

Stammdaten FBREK

Reg.-Nr.			
Zentrum			
Standort			
Bundesland/ Land		Erstelldatum	
IK-Nummer		Datum Erstzertifizierung	
Standort-Nummer		Kennzahlenjahr	2026
Ansprechpartner			

Bearbeitungsqualität - Datenblatt

Die Übersicht zeigt die Bearbeitungsqualität des vorliegenden Datenblatts. Es wird pro Tabellenblatt geprüft, ob alle Pflichtfelder bearbeitet wurden. Die Prüfung erfolgt ausschließlich auf Vollständigkeit, die inhaltliche Bewertung obliegt dem Fachexperten.

Tabellenblatt	Defizite	Feld	Status
Stammdaten	Fehlende Angaben:		
Basisdaten	Fehlende Angaben:		
Kennzahlenbogen	Fehlende Angaben:		
Kennzahlenbogen	Fehlende Begründungen:		

Für das Tabellenblatt Beratungen FBREK erfolgt aktuell keine automatische Überprüfung der Bearbeitungsqualität.

Basisdaten FBREK

Basisdaten Auditjahr 2027: ohne inhaltliche Änderungen zum Vorjahr.

 Anzahl vollständige genetische Untersuchungen eigenes FBREK-Zentrum¹⁾
 (Vorgabe: 150/J)

i

Anzahl Beratungen	Registriernummer Kooperationspartner	Name Zentrum	Erkrankte Personen ^{2) 4)}	Nicht-Erkrankte Personen ^{3) 4)}
des eigenen FBREK - Zentrums ⁵⁾				
Kooperationspartner 1				
Kooperationspartner 2				
Kooperationspartner 3				
Kooperationspartner 4				
Kooperationspartner 5				
Kooperationspartner 6				
Kooperationspartner 7				
Kooperationspartner 8				
Kooperationspartner 9				
Kooperationspartner 10				
Kooperationspartner 11				
Kooperationspartner 12				
Kooperationspartner 13				
Kooperationspartner 14				
Kooperationspartner 15				
Kooperationspartner 16				
Kooperationspartner 17				
Kooperationspartner 18				
Kooperationspartner 19				
Kooperationspartner 20				
Kooperationspartner 21				
Kooperationspartner 22				
Kooperationspartner 23				
Kooperationspartner 24				
Kooperationspartner 25				

Basisdaten FBREK

Basisdaten Auditjahr 2027: ohne inhaltliche Änderungen zum Vorjahr.

Kooperationspartner 26				
Kooperationspartner 27				
Kooperationspartner 28				
Kooperationspartner 29				
Kooperationspartner 30				
Kooperationspartner 31	Nicht gelistet	(Freitext)		
Kooperationspartner 32	Nicht gelistet	(Freitext)		
Kooperationspartner 33	Nicht gelistet	(Freitext)		
Kooperationspartner 34	Nicht gelistet	(Freitext)		
Kooperationspartner 35	Nicht gelistet	(Freitext)		
Summe Kooperationspartner 1 - n				
Gesamt				

Bearbeitungshinweise:

Basisdaten sind eigenständig durch das FBREK-Zentrum auszufüllen (und nicht durch die Kollegen von HerediCaRe).

¹⁾ Vollständige genetische Untersuchung im Zentrum für fam. Brust- und Eierstockkrebs (mind. Sequenz- und Kopienzahlvariantenanalyse (CNV) analog definierter Kerngene) bei Erkrankten und Nicht-Erkrankten Personen, die die Einschlusskriterien der Checkliste erfüllen; Sollvorgabe: 150/J

²⁾ Frauen und Männer, mit Diagnose inv. MaCa u./o. DCIS u/o OvCa u./o. BOT, die die Einschlusskriterien der Checkliste erfüllen; keine Sollvorgabe

³⁾ Frauen und Männer, ohne Diagnose inv. MaCa u./o. DCIS u/o OvCa u./o. BOT, die die Einschlusskriterien der Checkliste erfüllen; keine Sollvorgabe

⁴⁾ max. 1 Vorstellung im Zentrum/ Jahr als Erkrankte oder Nicht-Erkrankte Person kann gezählt werden (= auch wenn Nicht-Erkrankte Person zur Erkrankten Person wird, kann sie/ er max 1x/J gezählt werden); inkl. Vorstellung zur Diagnostik im iFNP; Vorstellung in aufeinanderfolgenden Jahren: zB 2020 u. 2021 -> Erkrankte Person/ Nicht-Erkrankte Person kann für das jeweilige Jahr 1x gezählt werden; Zählzeitpunkt: Datum der Beratung bzw. Datum der Bildgebung iFNP

⁵⁾ "des eigenen FBREK-Zentrums" bedeutet: Alle Erkrankten bzw. Nicht-Erkrankten Personen, die nicht von den Kooperationspartnern 1 - n (zertifizierte, aber auch nicht zertifizierte BZ/GZ) zugewiesen werden. Zuweisungen von Niedergelassenen werden hier gezählt

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 einer aktuellen Version von Microsoft Excel erfolgen, da in diesem Datenblatt enthaltene Excel-Funktionen sonst möglicherweise nicht vollständig unterstützt werden (u.a. Info-Button, programmierte Formeln). Alle Zahlen und Texte müssen manuell eingegeben werden (nicht über copy-/paste-Funktion; Ausnahme sind Daten, die von der OncoBox eingespielt werden). Jede Änderung an den Basisdaten zieht eine Änderung des Kennzahlenbogens und ggf. weiterer Tabellenblätter 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).

Erläuterungen zu den Basisdaten

Glossar Auditjahr 2027: ohne inhaltliche Änderungen zum Vorjahr.

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

Begriff	Erläuterungen
Erkrankte Personen	Frauen und Männer, mit Diagnose inv. MaCa u./o. DCIS u./o. OvCa u./o. BOT, die die Einschlusskriterien der Checkliste erfüllen; keine Sollvorgabe
Nicht-Erkrankte Personen	Frauen und Männer, ohne Diagnose inv. MaCa u./o. DCIS u./o. OvCa u./o. BOT, die die Einschlusskriterien gemäß VA Wissen generierende Versorgung der Checkliste erfüllen; keine Sollvorgabe
Vollständige genetische Untersuchung	mind. Sequenz- und Kopienzahlvariantenanalyse (CNV) analog definierter Kerngene; eine vollständige genetische Untersuchung ist keine gezielte Untersuchung
Gezielte genetische Untersuchung	Testung auf das Vorhandensein oder Nichtvorhandensein einer bekannten Genvariante bei einer Verwandten der Indexperson; eine gezielte genetische Untersuchung ist keine vollständige genetische Untersuchung
Indexperson	Die Indexperson ist eine in der Regel noch lebende erkrankte Person, die erreichbar und nach entsprechender Aufklärung und Beratung mit der Untersuchung einverstanden ist sowie stellvertretend für die Familie untersucht werden soll. Trifft dies für mehrere Personen zu, dann sollte möglichst die Person mit der höchsten Wahrscheinlichkeit für das Vorliegen einer pathogenen Genvariante für die genetische Untersuchung gewonnen werden.

Tabelle Beratungen FBREK

Beratungen von Personen mit familiärem Brust- und Eierstockkrebsrisiko in den vergangenen 36 Monaten

- durch Zentrumsleitung und Stellvertretende Zentrumsleitung gemäß Kapitel 1.1.4.a des EB
- in der spezialisierten interdisziplinären Sprechstunde durch ärztliches Personal gemäß Kapitel 2.1.3 des EB

Bearbeitungshinweis: Sofern die Fachärzte keine Beratungen im Betrachtungszeitraum durchgeführt haben, ist „0“ einzutragen.

Titel, Name, Vorname	Qualifikation	2026	2025	2024	Summe	Begründung/ Ursache bei < 150 Beratungen*/**

*zählbar sind: Erstberatungen und/ oder Beratungen zu präventiven Maßnahmen und/ oder Genbefundberatungen und/ oder Zweitmeinungen; Nachweis erforderlich

**Begründung bei Unterschreitungen (Fachärztinnen/ Fachärzte)

Kennzahlenbogen FBREK

Kennzahlenbogen_(KB) Auditjahr 2027: ohne inhaltliche Änderungen zum Vorjahr.



Reg.-Nr.

Zentrum

KN	EB/LL	Kennzahl-definition	Kennzahlenziel	Zähler	Grundgesamtheit (= Nenner)	Plausi unklar	Sollvorgabe	Plausi unklar	Ist-Wert Ausfüllen		Daten-qualität
1a		Anzahl Genanalysen	-----	Anzahl Genanalysen	-----		≥ 150		Anzahl	0	Unvollständig
1b NEU		Anzahl Personen im IFNP	-----	Personen im Intensivierten Früherkennungs- und Nachsorgeprogramm (IFNP) mit Bildgebung im Vor-Kennzahlenjahr (= Nenner Kennzahl 2)	-----	< 200	Derzeit keine Vorgaben		Anzahl	0	Unvollständig
2		Detektionsrate im IFNP	Adäquater Anteil an detektierten inv. MaCa u./o. DCIS im IFNP	Personen des Nenners mit auffälliger Bildgebung (BIRADS 4/5) im IFNP und histologisch gesichertem inv. MaCa u./o. DCIS ≤ 6 Mo nach Bildgebung IFNP	Personen im Intensivierten Früherkennungs- und Nachsorgeprogramm (IFNP) mit Bildgebung im Vor-Kennzahlenjahr	< 1%	Derzeit keine Vorgaben	> 4%	Zähler		Unvollständig
									Nenner		
									%	n.d.	
3		Histologisch gesichertes MaCa u./o. DCIS nach BIRADS 4/5 im IFNP	Adäquater Anteil histologisch gesichertes MaCa u./o. DCIS nach BIRADS 4/5 im IFNP	Personen des Nenners mit histologisch gesichertem inv. MaCa u./o. DCIS ≤ 6 Mo nach BIRADS 4/5-Befund	Personen im IFNP mit BIRADS 4/5 im Gesamtbefund im Vor-Kennzahlenjahr	< 15%	Derzeit keine Vorgaben		Zähler		Unvollständig
									Nenner		
									%	n.d.	

i KN	i EB/ LL	Kennzahl- definition	Kennzahlenziel	Zähler	Grundgesamtheit (= Nenner)	Plausi unklar	Sollvorgabe	Plausi unklar	i Ist-Wert Ausfüllen		Daten- qualität
4		Stadienverteilung der diagnostizierten MaCa/DCIS im IFNP	Möglichst häufig Stad. 0/1 der diagnostizierten MaCa u./o. DCIS im IFNP	Personen des Nenners mit Stad. 0 (Tis, N0, M0) o. Stad. IA (T1mi, N0, M0 oder T1, N0, M0) oder Stad. IB (T0, N1mi, M0 oder T1mi, N1mi, M0 oder T1, N1mi, M0)	Personen im IFNP mit im Kennzahlenjahr histologisch gesichertem primären Mammakarzinom u./o. DCIS		Derzeit keine Vorgaben		Zähler		Unvollständig
									Nenner		
									%	n.d.	
5		Anteil positive Befunde nach Stanzbiopsie im IFNP	Adäquater Anteil positiver Befunde nach Stanzbiopsie im IFNP	Personen des Nenners mit positiven Befunden (= inv. MaCa u./o. DCIS)	Personen im IFNP mit Stanzbiopsie im Kennzahlenjahr		Derzeit keine Vorgaben		Zähler		Unvollständig
									Nenner		
									%	n.d.	
6		Anteil Mutationsnachweis Klasse 4/5	Adäquater Anteil einer Mutationsnachweisrate Klasse 4/5	Personen des Nenners mit pos. Genbefunden Klasse 4/5	Anzahl Indexpersonen in der Datenbank (im Kennzahlen-jahr; Zählzeitpunkt: Datum des Genbefundes der Indexperson)	< 10%	Derzeit keine Vorgaben		Zähler		Unvollständig
									Nenner		
									%	n.d.	
7		i Anzahl durchgeführte Studien	Durchführung von möglichst vielen Studien	Anzahl der im FBREK-Zentrum durchgeführten Studien (Angabe durch FBREK-Zentrum)	-----		2 Studien		Anzahl		Unvollständig

i KN	i EB/ LL	Kennzahl- definition	Kennzahlenziel	Zähler	Grundgesamtheit (= Nenner)	Plausi unklar	Sollvorgabe	Plausi unklar	i Ist-Wert Ausfüllen	Daten- qualität
8		Anzahl Studieneinschlüsse HerediCaRe	Möglichst häufiger Studieneinschluss	Personen des Nenners, die in die HerediCaRe-Studie eingeschlossen wurden, unabhängig vom Zeitpunkt/ Jahr des Einschlusses	Gesamtheit der Erkrankten und Nicht-Erkrankten Personen, die im FBREK-Zentrum vorgestellt wurden (= Basisdaten K64)	< 80%	Derzeit keine Vorgaben		Zähler Nenner % i 0 n.d.	Unvollständig

Datenqualität Kennzahlen

In Ordnung	Plausibel	0,00% (0)	0,00% (0)	Bearbeitungs- qualität 0,00% (0)
	Plausibilität unklar	0,00% (0)		
Sollvorgabe nicht erfüllt			0,00% (0)	
Fehlerhaft	Inkorrekt	0,00% (0)	100,00% (9)	
	Unvollständig	100,00% (9)		

Bearbeitungshinweise:

Eingabe/ Änderung gepunktete Felder: Die Eingabe oder Änderung "Anzahl/ Zähler/ Nenner" der gepunkteten Felder ist nur im Tabellenblatt "Basisdaten" möglich, die Übertragung erfolgt automatisch.
Alle Kennzahlenwerte (Zähler, Nenner, %) werden von den Kollegen aus HerediCaRe zur Verfügung gestellt. Ausgenommen: Kennzahl 6 und Nenner Kennzahl 7.

- 1) Plausibilität unklar
Der angegebene Kennzahlenwert stellt im Vergleich zu anderen Zentren einen außergewöhnlichen Wert dar. Die Einstufung „Plausibilität unklar“ bedeutet nicht automatisch eine negative Bewertung. Der Kennzahlenwert ist aufgrund seiner Außergewöhnlichkeit auf Korrektheit zu überprüfen. Im Einzelfall kann ein positiver Kennzahlenwert bei einer detaillierten Betrachtung auch eine negative Versorgungssituation darstellen (z.B. Überversorgung). Das Ergebnis dieser Überprüfung ist durch das Zentrum im Kennzahlenbogen in der Spalte „Begründung/ Ursache“ näher zu erläutern. Ggf. sollten entsprechend dem Vorgehen „Sollvorgabe nicht erfüllt“ zum Zwecke der Verbesserung gezielte Aktionen definiert und durchgeführt werden.
- 2) Sollvorgabe nicht erfüllt
Die betroffenen Kennzahlen sind zu analysieren. Das Ergebnis ist im Feld "Begründung/ Ursache" zu dokumentieren. Ergeben sich aus der Ursachenanalyse konkrete Aktionen zur Verbesserung des Kennzahlenwertes, sind diese in Spalte "Eingeleitete/ geplante Aktionen" zu beschreiben.
- 3) Unvollständig
Sofern Kennzahlen den Status „unvollständig“ haben, sind diese entweder nachzuliefern oder es ist eine eindeutige Aussage über die Möglichkeit der zukünftigen Darlegung zu treffen („unvollständige Kennzahlen“ stellen grundsätzlich eine potentielle Abweichung dar).