Basisdaten Sarkome





Reg	Nr.		i								
Zent	rum										
Star	dort										
K-N	ummer		į				Erstelldatur	n			i
Star	dort-Nummer		i				Datum Erst	zertifizierun	g		i
٩ns	orechpartner		i				Kennzahler	njahr		2	025
	Bundesland / Land					Welche	Daten erha	alten Sie vo	m Krahera	gister (§65c)?	
	bulluesial	ilu / Laliu				vveicne	Daten ema	alteri Sie voi	ii Kiebsie	gister (good)?	
	VMI O	D-v	i				T				-
	XML-Or Noch nicht						1 umor	dokumentat	lionssyster	n	
	Primärfälle Weichgewebet (ohne Knochentumoren) Def. gemäß EB 1.2.1	umoren (WGT)	IA	IB	II	IIIA	IIIB	IV	Gesamt	Ausschließlich im Sarkomzentrum gezählt ⁴⁾	Auch im kooperierenden Organkrebszentrum gezählt ⁵⁾
	WGT (ohne GIST) operativ	1)							i	i	gezanit "
	Davon WGT (ohne GIS	ST)								i	<u> </u>
	viszeral/ retroperitoneal Davon WGT (ohne GIS	ST)			i	i	· ·			i i	i.
	muskuloskelettal opera WGT (ohne GIST) nicht ope									ž.	L
	Sonstige WGT (ohne GIS								i	i	i.
	Davon sonstige WGT (ohne GIST)								i	<u> </u>
	viszeral/ retroperitoneal Davon sonstige WGT (ohne GIST)							i i	<u> </u>	
	muskuloskelettal opera Sonstige WGT (ohne GIS								i	E	
	Gesamt Primärfälle WG							i			
			Kein/ sehr	Niedriges	s Mittleres	Hohes		Zuteilung		da Ausschließlich im	avon Auch im
	Primärfälle GIST		niedriges Risiko 3)	Risiko 3)	Risiko 3)	Risiko 3)	M1	nicht möglich	Gesamt	Sarkomzentrum gezählt ⁴⁾	kooperierenden Organkrebszentrum gezählt ⁵⁾
	operativ					i			i	i	Ľ
ө	nicht operativ									i	i
nsfäll	Gesamt Primärfälle GIST	т									
Zentrumsfälle	Gesamt Primärfälle WG	T und GIST							i		
	Primärfälle Knochentumoren ⁶⁾									da	avon
									Gesamt	Ausschließlich im Sarkomzentrum gezählt ⁴⁾	Auch im kooperierenden Organkrebszentrum gezählt ⁵⁾
	operativ								i		
	nicht operativ										
	Gesamt Primärfälle Knoo	chentumoren							i		

trumenat mit neugufnetrotenem (Lokal-)Rezidiy und/ oder Fernmetastasen		davon		
Zentrumspat. mit neuaufgetretenem (Lokal-)Rezidiv und/ oder Fernmetastasen	Gesamt	Ausschließlich im Sarkomzentrum gezählt 4)	Auch im kooperierenden Organkrebszentrur gezählt ⁵⁾	
WGT ohne GIST operativ	i			
WGT ohne GIST nicht operativ	i			
GIST operativ	i			
GIST nicht operativ	i			
Knochentumoren operativ 7)	i			
Knochentumoren nicht operativ ⁷⁾	i			
Zentrumsfälle gesamt	i			
hl Resektionen Weichgewebesarkome				
iszeral/ retroperitoneal und muskuloskelettal – vgl. EB Kap. 5.2.2 a) - erbracht durch die Disziplinen Viszeralchirurgie und/ oder Orthopädie oder plastische Chirurgie) ärfälle, Rezidive (auch bei Sarkompatienten <18 Jahren); Biopsien und Sarkommetastasen werden nicht gezählt)	/ Unfallchirurgie			

Grundlage des Erhebungsbogens stellt die TNM – Klassifikation maligner Tumoren, 8. Auflage 2017 sowie die ICD-Klassifikation ICD-O-3 (BfArM) (Morphologie), Zweite Revision 2019 und die OPS-Klassifikation OPS 2025 (BfArM) dar.

Bearbeitungshinweise:

(vgl. EB Kap. 5.2.2 a)

- 1) Einschließlich ICD-O-3 Topographie-Codes C38.1-3 (vorderes/ hinteres Mediastinum, Mediastinum o.n.A.), C47 (periphere Nerven), C48 (Retroperitoneum), C49 (Bindegewebe, subkutanes und andere Weichgewebe). Ohne Knochentumoren (ICD-O-3 Topographie-Codes C40-41).
- 2) Alle Untergruppen bzw. Morphologie-Codes, für die kein TNM-Stadium existiert. Diese sind im Tabellenblatt ICD-O-Liste mit "*" markiert.
- 3) Gemäß Risikoklassifikation nach Miettinen et al. 2006.
- 4) Anzugeben sind Fälle, die ausschließlich im Sarkomzentrum gezählt wurden (siehe auch Erhebungsbogen Kap. 1.1.2).

(Primärfälle, Rezidive (auch bei Sarkompatienten <18 Jahren); Biopsien und Sarkommetastasen werden nicht gezählt)

- 5) Anzugeben sind in Kooperation mit einem Organkrebszentrum behandelte Fälle, die auch dort als Fall gezählt wurden (siehe auch Erhebungsbogen Kap. 1.1.2).
- 6) Anzugeben sind Fälle mit primären Knochentumoren gemäß anhängender ICD-O-3-Morphologie-Liste (ICD-O-3 Topographie-Codes C40-41). Ohne sekundäre Knochentumoren.
- 7) Anzugeben sind Fälle mit (Lokal-)Rezidiv und/ oder sek. Fernmetastasen eines primären Knochentumors gemäß anhängender ICD-O-3-Morphologie-Liste. Ohne sekundäre ossäre Tumoren eines nicht in der Liste genannten Primarius.

Definitionen

Kennzahlenjahr	Dem Auditjahr vorgegangenes Kalenderjahr; Bsp.: Auditjahr 2026 => Kennzahlenjahr 2025.	
Primärfall	Alle Pat. mit Erstdiagnose Weichgewebetumor inkl. GIST und/ oder Knochentumoren einschließlich primär metastasierter Pat.	
Zentrumsfall Primärfälle + Zentrumspat. mit Rezidiv und/ oder sekundären Fernmetastasen im Kalendarjahr.		

Die Felder stehen teilweise in Abhängigkeit voneinander, daher sollte jede Zeile vollständig von links nach rechts und fortlaufend von oben nach unten bearbeitet werden. Graue Felder müssen bearbeitet werden. Die Bearbeitung des Datenblattes sollte mit Microsoft Office 2010 oder einer der Folgeversionen erfolgen. Microsoft Office 2007 ist mit Einschränkungen nutzbar (u.a. werden Info-Buttons nicht angezeigt). Vorversionen von Microsoft Office 2007 sind für die Bearbeitung des Datenblattes nicht geeignet. Alle Zahlen und Texte müssen manuell eingegeben werden (nicht über copy-/ paste-Funktion; Ausnahme sind Daten, die von der OncoBox eingelesen werden). Jede Änderung an den Basisdaten zieht eine Änderung des Kennzahlenbogens nach sich. In dem Dokument "Bestimmungen Datenqualität" sind die wesentlichen Grundlagen für die Datenbewertung im Rahmen des Auditprozesses festgelegt. Insbesondere ist der Umgang mit Kennzahlen mit unterschrittener Sollvorgabe beschrieben (Download unter www.onkozert.de; Abschnitt Hinweise).

2

Erläuterungen zu den Basisdaten





Variante	Erläuterungen
all und Primärfall <u>im gleichen Kennzahlenjahr</u>	Primärfälle verschiedener Gruppen zählen als separater Zentrumsfall. Beispiele: 2 Zentrumsfälle wenn 1 WGT und 1 GIST. 3 Zentrumsfälle wenn 1 WGT und 1 GIST und 1 Knochentumor. Bei synchronem Auftreten ist das höchste Tumorstadium einzutragen. Mehrere Primärfälle der gleichen Gruppe (WGT und WGT oder GIST und GIST oder Knochentumor und Knochentumor) im gleichen Kennzahlenjahr: 1 Zentrumsfall.
Primärfall und Rezidiv <u>im gleichen Kennzahlenjahr</u>	2 Zentrumsfälle in dem Jahr mit Erstdiagnose des Primärfalls und des Rezidivs.
Primärfall und sek. Fernmetastase <u>im gleichen Kennzahlenjahr</u>	Zentrumsfälle in dem Jahr mit Erstdiagnose des Primärfalls und der sek. Fernmetastase.
Rezidiv und Rezidiv <u>im gleichen Kennzahlenjahr</u>	1 Zentrumsfall in dem Jahr mit Erstdiagnose der Rezidive.
Rezidiv und Fernmetastase im gleichen Kennzahlenjahr	Zentrumsfälle in dem Jahr mit Erstdiagnose des Rezidivs und der Fernmetastase.
Fernmetastase und Fernmetastase <u>im gleichen Kennzahlenjahr</u>	1 Zentrumsfall in dem Jahr mit Erstdiagnose der Fernmetastase.
Fernmetastase mit Progress <u>in verschiedenen Kennzahlenjahren</u>	1 Zentrumsfall in dem Jahr mit Erstdiagnose der Fernmetastase.
Fernmetastase mit kompl. Remission und Wiederauftreten <u>in verschiedenen Kennzahlenjahren</u>	Zentrumsfälle, 1 Zentrumsfall in dem Jahr der Erstdiagnose der Fernmetastase und 1 Zentrumsfall in dem Jahr des Wiederauftretens.
	Primärfall und Rezidiv im gleichen Kennzahlenjahr Primärfall und sek. Fernmetastase im gleichen Kennzahlenjahr Rezidiv und Rezidiv im gleichen Kennzahlenjahr Rezidiv und Fernmetastase im gleichen Kennzahlenjahr Rezidiv und Fernmetastase im gleichen Kennzahlenjahr Fernmetastase und Fernmetastase im gleichen Kennzahlenjahr Fernmetastase mit Progress in verschiedenen Kennzahlenjahren Fernmetastase mit Progress in verschiedenen Kennzahlenjahren

Zentrumsfälle Sarkome



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

	ICD-C) Morphologie		
Weichgewebetumore	n			
Histologische Gruppe	Untergruppen	Morphologie- Code 1)	Alternative Bezeichnung ²⁾	Alternativer Code ²⁾
Adipozytäre Tumoren	Atypischer lipomatöser Tumor/ hoch differenziertes Liposarkom	8850/1 8850/3	Gut differenziertes Liposarkom ³⁾ Entzündliches Liposarkom Differenziertes Liposarkom Lipomartiges Liposarkom Sklerosiertes Liposarkom	8851/3
	Dedifferenziertes Liposarkom	8858/3	Entdifferenziertes Liposarkom Entzündliches Liposarkom Differenziertes Liposarkom Lipomartiges Liposarkom	
	Myxoides Liposarkom Rundzelliges Liposarkom	8852/3	Sklerosiertes Liposarkom	8852/3 8853/3
	Rundzelliges Liposarkom	8853/3		
	Pleomorphes Liposarkom	8854/3		
	Myxoides pleomorphes Liposarkom	8859/3		
	Liposarkom, NOS	8850/3	Liposarkom o.n.A./ Fibrosarkom	
Fibroblastische/	Desmoid-Fibromatose*	8821/1*	Extraabdominaler Desmoidtumor*	8813/3*
myofibroblastische Tumoren	Desmoid-Fibromatose	8822/1	Abdominaler Desmoidtumor	
	Riesenzellfibroblastom*	8834/1*		
	Dermatofibrosarcoma protuberans*	8832/1*	Dermatofibrosarcoma protuberans o.n.A*	8832/3*
	Fibrosarkomatöses DFSP*	8832/3*	Dermatofibrosarkom o.n.A.*	8832/3*
	Pigmentiertes DFSP*	8833/1*	Bednar-Tumor*	8833/1*
			Pigmentiertes Dermatofibrosarcoma protuberans*	8833/1*
	Solitärer fibröser Tumor*	8815/1*		
	maligne Low grade myofibroblastisches Sarkom	8815/3 8825/3		
	Low grade fibromyxoides Sarkom	8840/3	Myxosarkom	
	Sklerosierendes epitheloides Fibrosarkom	8840/3	Myxosarkom	
	Myxoinflammatorisches fibroblastisches Sarkom/ atypischer myxoinflammatorischer fibroblastischer Tumor	8811/1	Fibromyxosarkom	8811/3
	Infantiles Fibrosarkom	8814/3		
	Adultes Fibrosarkom	8810/3	Fibrosarkom o.n.A.	
	Myxofibrosarkom	8811/3	Fibromyxosarkom	

	ICD-0) Morpholog	gie	
Fibrohistiozytäre	Myxofibrosarkom	8811/3	Fibromyxosarkom	
Tumoren	Plexiformer fibrohistiozytärer Tumor*	8835/1*	Maligner Riesenzelltumor der Sehnenscheide	9252/3
	-			
	tenosynovialer Riesenzelltumor, diffuser Typ*	9252/1*	Maligner tendosynovialer Riesenzelltumor	9252/3
	Tenosynovialer Riesenzelltumor, maligne	9252/3	Maligner Riesenzelltumor der Sehnenscheide	
			Maligner tendosynovialer Riesenzelltumor	
	Riesenzelltumor des Weichgewebes*	9251/1*	Riesenzelltumor der Weichteile o.n.A.	
	Malignes fibröses Histiozytom	8830/3		
Glattmuskuläre-	Leiomyosarkom/ Uterines Leiomyosarkom	8890/3	Leiomyosarkom o.n.A.	
Tumoren	Inflammatorisches Leiomyosarkom			
Tumor der glatten	Atypischer Tumor der glatten Muskulatur	8897/1		
Muskulatur mit	EBV-assoziierter glattmuskulärer Tumor			
fraglichem malignem	Kutanes Leiomyosarkom (C44)			
Potential	Tumor der glatten Muskulatur o.n.A.			
Perizytäre Tumoren	Maligner Glomustumor	8711/3		
Skelettmuskuläre	Embryonales Rhabdomyosarkom	8910/3		
Tumoren	(inkl. botryoid, anaplastisch)			
	Alveoläres Rhabdomyosarkom	8920/3		
	(auch solide, anaplastisch)			
	Spindelzelliges/ sklerosierendes Rhabdomyosarkom	8912/3		
	Pleomorphes Rhabdomyosarkom	8901/3	Adultes pleomorphes Rhabdomyosarkom/	
			Pleomorphes Rhabdomyosarkom o.n.A.	
Vaskuläre Tumoren	Kaposiformes und composite	9130/1*	Hämangiodotheliom o.n.A.	
	Hämangioendotheliom*		Kaposiformes Hämangioendotheliom	
			Angioendotheliom	
			Malignes Hämangioendotheliom*	9130/3*
			Hämangioendotheliales Sarkom*	
	Retiformes Hämangioendotheliom*	9136/1*	Endovaskuläres papilläres Angioendotheliom/ Dabska-Tumor	9135/1
	Spindelzelli ges Hämang ioendothel iom Spindelzelliges Angioendotheliom	9136/1*	Spindelzelliges-Hämangioendotheliom	9136/1
	Papilläres intralymphatisches Angioendotheliom*	9135/1*	Endovaskuläres papilläres Angioendotheliom/ Dabska-Tumor	
	Pseudomyogenes (Epitheloides Sarkom- artiges) Hämangioendotheliom*	9138/1*		
	Kaposi-Sarkom*	9140/3*		
	Epitheloides Hämangioendotheliom*	9133/3*	Epitheloides malignes Hämangioendotheliom*	9133/3*
	Angiosarkom*	9120/3*		
Gastrointestinale	Stromasarkom o.n.A.	8935/3		
Stromatumoren	Gastrointestinaler Stromatumor mit	8936/3	Gastrointestinaler Stromatumor mit	8936/1
	unsicherem malignem Potential		unsicherem malignem Potential	

	ICD-0) Morphologie		
Tumoren mit	Angiomatoides fibröses Histiozytom*	8836/1*		
unsicherer	Parachordom*	9373/1*	Myoepitheliales Karzinom	8982/3
Differenzierung	Myoepitheliom*	8982/0*	Malignes Myoepitheliom	8982/3
	Myoepitheliales Karzinom	8982/3	Malignes chondroides Syringom*	8940/3*
	Gemischter Tumor maligne	8940/3	Maligner Mischtumor o.n.A.	
	Synovialsarkom	9040/3	g.ror moontains. on a	
	Spindelzellig	9041/3		
	biphasisch	9043/3		
	Epitheloides Sarkom	8804/3	Epitheloidsarkom/ Epitheloidzelliges Sarkom	
	Alveoläres Weichteilsarkom	9581/3		
	Klarzellsarkom	9044/3	Klarzellsarkom o.n.A./	
			Klarzellsarkom der Sehnen und Aponeurosen/	
			Malignes Weichteilmelanom	
	Extraskelettales myxoides Chondrosarkom	9231/3	Myxoides Chondrosarkom	
	Desmoplastisches klein-rundzelliges Sarkom	8806/3	Desmoplastischer kleinzelliger Tumor	
	(DSRCT) Extrarenaler Rhabdoidtumor	8963/3	Maligner Rhabdoidtumor	
			Rhabdoid-Sarkom	
	Malignes Mesenchymom	8990/3	Rhabdoidtumor o.n.A.	
	PECom (myomelanozytäre Tumoren)*	8714/0*		
	[neuer WHO Code für maligne PECome] malignes PECom	[8714/3]		
	Intimasarkom		Sarkom o.n.A.	8800/3
		9137/3 keine	Maligner mesenchymaler Tumor	
			Maligner Weichteiltumor	
			Weichteilsarkom	
	[neuer-WHO-Code]	[9137/3]		
	Extraskelettales Osteosarkom	9180/3		
	Extraskelettales mesenchymales	9240/3		
Nervenscheidentu-	Chondrosarkom Maligner peripherer Nervenscheidentumor	9540/3		
moren				
	Epitheloider maligner peripherer Nervenscheidentumor	9542/3		
	Maligner Triton-Tumor	9561/3	Maligner peripherer Nervenscheidentumor mit rhabdomyoblastischer Differenzierung	
			Malignes Schwannom mit rhabdomyoblastischer Differenzierung/ MPNST mit rhabdomyoblastischer Differenzierung	
	Maligner Granularzelltumor	9580/3		
Undifferenzierte/	Undifferenziertes Spindelzellsarkom	8801/3	Spindelzellsarkom	
unklassifizierbare Sarkome	Undifferenziertes pleomorphes Sarkom	8802/3	Riesenzellsarkom/ Pleomorphzelliges Sarkom	
	Undifferenziertes rundzelliges Sarkom	8803/3	Kleinzelliges Sarkom/ Rundzellsarkom	
	Undifferenziertes epitheloidzelliges Sarkom	8804/3	Epitheloidsarkom/ Epitheloidzelliges Sarkom	
	Undifferenziertes Sarkom, NOS	8805/3	Undifferenziertes Sarkom	
<u></u>		L		l .

	ICD	-O Morpholog	gie	
Uterine Sarkome	High grade endometriales Stromasarkom	8930/3	Hochmalignes Stromasarkom des Endometriums Stromasarkom des Endometriums o.n.A.	
	Low grade endometriales Stromasarkom	8931/3	Stromasarkom des Endometriums o.n.A.	
			Niedrig malignes Stromasarkom des Endometriums	
	Undifferenziertes uterines Sarkom	8805/3	Endometriumsarkom o.n.A. Undifferenziertes Sarkom	
	Glattmuskulärer Tumor von unsicherem malignen Potential (STUMP)*	8897/1*]
	Diffuse/ intravenöse Leiomyomatose*	8890/1*	Tumor der glatten Muskulatur mit fraglichem malignen Potential/ Tumor der glatten Muskulatur o.n.A.	
	Metatasierendes Leiomyom*	8898/1*		
	Uterines Leiomyosarkom	8890/3		
	Epitheloides Leiomyosarkom	8891/3		
	Myxoides Leiomyosarkom	8896/3		
	Uterines Rhabdomyosarkom	8900/3	Rhabdomyosarkom o.n.A. /Rhabdomyosarkom	
	Uterines malignes PECom	8714/3		
Undifferenzierte klein	Ewing-Sarkom/ PNET	9364/3	Ewing-Sarkom	9260/3
rundzellige Sarkome der Knochen und der	Rundzell-Sarkom mit EWSR1-non-ETS Fusionen	9366/3	Peripherer primitiver neuroektodermaler Tumor	
Weichgewebe	CIC-rearrangiertes Sarkom Sarkom mit BCOR-Genveränderung	9367/3 9368/3		

Knochentumoren	Knochentumoren							
Histologische Gruppe	Untergruppen		Morphologie- Code 1)	Alternative Bezeichnung ²⁾	Alternativer Code ²⁾			
Chondrogene])1	mor/						
Tumoren	Chondrosarkom Grad 1							
	Chondrosarkom Grad 1		9222/1					
			9222/3					
	Chondrosarkom Grad 2 und 3		9220/3					
	Periostales Chondrosarkom		9221/3	Juxtakortikales Chondrosarkom Periostales Chondrosarkom				
	Dedifferenziertes Chondrosarkom		9243/3					
	Mesenchymales Chondrosarkom		9240/3					
	Klarzellchondrosarkom		9242/3					

ICD-O Morphologie						
Osteogene Tumoren	Osteosarkom	9180/3	Osteosarkom o.n.A			
	Extraskelettales Osteosarkom	9180/3	Osteogenes Sarkom o.n.A.			
	Konventionell	9180/3	Osteoblastisches Sarkom o.n.A			
	chondroblastisch	9181/3	Osteoblastisches Sarkom			
	osteoblastisch	9180/3				
	Fibroblastisches Osteosarkom	9182/3	Osteofibrosarkom			
	Teleangiektatisches Osteosarkom	9183/3				
	Kleinzelliges Osteosarkom	9185/3	Rundzell-Osteosarkom			
	Low grade zentral	9187/3	Zentrales Osteosarkom	9186/3		
	Sekundär	9184/3				
	Parostal	9192/3				
	Periostal	9193/3				
	High grade oberflächlich	9194/3				
Fibrogene Tumoren	Fibrosarkom des Knochens	8810/3	Fibrosarkom o.n.A.			
Riesenzelltumoren	Riesenzelltumor des Knochens Maligner Riesenzelltumor	9250/1 9250/3				
Notochordale Tumoren	Chordom Malignes Chordom chondroides Chordom	9370/3 9371/3				
	entdifferenziertes Chordom	9372/3				
Vaskuläre Tumoren	Epitheloides Hämangioendotheliom	9133/3	Epitheloides malignes Hämangioendotheliom/			
			Intravaskulärer alveolärer Bronchialtumor			
	Angiosarkom	9120/3				
Myogene Tumoren	Leiomyosarkom	8890/3				
Lipogene Tumoren	Liposarkom des Knochens	8850/3				
Sonstige Tumoren	Adamantinom	9261/3				
	Undifferenziertes high-grade pleomorphes Sarkom	8830/3				
Undifferenzierte klein	Ewing-Sarkom/PNET	9364/3	Ewing-Sarkom	9260/3		
rundzellige Sarkome der Knochen und der	Rundzell-Sarkom mit EWSR1-non-ETS Fusionen	9366/3	Peripherer primitiver neuroektodermaler Tumor			
Weichgewebe	CIC-rearrangiertes Sarkom Sarkom mit BCOR-Genveränderung	9367/3 9368/3				

Fälle in Sarkomzentren (Positivliste)

Als Primärfälle können die Tm des Erwachsenenalters (= ≥ 18.Lj) gezählt werden, die einem ICD-O-Morphologie-Code aus der beigefügten Liste entsprechen.

Zu den mit "*" markierten Untergruppen bzw. Morphologie-Codes existiert kein TNM-Stadium.

Nutzungshinweise:

Diese Bezeichnungen und Codes werden nicht zur Tumorklassifikation empfohlen, da sie nicht der aktuellen WHO-Klassifikation entsprechen. Sofern die verwendeten Tumordokumentationssysteme noch nicht dem aktuellen WHO-Standard entsprechen, können diese alternativen Bezeichnungen in den Dokumentationssystemen zur einheitlichen Erfassung der Zentrumsfälle verwendet werden.

¹⁾ gemäß WHO Blue Book 2020

²⁾ gemäß BfARM DIMDI ICD-O3

³⁾ Beispiel: "Gut differenziertes Liposarkom" - zu verwendender Morphologiecode 8850/3. Falls Dokumentation gemäß aktueller WHO-Klassifikation nicht möglich, Verwendung des Morphologiecodes 8851/3.



Studien Auditjahr 2026: ohne inhaltliche Änderungen zum Vorjahr.



Gesamt:	0	į

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

ī	<u>u</u>		Anzahl Studienpat., die im Kennzahlenjahr			
		Fil Fil				
Verantwortlicher Kooperationspartner	Name der Studie	im eigenen Zentrum in eine Studie eingeschlossen wurden	von anderen Zentren/ Kliniken in eine Studie im eigenen Zentrum eingeschlossen wurden	in anderen Zentren/ Kliniken in eine Studie eingeschlossen wurden		

Kennzahlenbogen Sarkome





Reg	-Nr.	i	į.	Zentrum	,				i		i	
K	N	EB/ LL	Kennzahldefinition	Kennzahlenziel	Zähler	Grundgesamtheit (= Nenner)	Plausi unklar	Soll- vorgabe	Plausi unklar	lst-	Wert	Daten- qualität
	a)	1.2.1	Anzahl Primärfälle	siehe Sollvorgabe	Primärfälle			Derzeit keine Vorgaben		Anzahl	0	Unvollständig
	b)		Zentrumspat. mit neuaufgetretenem (Lokal-) Rezidiv und/ oder Fernmetastasen		Zentrumspat. mit neuaufgetretenem (Lokal-) Rezidiv und/ oder Fernmetastasen			Derzeit keine Vorgaben		Anzahl	0	Unvollständig
1	c)	1.2.1	Anzahl Zentrumsfälle		Zentrumsfälle			≥ 50		Anzahl	0	Unvollständig
	d)	5.2.2 a)	Anzahl Resektionen Weichgewebesarkome		Anzahl Resektionen Weichgewebesarkome			≥ 50		Anzahl	0	Unvollständig
	e)	5.2.2 a)	Anzahl Resektionen Knochensarkome		Anzahl Resektionen Knochensarkome			≥ 10		Anzahl	0	Unvollständig

KN	EB/ LL	Kennzahldefinition	Kennzahlenziel	Zähler	Grundgesamtheit (= Nenner)	Plausi unklar	Soll- vorgabe			Ist-Wert		
			Prätherapeutische* Vorstellung möglichst vieler Pat. in der	Pat. des Nenners, die in der					Zähler			
2a	1.2.2	Prätherapeutische Tumorkonferenz	Tumorkonferenz *nach durchgeführtem Staging/	prätherapeutischen	Primärfälle (= Kennzahl 1a)		≥ 95%		Nenner	0	Unvollständig	
			Diagnostik						%	n.d.		
			Prätherapeutische* Vorstellung möglichst vieler Pat. in der		Zentrumspat. mit				Zähler			
2b	LL QI	Prätherapeutische Tumorkonferenz	Tumorkonferenz	Pat. des Nenners, die in der prätherapeutischen Tumorkonferenz vorgestellt wurden	neuaufgetretenem (Lokal-) Rezidiv und/ oder Fernmetastasen		≥ 95%		Nenner	0	Unvollständig	
			*nach durchgeführtem Staging/ Diagnostik	-	(= Kennzahl 1b)				%	n.d.		
					Zentrumsfälle mit Operation				Zähler			
3	LL QI	Vorstellung postoperative Tumorkonferenz		Zentrumsfälle des Nenners, die postoperativ in der Tumorkonferenz vorgestellt wurden			≥ 95%		Nenner	0	Unvollständig	
									%	n.d.		
		i		i	noonkologisch gescreent Rezidiv und/ oder				Zähler			
4	1.4.3	Psychoonkologisches Distress- Screening	nkologisches Distress- psychoonkologischem Distress-	Pat. des Nenners, die psychoonkologisch gescreent wurden			≥ 65%		Nenner	0	Unvollständig	
			Screening			Fernmetastasen (= Kennzahl 1b)				%	n.d.	
						< 40%	Derzeit keine Vorgaben		Zähler		Unvollständig	
5	1.5.3	Beratung Sozialdienst	Adäquate Rate an Beratung durch Sozialdienst	Zentrumsfälle des Nenners, die stationär oder ambulant durch den Sozialdienst beraten wurden	Zentrumsfälle				Nenner	0		
							3 311		%	n.d.		

KN	EB/ LL	Kennzahldefinition	Kennzahlenziel	Zähler	Grundgesamtheit (= Nenner)	Plausi unklar	Soll- vorgabe	Plausi unklar	lst-	<i>i</i> Wert	Daten- qualität
									Zähler	0	
6	1.7.4	Anteil Studienpat.	Einschluss von möglichst vielen Pat. in Studien	Pat., die in eine Studie mit Ethikvotum eingebracht wurden	Primärfälle (= Kennzahl 1a)		≥ 5%		Nenner	0 Unvo	Unvollständig
									%	n.d.	
									Zähler		
7	LL QI	R0-Resektion	Möglichst häufig R0-Exzision bei resektabler Erkrankung	Primarfalle des Nenners mit RU	Operative Primärfälle WGT (ohne GIST) und operative Primärfälle Knochentumoren	< 80%	Derzeit keine Vorgaben		Nenner	0	Unvollständig
									%	n.d.	
									Zähler		
8		Prä- oder postoperative Strahlentherapie bei operierten hoch malignen WGT Möglichst häufig zusätzliche Radiatio bei WGT Stadium II-IIIB Möglichst häufig zusätzliche Radiatio bei WGT Stadium II-IIIB Möglichst häufig zusätzliche Radiatio Bestrahlung erhalten haben Operative Primärfälle muskuloskelettale WGT Stadium II-IIIB		Primarfalle des Nenners, die eine	muskuloskelettale WGT		≥ 80%		Nenner	0	Unvollständig
							%	n.d.			
				Primärfälle des Nenners mit prätherapeutischer histologischer	Dei en ä efälle				Zähler		
9			atherapeutische histologische inloglichst haufig pratherapeutische		Primärfälle WGT ohne GIST und Primärfälle Knochentumore		≥ 90%		Nenner	0	Unvollständig
									%	n.d.	

KN	EB/ LL	Kennzahldefinition	Kennzahlenziel	Zähler	Grundgesamtheit P (= Nenner) u		Soll- vorgabe	Plausi unklar	lst-	<i>i</i> Wert	Daten- qualität
		į		Primärfälle des Nenners, bei denen					Zähler		
10			Möglichst häufig adäquate risikogerechte adjuvante Therapie	·	Operative Primärfälle GIST mit hohem Risiko		≥ 85%		Nenner	0	Unvollständig
				wurde					%	n.d.	

Datenqualität Kennzahlen

In Ordnung	Plausibel	0,00% (0)	0,00% (0)	Poorboitungo	
iii Ordinang	Plausibilität unklar	0,00% (0)	0,0070 (0)	Bearbeitungs- qualität	
Sollvorgabe nicht erfüllt			0,00% (0)		
Fehlerhaft	Inkorrekt	0,00% (0)	100.00	1% (15)	
i ememan	Unvollständig	100,00% (15)	100,00% (15)		

Bearbeitungshinweise:

Die jeweilige Eingabe oder Änderung "Anzahl/ Zähler/ Nenner" (gepunktete Felder) ist nur im Tabellenblatt "Basisdaten" möglich, die Übertragung erfolgt automatisch. Der Zähler ist immer eine Teilmenge des Nenners (Ausnahme: Kennzahl 6 - Anteil Studienpat.).

1) Plausibilität unklar

Der angegebene Kennzahlenwert stellt im Vergleich zu anderen Zentren einen außergewöhnlichen Wert dar. Die Einstufung "Plausibilität unklar" bedeutet nicht automatisch eine negative Bewertung. Der Kennzahlenwert ist aufgrund seiner Außergewöhnlichkeit auf Korrektheit zu überprüfen. Im Einzelfall kann ein positiver Kennzahlenwert bei einer detaillierten Betrachtung auch eine negative Versorgungssituation darstellen (z.B. Überversorgung). Das Ergebnis dieser Überprüfung ist durch das Zentrum im Kennzahlenbogen in der Spalte "Begründung/ Ursache" näher zu erläutern. Ggf. sollten entsprechend dem Vorgehen "Unterschreitung Sollvorgabe" zum Zwecke der Verbesserung gezielte Aktionen definiert und durchgeführt werden.

2) Sollvorgabe nicht erfüllt

Die betroffenen Kennzahlen sind zu analysieren. Das Ergebnis ist im Feld "Begründung/ Ursache" zu dokumentieren. Ergeben sich aus der Ursachenanalyse konkrete Aktionen zur Verbesserung des Kennzahlenwertes, sind diese in der Spalte "Eingeleitete/ geplante Aktionen" zu beschreiben.

3) Unvollständig

Sofern Kennzahlen den Status "unvollständig" haben, sind diese entweder nachzuliefern oder es ist eine eindeutige Aussage über die Möglichkeit der zukünftigen Darlegung zu treffen ("unvollständige Kennzahlen" stellen grundsätzlich eine potentielle Abweichung dar).

Anmerkung:

Im Sinne einer gendergerechten Sprache verwenden wir für die Begriffe "Patientinnen", "Patienten", "Patient*innen" die Bezeichnung "Pat.", die ausdrücklich jede Geschlechtszuschreibung (weiblich, männlich, divers) einschließt.



Netzwerk Chirurgie Auditjahr 2026: ohne inhaltliche Änderungen zum Vorjahr

						Operateure					Einheiten	
		Name Kooperationspartner	Bena	annter Operateu	r/ Stellvertreter	Operationen pro Operateur im Kennzahlenjahr 2)						
	Fachdisziplin		Status Operateur	Life-Time- Expertise erfüllt (ja/ nein)	Titel, Name, Vorname	Weichgewebs sarkome (viszeral/ retroperitoneal)	Weichgewebssarkome (muskulo-skelettal)	Knochens arkome	Gesamt	Anzahl plastische/ rekonstruktive Eingriffe im Kennzahlenjahr	Gesamtzahl Rekonstruktionen pro Einheit	Ammerkung des Zentrums (Hier kann z.B. vermerkt werden, ob und wie viele Eingriffe in interdisziplinärer Kooperation durchgeführt wurden und bei den einzeinen Operateuren doppelt gezählt wurden.)
i /oder Orthopädie/ irurgie (Resektion)	Viszeralchirurgie	Name Krankenhaus/ Name Abteilung										
2 5	viszeralci III ül gie	Name Krankenhaus/ Name Abteilung							i i			
Operative Einheit Viszeralchirurgie u Unfallchirurgie und löder Plastische (Orthopädie/ Unfallchirurgie	Name Krankenhaus/ Name Abteilung							i			
t Viszera nd /oder		Name Krankenhaus/ Name Abteilung							i			
re Einhei irurgie ur	Plastische Chirurgie	Name Krankenhaus/ Name Abteilung							<u> </u>	í Í		
Operativ Unfallch	Plastische Chirurgie	Name Krankenhaus/ Name Abteilung							i i			
nheit hirurgie tion) ¹⁾	Plasticcha Chiruraia	Name Krankenhaus/ Name Abteilung									ii ii	
Operative Einheit Plastische Chirurgie (Rekonstruktion) ¹⁾	Plastische Chirurgie	Name Krankenhaus/ Name Abteilung										

¹⁾ Für Plastische Chirurgie-Einhelten gilt es müssen mind. 30 plastisch-rekonstruktive Eingriffel Jahr durchgeführt werden (keine Beschränkung auf Sarkompat.), Definition operative Therapie (OPS-Ziffern); siehe EB 5.2.4. Resektion und Rekonstruktion beim gleichen Pat. können jeweils gezählt werden. 2) Bei Durchführung von Resektionen von Weichgewebesarkomen im viszeralen/ retropertionealen und im muskuloskelettalen Bereich gilt: Es müssen als 1. Operateur mind. 10 Fälle im jeweiligen Bereich durchgeführt worden sein.