information (fallbezogen):	
UZ	Dem Pat. wird aktiv die Bereitstellung folgender	
	Unterlagen angeboten.	
	Der Pat. erhält auf Wunsch folgende Dokumente:	
	Tumorkonferenzprotokoll/Behandlungsplan	
	Arztbrief	
	Nachsorgeplan / Nachsorgepass	
	Ggf. Studienunterlagen	
1.6.6 -	Veranstaltung für Pat.	
UZ	Es ist mind. 1x jährlich vom Zentrum eine	
	Informationsveranstaltung für Pat. und / oder	
	Interessierte durchzuführen.	
	Sofern PatVeranstaltungen von der Industrie (mit-) finanziert werden, ist dieser Fakt	
	einschließlich potenzieller Interessenkonflikte der	
	Dozenten offenzulegen. Eine direkte	
	Beeinflussung von Pat. durch Industrievertreter	
	muss durch das Zentrum ausgeschlossen	
	werden.	
	Weitere Erläuterungen siehe FAQ.	
1.6.7 -	Beschwerdemanagement	
UZ	Ein geregeltes Beschwerdemanagement ist	
	installiert. Die Pat. erhalten eine Rückmeldung.	
	Beschwerden werden im Verbesserungsprozess	
4.0.0	berücksichtigt.	
1.6.8 - UZ	Selbsthilfegruppen	
02	Die Selbsthilfegruppen mit denen das Zentrum aktiv zusammenarbeitet sind zu benennen.	
	Schriftliche Vereinbarungen mit den	
	Selbsthilfegruppen sind zu treffen, die folgende	
I	,	1



1.6 Beteiligung Patientinnen und Patienten

Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
	Punkte beinhalten sollte:	
	 Zugang zu Selbsthilfegruppen in allen Phasen der Therapie (Erstdiagnose, stationärer Aufenthalt, Chemotherapie,) 	
	Bekanntgabe Kontaktdaten der Selbsthilfegruppen (z.B. in Pat.broschüre, homepage des Zentrums)	
	 Möglichkeiten Auslage Informationsbroschüren der Selbsthilfegruppen 	
	 Regelhafte Bereitstellung von Räumlichkeiten am Zentrum für Pat.gespräche 	
	Qualitätszirkel unter Beteiligung von Vertretern aus Psychoonkologie, Selbsthilfegruppen, Sozialarbeit, Seelsorge, Pflege und Medizin.	
	 persönliche Gespräche zwischen Selbsthilfegruppen und dem Zentrum mit dem Ziel, Aktionen und Veranstaltungen gemeinsam zu veranstalten bzw. gegenseitig abzustimmen. Das Ergebnis des Gespräches ist zu protokollieren. 	
	Mitwirkung pflegerische/ärztliche Mitarbeiter bei Veranstaltungen der Selbsthilfegruppe	

1.7 Studienmanagement

Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
1.7.1 - UZ	Zugang zu Studien Den Pat. muss der Zugang zu Studien möglich sein. Die am Zentrum durchgeführten Studien sind aufzulisten und z.B. auf der Homepage zu publizieren (inkl. Kurzbeschreibung der Studie).	
1.7.2 - UZ	Studienbeauftragter Studienbeauftragter Arzt ist namentlich zu benennen	
	 Studienassistenz/ Study nurse Pro "durchführende Studieneinheit" ist eine Studienassistenz in dem "Studienorganigramm" namentlich zu benennen. Diese kann für mehrere "durchführende Studieneinheiten" parallel aktiv sein. Studienassistenz sollte bei der Erstzertifizierung verfügbar sein. Als Qualifikation sollte der Nachweis über den Ausbildungsgang für Studienassistenzen vorliegen. 	
1.7.3 - UZ	 Studienassistenz - Aufgaben Das Aufgabenspektrum ist schriftlich festzulegen (z.B. über Stellen- / Funktionsbeschreibung) und kann u.a. folgende Inhalte umfassen: Durchführung von Studien gemeinsam mit studienbeauftragtem Arzt Pat.betreuung während der Studie und in der 	



1.7 Studienmanagement

Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
	Nachsorge	
	Organisation, Koordination von Diagnostik, Labor, Probenversand und Prüfmedikation	
	Erhebung und die Dokumentation aller	
	studienrelevanten Daten	
	Vorbereitung und Begleitung von Audits und	
	Behördeninspektionen	
	Die Tätigkeit der Studienassistenz kann mit	
	anderen Tätigkeiten wie der Tumordokumentation kombiniert werden.	
1.7.4 -	Prozessbeschreibung	
UZ	Für die Aufnahme/Initiierung neuer Studien und	
	die Durchführung von Studien sind die Prozesse	
	incl. Verantwortlichkeiten festzulegen. Dies umfasst z.B.:	
	Auswahl neuer Studien incl.	
	Freigabeentscheidung	
	Interne Bekanntgabe neuer Studie	
	(Aktualisierung Studienliste,)	
	Studienorganisation (Besonderheiten Betrauung Studiennet, Delay	
	Betreuung Studienpat., Doku.,) • Art der Bekanntgabe von Studienergebnissen	
	(z.B. MA, Pat.)	
1.7.5.a -	Anteil Studienpat.	
UZ	Erstzertifizierung: mind. 1 Pat. in Studien	
	nach 1 Jahr: mind. 5 % d. Primärfälle	
	Als Studienteilnahme zählt nur die Einbringung	
	von Pat. in Studien, zu denen ein gültiges	
	Ethikvotum vorgelegt werden kann.	
	Die Anforderung gilt pro Tumorentität.	
	Weitere Erläuterungen siehe FAQ.	
1.7.5.b -	Als Studienteilnahme zählt nur die Einbringung	
UZ	von Pat. in Studien mit Ethikvotum (auch nicht- interventionelle/diagnostische Studien und	
	Präventionsstudien, Versorgungsforschung	
	werden anerkannt, Biobanksammlungen sind	
	ausgeschlossen).	
	Alle Studienpat. können für die Berechnung der	
	Studienquote (Anteil Studienpat, bezogen auf	
	Primärfallzahl des Zentrums) berücksichtigt	
	werden	
	Allgemeine Voraussetzungen für die Definition Studienquote:	
	 Pat. können 1x pro Studie gezählt werden, 	
	Zeitpunkt: Datum der Pat.einwilligung	
	(Ausnahme Pat. ZPM, siehe FAQ-Dokument)	
	Studienpat. können für 2 Zentren gezählt	
	werden, sofern das entsendende Zentrum selbst mindestens eine Studie für Pat. des	
	Zentrums (je Entität), durchführt. Sofern diese	
	Zählweise gewählt wird (fakultativ), muss das	
	Zentrum darstellen, wie viele Pat. in Studien	
	im eigenen Zentrum eingebracht, an andere	



1.7 Studienmanagement

Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
	Zentren/Kliniken zur Studienteilnahme geschickt und aus anderen Zentren/Kliniken für die Studienteilnahme übernommen werden - siehe auch Excelvorlage Datenblatt. Es können Pat. in der palliativen und adjuvanten Situation gezählt werden, keine Einschränkung der Stadien. Pat., die parallel in mehrere Studien eingebracht sind, können mehrfach gezählt werden	
	Weitere Erläuterungen siehe FAQ.	
1.7.6 - UZ	Zusammenarbeit mit externen Stellen Erfolgt die Studieninitiierung oder -durchführung (in Teilen) nicht durch die Hauptkooperationspartner, dann ist dies über einen Kooperationsvertrag eindeutig zu regeln.	

1.8 Pflege

Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
1.8.1 - UZ	 Onkologische Fachpflegekräfte Am Zentrum muss mind. 1 aktive Onkologische Fachpflegekraft (1 VK) im Tagdienst tätig sein. Onkologische Fachpflegekräfte sind namentlich zu benennen. In Bereichen, in denen Pat. versorgt werden, ist jeweils die Tätigkeit einer onkologischen Fachpflegekraft nachzuweisen. Die Aufgabenwahrnehmung/Vertretung ist schriftlich zu regeln und nachzuweisen. Zur Erstzertifizierung muss mind. eine Anmeldung zur Ausbildung "Onkologische Fachpflegekraft" vorliegen. In diesem Fall ist darzulegen, wie die nachfolgend beschriebenen "Zuständigkeiten / Aufgaben" während der Ausbildung wahrgenommen werden. Es wird empfohlen während der Ausbildungsphase eine Kooperation mit einer bereits ausgebildeten onkologischen Fachpflegekraft einzugehen, die in der Ausbildungsphase die Aufgabenausführung begleitet. Nach 3 Jahren ist die Onkologische 	Eriauterungen des Zentrums
	 Fachpflegekraft nachzuweisen. Voraussetzung für die Anerkennung als Onkologische Fachpflegekraft ist die Weiterbildung onkologische Fachpflegekraft gemäß jeweiliger landesrechtlicher Regelung oder dem Muster für eine landesrechtliche Ordnung der Deutschen Krankenhausgesellschaft e.V. (DKG) oder Advanced Practice Nurse (Master-Titel) plus 2 Jahre praktische uro-onkologische 	



1.8 Pflege

Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
	Berufserfahrung (VK äquivalent in stationären,	
	tagesstationären oder klinik-ambulanten	
4.0.0	Bereichen)	
1.8.2 - UZ	Zuständigkeiten / Aufgaben	
02	Pat.bezogene Aufgaben:	
	Fachbezogenes Assessment von Symptomen, Nebenwirkungen und Belastungen	
	Individuelle Ableitung von Interventionen aus	
	pflegerischen Standards	
	Durchführung und Evaluation von	
	pflegerischen und therapeutischen	
	Maßnahmen	
	Ermittlung des individuellen pat.bezogenen Beratungsbedarfs.	
	Im Rahmen des Pflegekonzeptes des	
	Zentrums ist der fachspezifische	
	Beratungsbedarf bereits zu definieren	
	Kontinuierliche Information und Beratung des	
	Pat. (und deren Angehörige) während des	
	gesamten Krankheitsverlaufes	
	Durchführung, Koordination und Nachweis von strukturierten Beratungsgesprächen und	
	Anleitung von Pat. und Angehörigen; diese	
	können entsprechend des Konzeptes auch	
	von anderen langjährig erfahrenen	
	Pflegefachkräften mit onkologisch-fachlicher Expertise durchgeführt werden.	
	Teilnahme am Tumorboard (entsprechend)	
	Kap. 1.2) ist wünschenswert	
	Initiierung von und Teilnahme an	
	multiprofessionellen Fallbesprechungen/	
	Pflegevisiten; Ziel ist die Lösungsfindung in komplexen Pflegesituationen; Kriterien zur	
	Auswahl von Pat. sind festzulegen; pro Jahr	
	und Zentrum sind Fallbesprechungen/	
	Pflegevisiten regelmäßig nachzuweisen	
	Übergeerdnete Tätigkeiten:	
	Übergeordnete Tätigkeiten:Es ist ein Pflegekonzept zu entwickeln und	
	umzusetzen, in dem die organspezifischen	
	Besonderheiten Spezifika der onkologischen	
	Pflege in dem Prostatakrebs-	
	/Uroonkologischen Zentrum Berücksichtigung finden.	
	Erstellung von fachspezifischen, hausinternen	
	Standards auf Basis von (wenn möglich)	
	evidenzbasierten Leitlinien (z.B. S3-LL Supportiv).	
	Angebot einer kollegialen Beratung/	
	Supervision	
	Vernetzung der onkologisch Pflegenden in	
	einem gemeinsamen Qualitätszirkel und Teilnahme am Qualitätszirkel des	
	Prostatakrebs-/Uroonkologischen Zentrums.	
	Interdisziplinärer Austausch mit allen an der	
	Behandlung beteiligter Berufsgruppen	



1.8 Pflege

Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
	Verantwortung für die Umsetzung der	
	Anforderungen an die Chemotherapie	
4.0.0	applizierende Pflegefachkraft (siehe Kapitel 6.2.3)	
1.8.3 -	Pflegekonzept	
UZ	Es ist ein Pflegekonzept zu entwickeln und umzusetzen, in dem die Spezifika der	
	onkologischen Pflege Berücksichtigung finden.	
1.8.4 -	Einarbeitung	
UZ	Die Einarbeitung von neuen Mitarbeitern hat	
-	anhand eines onkologisch-fachlichen	
	Einarbeitungskataloges/-plans unter Beteiligung	
	der onkologischen Fachpflegekraft zu erfolgen.	
1.8.5 -	Aus- und Weiterbildung	
UZ	Es ist ein Qualifizierungsplan für das	
	pflegerische Personal vorzulegen, in dem die	
	für einen Jahreszeitraum geplanten	
	Qualifizierungen dargestellt sind.	
	Jährlich mind. 1 spezifische Fort-/ Weiterbildung pro Miterbeiter (mind. 1 Teg pro Weiterbildung pro Miterbeiter (mind. 1 Teg pro Miterbeiter) Miterbeiter (mind. 1 Teg pro Miterbeiter)	
	Weiterbildung pro Mitarbeiter (mind. 1 Tag pro Jahr), sofern dieser qualitätsrelevante	
	Tätigkeiten für das Zentrum wahrnimmt.	
1.8.6 -	Postoperative Versorgung	
MB	Die Stomaversorgung (wo zutreffend) ist in	
	einer Verfahrensbeschreibung zu regeln	
1.8.7 -	Anerkannte Ausbildung Stomatherapie:	
MB	Anerkannt sind Weiterbildungen der FgSKW	
	zur/zum Pflegeexpertin / Pflegeexperte für	
	Stoma, Kontinenz und Wunde mit einem	
	Weiterbildungsumfang von 720h bzw. sonstige vergleichbare Weiterbildungen.	
	Zur Erstzertifizierung muss mind. eine	
	Anmeldung zur Ausbildung "Stomatherapie"	
	vorliegen. In diesem Fall ist darzulegen, wie	
	die nachfolgend beschriebenen	
	"Zuständigkeiten / Aufgaben" während der	
	Ausbildung wahrgenommen werden.	
	Es wird empfohlen, während der	
	Ausbildungsphase eine Kooperation mit einer	
	bereits ausgebildeten onkologischen Fachpflegekraft einzugehen, die in der	
	Ausbildungsphase die Aufgabenausführung	
	begleitet.	
	Nach 3 Jahren ist die Stomatherapie	
	nachzuweisen.	
	D. C. W. a. Land A. C. J. C. C. C. C.	
	Definition der Aufgaben der Stomatherapie	
	Prästationäre bzw. präoperative sowie postatationäre Aplaitung Peratung und	
	poststationäre Anleitung, Beratung und Schulung von Pat. und Angehörigen	
	But the second of the second o	
	(bzw. geregelter Informationsaustausch)	
	Ggf. Abhalten einer Stomasprechstunde	
	Syl. Abriation einer Otomaspreonstunde	

1.9 Allgemeine Versorgungsbereiche (Apotheke, Ernährungsberatung, Logopädie, ...)



Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
1.9.1 -	Supportive Therapie	
UZ	Die Möglichkeiten zur supportiven Therapie ist für alle Therapieabschnitte zu beschreiben (Prozessbeschreibung/Algorithmus).	
	 Ein Schmerztherapeut muss namentlich benannt sein und für Pat. als fester Ansprechpartner für Konsile zur Verfügung stehen. 	
	Für ambulant zu behandelnden Pat. soll die Information über sozialarbeiterische Beratung und der Zugang zu psychoonkologischer Versorgung erfolgen und ein fester Ansprechpartner zur Verfügung stehen.	
	Zugang zur Seelsorge ist zu beschreiben	
	 Bei Ausführung über Kooperationspartner ist für die genannten Anforderungen eine Kooperationsvereinbarung zu vereinbaren. Ernährungsberatung muss Bestandteil des PZ/UOZ sein, eine SOP sollte zur Verfügung 	
	stehen • Bedarf für Ernährungsberatung ist pat.bezogen aktiv zu ermitteln und durchzuführen	
	 Das metabolische Risiko ("Nutritional Risk") sollte spätestens bei der stationären Aufnahme mittels Nutritional Risk Screening (NRS) z.B. nach Kondrup 2003 erfasst werden. 	

2. Organspezifische Diagnostik und Therapie

2.1 Sprechstunde

Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
2.1.1 - UZ	Anzahl Ärzte / Fachärzte in Tätigkeit für das Zentrum im Bereich der urologischen Diagnostik	
	mind. 1 Facharzt für Urologie pro Tumorentität benannt	
	Ein Facharzt kann für mehrere Tumorentitäten benannt sein	
	Fachärzte sind namentlich zu benennen	
2.1.2 -	Wartezeiten nach Indikationsstellung	
UZ	Termin zur Sprechstunde < 24 Wochen	
	Termin zur sonographisch gesteuerten	
	Stanzbiopsie < 2 4 Wochen	
	Vorstellung prätherapeutische Konferenz bzw.	
	Tumorkonferenz < 2 Wochen	
	Insgesamt darf der Zeitraum bis zur Besprechung der Therapieempfehlung nicht länger als <mark>6 10</mark>	
	Wochen betragen.	
2.1.3 -	Wartezeiten während der Sprechstunde	
UZ	AnforderungRichtwert: < 60 min	
	Mark and the second size of Table 1	
	Wartezeiten auf einen Termin	
	AnforderungRichtwert: < 4 Wochen	



2.1 Sprechstunde

Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
	Die Wartezeiten sind stichprobenartig zu erfassen und statistisch auszuwerten (Empfehlung: Auswertungszeitraum 4 Wochen pro Jahr).	
2.1.4 - UZ	Verfahrensbeschreibungen der relevanten Prozesse im Bereich der urologischen Diagnostik müssen vorliegen. Diese sind u.a.: • Diagnostik incl. Befundmitteilung (inkl. Pat. mit (Lokal)Rezidiv und/oder Fernmetastasierung)	
	Therapieplanung (Zeitpunkt präoperativ)(Prä-)stationäre AufnahmeZusammenarbeit mit anderen	
	Kooperationspartnern (v.a. extern)Vorbereitung der Pat. für die Tumorkonferenz	
245-	Für die Ausführung der Prozesse müssen ausreichende Ressourcen verfügbar sein.	
2.1.5.a - MN	Erfassung erbliche Belastung und Genetische Beratung Pat., bei denen der Verdacht auf ein erbliches	
	Nierenzellkarzinom besteht, sollen auf die Möglichkeit einer genetischen Beratung hingewiesen werden	
	Die Checkliste für die Erfassung einer erblichen Belastung ist unter diesem <u>Link</u> downloadbar	
2.1.5.b - MH	Allen Pat. mit Verdacht auf einen Keimzell- /strangtumor soll vor Therapiebeginn, (vor Ablatio testis, spätestens vor einer Chemo- oder Radiotherapie) eine Kryokonservierung von Spermatozoen angeboten werden.	
	 Das Gespräch muss dokumentiert werden. Eine Verfahrensbeschreibung mit namentlicher Nennung von Verantwortlichen ist vorzuweisen. 	
	Die SOP Fertilitätserhalt kann unter folgendem Link heruntergeladen werden: www.krebsgesellschaft.de/zertdokumente.html	
2.1.6 -	Fort-/Weiterbildung	
UZ	Es ist ein Qualifizierungsplan für das medizinische (ärztliche, pflegerische, technische,) Personal vorzulegen	
	In dem Qualifizierungsplan sind die für einen Jahreszeitraum geplanten Qualifizierungen darzustellen.	
	Jährlicher Umfang mind. 1 spezifische Fort-/Weiterbildung pro MitarbeiterIn (mind. 1 Tag pro Jahr), sofern diese qualitätsrelevante Tätigkeiten für das Zentrum wahrnehmen.	
	Sofern in den gemäß Onkologievereinbarung geforderten	
2.1.7 - UZ	Gerätebeschreibung und Aufführung aller für die Diagnostik im Zentrum verwendeten	
	Ultraschallgeräte (die Möglichkeit der	



2.1 Sprechstunde

Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
	transrektalen Sonographie muss gegeben sein)	

2.2 Diagnostik

Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
2.2.1 -	Grundsätzlich sollte das Labor für die	-
PZ	Parameter Gesamt-PSA und freies PSA nach	
	DIN EN ISO 15189 akkreditiert sein und die	
	entsprechende Urkunde der DAkkS	
	(Deutschen Akkreditierungsstelle) des DAR (Deutscher Akkreditierungsrat) vorweisen	
	können.	
	Falls das Labor nicht akkreditiert ist, müssen	
	die folgenden	
	Voraussetzungen/Anforderungen erfüllt sein.	
2.2.2 -	Laborleitung	
PZ	Facharzt für Laboratoriumsmedizin	
	oder klinischer Chemiker	
	oder Facharzt für Urologie mit Fachkunde	
	Labor	
	oder Master of Science Biotechnologie	
	Eine Vertretungsregelung mit entsprechender	
	Qualifikation besteht.	
	Eine werktägliche Rücksprache mit der Laborateitung gewasse fündig Klinikan des BZ	
	Laborleitung muss für die Kliniker des PZ möglich sein.	
	 Ein Facharzt bzw. die Laborleitung führt die 	
	medizinische Validation der Laborbefunde	
	durch.	
2.2.3 -	MTL:	
PZ	Die Analysen werden nur durch qualifizierte	
	medizinisch-technische Assistenten/-innen	
	durchgeführt.	
	Die technische Validation der Messergebnisse ATI	
0.0.4	erfolgt durch die MTL.	
2.2.4 - PZ	Parameter:	
1 2	 obligate werktägliche Bestimmung von Gesamt-PSA (tPSA), von freiem PSA (fPSA) 	
	und Berechnung des PSA-Quotienten (bei	
	Indikation) und des komplexierten PSA (cPSA)	
	fakultative werktägliche Bestimmung von	
	freiem PSA (fPSA) und Berechnung des PSA-	
	Quotienten oder fakultative werktägliche	
	Bestimmung des komplexierten PSA (cPSA)	
	fakultative Bestimmung von ultra sensitivem	
2.2.5 -	PSA Laborinterne Qualitätssicherung:	
2.2.5 - PZ	 Nach Richtlinien der Bundesärztekammer. 	
1 2	• Nach Nichtillien der Bundesatztekannner.	
2.2.6 -	Diagnostika-Hersteller und Analysensysteme:	
PZ	Keine Vorgaben bezüglich Auswahl der	
	Diagnostika-Hersteller und des eingesetzten	
	Analysensystems.	
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·



2.2 Diagnostik

Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
	 Bei Herstellerwechsel muss die Vergleichbarkeit der Messungen anhand von Parallelanalysen (altes/neues System) oder Analysen an Rückstellproben ermittelt werden. 	
2.2.7 - PZ	Kumulative Befundübermittlung muss möglich sein Angabe des Cut-Off-Wertes Angabe des PSA-Quotienten	
	Angabe von altersentsprechenden Referenzintervallen	
2.2.8 - PZ	 Erfolgreiche Teilnahme an 4 Ringversuchen pro Jahr für Gesamt-PSA und freies PSA (Nachweis). Standardisierte Prä-Analytik, Analytik und 	
2200	Post-Analytik nach erstellten SOPs.	
2.2.9.a - PZ	 Biopsien Die korrekte Indikation zur TRUS Biopsie der Prostata muss aufgezeigt werden. Mindestens 20% der Pat. mit Stanzbiopsien müssen positiv sein. In der MRT beschriebenen Karzinomsuspekten Herde (PI-RADS 4 und 5) sollen durch die Entnahme von 2-3 Zylindern proHerd gezielt biopsiert werden; besystematischer Biopsie Ee müssen sollen mindestens 10 Stanzbiopsiezylinder von je mind. 1 cm Länge entnommen werden. Bei Tumorsicherungsbiopsien ist eine geringere Anzahl an Biopsien möglich. Eine Auswertung muss vorgelegt werden. 	
0.001	Weitere Erläuterungen siehe FAQ.	
2.2.9.b - MN	 Biopsien Die Biopsie soll als Stanzzylinderbiopsie erfolgen. Es sollten mindestens 2 Biopsien unter Ultraschall- oder CT-Kontrolle entnommen werden 	
2.2.10 - MB	Urindiagnostik Folgende Urindiagnostik ist zu ermöglichen: Urinmikroskopie/ Mikrobiologische Untersuchung Urinzytologie inkl. Fluoreszenz-in-situ Hybridisierung (FISH) oder Immunzytologie	

3. Radiologie

Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
3.1 - UZ	Fachärzte	
	Mindestens 1 Facharzt für Radiologie	
	Vertretungsregelung mit gleicher Qualifikation	



Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
	ist schriftlich zu belegen	
	 Facharzt und Vertreter sind namentlich zu 	
	benennen	
3.2 - UZ	MTR der Radiologie	
	 Mind. 2 qualifizierte MTR müssen zur 	
	Verfügung stehen und namentlich benannt	
	sein	
3.3.1 -	Vorzuhaltende Methoden/Geräte	
UZ	konventionelles Röntgen	
	Spiral-CT zum Staging bei	
	Fernmetastasierung	
	 Sonographie (einschließlich Möglichkeit zur transrektalen Sonographie) 	
	MRT zum Staging	
3.3.2 -	(wenn möglich und bei Verfügbarkeit als	
PZ	Kassenleistung obligat: mp-)MRT zur Detektion:	
_	Gerätespezifikation nach PI-RADS v2.1 (1,5 oder	
	3 Tesla)	
3.3.3 -	CT-Urographie	
MB		
3.3.4 -	Ganzkörper-CT (Low Dose)	
MN	oder	
	 Ganzkörper-MRT (ggf. über Kooperation) 	
3.4 - UZ	Die Durchführung von Bildgebung zum Staging	
	und die Befundung am selben oder folgenden Arbeitstag müssen gewährleistet sein.	
3.5 - PZ	Qualitätsstandards mpMRT	
0.0 12	Für die Durchführung der mpMRT sind die aktuell	
	gültigen Qualitätsstandards der DRG/BDR zu	
	berücksichtigen (Franiel T, et al. DOI 10.1055/a-	
	1406-8477). Die Umsetzung ist darzustellen.	
3.6 - UZ	Prozessbeschreibungen der Radiologie	
	(SOP's) Die Bildgebungsverfahren sind zu beschreiben	
	und 1 x jährlich auf Aktualität zu überprüfen.	
3.7.1 -	Befunderstellung	
UZ	Der schriftliche Befund muss spätestens 48 h	
	nach der Untersuchung den mitbehandelnden	
	Ärzten vorliegen.	
3.7.2 -	Die MRT der Prostata muss standardisiert z.B.	
PZ	nach den Empfehlungen des Europäischen	
3.8 - UZ	Consensus Meetings befundet werden. Fort-/ Weiterbildung	
3.0 - 02	Es ist ein Qualifizierungsplan für das ärztliche	
	und sonstige Personal (MTR) vorzulegen, in	
	dem die für einen Jahreszeitraum geplanten	
	Qualifizierungen dargestellt sind.	
	Jährlich mind. 1 spezifische Weiterbildung pro	
	MitarbeiterIn (Dauer > 0,5 Tage), sofern	
	diese/r qualitätsrelevante Tätigkeiten für das	
0.0	Zentrum wahrnimmt.	
3.9 - UZ	Erreichbarkeit	
	Anwesenheit eines Facharztes für Radiologie während der Arbeitszeit, 24-Stunden-	
	Erreichbarkeit außerhalb der Dienstzeiten ggf.	
	über Kooperation (einschließlich Wochenenden	
·	,	,



Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
	und Feiertage)	

4. Nuklearmedizin

Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
4.1.1 -	Fachärzte der Nuklearmedizin:	
UZ	 Mind. 1 Facharzt für Nuklearmedizin steht zur Verfügung 	
	 Vertretungsregelung mit gleicher Qualifikation ist schriftlich zu belegen 	
	 Facharzt und Vertreter sind namentlich zu benennen 	
4.1.2 - MN, MB, MH, MPEN	Als Fachärzte werden auch Radiologen mit Zusatz-Weiterbildung Nuklearmedizinische Diagnostik anerkannt	
4.2 - UZ	MTR der Nuklearmedizin:	
	Mind. 2 qualifizierte MTR müssen zur Verfügung stehen und namentlich benannt sein	
4.3.1 -	Methoden	
UZ	Beschreibung der in der Abteilung zur Verfügung	
	stehenden bildgebenden Methoden.	
	Obligat:Knochenszintigrafie (Niere, Harnblase, Hoden:	
	ggf. in Kooperation)	
	FDG-PET/CT (Peniskarzinom)	
4.3.2 -	Fakultativ:	
PZ	PSMA-PET-Hybridbildgebung	
	Stationäre Radionuklidtherapie	
4.4 - UZ	Prozessbeschreibungen (SOP's)	
	Die Bildgebungsverfahren in der Nuklearmedizin	
	sind zu beschreiben und 1 x jährlich auf Aktualität	
45 117	zu überprüfen.	
4.5 - UZ	Befunderstellung Der schriftliche Befund der Nuklearmedizin	
	"Szintigraphie" (Gammakameradiagnostik) muss	
	spätestens 24 h nach Abschluss der	
	Untersuchung den mitbehandelnden Ärzten	
	vorliegen. Für die Befunderstellung der	
	Hybriddiagnostik ist eine Zeitspanne von jeweils	
4.6 - UZ	24 h pro beteiligter Fachdisziplin vorgesehen. Fort-/ Weiterbildung	
4.0 - 02	Es ist ein Qualifizierungsplan für das ärztliche	
	und sonstige Personal (MTR) vorzulegen, in	
	dem die für einen Jahreszeitraum geplanten	
	Qualifizierungen dargestellt sind.	
	Jährlich mind. 1 spezifische Weiterbildung pro	
	MitarbeiterIn (Dauer > 0,5 Tage), sofern diese	
	qualitätsrelevante Tätigkeiten für das Zentrum wahrnimmt.	
	wahrnimmt.	

5. Operative Onkologie



5.1 Organübergreifende operative Therapie (Nicht belegt)

Kap.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
5.1.1 - UZ	Die Erhebungsbögen der Organkrebszentren und Onkologischen Zentren verfügen über ein einheitliches Inhaltsverzeichnis. Für Uroonkologische Zentren ist das vorliegende Kapitel nicht mit Fachlichen Anforderungen hinterlegt.	

5.2 Organspezifische operative Therapie

Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
5.2.1.a -	Operative Expertise Prostata	
PZ	Anzahl Prostatektomien im Rahmen von	
	uroonkologischen Operationen/Jahr/Zentrum (auf	
	Primärfälle und Pat. mit neuaufgetretenem	
	Rezidiv bezogen)	
	• 50-74 Prostatektomien:	
	Sofern nur 1 Operateur benannt, dann	
	Benennung eines 2. Operateurs bis zum nächsten Audit notwendig (Qualifikation EB 5.2.6)	
	 ≥ 75 Prostatektomien => Benennung von mind. 2 Operateuren 	
	Prostatektomien:	
	Radikale Prostatektomie (Primärintervention)	
	Radikale Zystoprostatektomie bei Riccontroller IND BCc.	
	Blasenkarzinom UND PCa (Primärintervention)	
	Radikale Zystoprostatektomie bei Prostatakarzinom (Primärintervention)	
	Radikale Prostatektomie (Rezidivtherapie) -	
	Salvageprostatektomie	
	Angabe Prostatektomien in Basisdaten	
	(Excel-Vorlage)	
	Bei 25-49 Prostatektomien:	
	Einzelfallentscheidung; im Auditbericht muss	
	die Empfehlung zur Aufrechterhaltung des	
	Zertifikats ohne Einschränkung gegeben sein	
	(u.a. ≥ 100 Primärfälle)	
	Namentliche Benennung Operateure	
	in Tabelle Prostataoperateure	
	Weitere Erläuterungen siehe FAQ.	
5.2.1.b -	Operative Expertise Niere	
MN	 mind. 30 Nierenteilresektionen und/ oder 	
	Nephrektomien (OPS 5-553, 5-554) bei	
	malignen Nierentumoren/ Jahr/ Zentrum (=	
	gezählt werden Karzinome (ICD-10 C 64, C65)	
	Kennzahlenbogen Niere	
	(Excel-Vorlage; Basisdaten)	



Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
	Weitere Erläuterungen eighe EAO	
5.2.1.c -	Weitere Erläuterungen siehe FAQ. Operative Expertise Harnblase	
MB	20 Zystektomien (OPS 5-576) bei	
	Harnblasenkarzinom/ Jahr/ Zentrum (= gezählt	
	werden Karzinome (ICD-10 C 67, D09.0,	
	D41.4)	
	 Ebenso zählen vordere/ komplette Exenterationen (OPS 5-687.0; 5-687.2) bei 	
	Pat. mit Harnblasenkarzinom (ICD-10 C67)	
	und Pat. mit jeglicher C-Diagnose.	
	Kennzahlenbogen Harnblase (Excel-Vorlage; Basisdaten)	
	(Excel-vollage, basisuateri)	
	Weitere Erläuterungen siehe FAQ.	
5.2.1.d -	Operative Expertise Penis	
MPEN	 4 Resektionen (OPS 5-640.2, 5-641, 5-642) in Verbindung mit ICD 10 C60/ D07.4 pro Jahr 	
	und	
	3 inguinale/pelvine Lymphadenektomien (OPS)	
	5-401.51 /.52/.53, 5-401.a1/.a2/a3, 5-402.4/.9 ,	
	5-404.d-h, 5-406.4, 5-407.2/.3/.4) in	
5.2.1.e -	Verbindung mit ICD 10 C60 /D07.4 pro Jahr Weißlicht-Zystoskopie	
MB	Weishent-Lystoskopie	
	Anforderung Durchführung:	
	FA für Urologie	
	Folgondo Diognostik ist zu ermäglishen	
	Folgende Diagnostik ist zu ermöglichen:Flexible oder rigide Zystoskopie	
	Fluoreszenz-assistierte Zystoskopie	
	(Hexylaminolaevulinat) (siehe auch Kap. 5)	
	Biopsie	
	Techniken	
	Fluoreszenzassistierte TUR-B (mit	
	Hexylaminolaevulinat) ist zu ermöglichen	
	Im Rahmen einer transurethralen	
	Blasenresektion sollen folgende Befunde im	
	OP-Bericht beschrieben werden: geschätzte Größe des Tumors (in cm), Lokalisation und	
	Anzahl der Tumoren, Erscheinungsbild des	
	Tumors sowie das Vorhandensein weiterer	
	Schleimhautauffälligkeiten	
	Weitere Erläuterungen siehe FAQ.	
5.2.2 -	Instillationstherapie	
MB	Die folgenden Techniken sind vorzuhalten/ zu ermöglichen:	
	Chemotherapie-Frühinstillation	
	Instillations-Therapie mit Bacille-Calmette- Oversig (BOO)	
522	Guerin (BCG)	
5.2.3 - UZ	Bettenkapazität für die stationäre Versorgung von Pat. des	
	Zentrums muss ausreichend sein.	



Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
	Beschreibung der	
	Ausstattung der Pat.zimmer	
	Besonderheiten der Abteilung	
5.2.4 -	OP-Kapazität	
UZ	Es muss mindestens 1 OP-Saal regelmäßig für	
	uroonkologische Operationen zur Verfügung	
5.0.5	stehen.	
5.2.5 - UZ	Kapazität Pflege	
UZ	Im stationären, operativen Bereich des Zentrums muss immer eine examinierte Pflegekraft pro	
	Schicht verfügbar sein.	
5.2.6 -	Postoperative Versorgung	
UZ	Die Versorgung in folgenden Bereichen ist in	
	einer Verfahrensbeschreibung zu regeln:	
	Intensivmedizinische Versorgung	
	Physiotherapie	
	Postoperative Schmerztherapie	
	Möglichkeit der operativen Notfallversorgung	
	über 24h muss gewährleistet sein	
	Notfallbehandlung	
	Verfügbarkeit Notfallausrüstung und	
	schriftlicher Ablaufplan für Notfälle.	
5.2.7 -	Fachärzte für das Uroonkologische Zentrum	
UZ	Mind. 2 Fachärzte in Tätigkeit für das Zentrum gemäß Stellenplan (können parallel auch	
	Operateure sein). Die Fachärzte sind namentlich	
	zu benennen.	
5.2.8.a -	Operateure	
UZ	Jeder Zentrumspat. muss von einem der	
	benannten Operateure operiert werden (bzw.	
	im Rahmen einer Lehrassistenz).	
	Assistenz	
	Anerkennung als Assistenz nur möglich, wenn	
	diese im Rahmen der Ausbildung erfolgt (keine parallele Anerkennung der Fälle bei 2 benannten	
	Operateuren).	
5.2.8.b -	Prostata-Operateure	
PZ	Expertise pro Operateur	
	Jeder Prostataoperateur muss mindestens	
	jährlich 25 Prostatektomien oder 75	
	Prostatektomien in 5 Jahren nachweisen. Bei	
	Erstzertifizierung muss diese Anzahl im Jahr	
	vor der Erstzertifizierung nachgewiesen sein	
	(Auszug aus dem Klinikinformationssystem).Beschreibung der speziellen Qualifikation	
	Beschreibung der speziellen Qualifikation (Ausbildung) der Prostata-Operateure über	
	Curricula.	
	Radikale Prostatektomie (retropubisch,	
	perineal oder laparoskopisch)	
	 Nerverhaltende radikale Prostatektomie 	
	 Ausräumung der pelvinen Lymphknoten 	
	(inkl. "extended-field" Lymphadenektomie)	
	o Transurethrale Palliativ-Therapie des	
	Prostatakarzinoms (v.a. TUR-Prostata)	



Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
	 Beherrschung von Komplikationen nach 	
	erfolgter Operation	
	Metastasenchirurgie	
	 Jährlich mind. 1 prostataspezifische Weiterbildung pro Operateur (Dauer > 0,5 	
	Tage)	
	(ago)	
	Namentliche Benennung Operateure	
	in Tabelle Prostataoperateure	
	(am Ende des Kapitels)	
500 -	Weitere Erläuterungen siehe FAQ.	
5.2.8.c - PZ	Zulassung neuer Operateure Ersternennung als Prostataoperateur: mind. 100	
1 2	radikale Prostatektomien als Erstoperateur	
	(Auszug aus dem Klinikinformationssystem oder	
	Vorlage von Zeugnissen).	
5.2.8.d -	Operateure Niere	
MN	Mind. 2 Operateure Niere sind namentlich zu	
	benennen (Operateure können auch Prostata-	
	/Harnblasen-/Hoden-/Penisoperateure sein)	
	Expertise pro Operateur	
	Mind. 15 Nierenteilresektionen und/oder	
	Nephrektomien (=OPS: 5-553, 5-554), bei	
	malignen Nierentumoren / Jahr (= gezählt	
	werden Karzinome (ICD-10 C 64, C65)	
	Namentliche Nennung in	
	Tabelle "Nierenoperateure"	
	(am Ende dieses Kapitels)	
5.2.8.e -	Zulassung neuer Operateure	
MN	In den letzten 3 Jahren kumulativ mind. 40	
	Nierenteilresektionen und/oder Nephrektomien	
	bei malignen Nierentumoren (ICD-10 C 64,	
	C65) als Erstoperateur (Auszug aus dem Klinikinformationssystem oder Vorlage von	
	Zeugnissen).	
5.2.8.f -	Operateure Harnblase	
MB	Mind. 2 Operateure Harnblase sind namentlich	
	zu benennen (Operateure können auch	
	Prostata-/Nieren-/Hoden-/Penisoperateure	
	sein)	
	Expertise pro Operateur	
	10 Zystektomien (OPS 5-576) bei	
	Harnblasenkarzinom/ Jahr (= gezählt werden	
	Karzinome (ICD-10 C 67, D09.0, D41.4)	
	Ebenso zählen vordere /komplette	
	Exenterationen (OPS 5-687.0; 5-687.2) bei	
	Pat. mit Harnblasenkarzinom (ICD-10 C67) und Pat. mit jeglicher C-Diagnose	
	and i de intrognonor o Diagnoso	
	Namentliche Nennung in	
1	Namentione Nemiding in	
	Tabelle "Harnblasenoperateure" (am Ende dieses Kapitels)	



Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
5.2.8.g -	Zulassung neuer Operateure	
MB	• In den letzten 3 Jahren kumulativ mind. 30	
	Zystektomien bei Harnblasenkarzinom (ICD -	
	10 C67, D09.0, D41.4) (als Erstoperateur	
	(Auszug aus dem Klinikinformationssystem oder Vorlage von Zeugnissen)).	
	Ebenso zählen vordere /komplette	
	Exenterationen (OPS 5-687.0; 5-687.2) bei	
	Pat. mit Harnblasenkarzinom (ICD-10 C67)	
	und Pat. mit jeglicher C-Diagnose	
5.2.8.h -	Operateure Hoden	
MH	Mind. 2 Operateure Hoden sind namentlich zu honennen (Operateure können gueb Brestete	
	benennen (Operateure können auch Prostata-/Nieren-/Harnblasen-/Penisoperateure sein)	
	/Micron-/Mambiasch-/Femsoperateure selli)	
	Expertise pro Operateur	
	3 (nerv-schonende) retroperitoneale	
	(paraaortal, paracaval) Lymphadenektomien	
	(OPS 5-404.d/e, 5-407.2) pro Jahr	
	Waitara Erläutarungan siaha EAO	
5.2.8.i -	Weitere Erläuterungen siehe FAQ. Zulassung neuer Operateure	
MH	 In den letzten 3 Jahren kumulativ 9 	
'	retroperitoneale (paraaortal, paracaval)	
	Lymphadenektomien als Erstoperateur	
	(Auszug aus dem Klinikinformationssystem	
	oder Vorlage von Zeugnissen).	
	Weitere Erläuterungen siehe FAQ.	
5.2.8.j -	Operateure Penis	
MPEN	Mind. 2 Operateure Penis sind namentlich zu	
	benennen (Operateure können auch Prostata-	
	/Harnblasen-/Hoden-/Nieren-Operateure sein)	
	Formardian and Operation	
	Expertise pro Operateur:	
	• in den letzten 3 Jahren mind. 6 Resektionen (OPS 5-640.2, 5-641, 5-642) in Verbindung mit	
	ICD 10 C60/ D07.4) und	
	• in den letzten 3 Jahren mind. 4	
	inguinale/pelvine Lymphadenektomien (OPS	
	5-401.51 /.52/.53, 5-401.a1/.a2/a3, 5-402.4/.9 ,	
	5-404.d-h, 5-406.4, 5-407.2/.3/.4) in Verbindung mit ICD 10 C60 /D07.4	
	verbillidurig mit וכיס וועל 10 Cou /טעל.4	
	Namentliche Benennung Operateure in Tabelle	
	Penisoperateure (am Ende des Kapitels)	
5.2.8.k -	Zulassung neuer Operateure:	
MPEN	• mind. 4 Resektionen (OPS 5-640.2, 5-641, 5-	
	642) in Verbindung mit ICD 10 C60/ D07.4)	
	und	
	 mind. 4 inguinale/pelvine Lymphadenektomien (OPS 5-401.51 /.52/.53, 5-401.a1/.a2/a3, 5- 	
	402.4/.9, 5-404.d-h, 5-406.4, 5-407.2/.3/.4) in	
	Verbindung mit ICD 10 C60 /D07.4	
5.2.9 -	Nervenerhaltende Operation	
PZ	Mehr als 80% der als geeignet definierten Pat.,	
	bei denen der Wunsch nach Nerverhaltung	



Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
	besteht, erhalten eine nervenerhaltende	
	Operation. Dabei muss die intraoperative	
	Einschätzung durch den Operateur berücksichtigt werden.	
5.2.10 -	Information / Dialog mit Pat.:	
UZ	Hinsichtlich Diagnose und Therapieplanung sind	
02	ausreichende Informationen zu vermitteln und es	
	ist ein Dialog zu führen. Dies beinhaltet u.a.:	
	Darstellung alternativer Behandlungskonzepte.	
	Angebot und Unterstützung bei der Einholung	
	von Zweitmeinungen.	
	Entlassungsgespräche als Standard.	
	Die Art und Weise der Informationsbereitstellung	
	sowie des Dialoges ist allgemein zu beschreiben.	
	Pat.bezogen ist dies in Arztbriefen und	
5.0.44	Protokollen/Aufzeichnungen zu dokumentieren.	
5.2.11 - UZ	Folgende qualitätsbestimmende Prozesse sind unter Angabe von Verantwortlichkeiten zu	
02	beschreiben:	
	Perioperatives Management	
	Entlassmanagement	
	Operatives Management (Abläufe OP,	
	Wiederaufbereitung Material, Dokumentation)	
	Postoperative Schmerztherapie	
	Notfallversorgung (z. B. Blutung) einschließlich	
	Einsatzplanung von qualifiziertem Personal	
	(Dienstplan/Rufdienst)	
	Für die Ausführung der Prozesse müssen	
	ausreichende Ressourcen verfügbar sein.	
5.2.12 -	Fort-/ Weiterbildung:	
UZ	Es ist ein Qualifizierungsplan für das ärztliche	
	und pflegerische Personal vorzulegen, in dem	
	die für einen Jahreszeitraum geplanten Qualifizierungen dargestellt sind.	
	Jährlich mind. 1 spezifische Fort-	
	/Weiterbildung pro Mitarbeiter (mind. 1 Tag pro	
	Jahr), sofern dieser qualitätsrelevante	
	Tätigkeiten für das Zentrum wahrnimmt	

6. Medikamentöse / Internistische Onkologie

6.1 Hämatologie und Onkologie (Nicht belegt)

Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
6.1.1 -	Die Erhebungsbögen der Organkrebszentren und	
UZ	Onkologischen Zentren verfügen über ein einheitliches Inhaltsverzeichnis.	
	Für Uroonkologische Zentren ist das vorliegende Kapitel nicht mit Fachlichen Anforderungen hinterlegt.	



Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
6.2.1 - UZ	Ärztliche Qualifikation Der <u>durchführende</u> Arzt muss folgende Kriterien erfüllen:	
	FA für Innere Medizin und Hämatologie und Onkologie	
	oder FA für Strahlentherapie	
	oder • FA für Urologie	
	 Anforderungen an Facharzt für Urologie bis MWBO 2018: + Zusatzbezeichnung Medikamentöse Tumortherapie; alternativ: Teilnahme an der "Onkologie-Vereinbarung" Anlage 7 zu den Bundesmantelverträgen in der regionalen Umsetzung und 5 Jahre Erfahrung in der medikamentösen Tumortherapie uroonkologischer Erkrankungen (Nachweis) 	
	Die hier benannten Fachärzte müssen die medikamentöse Tumortherapie aktiv durchführen. Das Delegieren von Zuständigkeiten an Ärzte ohne die oben genannte Qualifikation ist nicht möglich.	
	Weitere Erläuterungen siehe FAQ.	
6.2.2 - UZ	 Allgemeine Anforderungen Eine Vertretungsregelung muss schriftlich vorliegen (Facharzt mit gleicher Qualifikation). Die Fachärzte müssen namentlich benannt sein. 	
6.2.3 - UZ	 Pflegefachkraft/medizinische Fachangestellte Voraussetzungen für die Pflegefachkraft, die eine Chemotherapie verantwortlich appliziert: Stationäre, Tagesstationäre oder klinikambulante Bereiche, in denen medikamentöse onkologische Therapie von nicht-ärztlichem Personal durchgeführt werden, müssen unter fachlicher Führung einer onkologischen Fachpflegekraft stehen. Kooperierende Praxen sind von dieser Regelung nicht betroffen. mind. 1 Jahr Berufserfahrung in der Onkologie 50 Chemotherapieapplikationen/Jahr sind nachzuweisen (Bei der Erstzertifizierung Schätzung möglich, in den Folgejahren muss ein Nachweis erfolgen.) Nachweis einer Schulung nach den Empfehlungen der KOK 	
	 (Handlungsempfehlung der KOK, Applikation von Zytostatika durch Pflegefachkräfte) Aktive Einbindung in die Umsetzung der Anforderungen an die Notfallbehandlung und 	
	 Therapie von Begleit- und Folgeerkrankungen Die pflegerische Beratung u./o. Edukation der Pat. ist dokumentiert nachzuweisen 	



Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
6.2.4 -	Bereitschaft/Erreichbarkeit ärztliches	
UZ	Personal	
	24-Stunden-Erreichbarkeit außerhalb der	
	Dienstzeiten, einschließlich der Wochenenden	
	und FeiertageWährend 24-Stunden-Erreichbarkeit muss	
	Zugriff auf die Therapiedaten möglich sein	
6.2.5.a -	Fallzahlen pro Behandlungseinheit/-partner	
UZ	Die durchführende Abteilung muss folgende	
	Kriterien erfüllen:	
	Zählweise:	
	Systemische (= zytostatische Therapien u./o.	
	Targeted Therapeutika u./o. AK/Immun-	
	Therapien) Therapie pro Pat. (bestehend aus mehreren Zyklen bzw. Applikationen,	
	Kombinationstherapien zählen als 1 Therapie).	
	Bei jahresübergreifenden Therapien zählt die im	
	Erhebungsjahr begonnene Therapie. 1 Therapie	
	pro Pat. = 1 Therapielinie pro Erkrankung pro Pat.	
	Bei Unterschreitung kann Expertise nicht über	
	Kooperationen nachgewiesen werden (von jeder	
	Behandlungseinheit einzeln nachzuweisen).	
	Mind. 200 systemische Therapien	
	(zytostatische Therapien u./o. Targeted	
	Therapeutika u./o. AK/Immun-Therapien,	
	keine Hormontherapien) jährlich (bei	
	unterschiedlichen Tumorarten)	
	inkl. 5 Pat. mit metastasiertem	
	Prostatakarzinom und/oder Nieren- u/o Harnblasen- u/o Hodenkarzinom/Jahr (in	
	Abhängigkeit vom Geltungsbereich)	
	Fallzahl spiegelt Expertise der	
	Behandlungseinheit wider und ist nicht auf	
	Zentrumspat. beschränkt; Instillations- oder	
	Hormontherapien können nicht gezählt werden	
	0050	
6.2.5.b -	ODER	
6.2.5.D - PZ	 20 urologische Pat. mit systemischer Therapie Chemotherapie/Jahr (einschließlich Docetaxel) 	
	(s. Kap. 6.2.5a)	
	5 Pat. mit metastasiertem	
	Prostatakarzinom/Jahr (können Teilmenge der	
0.0.7	20 Pat. sein)	
6.2.5.c - MN	 20 urologische Pat. mit systemischer Therapie/Jahr 	
IVIIN	5 Pat. mit Nierenkarzinom (können Teilmenge	
	der 20 Pat. sein)	
6.2.5.d -	20 urologische Pat. mit systemischer	
MB	Therapie/Jahr	
	 5 Pat. mit Harnblasenkarzinom (können Teilmenge der 20 Pat. sein) 	
6.2.5.e -	20 urologische Pat. mit systemischer	
MH	Therapie/Jahr	
	5 Pat. mit Keimzell-/strangtumor (können	
	Teilmenge der 20 Pat. sein)	
	·	



Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
6.2.5.f -	20 urologische Pat. mit systemischer	
MPEN	Therapie/Jahr	
6.2.6 -	Durchführung Systemtherapie	
UZ	Die systemische Therapie findet in der Regel	
	ambulant oder im Rahmen einer Tagesklinik	
	(auch interdisziplinär) statt. Die Möglichkeit zur stationären Therapie bei Komplikationen oder in	
	der Palliation besteht (schriftliche Kooperation).	
6.2.7 -	Prozessbeschreibungen:	
UZ	Das Verfahren für die systemische Therapie	
	ist für alle Phasen (Therapiebeginn,	
	Therapiedurchführung und	
	Therapieabschluss) zu beschreiben.	
	Leitlinien gerechte supportive Maßnahmen	
	sind für die einzelnen Therapiekonzepte zu	
	beschreiben und pat.bezogen detailliert zu dokumentieren	
6.2.8 -	Strukturangaben pro Behandlungseinheit	
UZ	Anzahl Therapieplätze ambulant	
-	Anzahl Therapieplatze ambulant Anzahl Therapieplätze stationär	
6.2.9 -	Basisdiagnostik Labor	
UZ	Basisdiagnostik einschließlich Notfalllabor	
	muss 24 h möglich sein (ggf. über	
	Kooperation)	
6.2.10 -	Basisdiagnostik Bildgebung	
UZ	 Kooperation f ür sonographische und 	
	radiologische Notfall- und Routinediagnostik	
0.0.44	(ggf. über Kooperation)	
6.2.11 - UZ	Standards Begleit- und Folgeerkrankungen	
UZ	Für die Therapie von Begleit- und Folgeerkrankungen, insbesondere die	
	Behandlung von Paravasaten, Infektionen,	
	thromboembolischen Komplikationen sind	
	Standards zu erstellen.	
6.2.12 -	Notfallbehandlung	
UZ	Verfügbarkeit Notfallausrüstung und schriftlicher	
0.5.15	Ablaufplan für Notfälle.	
6.2.13 -	Zytostatikazubereitung	
UZ	Die Herstellung findet unter Berücksichtigung den geschelichen Verraham (v. 2. AMC)	
	der gesetzlichen Vorgaben (u.a. AMG, APBetrO, GMP, GCP, Eudralex (Bd. 10)) in	
	einer Apotheke statt. Soweit diese nicht der	
	Einrichtung angehört, muss ein	
	Versorgungsvertrag geschlossen werden.	
	Die Rücksprache mit der Apotheke muss	
	während der Zeit, in der die Therapie appliziert	
	wird, möglich sein. 24-Stunden Rufbereitschaft bei stationären Pat. erforderlich.	
	 Verfahrensbeschreibungen zur Herstellung sind zu erstellen. 	
6.2.14 -	Palliative Therapie	
UZ	Es liegt ein schriftliches Konzept zur palliativen	
	Therapie vor.	
6.2.15 -	Information / Dialog mit Pat.	
UZ	Hinsichtlich Diagnose und Therapieplanung sind	



Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
•	 ausreichende Informationen zu vermitteln und es ist ein Gespräch zu führen. Dies beinhaltet u.a.: Darstellung alternativer Behandlungskonzepte Angebot und Unterstützung bei der Einholung von Zweitmeinungen Entlassungsgespräche als Standard Die Art und Weise der Informationsbereitstellung sowie des Dialoges ist allgemein zu beschreiben. Pat.bezogen ist dies in Arztbriefen bzw. sonstigen Protokollen / 	J
6.2.16 - UZ	 Aufzeichnungen zu dokumentieren. Schemata für systemische Therapie Die Erstellung / Änderung bestehender Therapieschemata hat durch eine geregelte Freigabe zu erfolgen. Vor Freigabe oder Änderung der Therapieschemata kann die Expertise der Apotheker eingeholt werden. Die Therapieschemata sind vor unbeabsichtigter Veränderung zu schützen Die Therapieschemata sind zwischen den ambulanten und stationären Einheiten vergleichbar. 	
	 Therapiepläne Jede Planung einer systemischen Therapie hat nach einem Therapieschema zu erfolgen. Die Therapieplanung ist zu überprüfen und freizugeben. 	
6.2.17 - UZ	 Fort-/ Weiterbildung Es ist ein Qualifizierungsplan für das medizinische (ärztliche, pflegerische, technische) Personal vorzulegen, in dem die für einen Jahreszeitraum geplanten Qualifizierungen dargestellt sind. Jährlicher Umfang mind. 1 spezifische Fort-/Weiterbildung pro Mitarbeiterln (mind. 1 Tag pro Jahr), sofern dieser qualitätsrelevante Tätigkeiten für das Zentrum wahrnimmt. 	
	Sofern in den gemäß Onkologievereinbarung geforderten Fortbildungen für die Uroonkologie relevante Inhalte abgedeckt werden, können diese hier (in Teilen) angerechnet werden.	

7. Radioonkologie

Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
7.0 - UZ	Die fachlichen Anforderungen an die	
	Radioonkologie sind in dem "Erhebungsbogen	
	Radioonkologie" organübergreifend	
	zusammengefasst. Unabhängig von der Anzahl	
	der Organkrebszentren/ Module, die mit einer	



Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
	Radioonkologie zusammenarbeiten, ist dieser "Erhebungsbogen Radioonkologie" nur einmalig zu bearbeiten und pro Auditjahr auch nur einmalig zu aktualisieren (Ziel: keine Mehrfachdarlegungen/-begehungen innerhalb eines Auditjahres). Der "Erhebungsbogen Radioonkologie" stellt damit eine Anlage zu diesem Erhebungsbogen dar.	
	Download organübergreifender "Erhebungsbogen Radioonkologie" unter www.krebsgesellschaft.de/zertdokumente.html oder www.onkozert.de .	

8. Pathologie

Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
8.0 - UZ	Die fachlichen Anforderungen an die Pathologie sind in dem "Erhebungsbogen Pathologie" organübergreifend zusammengefasst. Unabhängig von der Anzahl der Organkrebszentren/ Module, die mit einer Pathologie zusammenarbeiten, ist dieser "Erhebungsbogen Pathologie" nur einmalig zu bearbeiten und pro Auditjahr auch nur einmalig zu aktualisieren (Ziel: keine Mehrfachdarlegungen/begehungen innerhalb eines Auditjahres). Der "Erhebungsbogen Pathologie" stellt damit eine Anlage zu diesem Erhebungsbogen dar.	
	Download organübergreifender "Erhebungsbogen Pathologie" unter www.krebsgesellschaft.de/zertdokumente.html oder www.onkozert.de .	

9. Palliativversorgung und Hospizarbeit

Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
9.1.1 - UZ	 Es sind jeweils Kooperationsvereinbarungen mit Kooperationspartnern der spezialisierten stationären und ambulanten Palliativversorgung und stationären Hospizen nachzuweisen. Regionale Konzepte zur Integration der Palliativversorgung sind auf der Basis des Behandlungspfades für Pat. und Angehörige aus der S3-Leitlinie Palliativmedizin (Abb. 3, S. 174) unter Nennung aller Beteiligten zu beschreiben. Ein Arzt mit Zusatzweiterbildung Palliativmedizin muss für Konsile und Tumorkonferenzen zur Verfügung stehen. 	
	Die Gruppe der Pat. mit nicht heilbarer Krebserkrankung ist zu definieren. Diese sind	



Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
	frühzeitig über Palliativmedizinische Unterstützungsangebote zu informieren (SOP).	
	Zur Identifikation des Behandlungsbedarfs ist es erforderlich, ein Screening zur Erfassung von Symptomen und Belastungen (siehe S3- Leitlinie Palliativmedizin) durchzuführen (MIDOS o. IPOS).	
	Der Zugang zur Palliativversorgung kann parallel zur tumorspezifischen Therapie angeboten werden. Das Vorgehen im Zentrum ist in einer SOP zu beschreiben.	
9.1.2 - MN, MB, MPEN	Die Anzahl der Primärfälle mit nicht heilbarer Krebserkrankung ist zu dokumentieren.	

10. Tumordokumentation / Ergebnisqualität

Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
10.1 - UZ	Tumordokumentationssystem Es muss zum Zeitpunkt der Erstzertifizierung eine Tumordokumentation bestehen, die für einen Zeitraum von mind. 3 Monaten die Pat.daten enthält. Die Primärfälle des Zentrums müssen in einem zentralen Tumordokumentationssystem erfasst werden (getrennte Systeme Urologie / Strahlentherapie nicht gestattet). Name des Tumordokumentationssystems im Krebsregisters und/ oder Zentrum:	
10.2 - UZ	Erfassungszeitraum der Daten Die Daten sind für das jeweils letzte Kalenderjahr vollständig darzustellen.	
10.3 - UZ	Anforderungen an die Tumordokumentation Es muss ein Datensatz entsprechend des Einheitlichen Onkologischen Basisdatensatzes und seiner Module der Arbeitsgemeinschaft Deutscher Tumorzentren (ADT) e.V., des Deutschen Krebsregisters (DKR) e.V. Gesellschaft der epidemiologischen Krebsregister in Deutschland (GEKID) und der Plattform §65c verwendet werden. Das Zentrum muss sicherstellen, dass die Datenübermittlung an das zuständige Krebsregister zeitnah erfolgt. Ggf. bestehende Ländergesetze für Meldefristen sind zu beachten.	
10.4 - UZ	Zusammenarbeit mit Krebsregister Die Zusammenarbeit mit dem zuständigen 65c-Register ist auf Basis der Kooperationsvereinbarung nachzuweisen Link Tumorzentren.de	



Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
	 Die OncoBox soll vom zuständigen Krebsregister befüllt werden (Prostata). Die Daten sind kontinuierlich und vollständig an das Krebsregister zu übermitteln. Die Anforderungen zur Darstellung des Kennzahlenbogens und der Ergebnisqualität sollen über das Krebsregister abgedeckt sein, soweit diese Angaben die Krebsregistrierung betreffen. Solange das zuständige Krebsregister den gestellten Anforderungen nicht genügen kann, sind von dem Zentrum ergänzende bzw. alternative Lösungen einzusetzen. Das Zentrum hat die Eigenverantwortung im Falle einer nicht funktionierenden externen Lösung. Sofern das zuständige 65c-Krebsregister die Follow-up-Daten nicht liefern kann, sollen Krebsregister und Zentrum begründen, warum eine Lieferung nicht erfolgen kann. 	
	Weitere Erläuterungen siehe FAQ.	
10.5 - UZ	Dokumentationsbeauftragter: Es ist mind. 1 Dokumentationsbeauftragter namentlich zu benennen, der die Verantwortung für die Tumordokumentation trägt. Folgende Aufgaben obliegen dem	
	 Dokumentationsbeauftragten: Sicherstellung und Überwachung der zeitnahen, vollständigen und korrekten Übermittlung und Qualität der für die Zertifizierung relevanten Pat.daten durch alle Kooperationspartner an das Krebsregister. Qualifizierung und Unterstützung des für die Datenerfassung tätigen Personals. Regelmäßige Analyse der Auswertungen insb. im zeitlichen Verlauf 	
10.6 - UZ	Bereitstellung von Ressourcen: Für die Ausführung der Aufgaben der Dokumentation sowie für die Erfassung der Daten (z.B. durch ein Krebsregister) soll die erforderliche Personalkapazität bereitgestellt werden (Richtwert: pro 200 Primärfälle 0,5 VK und pro 200 Nachsorgefälle 0,1 VK	
10.7 - UZ	Selektionsmöglichkeiten Folgende Selektionsmöglichkeiten müssen mindestens in dem Tumordokumentationssystem gegeben sein: Jahrgänge TNM-Klassifikation und Prognosefaktoren Therapieformen (Operative Therapie, Strahlentherapie, Hormontherapie, Immuntherapie, Chemotherapie) Datum der Rezidive/Metastasierungen Sterbefälle Follow-up Status (letzte Aktualisierung)	
10.8.1 - MN,	Tumorspezifische Indikatoren zur Ergebnisqualität	



Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
MB, MH	Kaplan-Meier-Kurven:	
	Gesamtüberleben (OAS) für alle Pat. in	
	Untergruppen nach pT Kategorien, c+p Stadien	
	 Lokalrezidivfreies Überleben für alle operierten 	
	Pat. und für Untergruppen	
	Überleben ab Progression (PDS)	
	Zu jeder Kaplan-Meier Kurve gehört auch eine	
	Tabelle mit den Pat.zahlen und den Überlebensdaten.	
10.8.2 -	Tumorspezifische Indikatoren zur	
PZ	Ergebnisqualität	
	1. Rezidivfreies Überleben nach Stadium	
	(Kaplan-Meier-Kurven)	
	Definition biochemisches Rezidiv : a. Nach radikaler Prostatektomie ein in mind.	
	zwei Messungen (Abstand 2 Wo.) bestätigter	
	PSA-Wert auf > 0,2 ng/ml	
	b. Nach alleiniger Strahlentherapie ein in mind.	
	zwei Messungen (Abstand 2-3 Mo.) bestätigter PSA-Anstieg von > 2 ng/ml über den	
	postinterventionellen PSA-Nadir.	
	2. Gesamtüberleben nach pT-Kategorien,	
	Stadium (Kaplan-Meier-Kurven)	
	3. EPIC-26 inkl. Zusatzfragen	
	Pat.befragung mit EPIC-26 inkl. Zusatzfragen	
	muss bei der Erstzertifizierung vorliegen.	
10.9 -	Auswertung der Daten	
UZ	Die Darstellung der Ergebnisqualität (obiger	
	Punkt) muss zu den Rezertifizierungen möglich sein	
	Daten im Tumordokumentationssystem sind	
	mind. 1x jährlich nach den entsprechenden	
	Kennzahlen auszuwerten	
	Sofern ein Benchmarking/Jahresbericht	
	angeboten wird, sind die Ergebnisse des Benchmarkings bei der Analyse	
	mitzubetrachten	
	Die Diskussion der Ergebnisse muss	
	interdisziplinär erfolgen, sofern regionale oder	
	überregionale Verbünde bestehen, ist daran teilzunehmen.	
10.10 -	Erfassung Follow-up	
UZ	Es ist zu beschreiben, wie die Nachsorgedaten	
	eingeholt werden und wie der aktuelle Follow-up	
	Status ist (s. Ergebnismatrix Prostata) Funktionierende Krebsregister stellen den Follow-	
	up Status dar.	
	Wo diese Möglichkeit nicht besteht, wird	
	gemeinsam mit den Zentren, der ADT, der DKG	
	und den jeweiligen Regierungsbehörden eine	
	regionale Lösung angestrebt.	
	Zum Follow-up Status gehören:	
	auftretende Progressionen (Lokalrezidive, ggf.	
	regionäre Lymphknotenrezidive,	



Кар.	Anforderungen	Erläuterungen des Zentrums
	Fernmetastasen, zumindest jeweils die erste	
	Progression)	
	Zweitmalignome	
	Sterbefälle	
	lebt unter der aktuellen Adresse	
	 Einstellung des Follow-up (z.B. Wegzug aus Einzugsgebiet, Bundesland) 	
10.11.1	Anforderungen an das Follow-up der in der Matrix	
- PZ	Ergebnisqualität erfassten Pat.	
	(gültig ab 1. ÜA nach Rezertifizierung)	
	Seit 01.01.2013	
10.11.2	Mindestanforderung für eine erfolgreiche	
- PZ	Rezertifizierung.	
	≥ 80 %	
10.11.3	Rezertifizierung bzw. Aufrechterhaltung der	
- PZ	Zertifizierung nur mit Auflagen möglich (z.B.	
	reduzierte Gültigkeitsdauer, Konzept für Steigerung der Rücklaufquote, …)	
	Otelgerang der Mackiadiquote,)	
	60 – 79 %	
10.11.4	Rezertifizierung bzw. Aufrechterhaltung der	
- PZ	Zertifizierung nicht gegeben.	
	< 60 %	
10.11.5	Follow-up	
- MB	Für Stadium 0 a/is (Ta/Tis-N0-M0) sind keine	
	Follow-up-Daten zu erheben.	

Datenblatt

Für die Darlegung der Basisdaten, Kennzahlen und weiteren Zentrumsdaten steht ein Datenblatt (EXCEL-Vorlage) zur Verfügung. Das Datenblatt ist eine Anlage zum Erhebungsbogen.

Das Datenblatt ist als Download unter <u>www.krebsgesellschaft.de</u> und <u>www.onkozert.de</u> abrufbar.



Zeitraum

Allgemeine Hinweise für die Bearbeitung des Anhangs

- es sind die tatsächlichen Ist-Werte anzugeben (keine Schätzungen)
- Daten haben sich grundsätzlich auf ein Kalenderjahr zu beziehen
- Daten dürfen nicht älter als 1 Jahr sein (Daten aus 2017 sind für ein Audit in 2021 nicht akzeptabel)
- sofern die "Soll-Vorgaben" in einem Punkt nicht erfüllt werden, dann ist hierzu an der entsprechenden Stelle im Erhebungsbogen eine Erläuterung zu machen

Definition Zeitraum-Erstzertifizierungen

- zum Zeitpunkt der Erstzertifizierung müssen mind. die Daten für einen Zeitraum von 3 Monaten vorliegen (ideal ist ein ganzer Jahreszeitraum); bei den Angaben zu Primärfällen/Zentrumsfällen (EB 1.2.1) und Operationen pro Operateur (EB 5.2.7) sind die Daten immer für einen ganzen Jahreszeitraum erforderlich
- sofern nicht ein komplettes Kalenderjahr abgebildet wird, darf der Zeitraum nicht mehr als 4 volle Monate zurückliegen (bezogen auf Zertifizierungstermin)
- der gewählte Zeitraum muss aus ganzen Monate bestehen (wenn möglich komplette Quartale wählen)