

Beschreibung der Qualitätsindikatoren und Kennzahlen nach DeQS-RL (Prospektive Rechenregeln)

Mammachirurgie

Erfassungsjahr 2024

Stand: 27.07.2023

Impressum

Thema:

Beschreibung der Qualitätsindikatoren und Kennzahlen nach DeQS-RL. Mammachirurgie. Prospektive Rechenregeln für das Erfassungsjahr 2024

Auftraggeber:

Gemeinsamer Bundesausschuss

Datum der Abgabe:

27.07.2023

Herausgeber:

IQTIG – Institut für Qualitätssicherung und Transparenz im Gesundheitswesen

Katharina-Heinroth-Ufer 1 10787 Berlin

Telefon: (030) 58 58 26 340 Telefax: (030) 58 58 26-999

verfahrenssupport@iqtig.org
https://www.iqtig.org

Inhaltsverzeichnis

Einleitung	4
51846: Prätherapeutische histologische Diagnosesicherung	6
Gruppe: HER2-Positivitätsrate	10
52267: HER2-positive Befunde: niedrige HER2-Positivitätsrate	12
212300_52267: HER2-Positivitätsrate	16
52278: HER2-positive Befunde: hohe HER2-Positivitätsrate	18
212301_52278: HER2-Positivitätsrate	22
Gruppe: Adäquate Markierung bei nicht palpablen Befunden	27
212000: Präoperative Drahtmarkierung nicht palpabler Befunde mit Mikrokalk ohne Herdbefund	28
212001: Präoperative Drahtmarkierung nicht palpabler Befunde mit Herdbefund	31
Gruppe: Intraoperative Präparatradiografie oder intraoperative Präparatsonografie bei Drahtmarkierung	34
52330: Intraoperative Präparatradiografie oder intraoperative Präparatsonografie bei mammografischer Drahtmarkierung	35
52279: Intraoperative Präparatradiografie oder intraoperative Präparatsonografie bei sonografischer Drahtmarkierung	38
2163: Primäre Axilladissektion bei DCIS	42
50719: Lymphknotenentnahme bei DCIS und brusterhaltender Therapie	47
51847: Indikation zur Sentinel-Lymphknoten-Biopsie	52
51370: Zeitlicher Abstand von unter 7 Tagen zwischen Diagnose und Operation	57
60659: Nachresektionsrate	62
Gruppe: Interdisziplinäre Tumorkonferenz	66
211800: Postoperative interdisziplinäre Tumorkonferenz bei primärem invasivem Mammakarzinom oder DCIS	68
212400: Prätherapeutische interdisziplinäre Tumorkonferenz bei invasivem Mammakarzinom oder DCIS	71
Anhang I: Schlüssel (Spezifikation)	75
Anhang II: Listen	82
Anhang III: Vorberechnungen	84
Aulton NV. Frankisa sa	0.5

Einleitung

Der Leistungsbereich Mammachirurgie zielt auf die Behandlung von Patientinnen und Patienten mit Brustkrebs (Mammakarzinom, Mamma-CA). Mit für das Erfassungsjahr 2020 prognostizierten 77.600 Neuerkrankungen handelt es sich hierbei um die häufigste Krebserkrankung bei Frauen in Deutschland. Pro Jahr sind ca. 18.000 Todesfälle auf ein Mammakarzinom zurückzuführen. In seltenen Fällen kann diese Erkrankung auch bei Männern auftreten. Für 2018 werden 700 Neuerkrankungen für Männer prognostiziert (Quelle: Robert Koch-Institut). Die Früherkennung und die adäquate Diagnostik sowie die stadiengerechte Therapie der Patientin und des Patienten mit einem Brustkrebs ermöglichen es, die Lebensqualität der Betroffenen zu verbessern und die krankheitsbedingte Sterblichkeit zu senken. Die Behandlungsplanung sollte umfassend, interdisziplinär und sorgfältig erfolgen; bei der Auswahl der Behandlungsmöglichkeiten sollten stets die individuelle Situation der Patientin bzw. des Patienten, das Therapieziel, die Nutzen-Risiko-Abwägung sowie die Präferenzen der Patientin bzw. des Patienten berücksichtigt werden. Wichtige Voraussetzungen hierfür sind die interdisziplinäre und sektorenübergreifende Zusammenarbeit der an der Versorgung beteiligten Fachdisziplinen sowie die informierte, gemeinsame Entscheidungsfindung von Patientinnen und Patienten und Ärztinnen und Ärzten.

Bei den operativen Behandlungsmöglichkeiten des Mammakarzinoms wird zwischen einer brusterhaltenden Operation und einer vollständigen Entfernung der betroffenen Brust (Mastektomie) unterschieden. Nach einer Mastektomie besteht die Möglichkeit eines gleichzeitigen oder späteren Wiederaufbaus der Brust mit Eigengewebe oder Implantaten. Patientinnen mit Mastektomie sollen vor der Operation über die Möglichkeiten der Rekonstruktion informiert werden. Der Lymphknotenstatus, der eine Aussage darüber ermöglicht, ob und in welchem Ausmaß ein Tumorbefall der in der Achsel befindlichen (axillären) Lymphknoten vorliegt, kann einen Einfluss auf die weitere Therapieplanung und den Verlauf der Erkrankung haben. Um eine Aussage zum Lymphknotenstatus zu ermöglichen, können die Entfernung der Wächterlymphknoten (Sentinel-Lymphknoten) und in bestimmten Fällen die Ausräumung der axillären Lymphknoten (Axilladissektion) notwendig sein. In Abhängigkeit von der Art der Operation und je nach Ausdehnung des Tumors bzw. des Lymphknotenbefalls kann eine Bestrahlung erforderlich sein. Des Weiteren sind je nach Art und Eigenschaft des Tumors die Chemo-, Antihormon- und/oder Antikörpertherapie Bestandteile der Behandlung. Die konsequente Anwendung wissenschaftlich basierter Standards in der Brustkrebstherapie sowie die psychoonkologische und sozialmedizinische Begleitung des gesamten therapeutischen Prozesses können insgesamt sowohl zu einer verbesserten individuellen Prognose der Betroffenen als auch zu einer erhöhten Lebensqualität führen. In jeder Behandlungsstufe ist die Qualität der Versorgung für das Überleben und die Lebensqualität von entscheidender Bedeutung.

Einige Qualitätsindikatoren dieses Leistungsbereichs zielen auf die Diagnosesicherung, auf einen angemessenen zeitlichen Abstand zwischen Diagnose und Operation sowie auf die postoperative Therapieplanung. Andere Indikatoren beziehen sich auf Untersuchungen und Eingriffe an den Lymphknoten sowie auf die Markierung von Veränderungen in der Brust und auf die Anzahl von Nachresektionen.

Verfahrensübergreifende Informationen:

Da zum Erstellungszeitpunkt der prospektiven Rechenregeln die Spezifikation 2024 noch nicht technisch verfügbar ist, werden in den Tabellen die verwendeten Datenfelder der Spezifikation 2023 ausgewiesen.

Werden bei risikoadjustierten Indikatoren/Kennzahlen Risikomodelle verwendet, sind die dargestellten Informationen zur Risikoadjustierung vorläufig und werden ggf. bei der Entwicklung oder Anwendung verwendeter Risikoadjustierungsmodelle angepasst.

Prospektive Rechenregeln für das Erfassungsjahr 2024 nach DeQS-RL MC - Mammachirurgie Einleitung

Hinweis: Im vorliegenden Bericht entspricht die Silbentrennung nicht durchgehend den korrekten Regeln der deutschen Rechtschreibung. Wir bitten um Verständnis für die technisch bedingten Abweichungen.

51846: Prätherapeutische histologische Diagnosesicherung

Qualitätsziel	Möglichst viele Patientinnen und Patienten mit prätherapeutischer histologischer Sicherung durch Stanz- oder Vakuumbiopsie bei Primärerkrankung invasives Mammakarzinom oder DCIS und Ersteingriff
	Dels und Ersteingriff

Hintergrund

Die histologische Diagnostik abklärungsbedürftiger Befunde soll in der Regel durch Stanzbiopsie oder Vakuumbiopsie erfolgen (NICE 2002 [2014]: 33-38, Bruening et al. 2010). Die interventionellen Methoden können sonografisch, mammografisch oder MRT-gesteuert durchgeführt werden. Die primäre, offene diagnostische Exzisionsbiopsie sollte nur in zu begründenden Ausnahmefällen durchgeführt werden, wenn eine bildgesteuerte Intervention nicht möglich oder zu risikoreich ist. Die Interventionen sind unter Berücksichtigung der aktuellen Qualitätsempfehlungen durchzuführen (Leitlinienprogramm Onkologie der AWMF, DKG und DKH 2021: 78, NICE 2002 [2014]: 33-38). Ein Algorithmus für den Ablauf der Diagnosekette von Patientinnen und Patienten mit auffälligen Befunden ist Bestandteil der deutschen interdisziplinären S3-Leitlinie für die Früherkennung, Diagnostik, Therapie und Nachsorge des Mammakarzinoms (Leitlinienprogramm Onkologie der AWMF, DKG und DKH 2021: 71, 356). Bildgebende Diagnostik "erlaubt in Kombination mit der histologischen Aufarbeitung der präoperativ entnommenen Stanzen inklusive der dort gewonnenen immunhistochemischen Befunde (Östrogen- und Progesteronrezeptor, HER2-Status) im Rahmen eines prätherapeutischen Konsils eine gezielte Operationsplanung. Hier können die Ausdehnung der Operation unter Einbeziehung der onkologischen Sicherheitsabstände, evtl. notwendige onkoplastische Operationen zur Rekonstruktion des operativen Defektes und die Wünsche der Patientin zu einem operativen Gesamtkonzept zusammengeführt werden" (Leitlinienprogramm Onkologie der AWMF, DKG und DKH 2021: 69). Das Ziel ist, die mit dem Prozess verbundenen körperlichen und psychischen Belastungen für die Betroffenen möglichst gering zu halten und im Falle der Malignität die stadienund leitliniengerechte, interdisziplinäre Behandlung zu planen und einzuleiten. Dies beinhaltet insbesondere die Möglichkeit zur neoadjuvanten Therapie, wenn die Indikation besteht und schließt die Empfehlung, dass "wenn die gleiche postoperative adjuvante Chemotherapie indiziert ist, eine neoadjuvante systemische Therapie bevorzugt werden sollte", ein (Leitlinienprogramm Onkologie der AWMF, DKG und DKH 2021: 181). Dafür schafft die prätherapeutische histologische Diagnosesicherung die grundlegende Voraussetzung. Während beide Behandlungsformen – neoadjuvante und adjuvante – Systemtherapie "hinsichtlich des Gesamtüberlebens gleichwertig sind", "kann die neoadjuvante Therapie zu einer höheren Rate an brusterhaltenden Therapien führen" (Leitlinienprogramm Onkologie der AWMF, DKG und DKH 2021: 181). Neuere Analysen weisen auf die Tendenz hin, dass eine im Sinne der kompletten histopathologischen Remission erfolgreiche neoadjuvante Chemotherapie in gewissen Konstellationen des lokalisierten Brustkrebses eine Deeskalation der adjuvanten Chemotherapie erlauben könnte (Spring et al. 2020). Im Falle einer unterlassenen prätherapeutischen histologischen Diagnosesicherung wäre die stadien- und leitliniengerechte interdisziplinäre Behandlung nicht zu planen und könnte nicht eingeleitet werden mit der möglichen Folge einer Über- oder Untertherapie wie auch einer erhöhten operativen Morbidität bzw. dem rezidivfreien weiteren Verlauf.

Dem Indikator liegen folgende Statements der interdisziplinären S3-Leitlinie für die Früherkennung, Diagnostik, Therapie und Nachsorge des Mammakarzinoms zugrunde: 4.1; 4.14 bis 4.24; 4.122 bis 4.126.

Verwendete Datenfelder

Datenbasis: Spezifikation 2023

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
12:BRUST	Erkrankung an dieser Brust	М	 1 = Primärerkrankung 2 = lokoregionäres Rezidiv nach BET 3 = lokoregionäres Rezidiv nach Mastektomie 4 = ausschließlich sekundäre plastische Rekonstruktion 5 = prophylaktische Mastektomie 6 = Fernmetastase 	ARTERKRANK
13:BRUST	Aufnahme zum ersten offenen Eingriff an Brust oder Axilla we- gen Primärerkrankung an dieser Brust	К	0 = nein 1 = ja	ERSTOFFEINGRIFF
19:BRUST	Prätherapeutische his- tologische Diagnosesi- cherung durch Stanz- oder Vakuumbiopsie	К	0 = nein 1 = ja	PRAEHISTDIAGSICHERUNG
38:BRUST	Postoperativer Befund: maligne Neoplasie	К	s. Anhang: ICDO3Mamma	POSTICDO3

ID	51846
Bezeichnung	Prätherapeutische histologische Diagnosesicherung
Indikatortyp	Indikationsstellung
Art des Wertes	Qualitätsindikator
Datenquelle	QS-Daten
Bezug zum Verfahren	DeQS
Berechnungsart	Ratenbasiert
Referenzbereich 2024	≥ 97,00 %
Referenzbereich 2023	≥ 97,00 %
Erläuterung zum Referenzbereich 2024	
Erläuterung zum Stellungnahmever- fahren 2024	
Methode der Risikoadjustierung	Keine weitere Risikoadjustierung
Erläuterung der Risikoadjustierung	-
Potentielle Einflussfaktoren im Risikomodell (nicht abschließend)	
Rechenregeln	Zähler
	Patientinnen und Patienten mit prätherapeutischer histologischer Diagnosesicherung durch Stanz- oder Vakuumbiopsie
	Nenner
	Alle Patientinnen und Patienten mit Ersteingriff bei Primärerkrankung und Histologie "invasives Mammakarzinom (Primärtumor)" oder "DCIS"
Erläuterung der Rechenregel	-
Teildatensatzbezug	18/1:BRUST
Zähler (Formel)	PRAEHISTDIAGSICHERUNG %==% 1
Nenner (Formel)	ARTERKRANK %==% 1 & ERSTOFFEINGRIFF %==% 1 & (fn_invasivesMammaCaPrimaer fn_DCIS)
Verwendete Funktionen	fn_DCIS fn_invasivesMammaCaPrimaer
Verwendete Listen	ICD_O_3_DCIS ICD_O_3_InvasivesMammaCaPrimaer
Darstellung	-
Grafik	-
Vergleichbarkeit mit Vorjahresergeb-	

Prospektive Rechenregeln für das Erfassungsjahr 2024 nach DeQS-RL MC - Mammachirurgie 51846: Prätherapeutische histologische Diagnosesicherung

Literatur

Bruening, W; Fontanarosa, J; Tipton, K; Treadwell, JR; Launders, J; Schoelles, K (2010): Systematic Review: Comparative Effectiveness of Core-Needle and Open Surgical Biopsy to Diagnose Breast Lesions. Annals of Internal Medicine 152(4): 238-246. DOI: 10.7326/0003-4819-152-1-201001050-00190.

Leitlinienprogramm Onkologie der AWMF [Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften], DKG [Deutsche Krebsgesellschaft] und DKH [Deutschen Krebshilfe] (2021): AWMF-Registernummer 032-045OL. S3-Leitlinie: Früherkennung, Diagnostik, Therapie und Nachsorge des Mammakarzinoms. Langversion 4.4. Stand: Juni 2021. Berlin: AWMF. URL: https://register.awmf.org/assets/guidelines/032-045OLl_S3_Mammakarzinom_2021-07.pdf (abgerufen am: 08.11.2022).

NICE [National Institute for Clinical Excellence] (2002 [2014]): NICE Cancer Service Guideline CSG1. Guidance on Cancer Services Improving Outcomes in Breast Cancer. Manual Update [Full Guideline]. [Letzte Überprüfung:] December 2014. London: NICE. ISBN: 1-84257-188-5. URL: https://www.nice.org.uk/guidance/csg1/evidence/full-guideline-pdf-2183832541 (abgerufen am: 01.11.2021).

Spring, LM; Fell, G; Arfe, A; Sharma, C; Greenup, R; Reynolds, KL; et al. (2020): Pathologic Complete Response after Neoadjuvant Chemotherapy and Impact on Breast Cancer Recurrence and Survival: A Comprehensive Meta-analysis. Clinical Cancer Research 26(12): 2838-2848. DOI: 10.1158/1078-0432.CCR-19-3492.

Gruppe: HER2-Positivitätsrate

Bezeichnung Gruppe	HER2-Positivitätsrate
Qualitätsziel	Angemessene Rate an HER2-positiven Befunden bei invasivem Mammakarzinom

Hintergrund

Der HER2-Status gilt als prädiktiver Faktor beim invasiven Mammakarzinom (Houssami et al. 2012, von Minckwitz et al. 2011, NICE 2018 Empfehlung 1.6.4). Studienergebnisse belegen die hohe Effektivität einer adjuvanten Therapie mit Trastuzumab bei HER2 überexprimierenden Tumoren (Petrelli und Barni 2012, Gianni et al. 2011, Perez et al. 2011, Dahabreh et al. 2008, Madarnas et al. 2008, Viani et al. 2007, Yin et al. 2011, Fehrenbacher et al. 2014, Gonzalez-Angulo et al. 2009, Park et al. 2010). Durch die adjuvante Behandlung mit Trastuzumab in Sequenz oder Kombination mit einer Chemotherapie werden die Rezidivrate bei HER2 überexprimierenden Tumoren um relativ 45 % bis 50 % und die Mortalität um ca. 30 % im Vergleich zur adjuvanten Standardtherapie gesenkt (Moja et al. 2012, Leitlinienprogramm Onkologie der AWMF, DKG/DKH 2021: 186).

Der Nachweis der HER2-Positivität ist definiert als eine immunhistochemisch nachgewiesene Proteinüberexpression mit einem Score 3+ oder einer mittels Fluoreszenz-in-situ-Hybridisierung (FISH) oder Chromogene-insitu-Hybridisierung (CISH) nachgewiesenen Genamplifikation. Die in der interdisziplinären S3-Leitlinie für die
Früherkennung, Diagnostik, Therapie und Nachsorge des Mammakarzinoms formulierten Empfehlungen zu
Testalgorithmus und Bewertung der Ergebnisse orientieren sich an den Empfehlungen der ASCO/CAP-Leitlinien
(Wolff et al. 2013, Wolff et al. 2015, Wolff et al. 2018, Nothacker et al. 2007: 194-209). Die interdisziplinäre S3Leitlinie für die Früherkennung, Diagnostik, Therapie und Nachsorge des Mammakarzinoms führt dazu aus:
"Die Qualität der eingesetzten Nachweisverfahren einschließlich Präanalytik und Auswertung soll durch Verwendung von SOPs sowie regelmäßige interne und externe Qualitätskontrollen sichergestellt werden. Zur externen Qualitätskontrolle wird die regelmäßige, jährliche erfolgreiche Teilnahme an Ringversuchen empfohlen,
die beispielsweise von der "Qualitätssicherungs-Initiative Pathologie" (QuIP), einer gemeinsamen Unternehmung der Deutschen Gesellschaft für Pathologie (DGP) und des Bundesverbandes Deutscher Pathologen (BDP),
angeboten wird" (Leitlinienprogramm Onkologie der AWMF, DKG und DKH 2021: 114 f.).

Die Auswertungen der Daten der externen stationären Qualitätssicherung zeigen eine hohe Variabilität der Positivitätsraten zwischen den Krankenhausstandorten. Die Ergebnisse lassen vermuten, dass die Variabilität zum Teil möglicherweise durch systematische Fehler bedingt sein könnte. Vor dem Hintergrund, dass bei positivem HER2-Status eine spezifische und hoch prognosewirksame Therapie möglich ist, und Fehlbestimmungen zu Unter- oder Überversorgung der betroffenen Patientinnen und Patienten führen, kann die Rückspiegelung der HER2-Positivitätsrate den Krankenhäusern wichtige Hinweise auf mögliche Qualitätsprobleme geben. Voraussetzung für die Trastuzumab-Therapie ist die qualitätsgesicherte Bestimmung des HER2-Status. Ein aktuell publizierter Algorithmus kann helfen, die eigenen Ergebnisse kritisch zu hinterfragen und eine Qualitätsinitiative zu starten (Rüschoff et al. 2017). Die beteiligten Labore müssen sich einer Qualitätssicherung mittels Ringversuchen unterziehen (Choritz et al. 2011, Perry et al. 2006, DKG/DGS 2021).

Für die Indikatoren, die niedrige und hohe HER2-Positivitätsraten anzeigen, wird eine Risikoadjustierung vorgenommen. Als Regressionsgewichte wurden Variablen gewählt, die in der QS-Dokumentation erfasst wurden und für die im statistischen Schätzmodell relevante Effekte auf die HER2-Positivitätsrate nachgewiesen wurden.

Prospektive Rechenregeln für das Erfassungsjahr 2024 nach DeQS-RL MC - Mammachirurgie Gruppe: HER2-Positivitätsrate

Der Indikatorengruppe liegen folgende Statements der interdisziplinären S3-Leitlinie für die Früherkennung, Diagnostik, Therapie und Nachsorge des Mammakarzinoms zugrunde: 4.64. – 4.68., 4.81., 4.83.

52267: HER2-positive Befunde: niedrige HER2-Positivitätsrate

Verwendete Datenfelder (exkl. potentieller Einflussfaktoren im Risikomodell)

Datenbasis: Spezifikation 2023

Item	Bezeichnung	м/к	Schlüssel/Formel	Feldname
12:BRUST	Erkrankung an dieser Brust	М	 1 = Primärerkrankung 2 = lokoregionäres Rezidiv nach BET 3 = lokoregionäres Rezidiv nach Mastektomie 4 = ausschließlich sekundäre plastische Rekonstruktion 5 = prophylaktische Mastektomie 6 = Fernmetastase 	ARTERKRANK
38:BRUST	Postoperativer Befund: maligne Neoplasie	K	s. Anhang: ICDO3Mamma	POSTICDO3
39:BRUST	primär-operative The- rapie abgeschlossen	K	0 = nein 1 = ja	OPTHERAPIEENDE
46:BRUST	immunhistochemi- scher Hormonrezep- torstatus	K	0 = negativ1 = positiv9 = unbekannt	REZEPTORSTATUS
47:BRUST	HER2-Status	К	0 = negativ (IHC 0 ODER IHC 1+ O- DER ISH negativ) oder (IHC 2+ UND ISH negativ) 1 = positiv (IHC 3+ ODER ISH positiv) oder (IHC 2+ UND ISH positiv) 2 = Ausnahmekategorie (zweifel- haft/Borderline-Kategorie) 9 = unbekannt	HER2NEUSTATUS

ID	52267			
Bezeichnung	HER2-positive Befunde: niedrige HER2-Positivitätsrate			
Indikatortyp	Ergebnisindikator			
Art des Wertes	Qualitätsindikator			
Datenquelle	QS-Daten			
Bezug zum Verfahren	DeQS			
Berechnungsart	Indirekte Standardisierung			
Referenzbereich 2024	≥ x (5. Perzentil)			
Referenzbereich 2023	≥ x (5. Perzentil)			
Erläuterung zum Referenzbereich 2024	Für den QI gilt die Sondersituation einer prolongierten Erprobungsphase, in der ermittelt werden soll, wie relevante Qualitätsdefizite in der HER2-Diagnostik dargestellt und durch den Strukturierten Dialog konkret identifizierbar gemacht werden können. Dies wird als wichtiges Qualitätsziel in Fortführung der bisherigen Dokumentation gesehen.			
Erläuterung zum Stellungnahmever- fahren 2024	Das Stellungnahmeverfahren ist für das Erfassungsjahr 2024 für Einrichtungen ab 4 Fällen in der Grundgesamtheit des QI zu führen.			
	"Die Qualität der eingesetzten Nachweisverfahren einschließlich Präanalytik [] und Auswertung soll durch Verwendung von SOPs sowie regelmäßige interne und externe Qualitätskontrollen sichergestellt werden. Zur externen Qualitätskontrolle wird die regelmäßige, jährliche erfolgreiche Teilnahme an Ringversuchen empfohlen, die beispielsweise von der "Qualitätssicherungs-Initiative Pathologie" (QuIP), einer gemeinsamen Unternehmung der Deutschen Gesellschaft für Pathologie (DGP) und des Bundesverbandes Deutscher Pathologen (BDP), angeboten wird." (Leitlinienprogramm Onkologie der AWMF, DKG und DKH 2021: 114 f.). Zusätzliche krankenhausinterne Aspekte umfassen u. a. Zeit bis zur Fixation und Fixierungsdauer. Diese werden bei Ringversuchen nicht alle überprüft (Qualitätsaspekte der HER2-Bestimmung - Informationsschreiben zum Strukturierten Dialog, IQTIG 2020).			
	den Sie auf der IQTIG-Webseite.			
Methode der Risikoadjustierung	Indirekte Standardisierung			
Erläuterung der Risikoadjustierung	Werden bei risikoadjustierten Indikatoren/Kennzahlen Risikomodelle verwendet, sind die dargestellten Informationen zur Risikoadjustierung vorläufig und werden ggf. bei der Entwicklung oder Anwendung verwendeter Risikoadjustierungsmodelle angepasst.			
Potentielle Einflussfaktoren im Risikomodell (nicht abschließend)	Alter Zelldifferenzierungsgrad Keine Früherkennung Lymphknotenbefall Hormonrezeptorstatus			
Rechenregeln	Zähler Patientinnen und Patienten mit positivem HER2-Status Nenner Alle Patientinnen und Patienten mit Primärerkrankung und Histologie "invasives Mammakarzinom (Primärtumor)" und abgeschlossener operativer Therapie und bekanntem HER2-Status und bekanntem immunhistochemischem			

	Hormonrezeptorstatus aus len	Standorten mit mind. 4 indikatorrelevanten Fäl-			
	O (observed)				
	Beobachtete Anzahl an Patientinnen und Patienten mit positivem HER2-Status				
	E (expected) Erwartete Anzahl an Patientinnen und Patienten mit positivem HER2-Status, risikoadjustiert nach logistischem MAMMA-Score für ID 52267_52278				
Erläuterung der Rechenregel	Durch die zufallsbedingten Schwankungen des diskreten tumorbiologischen HER2-Merkmals ist in Krankenhäusern mit 1, 2 oder 3 Fällen in der Grundgesamtheit des QI die Variabilität der HER2-positiven Fälle sehr groß. Dadurch kann es für Einrichtungen unter Umständen rechnerisch nicht möglich sein, beide Referenzbereiche der QI 52267 und 52278 einzuhalten. Die Rechenregel berücksichtigt dementsprechend Einrichtungen mit ≥ 4 Fällen in der Grundgesamtheit des QI.				
Teildatensatzbezug	18/1:BRUST				
Zähler (Formel)	0_52267				
Nenner (Formel)	E_52267				
Kalkulatorische Kennzahlen	O (observed)				
	Art des Wertes	Kalkulatorische Kennzahl			
	ID	O_52267			
	Bezug zu QS-Ergebnissen	52267			
	Bezug zum Verfahren	DeQS			
	Sortierung	-			
	Rechenregel	Beobachtete Anzahl an Patientinnen und Patienten mit positivem HER2-Status			
	Operator	Anzahl			
	Teildatensatzbezug	18/1:BRUST			
	Zähler	HER2NEUSTATUS %==% 1			
	Nenner	ARTERKRANK %==% 1 & OPTHERAPIEENDE %==% 1 & fn_invasivesMammaCaPrimaer & HER2NEUSTATUS %in% c(0,1) & REZEPTORSTATUS %in% c(0,1) & VB\$KH_ANZAHLFAELLE_HER2 %>% 3			
	Darstellung	-			
	Grafik	-			
	E (expected)				
	Art des Wertes	Kalkulatorische Kennzahl			
	ID	E_52267			
	Bezug zu QS-Ergebnissen	52267			
	Bezug zum Verfahren	DeQS			

	Rechenregel	Erwartete Anzahl an Patientinnen und Patienten mit positivem HER2-Status, risikoadjustiert nach logistischem MAMMA-Score für ID 52267_52278	
	Operator	Summe	
	Teildatensatzbezug	18/1:BRUST	
	Zähler	fn_M18N1Score_52267_52278	
	Nenner	ARTERKRANK %==% 1 & OPTHERAPIEENDE %==% 1 & fn_invasivesMammaCaPrimaer & HER2NEUSTATUS %in% c(0,1) & REZEPTORSTATUS %in% c(0,1) & VB\$KH_ANZAHLFAELLE_HER2 %>% 3	
	Darstellung	-	
	Grafik	-	
Verwendete Funktionen	fn_invasivesMammaCaPrimaer fn_M18N1Score_52267_52278		
Verwendete Listen	ICD_O_3_InvasivesMa	ammaCaPrimaer	
Darstellung	-		
Grafik	-		
Vergleichbarkeit mit Vorjahresergebnissen			

212300_52267: HER2-Positivitätsrate

Verwendete Datenfelder

Datenbasis: Spezifikation 2023

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
12:BRUST	Erkrankung an dieser	М	1 = Primärerkrankung	ARTERKRANK
	Brust		2 = lokoregionäres Rezidiv nach BET	
			3 = lokoregionäres Rezidiv nach Mastektomie	
			4 = ausschließlich sekundäre plasti- sche Rekonstruktion	
			5 = prophylaktische Mastektomie	
			6 = Fernmetastase	
38:BRUST	Postoperativer Befund: maligne Neoplasie	K	s. Anhang: ICDO3Mamma	POSTICDO3
39:BRUST	primär-operative The-	К	0 = nein	OPTHERAPIEENDE
	rapie abgeschlossen		1 = ja	
46:BRUST	immunhistochemi-	K	0 = negativ	REZEPTORSTATUS
	scher Hormonrezep- torstatus		1 = positiv	
	torstatus		9 = unbekannt	
47:BRUST	HER2-Status	К	0 = negativ (IHC 0 ODER IHC 1+ O- DER ISH negativ) oder (IHC 2+ UND ISH negativ)	HER2NEUSTATUS
			1 = positiv (IHC 3+ ODER ISH positiv) oder (IHC 2+ UND ISH positiv)	
			2 = Ausnahmekategorie (zweifel- haft/Borderline-Kategorie)	
			9 = unbekannt	

Ergänzende Kennzahl	HER2-Positivitätsrate		
	Art des Wertes	Ergänzende Kennzahl	
	ID	212300_52267	
	Bezug zu QS-Ergebnissen	52267	
	Bezug zum Verfahren	DeQS	
	Sortierung	-	
		Zähler	
		Patientinnen und Patienten mit positivem HER2-Status	
		Nenner	
	Rechenregeln	Alle Patientinnen und Patienten mit Primärer- krankung und Histologie "invasives Mammakarzinom (Primärtumor)" und abge- schlossener operativer Therapie und bekann- tem HER2-Status und bekanntem immunhis- tochemischem Hormonrezeptorstatus	
	Erläuterung der Rechen- regel	-	
	Operator	Anteil	
	Teildatensatzbezug	18/1:BRUST	
	Zähler	HER2NEUSTATUS %==% 1	
	Nenner	ARTERKRANK %==% 1 & OPTHERAPIEENDE %==% 1 & fn_invasivesMammaCaPrimaer & HER2NEUSTATUS %in% c(0,1) & REZEPTORSTATUS %in% c(0,1)	
	Verwendete Funktionen	fn_invasivesMammaCaPrimaer	
	Verwendete Listen	ICD_O_3_InvasivesMammaCaPrimaer	
	Darstellung	-	
	Grafik	-	

52278: HER2-positive Befunde: hohe HER2-Positivitätsrate

Verwendete Datenfelder (exkl. potentieller Einflussfaktoren im Risikomodell)

Datenbasis: Spezifikation 2023

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
12:BRUST	Erkrankung an dieser Brust	M	 1 = Primärerkrankung 2 = lokoregionäres Rezidiv nach BET 3 = lokoregionäres Rezidiv nach Mastektomie 4 = ausschließlich sekundäre plastische Rekonstruktion 5 = prophylaktische Mastektomie 6 = Fernmetastase 	ARTERKRANK
38:BRUST	Postoperativer Befund: maligne Neoplasie	K	s. Anhang: ICDO3Mamma	POSTICDO3
39:BRUST	primär-operative The- rapie abgeschlossen	K	0 = nein 1 = ja	OPTHERAPIEENDE
46:BRUST	immunhistochemi- scher Hormonrezep- torstatus	K	0 = negativ1 = positiv9 = unbekannt	REZEPTORSTATUS
47:BRUST	HER2-Status	К	0 = negativ (IHC 0 ODER IHC 1+ O- DER ISH negativ) oder (IHC 2+ UND ISH negativ) 1 = positiv (IHC 3+ ODER ISH positiv) oder (IHC 2+ UND ISH positiv) 2 = Ausnahmekategorie (zweifel- haft/Borderline-Kategorie) 9 = unbekannt	HER2NEUSTATUS

ID	52278
Bezeichnung	HER2-positive Befunde: hohe HER2-Positivitätsrate
Indikatortyp	Ergebnisindikator
Art des Wertes	Qualitätsindikator
Datenquelle	QS-Daten
Bezug zum Verfahren	DeQS
Berechnungsart	Indirekte Standardisierung
Referenzbereich 2024	≤ x (95. Perzentil)
Referenzbereich 2023	≤ x (95. Perzentil)
Erläuterung zum Referenzbereich 2024	Für den QI gilt die Sondersituation einer prolongierten Erprobungsphase, in der ermittelt werden soll, wie relevante Qualitätsdefizite in der HER2-Diagnostik dargestellt und durch den Strukturierten Dialog konkret identifizierbar gemacht werden können. Dies wird als wichtiges Qualitätsziel in Fortführung der bisherigen Dokumentation gesehen.
Erläuterung zum Stellungnahmever- fahren 2024	Das Stellungnahmeverfahren ist für das Erfassungsjahr 2024 für Einrichtungen ab 4 Fällen in der Grundgesamtheit des QI zu führen.
	"Die Qualität der eingesetzten Nachweisverfahren einschließlich Präanalytik [] und Auswertung soll durch Verwendung von SOPs sowie regelmäßige interne und externe Qualitätskontrollen sichergestellt werden. Zur externen Qualitätskontrolle wird die regelmäßige, jährliche erfolgreiche Teilnahme an Ringversuchen empfohlen, die beispielsweise von der "Qualitätssicherungs-Initiative Pathologie" (QuIP), einer gemeinsamen Unternehmung der Deutschen Gesellschaft für Pathologie (DGP) und des Bundesverbandes Deutscher Pathologen (BDP), angeboten wird." (Leitlinienprogramm Onkologie der AWMF, DKG und DKH 2021: 114 f.). Zusätzliche krankenhausinterne Aspekte umfassen u. a. Zeit bis zur Fixation und Fixierungsdauer. Diese werden bei Ringversuchen nicht alle überprüft (Qualitätsaspekte der HER2-Bestimmung - Informationsschreiben zum Strukturierten Dialog, IQTIG 2020).
Name to the description of the street of the	den Sie auf der IQTIG-Webseite.
Methode der Risikoadjustierung	Indirekte Standardisierung
Erläuterung der Risikoadjustierung	Werden bei risikoadjustierten Indikatoren/Kennzahlen Risikomodelle verwendet, sind die dargestellten Informationen zur Risikoadjustierung vorläufig und werden ggf. bei der Entwicklung oder Anwendung verwendeter Risikoadjustierungsmodelle angepasst.
Potentielle Einflussfaktoren im Risikomodell (nicht abschließend)	Alter Zelldifferenzierungsgrad Keine Früherkennung Lymphknotenbefall Hormonrezeptorstatus
Rechenregeln	Zähler Patientinnen und Patienten mit positivem HER2-Status Nenner Alle Patientinnen und Patienten mit Primärerkrankung und Histologie "invasives Mammakarzinom (Primärtumor)" und abgeschlossener operativer Therapie und bekanntem HER2-Status und bekanntem immunhistochemischem

	Hormonrezeptorstatus aus	Standorten mit mind. 4 indikatorrelevanten Fäl-	
	O (observed)		
	Beobachtete Anzahl an Patientinnen und Patienten mit positivem HER2-Status		
	E (expected)		
	Erwartete Anzahl an Patientinnen und Patienten mit positivem HER2-Status, risikoadjustiert nach logistischem MAMMA-Score für ID 52267_52278		
Erläuterung der Rechenregel	Durch die zufallsbedingten Schwankungen des diskreten tumorbiologischen HER2-Merkmals ist in Krankenhäusern mit 1, 2 oder 3 Fällen in der Grundgesamtheit des QI die Variabilität der HER2-positiven Fälle sehr groß. Dadurch kann es für Einrichtungen unter Umständen rechnerisch nicht möglich sein, beide Referenzbereiche der QI 52267 und 52278 einzuhalten. Die Rechenregel berücksichtigt dementsprechend Einrichtungen mit ≥ 4 Fällen in der Grundgesamtheit des QI.		
Teildatensatzbezug	18/1:BRUST		
Zähler (Formel)	0_52278		
Nenner (Formel)	E_52278		
Kalkulatorische Kennzahlen	O (observed)		
	Art des Wertes	Kalkulatorische Kennzahl	
	ID	O_52278	
	Bezug zu QS-Ergebnissen	52278	
	Bezug zum Verfahren	DeQS	
	Sortierung	-	
	Rechenregel	Beobachtete Anzahl an Patientinnen und Patienten mit positivem HER2-Status	
	Operator	Anzahl	
	Teildatensatzbezug	18/1:BRUST	
	Zähler	HER2NEUSTATUS %==% 1	
	Nenner	ARTERKRANK %==% 1 & OPTHERAPIEENDE %==% 1 & fn_invasivesMammaCaPrimaer & HER2NEUSTATUS %in% c(0,1) & REZEPTORSTATUS %in% c(0,1) & VB\$KH_ANZAHLFAELLE_HER2 %>% 3	
	Darstellung	-	
	Grafik	-	
	E (expected)		
	Art des Wertes	Kalkulatorische Kennzahl	
	ID	E_52278	
	Bezug zu QS-Ergebnissen	52278	
	Bezug zum Verfahren	DeQS	
	Sortierung	-	

	Rechenregel	Erwartete Anzahl an Patientinnen und Patienten mit positivem HER2-Status, risikoadjustiert nach logistischem MAMMA-Score für ID 52267_52278
	Operator	Summe
	Teildatensatzbezug	18/1:BRUST
	Zähler	fn_M18N1Score_52267_52278
	Nenner	ARTERKRANK %==% 1 & OPTHERAPIEENDE %==% 1 & fn_invasivesMammaCaPrimaer & HER2NEUSTATUS %in% c(0,1) & REZEPTORSTATUS %in% c(0,1) & VB\$KH_ANZAHLFAELLE_HER2 %>% 3
	Darstellung	-
	Grafik	-
Verwendete Funktionen	fn_invasivesMammaCa fn_M18N1Score_52267	
Verwendete Listen	ICD_O_3_InvasivesMammaCaPrimaer	
Darstellung	-	
Grafik	-	
Vergleichbarkeit mit Vorjahresergebnissen		

212301_52278: HER2-Positivitätsrate

Verwendete Datenfelder

Datenbasis: Spezifikation 2023

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
12:BRUST	Erkrankung an dieser	М	1 = Primärerkrankung	ARTERKRANK
	Brust		2 = lokoregionäres Rezidiv nach BET	
			3 = lokoregionäres Rezidiv nach Mastektomie	
			4 = ausschließlich sekundäre plasti- sche Rekonstruktion	
			5 = prophylaktische Mastektomie	
			6 = Fernmetastase	
38:BRUST	Postoperativer Befund: maligne Neoplasie	K	s. Anhang: ICDO3Mamma	POSTICDO3
39:BRUST	primär-operative The-	K	0 = nein	OPTHERAPIEENDE
	rapie abgeschlossen		1 = ja	
46:BRUST	immunhistochemi-	K	0 = negativ	REZEPTORSTATUS
	scher Hormonrezep- torstatus		1 = positiv	
	torstatus		9 = unbekannt	
47:BRUST	HER2-Status	К	0 = negativ (IHC 0 ODER IHC 1+ O- DER ISH negativ) oder (IHC 2+ UND ISH negativ)	HER2NEUSTATUS
			1 = positiv (IHC 3+ ODER ISH positiv) oder (IHC 2+ UND ISH positiv)	
			2 = Ausnahmekategorie (zweifel- haft/Borderline-Kategorie)	
			9 = unbekannt	

Ergänzende Kennzahl	HER2-Positivitätsrate		
	Art des Wertes	Ergänzende Kennzahl	
	ID	212301_52278	
	Bezug zu QS-Ergebnissen	52278	
	Bezug zum Verfahren	DeQS	
	Sortierung	-	
		Zähler	
		Patientinnen und Patienten mit positivem HER2-Status	
		Nenner	
	Rechenregeln	Alle Patientinnen und Patienten mit Primärer- krankung und Histologie "invasives Mammakarzinom (Primärtumor)" und abge- schlossener operativer Therapie und bekann- tem HER2-Status und bekanntem immunhis- tochemischem Hormonrezeptorstatus	
	Erläuterung der Rechen- regel	-	
	Operator	Anteil	
	Teildatensatzbezug	18/1:BRUST	
	Zähler	HER2NEUSTATUS %==% 1	
	Nenner	ARTERKRANK %==% 1 & OPTHERAPIEENDE %==% 1 & fn_invasivesMammaCaPrimaer & HER2NEUSTATUS %in% c(0,1) & REZEPTORSTATUS %in% c(0,1)	
	Verwendete Funktionen	fn_invasivesMammaCaPrimaer	
	Verwendete Listen	ICD_0_3_InvasivesMammaCaPrimaer	
	Darstellung	-	
	Grafik	-	

Literatur

- Choritz, H; Büsche, G; Kreipe, H (2011): Quality assessment of HER2 testing by monitoring of positivity rates. Virchows Archiv 459(3): 283. DOI: 10.1007/s00428-011-1132-8.
- Dahabreh, IJ; Linardou, H; Siannis, F; Fountzilas, G; Murray, S (2008): Trastuzumab in the Adjuvant Treatment of Early-Stage Breast Cancer: A Systematic Review and Meta-Analysis of Randomized Controlled Trials. The Oncologist 13(6): 620-630. DOI: 10.1634/theoncologist.2008-0001.
- DKG [Deutsche Krebsgesellschaft]; DGS [Deutsche Gesellschaft für Senologie] (2021): Erhebungsbogen für Brustkrebszentren der Deutschen Krebsgesellschaft. Version K1. [Stand:] 25.10.2021. Berlin: DKS, DGS. Dokument Nr.: eb_bz-K1_211025. URL: https://www.krebsgesellschaft.de/zertdokumente.html [Brustkrebszentren > Erhebungsbogen Brustkrebszentren (*.docx)] (abgerufen am: 08.11.2022).
- Fehrenbacher, L; Capra, AM; Quesenberry, CP Jr; Fulton, R; Shiraz, P; Habel, LA (2014): Distant Invasive Breast Cancer Recurrence Risk in Human Epidermal Growth Factor Receptor 2—Positive T1a and T1b Node-Negative Localized Breast Cancer Diagnosed From 2000 to 2006: A Cohort From an Integrated Health Care Delivery System. Journal of Clinical Oncology 32(20): 2151-2158. DOI: 10.1200/jco.2013.52.0858.
- Gianni, L; Dafni, U; Gelber, RD; Azambuja, E; Muehlbauer, S; Goldhirsch, A; et al. (2011): Treatment with trastuzumab for 1 year after adjuvant chemotherapy in patients with HER2-positive early breast cancer: a 4-year follow-up of a randomised controlled trial. The Lancet Oncology 12(3): 236-244. DOI: 10.1016/S1470-2045(11)70033-X.
- Gonzalez-Angulo, AM; Litton, JK; Broglio, KR; Meric-Bernstam, F; Rakkhit, R; Cardoso, F; et al. (2009): High Risk of Recurrence for Patients With Breast Cancer Who Have Human Epidermal Growth Factor Receptor 2–Positive, Node-Negative Tumors 1 cm or Smaller. Journal of Clinical Oncology 27(34): 5700-5706. DOI: 10.1200/jco.2009.23.2025.
- Houssami, N; Macaskill, P; von Minckwitz, G; Marinovich, ML; Mamounas, E (2012): Meta-analysis of the association of breast cancer subtype and pathologic complete response to neoadjuvant chemotherapy. European Journal of Cancer 48(18): 3342-3354. DOI: 10.1016/j.ejca.2012.05.023.
- IQTIG [Institut für Qualitätssicherung und Transparenz im Gesundheitswesen] (2020): Qualitätsaspekte der HER2-Bestimmung im Rahmen der externen Qualitätssicherung. Informationsschreiben zum Strukturierten Dialog für die Indikatoren 52267 und 52278 (QIDB 2019). QS-Verfahren Mammachirurgie. Version 1.4. Stand: 07.10.2020. Berlin: IQTIG. URL: https://iqtig.org/downloads/auswertung_begleitschreiben/IQTIG_Qualitaetsaspekte-der-HER2-Bestimmung-im-Rahmen-der-esQS_V1.4_2020-10-07.pdf (abgerufen am: 09.11.2022).
- Leitlinienprogramm Onkologie der AWMF [Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften], DKG [Deutsche Krebsgesellschaft] und DKH [Deutschen Krebshilfe] (2021): AWMF-Registernummer 032-045OL. S3-Leitlinie: Früherkennung, Diagnostik, Therapie und Nachsorge des Mammakarzinoms. Langversion 4.4. Stand: Juni 2021. Berlin: AWMF. URL: https://register.awmf.org/assets/guidelines/032-045OLl_S3_Mammakarzinom_2021-07.pdf (abgerufen am: 08.11.2022).

- Madarnas, Y; Trudeau, M; Franek, JA; McCready, D; Pritchard, KI; Messersmith, H (2008): Adjuvant/neoad-juvant trastuzumab therapy in women with HER-2/neu-overexpressing breast cancer: A systematic review. Cancer Treatment Reviews 34(6): 539-557. DOI: 10.1016/j.ctrv.2008.03.013.
- Moja, L; Tagliabue, L; Balduzzi, S; Parmelli, E; Pistotti, V; Guarneri, V; et al. (2012): Trastuzumab containing regimens for early breast cancer [Full PDF]. Cochrane Database of Systematic Reviews (4). Art. No.: CD006243. DOI: 10.1002/14651858.CD006243.pub2.
- NICE [National Institute for Clinical Excellence] (2018): NICE Guideline NG101. Early and locally advanced breast cancer: diagnosis and treatment [Kurzversion]. Published: 18.07.2018. London: NICE. ISBN: 978-1-4731-3008-1. URL: https://www.nice.org.uk/guidance/ng101/resources/early-and-locally-advanced-breast-cancer-diagnosis-and-management-pdf-66141532913605 (abgerufen am: 01.11.2021).
- Nothacker, M; Lelgemann, M; Giersiepen, K; Weinbrenner, S (2007): Evidenzbericht 2007 zur S-3-Leitlinie Brust-krebsfrüherkennung in Deutschland. Systematische Suche nach Informationen zum medizinisch-wissenschaftlichen Kenntnisstand und Bewertung der Evidenz zur Aktualisierung und Überarbeitung. [Stand:] August 2007. Berlin: ÄZQ [Ärztliches Zentrum für Qualität in der Medizin]. URL: https://www.aezq.de/mdb/edocs/pdf/schriftenreihe/schriftenreihe32.pdf (abgerufen am: 09.11.2022).
- Park, YH; Kim, ST; Cho, EY; Choi, YL; Ok, O-N; Baek, HJ; et al. (2010): A risk stratification by hormonal receptors (ER, PgR) and HER-2 status in small (≤1 cm) invasive breast cancer: who might be possible candidates for adjuvant treatment? Breast Cancer Research and Treatment 119(3): 653-661. DOI: 10.1007/s10549-009-0665-x.
- Perez, EA; Romond, EH; Suman, VJ; Jeong, J-H; Davidson, NE; Geyer, CE Jr; et al. (2011): Four-Year Follow-Up of Trastuzumab Plus Adjuvant Chemotherapy for Operable Human Epidermal Growth Factor Receptor 2–Positive Breast Cancer: Joint Analysis of Data From NCCTG N9831 and NSABP B-31. Journal of Clinical Oncology 29(25): 3366-3373. DOI: 10.1200/jco.2011.35.0868.
- Perry, N; Broeders, M; de Wolf, C; Törnberg, S; Holland, R; von Karsa, L; et al.; Hrsg. (2006): European guidelines for quality assurance in breast cancer screening and diagnosis [Full Guideline]. Fourth Edition. Luxembourg: European Communities. ISBN: 92-79-01258-4. URL: https://www.euref.org/european-guidelines/4th-edition [Download European guidelines for quality assurance in breast cancer screening and diagnosis (PDF) > Download] (abgerufen am: 09.11.2022).
- Petrelli, F; Barni, S (2012): Meta-analysis of concomitant compared to sequential adjuvant trastuzumab in breast cancer: the sooner the better. Medical Oncology 29(2): 503-510. DOI: 10.1007/s12032-011-9897-9.
- Rüschoff, J; Lebeau, A; Kreipe, H; Sinn, P; Gerharz, CD; Koch, W; et al. (2017): Assessing HER2 testing quality in breast cancer: variables that influence HER2 positivity rate from a large, multicenter, observational study in Germany. Modern Pathology 30(2): 217-226. DOI: 10.1038/modpathol.2016.164.
- Viani, GA; Afonso, SL; Stefano, EJ; De Fendi, LI; Soares, FV (2007): Adjuvant trastuzumab in the treatment of her-2-positive early breast cancer: a meta-analysis of published randomized trials. BMC Cancer 7: 153. DOI: 10.1186/1471-2407-7-153.

- von Minckwitz, G; Untch, M; Nüesch, E; Loibl, S; Kaufmann, M; Kümmel, S; et al. (2011): Impact of treatment characteristics on response of different breast cancer phenotypes: pooled analysis of the German neo-adjuvant chemotherapy trials. Breast Cancer Research and Treatment 125(1): 145-156. DOI: 10.1007/s10549-010-1228-x.
- Wolff, AC; Hammond, MEH; Hicks, DG; Dowsett, M; McShane, LM; Allison, KH; et al. (2013): Recommendations for Human Epidermal Growth Factor Receptor 2 Testing in Breast Cancer: American Society of Clinical Oncology/College of American Pathologists Clinical Practice Guideline Update. Journal of Clinical Oncology 31(31): 3997-4013. DOI: 10.1200/jco.2013.50.9984.
- Wolff, AC; Hammond, MEH; Hicks, DG; Allison, KH; Bartlett, JMS; Bilous, M; et al. (2015): Reply to E. A. Rakha et al. Journal of Clinical Oncology 33(11): 1302-1304. DOI: 10.1200/jco.2014.59.7559.
- Wolff, AC; Hammond, MEH; Kimberly, HA; Harvey, BE; Mangu, PB; Bartlett, JMS; et al. (2018): Human Epidermal Growth Factor Receptor 2 Testing in Breast Cancer: American Society of Clinical Oncology/College of American Pathologists Clinical Practice Guideline Focused Update. Journal of Clinical Oncology 36(20): 2105-2122. DOI: 10.1200/jco.2018.77.8738.
- Yin, W; Jiang, Y; Shen, Z; Shao, Z; Lu, J (2011): Trastuzumab in the Adjuvant Treatment of HER2-Positive Early Breast Cancer Patients: A Meta-Analysis of Published Randomized Controlled Trials. PLoS ONE 6(6): e21030. DOI: 10.1371/journal.pone.0021030.

Gruppe: Adäquate Markierung bei nicht palpablen Befunden

Bezeichnung Gruppe	Adäquate Markierung bei nicht palpablen Befunden
Qualitätsziel	Möglichst viele Patientinnen und Patienten mit präoperativer Drahtmarkierung bei nicht palpablen Befunden bei Primärerkrankung und Primäreingriff

Hintergrund

Zunehmend werden – z. B. im Rahmen der Brustkrebsfrüherkennung und des Mammografie-Screenings – klinisch okkulte Neoplasien detektiert. Diese Befunde sind nicht immer palpabel und dann lediglich über die Bildgebung darstellbar.

Neoplasien der Brust können solide sein, sie können als Mikrokalk, d. h. sehr kleine Kalkeinlagerungen in den Milchgängen der Brustdrüse manifestieren oder in Kombinationen auftreten. Sehr kleine Kalkeinlagerungen sind überwiegend nicht palpabel (Bördlein 2010).

Insbesondere nicht tastbare Befunde sollen prä- bzw. intraoperativ durch das jeweils geeignete bildgebende Verfahren mit einer Drahtmarkierung versehen werden, um die adäquate Resektion zu ermöglichen (AGO 2022: 196, Leitlinienprogramm Onkologie der AWMF, DKG und DKH 2021: 80 f., 97, 137, Perry et al. 2006: 326, Fansa und Heitmann 2018: 24, Azavedo et al. 1994).

Die Morphologie einer Neoplasie bedingt – für eine optimale Darstellung – die Methode ihrer Bildgebung.

Bei der pathomorphologischen Untersuchung geht es auch um die exakte histologisch-radiologische Korrelation (Leitlinienprogramm Onkologie der AWMF, DKG und DKH 2021: 137) der radiologischen Indexläsion. Bezüglich (reiner) Mikrokalk-Läsionen ist zu konstatieren, dass im Gegensatz zur radiologischen Methode die Sonographie methodenbedingt ein Surrogat abbildet.

Der Indikatorengruppe liegt folgendes Statement der interdisziplinären S3-Leitlinie für die Früherkennung, Diagnostik, Therapie und Nachsorge des Mammakarzinoms zugrunde: 4.25, 4.26.

212000: Präoperative Drahtmarkierung nicht palpabler Befunde mit Mikrokalk ohne Herdbefund

Verwendete Datenfelder

Datenbasis: Spezifikation 2023

Item	Bezeichnung	м/к	Schlüssel/Formel	Feldname
12:BRUST	Erkrankung an dieser Brust	М	 1 = Primärerkrankung 2 = lokoregionäres Rezidiv nach BET 3 = lokoregionäres Rezidiv nach Mastektomie 4 = ausschließlich sekundäre plastische Rekonstruktion 5 = prophylaktische Mastektomie 6 = Fernmetastase 	ARTERKRANK
13:BRUST	Aufnahme zum ersten offenen Eingriff an Brust oder Axilla we- gen Primärerkrankung an dieser Brust	К	0 = nein 1 = ja	ERSTOFFEINGRIFF
14:BRUST	Operativer Ersteingriff (Tumor-OP) an dieser Brust in Ihrer Einrich- tung durchgeführt?	К	0 = nein 1 = ja	ERSTOFFEINGRIFFBR
15:BRUST	tastbarer Mammabe- fund	K	0 = nein 1 = ja	TASTBARMAMMABEFUND
17:BRUST	Mikrokalk ohne Herd- befund	К	0 = nein 1 = ja	MIKROKALK
32:0	präoperative Draht- Markierung von Brust- gewebe gesteuert durch bildgebende Verfahren	К	 0 = nein 1 = ja, durch Mammografie 2 = ja, durch Sonografie 3 = ja, durch MRT 4 = nein, stattdessen ultraschallgesteuerte OP 	PRAEOPMARKIERUNG
35:0	Operation	М	OPS (amtliche Kodes): http://www.dimdi.de	OPSCHLUESSEL

<u> </u>	
ID	212000
Bezeichnung	Präoperative Drahtmarkierung nicht palpabler Befunde mit Mikrokalk ohne Herdbefund
Indikatortyp	Prozessindikator
Art des Wertes	Qualitätsindikator
Datenquelle	QS-Daten
Bezug zum Verfahren	DeQS
Berechnungsart	Ratenbasiert
Referenzbereich 2024	≥ x % (5. Perzentil)
Referenzbereich 2023	≥ x % (5. Perzentil)
Erläuterung zum Referenzbereich 2024	-
Erläuterung zum Stellungnahmever- fahren 2024	-
Methode der Risikoadjustierung	Keine weitere Risikoadjustierung
Erläuterung der Risikoadjustierung	-
Potentielle Einflussfaktoren im Risikomodell (nicht abschließend)	
Rechenregeln	Zähler Anzahl der Operationen mit präoperativer Drahtmarkierung gesteuert durch Mammografie, Sonografie oder MRT Nenner Alle brusterhaltenden Operationen bei Patientinnen und Patienten mit nicht palpablem Tumor und Mikrokalk-Befund bei Primärerkrankung und Ersteingriff am selben Krankenhausstandort
Erläuterung der Rechenregel	-
Teildatensatzbezug	18/1:O
Zähler (Formel)	PRAEOPMARKIERUNG %in% c(1,2,3)
Nenner (Formel)	ARTERKRANK %==% 1 & ERSTOFFEINGRIFF %==% 1 & ERSTOFFEINGRIFFBR %==% 1 & TASTBARMAMMABEFUND %==% 0 & MIKROKALK %==% 1 & (!(OPSCHLUESSEL %any_like% LST\$OPS_Mastektomie) (OPSCHLUESSEL %any_like% LST\$OPS_Mastektomie & OPSCHLUESSEL %any_like% LST\$OPS_BET))
Verwendete Funktionen	-
Verwendete Listen	OPS_BET OPS_Mastektomie
Darstellung	-
Grafik	-

Prospektive Rechenregeln für das Erfassungsjahr 2024 nach DeQS-RL

MC - Mammachirurgie 212000: Präoperative Drahtmarkierung nicht palpabler Befunde mit Mikrokalk ohne Herdbefund

Vergleichbarkeit mit Vorjahresergeb- nissen
--

212001: Präoperative Drahtmarkierung nicht palpabler Befunde mit Herdbefund

Verwendete Datenfelder

Datenbasis: Spezifikation 2023

Item	Bezeichnung	м/к	Schlüssel/Formel	Feldname
12:BRUST	Erkrankung an dieser Brust	М	 1 = Primärerkrankung 2 = lokoregionäres Rezidiv nach BET 3 = lokoregionäres Rezidiv nach Mastektomie 4 = ausschließlich sekundäre plastische Rekonstruktion 5 = prophylaktische Mastektomie 6 = Fernmetastase 	ARTERKRANK
13:BRUST	Aufnahme zum ersten offenen Eingriff an Brust oder Axilla we- gen Primärerkrankung an dieser Brust	К	0 = nein 1 = ja	ERSTOFFEINGRIFF
14:BRUST	Operativer Ersteingriff (Tumor-OP) an dieser Brust in Ihrer Einrich- tung durchgeführt?	К	0 = nein 1 = ja	ERSTOFFEINGRIFFBR
15:BRUST	tastbarer Mammabe- fund	K	0 = nein 1 = ja	TASTBARMAMMABEFUND
17:BRUST	Mikrokalk ohne Herd- befund	К	0 = nein 1 = ja	MIKROKALK
32:0	präoperative Draht- Markierung von Brust- gewebe gesteuert durch bildgebende Verfahren	К	 0 = nein 1 = ja, durch Mammografie 2 = ja, durch Sonografie 3 = ja, durch MRT 4 = nein, stattdessen ultraschallgesteuerte OP 	PRAEOPMARKIERUNG
35:0	Operation	М	OPS (amtliche Kodes): http://www.dimdi.de	OPSCHLUESSEL

ID	212001		
Bezeichnung	Präoperative Drahtmarkierung nicht palpabler Befunde mit Herdbefund		
Indikatortyp	Prozessindikator		
Art des Wertes	Qualitätsindikator		
Datenquelle	QS-Daten		
Bezug zum Verfahren	DeQS		
Berechnungsart	Ratenbasiert		
Referenzbereich 2024	≥ x % (5. Perzentil)		
Referenzbereich 2023	≥ x % (5. Perzentil)		
Erläuterung zum Referenzbereich 2024	-		
Erläuterung zum Stellungnahmever- fahren 2024	-		
Methode der Risikoadjustierung	Keine weitere Risikoadjustierung		
Erläuterung der Risikoadjustierung	-		
Potentielle Einflussfaktoren im Risikomodell (nicht abschließend)			
Rechenregeln	Zähler Anzahl der Operationen mit präoperativer Drahtmarkierung gesteuert durch Mammografie, Sonografie oder MRT Nenner Alle brusterhaltenden Operationen bei Patientinnen und Patienten mit nicht palpablem Tumor mit Herdbefund bei Primärerkrankung und Ersteingriff am selben Krankenhausstandort		
Erläuterung der Rechenregel			
Teildatensatzbezug	18/1:0		
Zähler (Formel)	PRAEOPMARKIERUNG %in% c(1,2,3)		
Nenner (Formel)	ARTERKRANK %==% 1 & ERSTOFFEINGRIFF %==% 1 & ERSTOFFEINGRIFFBR %==% 1 & TASTBARMAMMABEFUND %==% 0 & MIKROKALK %==% 0 & (!(OPSCHLUESSEL %any_like% LST\$OPS_Mastektomie) (OPSCHLUESSEL %any_like% LST\$OPS_Mastektomie & OPSCHLUESSEL %any_like% LST\$OPS_BET))		
Verwendete Funktionen	-		
Verwendete Listen	OPS_BET OPS_Mastektomie		
Darstellung	-		
Grafik	-		
Vergleichbarkeit mit Vorjahresergebnissen			

Literatur

- AGO [Arbeitsgemeinschaft Gynäkologische Onkologie], Kommission Mamma; Hrsg. (2022): Diagnostik und Therapie früher und fortgeschrittener Mammakarzinome. [Zuletzt aktualisiert: 11.11.2022]. München: AGO. URL: https://www.ago-online.de/fileadmin/ago-online/downloads/_leitlinien/kommission_mamma/2022/AGO_2022D_Gesamtdatei.pdf (abgerufen am: 09.11.2022).
- Azavedo, E; Cataliotti, L; Ciatto, S; Perry, N; Svane, G; Vielh, P (1994): European Society of Mastology Study Group on detection and diagnosis. Proceedings of the EUSOMA seminar on nonpalpable breast lesions Florence, 18 June 1993. Recommendations for the management of nonpalpable lesion detected by mammography. The Breast 3(4): 241-245. DOI: 10.1016/0960-9776(94)90055-8.
- Bördlein, I (2010): Bei Krebsvorstufen der Brust betragen die Heilungschancen nahezu 100 Prozent. Ärzte Zeitung, 20.05.2010. URL: https://www.aerztezeitung.de/medizin/krankheiten/krebs/mamma-karzinom/article/603420/krebsvorstufen-brust-betragen-heilungschancen-nahezu-100-prozent.html (abgerufen am: 09.11.2022).
- Fansa, H; Heitmann, C (2018): Tumorentfernung und brusterhaltende Therapie (BET). Kapitel 4. In: Fansa, H; Heitmann, C; Hrsg.: Brustchirurgie. Berlin: Springer, 23-28. ISBN: 978-3-662-57389-1.
- Leitlinienprogramm Onkologie der AWMF [Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften], DKG [Deutsche Krebsgesellschaft] und DKH [Deutschen Krebshilfe] (2021): AWMF-Registernummer 032-045OL. S3-Leitlinie: Früherkennung, Diagnostik, Therapie und Nachsorge des Mammakarzinoms. Langversion 4.4. Stand: Juni 2021. Berlin: AWMF. URL: https://register.awmf.org/assets/guidelines/032-045OLl_S3_Mammakarzinom_2021-07.pdf (abgerufen am: 08.11.2022).
- Perry, N; Broeders, M; de Wolf, C; Törnberg, S; Holland, R; von Karsa, L; et al.; Hrsg. (2006): European guidelines for quality assurance in breast cancer screening and diagnosis [Full Guideline]. Fourth Edition. Luxembourg: European Communities. ISBN: 92-79-01258-4. URL: https://www.euref.org/european-guidelines/4th-edition [Download European guidelines for quality assurance in breast cancer screening and diagnosis (PDF) > Download] (abgerufen am: 09.11.2022).

Gruppe: Intraoperative Präparatradiografie oder intraoperative Präparatsonografie bei Drahtmarkierung

Bezeichnung Gruppe	Intraoperative Präparatradiografie oder intraoperative Präparatsonografie bei Drahtmarkierung
Qualitätsziel	Möglichst viele Eingriffe mit intraoperativer Präparatradiografie oder intraoperativer Präparatsonografie nach präoperativer Drahtmarkierung durch Mammografie oder nach präoperativer Drahtmarkierung durch Sonografie

Hintergrund

"Die prä- oder intraoperative Markierung soll insbesondere bei nicht tastbaren Veränderungen (unabhängig von der vermuteten Dignität) mit der Methode erfolgen, mit der der Befund eindeutig darstellbar ist. Der Nachweis einer adäquaten Resektion ist intraoperativ durch Präparatradiografie oder Präparatsonografie zu erbringen (unabhängig von der vermuteten Dignität)." Ziel ist es, den Erfolg der – in der Bildgebung darstellbaren – (kompletten) Entfernung des Zielbefundes zu dokumentieren. Die Qualitätsanforderungen an den Prozess sind in der deutschen interdisziplinären S3-Leitlinie für die Früherkennung, Diagnostik, Therapie und Nachsorge des Mammakarzinoms (Leitlinienprogramm Onkologie der AWMF, DKG und DKH 2021: 80, 352 f.) hinterlegt.

Dem Indikator liegt folgendes Statement der interdisziplinären S3-Leitlinie für die Früherkennung, Diagnostik, Therapie und Nachsorge des Mammakarzinoms zugrunde: 4.25.

52330: Intraoperative Präparatradiografie oder intraoperative Präparatsonografie bei mammografischer Drahtmarkierung

Verwendete Datenfelder

Datenbasis: Spezifikation 2023

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
32:0	präoperative Draht- Markierung von Brust- gewebe gesteuert durch bildgebende Verfahren	К	 0 = nein 1 = ja, durch Mammografie 2 = ja, durch Sonografie 3 = ja, durch MRT 4 = nein, stattdessen ultraschallgesteuerte OP 	PRAEOPMARKIERUNG
33:0	intraoperative Präpara- teradiografie oder -so- nografie	K	 0 = nein 1 = ja, intraoperative Präparateradiografie 2 = ja, intraoperative Präparatesonografie 	RADIOSONOGRAPHIE
35:0	Operation	М	OPS (amtliche Kodes): http://www.dimdi.de	OPSCHLUESSEL

ID	52330		
Bezeichnung	Intraoperative Präparatradiografie oder intraoperative Präparatsonografie bei mammografischer Drahtmarkierung		
Indikatortyp	Prozessindikator		
Art des Wertes	Qualitätsindikator		
Datenquelle	QS-Daten		
Bezug zum Verfahren	DeQS QS-Planung		
Berechnungsart	Ratenbasiert		
Referenzbereich 2024	≥ 95,00 %		
Referenzbereich 2023	≥ 95,00 %		
Erläuterung zum Referenzbereich 2024	-		
Erläuterung zum Stellungnahmever- fahren 2024	Die prä- oder intraoperative Markierung soll insbesondere bei nicht tastbaren Veränderungen (unabhängig von der vermuteten Dignität) mit der Methode erfolgen, mit der der Befund eindeutig darstellbar ist. Der Nachweis einer adäquaten Resektion ist intraoperativ durch Präparatradiografie oder Präparatsonografie zu erbringen (unabhängig von der vermuteten Dignität).		
Methode der Risikoadjustierung	Keine weitere Risikoadjustierung		
Erläuterung der Risikoadjustierung	-		
Potentielle Einflussfaktoren			
im Risikomodell (nicht abschließend)			
Rechenregeln	Zähler		
	Operationen mit intraoperativer Präparatradiografie oder intraoperativer Präparatsonografie		
	Nenner		
	Alle brusterhaltenden Operationen mit präoperativer Drahtmarkierung gesteuert durch Mammografie bei Patientinnen und Patienten mit mindestens einem QS-Filter auslösenden ICD- und OPS-Kode		
Erläuterung der Rechenregel	Aus dem Nenner ausgeschlossen werden Mastektomien (OPS-Kode aus der Liste OPS_Mastektomie). Nicht aus dem Nenner ausgeschlossen werden Mastektomien, wenn sie in Kombination mit einer brusterhaltenden Operation (OPS-Kode aus der Liste OPS_BET UND OPS-Kode aus der Liste OPS_Mastektomie) stattfinden.		
Teildatensatzbezug	18/1:0		
Zähler (Formel)	RADIOSONOGRAPHIE %in% c(1,2)		
Nenner (Formel)	PRAEOPMARKIERUNG %==% 1 & (!(OPSCHLUESSEL %any_like% LST\$OPS_Mastektomie) (OPSCHLUESSEL %any_like% LST\$OPS_Mastektomie & OPSCHLUESSEL %any_like% LST\$OPS_BET))		
Verwendete Funktionen	-		
Verwendete Listen	OPS_BET OPS Mastektomie		

Prospektive Rechenregeln für das Erfassungsjahr 2024 nach DeQS-RL

MC - Mammachirurgie

 $52330: Intra operative\ Pr\"aparatra diografie\ oder\ intra operative\ Pr\"aparatson ografie\ bei\ mammografischer\ Drahtmarkierung$

Darstellung	-
Grafik	-
Vergleichbarkeit mit Vorjahresergebnissen	

52279: Intraoperative Präparatradiografie oder intraoperative Präparatsonografie bei sonografischer Drahtmarkierung

Verwendete Datenfelder

Datenbasis: Spezifikation 2023

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
32:0	präoperative Draht- Markierung von Brust- gewebe gesteuert durch bildgebende Verfahren	К	 0 = nein 1 = ja, durch Mammografie 2 = ja, durch Sonografie 3 = ja, durch MRT 4 = nein, stattdessen ultraschallgesteuerte OP 	PRAEOPMARKIERUNG
33:0	intraoperative Präpara- teradiografie oder -so- nografie	K	 0 = nein 1 = ja, intraoperative Präparateradiografie 2 = ja, intraoperative Präparatesonografie 	RADIOSONOGRAPHIE
35:O	Operation	М	OPS (amtliche Kodes): http://www.dimdi.de	OPSCHLUESSEL

ID	52279		
Bezeichnung	Intraoperative Präparatradiografie oder intraoperative Präparatsonografie bei sonografischer Drahtmarkierung		
Indikatortyp	Prozessindikator		
Art des Wertes	Qualitätsindikator		
Datenquelle	QS-Daten		
Bezug zum Verfahren	DeQS QS-Planung		
Berechnungsart	Ratenbasiert		
Referenzbereich 2024	≥ 95,00 %		
Referenzbereich 2023	≥ 95,00 %		
Erläuterung zum Referenzbereich 2024	-		
Erläuterung zum Stellungnahmever- fahren 2024	Die prä- oder intraoperative Markierung soll insbesondere bei nicht tastbaren Veränderungen (unabhängig von der vermuteten Dignität) mit der Methode erfolgen, mit der der Befund eindeutig darstellbar ist. Der Nachweis einer adäquaten Resektion ist intraoperativ durch Präparatradiografie oder Präparatsonografie zu erbringen (unabhängig von der vermuteten Dignität).		
Methode der Risikoadjustierung	Keine weitere Risikoadjustierung		
Erläuterung der Risikoadjustierung	-		
Potentielle Einflussfaktoren			
im Risikomodell (nicht abschließend)			
Rechenregeln	Zähler		
	Operationen mit intraoperativer Präparatradiografie oder intraoperativer Präparatsonografie		
	Nenner		
	Alle brusterhaltenden Operationen mit präoperativer Drahtmarkierung gesteuert durch Sonografie bei Patientinnen und Patienten mit mindestens einem QS-Filter auslösenden ICD- und OPS-Kode		
Erläuterung der Rechenregel	Aus dem Nenner ausgeschlossen werden Mastektomien (OPS-Kode aus der Liste OPS_Mastektomie). Nicht aus dem Nenner ausgeschlossen werden Mastektomien, wenn sie in Kombination mit einer brusterhaltenden Operation (OPS-Kode aus der Liste OPS_BET UND OPS-Kode aus der Liste OPS_Mastektomie) stattfinden.		
Teildatensatzbezug	18/1:O		
Zähler (Formel)	RADIOSONOGRAPHIE %in% c(1,2)		
Nenner (Formel)	PRAEOPMARKIERUNG %==% 2 & (!(OPSCHLUESSEL %any_like% LST\$OPS_Mastektomie) (OPSCHLUESSEL %any_like% LST\$OPS_Mastektomie & OPSCHLUESSEL %any_like% LST\$OPS_BET))		
Verwendete Funktionen	-		
Verwendete Listen	OPS_BET OPS Mastektomie		

Prospektive Rechenregeln für das Erfassungsjahr 2024 nach DeQS-RL

MC - Mammachirurgie

 $52279: Intraoperative\ Pr\"{a}paratradiografie\ oder\ intraoperative\ Pr\"{a}paratsonografie\ bei\ sonografischer\ Drahtmarkierung$

Darstellung	-
Grafik	-
Vergleichbarkeit mit Vorjahresergebnissen	

Prospektive Rechenregeln für das Erfassungsjahr 2024 nach DeQS-RL MC - Mammachirurgie Intraoperative Präparatradiografie oder intraoperative Präparatsonografie bei Drahtmarkierung

Literatur

Leitlinienprogramm Onkologie der AWMF [Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften], DKG [Deutsche Krebsgesellschaft] und DKH [Deutschen Krebshilfe] (2021): AWMF-Registernummer 032-045OL. S3-Leitlinie: Früherkennung, Diagnostik, Therapie und Nachsorge des Mammakarzinoms. Langversion 4.4. Stand: Juni 2021. Berlin: AWMF. URL: https://register.awmf.org/assets/guidelines/032-045OLl_S3_Mammakarzinom_2021-07.pdf (abgerufen am: 08.11.2022).

2163: Primäre Axilladissektion bei DCIS

Qualitätsziel

Möglichst wenige Patientinnen und Patienten mit primärer Axilladissektion bei DCIS

Hintergrund

Eine primäre Axilladissektion soll bei Vorliegen eines DCIS aufgrund der hohen Morbidität bei fehlendem Patientennutzen nicht durchgeführt werden (Leitlinienprogramm Onkologie der AWMF, DKG und DKH 2021: 87, 353, Lyman et al. 2017, NZGG 2009: 137-138, AGO 2022: 401).

Der Transparenzkennzahl liegt folgendes Statement der interdisziplinären S3-Leitlinie für die Früherkennung, Diagnostik, Therapie und Nachsorge des Mammakarzinoms zugrunde: 4.32.

Verwendete Datenfelder

Datenbasis: Spezifikation 2023

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
12:BRUST	Erkrankung an dieser Brust	М	 1 = Primärerkrankung 2 = lokoregionäres Rezidiv nach BET 3 = lokoregionäres Rezidiv nach Mastektomie 4 = ausschließlich sekundäre plastische Rekonstruktion 5 = prophylaktische Mastektomie 6 = Fernmetastase 	ARTERKRANK
21:BRUST	Prätherapeutischer Be- fund: maligne Neopla- sie	К	s. Anhang: ICDO3Mamma	PRAEICDO3
38:BRUST	Postoperativer Befund: maligne Neoplasie	К	s. Anhang: ICDO3Mamma	POSTICDO3
39:BRUST	primär-operative The- rapie abgeschlossen	K	0 = nein 1 = ja	OPTHERAPIEENDE
41:BRUST	рТ	К	s. Anhang: pTMamma	TNMPTMAMMA
53:BRUST	Entfernung unmarkier- ter axillärer Lymphkno- ten bei diesem oder vorausgegangenem Aufenthalt durchge- führt	К	0 = nein 1 = ja, einzelne Lymphknoten 2 = ja, Axilladissektion	AXLKENTFOMARK
54:BRUST	Sentinel-Lymphknoten- Biopsie bei diesem o- der vorausgegange- nem Aufenthalt durch- geführt	К	0 = nein 1 = ja	SLKBIOPSIE

ID	2163
Bezeichnung	Primäre Axilladissektion bei DCIS
Indikatortyp	-
Art des Wertes	Transparenzkennzahl
Datenquelle	QS-Daten
Bezug zum Verfahren	DeQS QS-Planung
Berechnungsart	Ratenbasiert
Referenzbereich 2024	-
Referenzbereich 2023	-
Erläuterung zum Referenzbereich 2024	-
Erläuterung zum Stellungnahmever- fahren 2024	-
Methode der Risikoadjustierung	Keine weitere Risikoadjustierung
Erläuterung der Risikoadjustierung	-
Potentielle Einflussfaktoren	
im Risikomodell (nicht abschließend)	
Rechenregeln	Zähler Patientinnen und Patienten mit primärer Axilladissektion
	Nenner Alle Patientinnen und Patienten mit Histologie "DCIS" und abgeschlossener operativer Therapie bei Primärerkrankung und ohne präoperative tumorspezifische Therapie unter Ausschluss von Patientinnen und Patienten mit präoperativer Histologie "invasives Mammakarzinom"
Erläuterung der Rechenregel	Nenner Alle Patientinnen und Patienten mit Histologie "DCIS" und abgeschlossener operativer Therapie bei Primärerkrankung und ohne präoperative tumorspezifische Therapie unter Ausschluss von Patientinnen und Patienten mit
Erläuterung der Rechenregel Teildatensatzbezug	Nenner Alle Patientinnen und Patienten mit Histologie "DCIS" und abgeschlossener operativer Therapie bei Primärerkrankung und ohne präoperative tumorspezifische Therapie unter Ausschluss von Patientinnen und Patienten mit präoperativer Histologie "invasives Mammakarzinom" Die Festlegung, ob eine präoperative tumorspezifische Therapie der pathologischen Befundung vorausging, erfolgt über das Zusatzsymbol "y" bei der pT-
	Nenner Alle Patientinnen und Patienten mit Histologie "DCIS" und abgeschlossener operativer Therapie bei Primärerkrankung und ohne präoperative tumorspezifische Therapie unter Ausschluss von Patientinnen und Patienten mit präoperativer Histologie "invasives Mammakarzinom" Die Festlegung, ob eine präoperative tumorspezifische Therapie der pathologischen Befundung vorausging, erfolgt über das Zusatzsymbol "y" bei der pT-Klassifikation.
Teildatensatzbezug	Nenner Alle Patientinnen und Patienten mit Histologie "DCIS" und abgeschlossener operativer Therapie bei Primärerkrankung und ohne präoperative tumorspezifische Therapie unter Ausschluss von Patientinnen und Patienten mit präoperativer Histologie "invasives Mammakarzinom" Die Festlegung, ob eine präoperative tumorspezifische Therapie der pathologischen Befundung vorausging, erfolgt über das Zusatzsymbol "y" bei der pT-Klassifikation. 18/1:BRUST AXLKENTFOMARK %==% 2 &
Teildatensatzbezug Zähler (Formel)	Nenner Alle Patientinnen und Patienten mit Histologie "DCIS" und abgeschlossener operativer Therapie bei Primärerkrankung und ohne präoperative tumorspezifische Therapie unter Ausschluss von Patientinnen und Patienten mit präoperativer Histologie "invasives Mammakarzinom" Die Festlegung, ob eine präoperative tumorspezifische Therapie der pathologischen Befundung vorausging, erfolgt über das Zusatzsymbol "y" bei der pT-Klassifikation. 18/1:BRUST AXLKENTFOMARK %==% 2 & SLKBIOPSIE %==% 0 ARTERKRANK %==% 1 & OPTHERAPIEENDE %==% 1 & fn_DCIS & fn_DCIS & fn_pTohneNeoadjuvanz &
Teildatensatzbezug Zähler (Formel) Nenner (Formel)	Nenner Alle Patientinnen und Patienten mit Histologie "DCIS" und abgeschlossener operativer Therapie bei Primärerkrankung und ohne präoperative tumorspezifische Therapie unter Ausschluss von Patientinnen und Patienten mit präoperativer Histologie "invasives Mammakarzinom" Die Festlegung, ob eine präoperative tumorspezifische Therapie der pathologischen Befundung vorausging, erfolgt über das Zusatzsymbol "y" bei der pT-Klassifikation. 18/1:BRUST AXLKENTFOMARK %==% 2 & SLKBIOPSIE %==% 0 ARTERKRANK %==% 1 & OPTHERAPIEENDE %==% 1 & fn_DCIS & fn_invasivesMammaCa_prae fn_DCIS fn_invasivesMammaCa_prae
Teildatensatzbezug Zähler (Formel) Nenner (Formel) Verwendete Funktionen	Nenner Alle Patientinnen und Patienten mit Histologie "DCIS" und abgeschlossener operativer Therapie bei Primärerkrankung und ohne präoperative tumorspezifische Therapie unter Ausschluss von Patientinnen und Patienten mit präoperativer Histologie "invasives Mammakarzinom" Die Festlegung, ob eine präoperative tumorspezifische Therapie der pathologischen Befundung vorausging, erfolgt über das Zusatzsymbol "y" bei der pT-Klassifikation. 18/1:BRUST AXLKENTFOMARK %==% 2 & SLKBIOPSIE %==% 0 ARTERKRANK %==% 1 & OPTHERAPIEENDE %==% 1 & fn_DCIS & fn_pTohneNeoadjuvanz & !fn_invasivesMammaCa_prae fn_DCIS fn_invasivesMammaCa_prae fn_pTohneNeoadjuvanz ICD_O_3_DCIS

Prospektive Rechenregeln für das Erfassungsjahr 2024 nach DeQS-RL MC - Mammachirurgie 2163: Primäre Axilladissektion bei DCIS

Grafik	-
Vergleichbarkeit mit Vorjahresergebnissen	

Prospektive Rechenregeln für das Erfassungsjahr 2024 nach DeQS-RL MC - Mammachirurgie 2163: Primäre Axilladissektion bei DCIS

Literatur

AGO [Arbeitsgemeinschaft Gynäkologische Onkologie], Kommission Mamma; Hrsg. (2022): Diagnostik und Therapie früher und fortgeschrittener Mammakarzinome. [Zuletzt aktualisiert: 11.11.2022]. München: AGO. URL: https://www.ago-online.de/fileadmin/ago-online/downloads/_leitlinien/kommission_mamma/2022/AGO_2022D_Gesamtdatei.pdf (abgerufen am: 09.11.2022).

Leitlinienprogramm Onkologie der AWMF [Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften], DKG [Deutsche Krebsgesellschaft] und DKH [Deutschen Krebshilfe] (2021): AWMF-Registernummer 032-045OL. S3-Leitlinie: Früherkennung, Diagnostik, Therapie und Nachsorge des Mammakarzinoms. Langversion 4.4. Stand: Juni 2021. Berlin: AWMF. URL: https://register.awmf.org/assets/guidelines/032-045OLl_S3_Mammakarzinom_2021-07.pdf (abgerufen am: 08.11.2022).

Lyman, GH; Somerfield, MR; Bosserman, LD; Perkins, CL; Weaver, DL; Giuliano, AE (2017): Sentinel Lymph Node Biopsy for Patients With Early-Stage Breast Cancer: American Society of Clinical Oncology Clinical Practice Guideline Update. Journal of Clinical Oncology 35(5): 561-564. DOI: 10.1200/jco.2016.71.0947.

NZGG [New Zealand Guidelines Group] (2009): Management of Early Breast Cancer. Evidence-based Best Practice Guideline [Date of Publication: 02.09.2009]. Wellington, NZ-WGN: NZGG. ISBN: 978-1-877509-17-9. URL: https://www.health.govt.nz/system/files/documents/publications/mgmt-of-early-breast-canceraug09.pdf (abgerufen am: 08.11.2022).

50719: Lymphknotenentnahme bei DCIS und brusterhaltender Therapie

Qualitätsziel	Möglichst wenige Patientinnen und Patienten mit axillärer Lymphknotenentnahme bei DCIS und brusterhaltender Therapie
	and brusternateriaer merapic

Hintergrund

Da es sich beim DCIS per definitionem um eine nicht-metastasierungsfähige Läsion handelt, bedarf es keiner Staging-Untersuchungen und in der Regel auch keiner Sentinel-Lymphknoten-Biopsie (SLN-Biopsie). Eine SLN-Biopsie kann jedoch bei primärer Mastektomie oder sehr peripherem, d. h. axillanahem, Tumorsitz (oberer äußerer Quadrant) durchgeführt werden, da die Morbidität des SLN-Eingriffs im Vergleich zu einer sekundären Axilladissektion niedrig ist und die SLN-Biopsie in dieser Konstellation aus technischen Gründen (Lymphwege) nicht mehr durchgeführt werden könnte, wenn nachträglich ein invasives Karzinom identifiziert würde (Leitlinienprogramm Onkologie der AWMF, DKG und DKH 2021: 87, 353, Lyman et al. 2014, Lyman et al. 2017, Shapiro-Wright und Julian 2010, Tunon-de-Lara et al. 2015, NZGG 2009: 137-138).

Nach der aktuellen Empfehlung der Kommission Mamma der Arbeitsgemeinschaft Gynäkologische Onkologie e. V. (AGO 2022) und der interdisziplinären S3-Leitlinie für die Früherkennung, Diagnostik, Therapie und Nachsorge des Mammakarzinoms (Leitlinienprogramm Onkologie der AWMF, DKG und DKH 2021: 353) soll eine Sentinel-Node-Biopsie beim DCIS nur durchgeführt werden, wenn eine sekundäre SLNB aus technischen Gründen nicht möglich ist. Eine Axilladissektion ist bei Vorliegen eines DCIS nicht indiziert und soll nicht durchgeführt werden.

Verwendete Datenfelder

Datenbasis: Spezifikation 2023

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
12:BRUST	Erkrankung an dieser Brust	M	 1 = Primärerkrankung 2 = lokoregionäres Rezidiv nach BET 3 = lokoregionäres Rezidiv nach Mastektomie 4 = ausschließlich sekundäre plastische Rekonstruktion 5 = prophylaktische Mastektomie 6 = Fernmetastase 	ARTERKRANK
21:BRUST	Prätherapeutischer Be- fund: maligne Neopla- sie	К	s. Anhang: ICDO3Mamma	PRAEICDO3
38:BRUST	Postoperativer Befund: maligne Neoplasie	К	s. Anhang: ICDO3Mamma	POSTICDO3
39:BRUST	primär-operative The- rapie abgeschlossen	К	0 = nein 1 = ja	OPTHERAPIEENDE
41:BRUST	рТ	К	s. Anhang: pTMamma	TNMPTMAMMA
52:BRUST	brusterhaltende Thera- pie (BET)	К	 0 = nein 1 = ja 2 = nein (auf Wunsch Patient(in), trotz erfüllter Kriterien BET) 3 = ja (auf Wunsch Patient(in), trotz nicht erfüllter Kriterien BET) 	BET
53:BRUST	Entfernung unmarkier- ter axillärer Lymphkno- ten bei diesem oder vorausgegangenem Aufenthalt durchge- führt	К	0 = nein 1 = ja, einzelne Lymphknoten 2 = ja, Axilladissektion	AXLKENTFOMARK
54:BRUST	Sentinel-Lymphknoten- Biopsie bei diesem o- der vorausgegange- nem Aufenthalt durch- geführt	К	0 = nein 1 = ja	SLKBIOPSIE

ID	50719	
Bezeichnung	Lymphknotenentnahme bei DCIS und brusterhaltender Therapie	
Indikatortyp	Prozessindikator	
Art des Wertes	Qualitätsindikator	
Datenquelle	QS-Daten	
Bezug zum Verfahren	DeQS	
Berechnungsart	Ratenbasiert	
Referenzbereich 2024	≤ 5,00 %	
Referenzbereich 2023	≤ 5,00 %	
Erläuterung zum Referenzbereich 2024	Der Referenzbereich spiegelt die Leitlinienempfehlung wider, dass eine SLNB beim DCIS und BET nur durchgeführt werden sollte, wenn eine sekundäre SLNB aus technischen Gründen nicht möglich ist, z. B. bei Ablatio mammae (Leitlinienprogramm Onkologie der AWMF, DKG und DKH 2021: 353).	
Erläuterung zum Stellungnahmever- fahren 2024	Empfehlungen der einschlägigen Leitlinien, die die Entnahme von Lymphknoten beim DCIS und brusterhaltender Therapie klar auf Ausnahmen beschränken, sollten umgesetzt werden.	
Methode der Risikoadjustierung	Keine weitere Risikoadjustierung	
Erläuterung der Risikoadjustierung	-	
Potentielle Einflussfaktoren		
im Risikomodell (nicht abschließend)		
Rechenregeln	Zähler	
	Patientinnen und Patienten mit axillärer Lymphknotenentnahme	
	Nenner Alle Patientinnen und Patienten mit Histologie "DCIS" und abgeschlossener operativer Therapie bei Primärerkrankung, brusterhaltender Therapie und ohne präoperative tumorspezifische Therapie unter Ausschluss von Patientinnen und Patienten mit präoperativer Histologie "invasives Mammakarzinom"	
Erläuterung der Rechenregel	Die Festlegung, ob eine präoperative tumorspezifische Therapie der pathologischen Befundung vorausging, erfolgt über das Zusatzsymbol "y" bei der pT-Klassifikation.	
Teildatensatzbezug	18/1:BRUST	
Zähler (Formel)	AXLKENTFOMARK %in% c(1,2) SLKBIOPSIE %==% 1	
Nenner (Formel)	ARTERKRANK %==% 1 & OPTHERAPIEENDE %==% 1 & fn_DCIS & BET %in% c(1,3) & fn_pTohneNeoadjuvanz & !fn_invasivesMammaCa_prae	
Verwendete Funktionen	fn_DCIS fn_invasivesMammaCa_prae fn_pTohneNeoadjuvanz	

Verwendete Listen	ICD_O_3_DCIS ICD_O_3_InvasivesMammaCa
Darstellung	-
Grafik	-
Vergleichbarkeit mit Vorjahresergeb- nissen	

Literatur

- AGO [Arbeitsgemeinschaft Gynäkologische Onkologie], Kommission Mamma; Hrsg. (2022): Diagnostik und Therapie früher und fortgeschrittener Mammakarzinome. [Zuletzt aktualisiert: 11.11.2022]. München: AGO. URL: https://www.ago-online.de/fileadmin/ago-online/downloads/_leitlinien/kommission_mamma/2022/AGO_2022D_Gesamtdatei.pdf (abgerufen am: 09.11.2022).
- Leitlinienprogramm Onkologie der AWMF [Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften], DKG [Deutsche Krebsgesellschaft] und DKH [Deutschen Krebshilfe] (2021): AWMF-Registernummer 032-045OL. S3-Leitlinie: Früherkennung, Diagnostik, Therapie und Nachsorge des Mammakarzinoms. Langversion 4.4. Stand: Juni 2021. Berlin: AWMF. URL: https://register.awmf.org/assets/guidelines/032-045OLl_S3_Mammakarzinom_2021-07.pdf (abgerufen am: 08.11.2022).
- Lyman, GH; Temin, S; Edge, SB; Newman, LA; Turner, RR; Weaver, DL; et al. (2014): Sentinel Lymph Node Biopsy for Patients With Early-Stage Breast Cancer: American Society of Clinical Oncology Clinical Practice Guideline Update. Journal of Clinical Oncology 32(13): 1365-1383. DOI: 10.1200/jco.2013.54.1177.
- Lyman, GH; Somerfield, MR; Bosserman, LD; Perkins, CL; Weaver, DL; Giuliano, AE (2017): Sentinel Lymph Node Biopsy for Patients With Early-Stage Breast Cancer: American Society of Clinical Oncology Clinical Practice Guideline Update. Journal of Clinical Oncology 35(5): 561-564. DOI: 10.1200/jco.2016.71.0947.
- NZGG [New Zealand Guidelines Group] (2009): Management of Early Breast Cancer. Evidence-based Best Practice Guideline [Date of Publication: 02.09.2009]. Wellington, NZ-WGN: NZGG. ISBN: 978-1-877509-17-9. URL: https://www.health.govt.nz/system/files/documents/publications/mgmt-of-early-breast-canceraug09.pdf (abgerufen am: 08.11.2022).
- Shapiro-Wright, HM; Julian, TB (2010): Sentinel Lymph Node Biopsy and Management of the Axilla in Ductal Carcinoma In Situ. Journal of the National Cancer Institute: Monographs 2010(41): 145-149. DOI: 10.1093/jncimonographs/lgq026.
- Tunon-de-Lara, C; Chauvet, MP; Baranzelli, MC; Baron, M; Piquenot, J; Le-Bouédec, G; et al. (2015): The Role of Sentinel Lymph Node Biopsy and Factors Associated with Invasion in Extensive DCIS of the Breast Treated by Mastectomy: The Cinnamome Prospective Multicenter Study. Annals of Surgical Oncology 22(12): 3853-3860. DOI: 10.1245/s10434-015-4476-5.

51847: Indikation zur Sentinel-Lymphknoten-Biopsie

Qualitätsziel	Möglichst viele Patientinnen und Patienten mit Sentinel-Lymphknoten-Biopsie (SLNB) und
	ohne Axilladissektion bei lymphknotennegativem (pN0) invasivem Mammakarzinom

Hintergrund

Die Sentinel-Lymphknoten-Biopsie (SLNB) ist ein zielgerichtetes Verfahren zur Erfassung des Lymphknotenstatus. Das Verfahren dient der Identifikation von nodal-negativen Patientinnen und Patienten, die keine weitere lokale Therapie im Bereich der Lymphabflussgebiete benötigen.

"Das axilläre Staging soll Bestandteil der operativen Therapie des invasiven Mammakarzinoms sein." (Leitlinien-programm Onkologie der AWMF, DKG und DKH 2021: 101): Die SLNB ist bei allen Patientinnen und Patienten indiziert, die einen palpatorisch und sonografisch unauffälligen Lymphknotenstatus aufweisen (Krag et al. 2010). Die SLNB ist bei klinischem Verdacht auf fortgeschrittene Lymphknotenbeteiligung und tumordurchsetzte Lymphknoten nicht indiziert. Um präoperativ zu klären, ob tatsächlich eine Lymphknotenmetastasierung bei klinisch und/oder sonografisch auffälligen Lymphknoten vorliegt, können eine ultraschallgestützte FNA oder eine Biopsie der verdächtigen Lymphknoten hilfreich sein. Der histologische Nachweis einer Lymphknotenmetastasierung schließt die Anwendung der Sentinel-Node-Biopsie aus. Bei Patientinnen und Patienten, die eine primär systemische Therapie (neoadjuvante Therapie) erhalten, und prätherapeutisch einen palpatorisch und sonografisch negativen Lymphknotenstatus aufweisen, kann die SLN-Biopsie nach der neoadjuvanten Therapie durchgeführt werden (Classe et al. 2009, Xing et al. 2006).

Die SLNB wurde 2008 als neues Verfahren in die Versorgung in Deutschland eingeführt. Es löste das bis dato übliche Verfahren, der Axilladissektion mit einer Entnahme von mindestens 10 Lymphknoten, ab. Ziel ist die Bestimmung des Nodalstatus und die Vermeidung der mit einer Axilladissektion assoziierten erhöhten Morbidität. Wesentlicher Vorteil der SLN-Biopsie ist es, dass eine geringere Schulter-Arm-Morbidität auftritt (Leitlinienprogramm Onkologie der AWMF, DKG und DKH 2021: 103). Die SLNB geht mit einer sicheren lokalen Kontrolle (axilläre Rezidive < 1 %) einher (Lyman et al. 2014, Lyman et al. 2017).

Dem Indikator liegen folgende Statements der interdisziplinären S3-Leitlinie für die Früherkennung, Diagnostik, Therapie und Nachsorge des Mammakarzinoms zugrunde: 4.50. – 4.52.

Verwendete Datenfelder

Datenbasis: Spezifikation 2023

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
12:BRUST	Erkrankung an dieser Brust	M	 1 = Primärerkrankung 2 = lokoregionäres Rezidiv nach BET 3 = lokoregionäres Rezidiv nach Mastektomie 4 = ausschließlich sekundäre plastische Rekonstruktion 5 = prophylaktische Mastektomie 6 = Fernmetastase 	ARTERKRANK
38:BRUST	Postoperativer Befund: maligne Neoplasie	К	s. Anhang: ICDO3Mamma	POSTICDO3
39:BRUST	primär-operative The- rapie abgeschlossen	K	0 = nein 1 = ja	OPTHERAPIEENDE
41:BRUST	рТ	K	s. Anhang: pTMamma	TNMPTMAMMA
42:BRUST	pN	K	s. Anhang: pNMamma	TNMPNMAMMA
53:BRUST	Entfernung unmarkier- ter axillärer Lymphkno- ten bei diesem oder vorausgegangenem Aufenthalt durchge- führt	К	0 = nein 1 = ja, einzelne Lymphknoten 2 = ja, Axilladissektion	AXLKENTFOMARK
54:BRUST	Sentinel-Lymphknoten- Biopsie bei diesem o- der vorausgegange- nem Aufenthalt durch- geführt	К	0 = nein 1 = ja	SLKBIOPSIE

ID	51847
Bezeichnung	Indikation zur Sentinel-Lymphknoten-Biopsie
Indikatortyp	Indikationsstellung
Art des Wertes	Qualitätsindikator
Datenquelle	QS-Daten
Bezug zum Verfahren	DeQS
Berechnungsart	Ratenbasiert
Referenzbereich 2024	≥ 90,00 %
Referenzbereich 2023	≥ 90,00 %
Erläuterung zum Referenzbereich 2024	-
Erläuterung zum Stellungnahmever- fahren 2024	Das axilläre Staging soll gemäß der aktuellen S3-Leitlinie Bestandteil der ope rativen Therapie des invasiven Mammakarzinoms sein (Leitlinienprogramm Onkologie der AWMF, DKG und DKH 2021: 101).
Methode der Risikoadjustierung	Keine weitere Risikoadjustierung
Erläuterung der Risikoadjustierung	-
Potentielle Einflussfaktoren im Risikomodell (nicht abschließend)	
Dochonrogoln	
neulellegelli	Zähler Patientinnen und Patienten mit Sentinel-Lymphknoten-Biopsie und ohne Axilladissektion Nenner Alle Patientinnen und Patienten mit Primärerkrankung invasives Mammakar zinom, negativem pN-Staging, abgeschlossener operativer Therapie und ohne präoperative tumorspezifische Therapie
	Patientinnen und Patienten mit Sentinel-Lymphknoten-Biopsie und ohne Axilladissektion Nenner Alle Patientinnen und Patienten mit Primärerkrankung invasives Mammakar zinom, negativem pN-Staging, abgeschlossener operativer Therapie und ohne präoperative tumorspezifische Therapie Die Festlegung, ob eine präoperative tumorspezifische Therapie der patholo
Erläuterung der Rechenregel	Patientinnen und Patienten mit Sentinel-Lymphknoten-Biopsie und ohne Axilladissektion Nenner Alle Patientinnen und Patienten mit Primärerkrankung invasives Mammakar zinom, negativem pN-Staging, abgeschlossener operativer Therapie und ohne präoperative tumorspezifische Therapie Die Festlegung, ob eine präoperative tumorspezifische Therapie der patholo gischen Befundung vorausging, erfolgt über das Zusatzsymbol "y" bei der pT
Erläuterung der Rechenregel Teildatensatzbezug	Patientinnen und Patienten mit Sentinel-Lymphknoten-Biopsie und ohne Axilladissektion Nenner Alle Patientinnen und Patienten mit Primärerkrankung invasives Mammakar zinom, negativem pN-Staging, abgeschlossener operativer Therapie und ohne präoperative tumorspezifische Therapie Die Festlegung, ob eine präoperative tumorspezifische Therapie der pathologischen Befundung vorausging, erfolgt über das Zusatzsymbol "y" bei der pT Klassifikation.
Erläuterung der Rechenregel Teildatensatzbezug Zähler (Formel) Nenner (Formel)	Patientinnen und Patienten mit Sentinel-Lymphknoten-Biopsie und ohne Axilladissektion Nenner Alle Patientinnen und Patienten mit Primärerkrankung invasives Mammakar zinom, negativem pN-Staging, abgeschlossener operativer Therapie und ohne präoperative tumorspezifische Therapie Die Festlegung, ob eine präoperative tumorspezifische Therapie der patholo gischen Befundung vorausging, erfolgt über das Zusatzsymbol "y" bei der pT Klassifikation. 18/1:BRUST AXLKENTFOMARK %in% c(0,1) &
Erläuterung der Rechenregel Teildatensatzbezug Zähler (Formel)	Patientinnen und Patienten mit Sentinel-Lymphknoten-Biopsie und ohne Axilladissektion Nenner Alle Patientinnen und Patienten mit Primärerkrankung invasives Mammakar zinom, negativem pN-Staging, abgeschlossener operativer Therapie und ohne präoperative tumorspezifische Therapie Die Festlegung, ob eine präoperative tumorspezifische Therapie der patholo gischen Befundung vorausging, erfolgt über das Zusatzsymbol "y" bei der pT Klassifikation. 18/1:BRUST AXLKENTFOMARK %in% c(0,1) & SLKBIOPSIE %==% 1 & OPTHERAPIEENDE %==% 1 & fn_invasivesMammaCa & TNMPNMAMMA %in% c("pN0", "pN0(sn)")) &
Erläuterung der Rechenregel Teildatensatzbezug Zähler (Formel) Nenner (Formel)	Patientinnen und Patienten mit Sentinel-Lymphknoten-Biopsie und ohne Axilladissektion Nenner Alle Patientinnen und Patienten mit Primärerkrankung invasives Mammakar zinom, negativem pN-Staging, abgeschlossener operativer Therapie und ohne präoperative tumorspezifische Therapie Die Festlegung, ob eine präoperative tumorspezifische Therapie der patholo gischen Befundung vorausging, erfolgt über das Zusatzsymbol "y" bei der pT Klassifikation. 18/1:BRUST AXLKENTFOMARK %in% c(0,1) & SLKBIOPSIE %==% 1 & OPTHERAPIEENDE %==% 1 & fn_invasivesMammaCa & TNMPNMAMMA %in% c("pN0", "pN0(sn)")) & fn_pT1bis4ohneNeoadjuvanz fn_invasivesMammaCa
Erläuterung der Rechenregel Teildatensatzbezug Zähler (Formel) Nenner (Formel)	Patientinnen und Patienten mit Sentinel-Lymphknoten-Biopsie und ohne Axilladissektion Nenner Alle Patientinnen und Patienten mit Primärerkrankung invasives Mammakar zinom, negativem pN-Staging, abgeschlossener operativer Therapie und ohne präoperative tumorspezifische Therapie Die Festlegung, ob eine präoperative tumorspezifische Therapie der patholo gischen Befundung vorausging, erfolgt über das Zusatzsymbol "y" bei der pT Klassifikation. 18/1:BRUST AXLKENTFOMARK %in% c(0,1) & SLKBIOPSIE %==% 1 (ARTERKRANK %==% 1 & OPTHERAPIEENDE %==% 1 & fn_invasivesMammaCa & TNMPNMAMMA %in% c("pN0", "pN0(sn)")) & fn_pT1bis4ohneNeoadjuvanz fn_invasivesMammaCa fn_pT1bis4ohneNeoadjuvanz

Prospektive Rechenregeln für das Erfassungsjahr 2024 nach DeQS-RL MC - Mammachirurgie 51847: Indikation zur Sentinel-Lymphknoten-Biopsie

Vergleichbarkeit mit Vorjahresergebnissen

Literatur

- Classe, J-M; Bordes, V; Campion, L; Mignotte, H; Dravet, F; Leveque, J; et al. (2009): Sentinel Lymph Node Biopsy After Neoadjuvant Chemotherapy for Advanced Breast Cancer: Results of Ganglion Sentinelle et Chimiothérapie Neoadjuvante, a French Prospective Multicentric Study. Journal of Clinical Oncology 27(5): 726-732. DOI: 10.1200/jco.2008.18.3228.
- Krag, DN; Anderson, SJ; Julian, TB; Brown, AM; Harlow, SP; Costantino, JP; et al. (2010): Sentinel-lymph-node resection compared with conventional axillary-lymph-node dissection in clinically node-negative patients with breast cancer: overall survival findings from the NSABP B-32 randomised phase 3 trial. The Lancet Oncology 11(10): 927-933. DOI: 10.1016/S1470-2045(10)70207-2.
- Leitlinienprogramm Onkologie der AWMF [Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften], DKG [Deutsche Krebsgesellschaft] und DKH [Deutschen Krebshilfe] (2021): AWMF-Registernummer 032-045OL. S3-Leitlinie: Früherkennung, Diagnostik, Therapie und Nachsorge des Mammakarzinoms. Langversion 4.4. Stand: Juni 2021. Berlin: AWMF. URL: https://register.awmf.org/assets/guidelines/032-045OLl_S3_Mammakarzinom_2021-07.pdf (abgerufen am: 08.11.2022).
- Lyman, GH; Temin, S; Edge, SB; Newman, LA; Turner, RR; Weaver, DL; et al. (2014): Sentinel Lymph Node Biopsy for Patients With Early-Stage Breast Cancer: American Society of Clinical Oncology Clinical Practice Guideline Update. Journal of Clinical Oncology 32(13): 1365-1383. DOI: 10.1200/jco.2013.54.1177.
- Lyman, GH; Somerfield, MR; Bosserman, LD; Perkins, CL; Weaver, DL; Giuliano, AE (2017): Sentinel Lymph Node Biopsy for Patients With Early-Stage Breast Cancer: American Society of Clinical Oncology Clinical Practice Guideline Update. Journal of Clinical Oncology 35(5): 561-564. DOI: 10.1200/jco.2016.71.0947.
- Xing, Y; Foy, M; Cox, DD; Kuerer, HM; Hunt, KK; Cormier, JN (2006): Meta-analysis of sentinel lymph node biopsy after preoperative chemotherapy in patients with breast cancer. British Journal of Surgery 93(5): 539-546. DOI: 10.1002/bjs.5209.

51370: Zeitlicher Abstand von unter 7 Tagen zwischen Diagnose und Operation

Qualitätsziel	Möglichst viele Patientinnen und Patienten mit angemessenem zeitlichen Abstand zwischen
	prätherapeutischer histologischer Diagnose und Operationsdatum bei Ersteingriff

Hintergrund

Die Schnittstellen der Versorgungskette sind besonders anfällig für Qualitätsverluste, wobei neben anderen Faktoren die zeitlichen Abläufe von Diagnose und Therapie wesentliche Aufschlüsse über die Funktionsfähigkeit des Versorgungskonzeptes geben. Die Zeitspanne zwischen Diagnose und Therapiebeginn, d. h. der operativen Lokalbehandlung, ist ein Qualitätsindikator, der eine der wichtigsten Schnittstellen innerhalb der Kette abbildet. In diesem Zeitraum findet der Übergang von der überwiegend ambulant durchgeführten Diagnostik zur meist unter stationären Bedingungen erfolgenden operativen Behandlung statt. Erfahrungsgemäß ist in dieser Phase die psychische Belastung der Betroffenen besonders hoch.

Brustkrebs ist kein Notfall; es sollten alle notwendigen medizinischen Befunde vorhanden sein, darüber hinaus ist betroffenen Frauen und Männern ausreichend Zeit einzuräumen, um sich über die Krankheit und das entsprechende Behandlungskonzept zu informieren und sich damit am Behandlungsprozess aktiv zu beteiligen. Letztlich wurden Zeitfaktoren in nationale und internationale Leitlinien als Indikatoren der Lebensqualität betroffener Frauen und Männer integriert.

Nachdem zunächst möglichst kurze, nicht näher definierte Wartezeiten als Qualitätsziele in verschiedene Leitlinien aufgenommen wurden, erfolgte mit der Publikation des Positionspapiers der EUSOMA (Perry 2001) auch eine numerische Festlegung, die dann in die europäische Leitlinie (Perry et al. 2006: 13-14) übernommen wurde.

Die deutsche interdisziplinäre S3-Leitlinie für die Früherkennung, Diagnostik, Therapie und Nachsorge des Mammakarzinoms macht keine zeitliche Vorgabe für das Intervall zwischen Diagnose und Operation. Die Information und die Aufklärung der Patientinnen und Patienten, der informed consent und das shared decision making nehmen einen besonders hohen Stellenwert in Leitlinien ein (Leitlinienprogramm Onkologie der AWMF, DKG und DKH 2021: 37 ff.).

Dem Indikator liegen folgende Statements der interdisziplinären S3-Leitlinie für die Früherkennung, Diagnostik, Therapie und Nachsorge des Mammakarzinoms zugrunde: 3.1. – 3.5.

Verwendete Datenfelder

Datenbasis: Spezifikation 2023

Item	Bezeichnung	м/к	Schlüssel/Formel	Feldname
13:BRUST	Aufnahme zum ersten offenen Eingriff an Brust oder Axilla we- gen Primärerkrankung an dieser Brust	K	0 = nein 1 = ja	ERSTOFFEINGRIFF
19:BRUST	Prätherapeutische his- tologische Diagnosesi- cherung durch Stanz- oder Vakuumbiopsie	K	0 = nein 1 = ja	PRAEHISTDIAGSICHERUNG
29:BRUST	erhaltene präoperative tumorspezifische The- rapie	K	0 = nein 1 = ja	PRAEOPTUMORTH
31:0	Wievielter mammachi- rurgischer Eingriff wäh- rend dieses Aufenthal- tes?	M	-	LFDNREINGRIFF
37:BRUST	Postoperativer histolo- gischer Befund unter Berücksichtigung der Vorbefunde	К	 1 = ausschließlich Normalgewebe 2 = benigne / entzündliche Veränderung 3 = Risikoläsion 4 = maligne (einschließlich in-situ-Karzinom) 	POSTHISTBEFUND
EF*	Abstand zwischen Aufnahmedatum und Datum (Ausgang bei Pathologie) des letzten prätherapeutischen histologischen Befundes in Tagen	-	AUFNDATUM - AUSGANGHISTBE- FUND	abstAusgangHistBefund
EF*	Abstand zwischen Auf- nahmedatum und Da- tum Diagnosemittei- lung / Therapie-Pla- nungsgespräch mit Pat. in Tagen	-	AUFNDATUM - DIAGNOSEGESPRDA- TUM	abstDiagGespr
EF*	Postoperative Verweil- dauer: Differenz in Ta- gen	-	ENTLDATUM - OPDATUM	poopvwdauer
EF*	Verweildauer im Kran- kenhaus in Tagen	-	ENTLDATUM - AUFNDATUM	vwDauer

^{*}Ersatzfeld im Exportformat

ID	51370
Bezeichnung	Zeitlicher Abstand von unter 7 Tagen zwischen Diagnose und Operation
Indikatortyp	Prozessindikator
Art des Wertes	Qualitätsindikator
Datenquelle	QS-Daten
Bezug zum Verfahren	DeQS
Berechnungsart	Ratenbasiert
Referenzbereich 2024	≤ x % (90. Perzentil)
Referenzbereich 2023	≤ x % (90. Perzentil)
Erläuterung zum Referenzbereich 2024	-
Erläuterung zum Stellungnahmever- fahren 2024	Betrachtung gemeinsam mit QI 51846 sowie mit der Kennzahl, die die Vollständigkeit des prätherapeutischen Befunds abbildet. Hintergrund: In einer Zeitspanne von unter 7 Tagen kann kaum ein vollständiger prätherapeutischer Befund zusammengetragen werden, wie ihn die S3-Leitlinie vorsieht (Leitlinienprogramm Onkologie der AWMF, DKG und DKH 2021: 81 ff.), insofern besteht dann das Risiko, dass mit der operativen Therapie begonnen wird, ohne zuvor mit vollständiger Befundlage alle Therapieoptionen erwogen haben zu können.
Methode der Risikoadjustierung	Keine weitere Risikoadjustierung
Erläuterung der Risikoadjustierung	-
Potentielle Einflussfaktoren im Risikomodell (nicht abschließend)	
Rechenregeln	Zähler
	Patientinnen und Patienten mit einem zeitlichen Abstand von unter 7 Tagen zwischen Diagnose und Operation
	Nenner Alle Patientinnen und Patienten mit Ersteingriff und maligner Neoplasie (ein schließlich DCIS) als Primärerkrankung und mit prätherapeutischer histologischer Diagnosesicherung oder prätherapeutischer Befundmitteilung und ohne präoperative tumorspezifische Therapie
Erläuterung der Rechenregel	-
Teildatensatzbezug	18/1:B
Zähler (Formel)	fn_AbstDiagnoseOP %<% 7
Nenner (Formel)	<pre>fn_IstErsteOP & ERSTOFFEINGRIFF %==% 1 & (PRAEHISTDIAGSICHERUNG %==% 1 !is.na(abstDiagGespr)) & PRAEOPTUMORTH %==% 0 & POSTHISTBEFUND %==% 4 & (((vwDauer - poopvwdauer) %>=% (-1 * abstAusgangHistBefund)) ((vwDauer - poopvwdauer) %>=% (-1 * abstDiagGespr)))</pre>

51370: Zeitlicher Abstand von unter 7 Tagen zwischen Diagnose und Operation

Verwendete Funktionen	<pre>fn_AbstDiagnoseOP fn_IstErsteOP fn_Poopvwdauer_LfdNrEingriff</pre>
Verwendete Listen	-
Darstellung	-
Grafik	-
Vergleichbarkeit mit Vorjahresergeb- nissen	

Literatur

Leitlinienprogramm Onkologie der AWMF [Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften], DKG [Deutsche Krebsgesellschaft] und DKH [Deutschen Krebshilfe] (2021): AWMF-Registernummer 032-045OL. S3-Leitlinie: Früherkennung, Diagnostik, Therapie und Nachsorge des Mammakarzinoms. Langversion 4.4. Stand: Juni 2021. Berlin: AWMF. URL: https://register.awmf.org/assets/guidelines/032-045OLl S3 Mammakarzinom 2021-07.pdf (abgerufen am: 08.11.2022).

Perry, N; Broeders, M; de Wolf, C; Törnberg, S; Holland, R; von Karsa, L; et al.; Hrsg. (2006): European guidelines for quality assurance in breast cancer screening and diagnosis [Full Guideline]. Fourth Edition. Luxembourg: European Communities. ISBN: 92-79-01258-4. URL: https://www.euref.org/european-guidelines/4th-edition [Download European guidelines for quality assurance in breast cancer screening and diagnosis (PDF) > Download] (abgerufen am: 09.11.2022).

Perry, NM (2001): Quality assurance in the diagnosis of breast disease. European Journal of Cancer 37(2): 159-172. DOI: 10.1016/S0959-8049(00)00337-3.

60659: Nachresektionsrate

Qualitätsziel Möglichst häufig Erreichen des RO-Status beim Ersteingriff

Hintergrund

Basis der operativen Therapie der Patientinnen und Patienten mit einem nicht fortgeschrittenen Mammakarzinom ist entsprechend der interdisziplinären S3-Leitlinie für die Früherkennung, Diagnostik, Therapie und Nachsorge des Mammakarzinoms die Tumorresektion in sano (R0-Status) (Moran et al. 2014, Leitlinienprogramm Onkologie der AWMF, DKG und DKH 2021: 95). Die komplette Entfernung des Tumors mit tumorfreien Resektionsrändern ist Voraussetzung für ein niedriges Lokalrezidivrisiko. Der Resektionsrandstatus hat einen prognostischen Effekt beim invasiven Mammakarzinom. Es besteht ein signifikanter Zusammenhang zwischen dem Resektionsrandstatus (positiv vs. negativ) und der Lokalrezidivrate (Houssami et al. 2014).

Zum Erreichen des RO-Status möglichst beim Ersteingriff sind sowohl eine effiziente präoperative Planung als auch in der Regel eine Markierung des Befundes im Rahmen einer BET notwendig. Zudem muss die komplette Entfernung der Neoplasie durch eine Kontrolle des markierten Befundes mittels Präparatsonografie oder - mammografie erfolgen.

Eine komplette Entfernung der Neoplasie im Rahmen des Ersteingriffes sollte erzielt werden, da Nachresektionen für die Patientinnen und Patienten eine wiederholte Narkose mit ihren Risiken und Belastungen bedeutet. Zudem nimmt mit der Anzahl der Resektionen das kosmetische Ergebnis ab und die onkologische Sicherheit wird bei erschwerter Lokalisation des nachzuresezierenden Zielgebietes kompromittiert.

Somit stellt die Anzahl an notwendigen Nachresektionen bis zum Erreichen einer RO-Situation einen Qualitätsparameter sowohl für die präoperative Planung inklusive Markierung als auch die operative Durchführung mit Kontrolle der Entfernung des markierten Tumorareals dar.

Dem Indikator liegen folgende Statements der interdisziplinären S3-Leitlinie für die Früherkennung, Diagnostik, Therapie und Nachsorge des Mammakarzinoms zugrunde: 4.41., 4.42.

Verwendete Datenfelder

Datenbasis: Spezifikation 2023

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
12:BRUST	Erkrankung an dieser Brust	M	 1 = Primärerkrankung 2 = lokoregionäres Rezidiv nach BET 3 = lokoregionäres Rezidiv nach Mastektomie 4 = ausschließlich sekundäre plastische Rekonstruktion 5 = prophylaktische Mastektomie 6 = Fernmetastase 	ARTERKRANK
14:BRUST	Operativer Ersteingriff (Tumor-OP) an dieser Brust in Ihrer Einrich- tung durchgeführt?	K	0 = nein 1 = ja	ERSTOFFEINGRIFFBR
38:BRUST	Postoperativer Befund: maligne Neoplasie	К	s. Anhang: ICDO3Mamma	POSTICDO3
39:BRUST	primär-operative The- rapie abgeschlossen	К	0 = nein 1 = ja	OPTHERAPIEENDE
49:BRUST	R0-Resektion	К	0 = nein 1 = ja 8 = es liegen keine Angaben vor 9 = Vollremission nach neoadjuvanter Therapie	RORESEKTION
51:BRUST	Wie viele Nachoperati- onen an der betroffe- nen Brust zur Erlan- gung RO wurden davon in Ihrer Einrichtung durchgeführt?	К	 0 = keine Nachoperation 1 = R0 nicht mit Ersteingriff erlangt. 1 Nachoperation 2 = 2 Nachoperationen 3 = >= 3 Nachoperationen 	NOTWOPSR0EIGEN

ID	60659	
Bezeichnung	Nachresektionsrate	
Indikatortyp	Ergebnisindikator	
Art des Wertes	Qualitätsindikator	
Datenquelle	QS-Daten	
Bezug zum Verfahren	DeQS	
Berechnungsart	Ratenbasiert	
Referenzbereich 2024	≤ x % (95. Perzentil)	
Referenzbereich 2023	≤ x % (95. Perzentil)	
Erläuterung zum Referenzbereich 2024	-	
Erläuterung zum Stellungnahmever- fahren 2024	-	
Methode der Risikoadjustierung	Keine weitere Risikoadjustierung	
Erläuterung der Risikoadjustierung	-	
Potentielle Einflussfaktoren		
im Risikomodell (nicht abschließend)		
Rechenregeln	Zähler Anzahl der Patientinnen und Patienten mit Nachresektion am selben Krankenhausstandort pro Brust ≥ 1 Nenner Alle Patientinnen und Patienten mit Primärerkrankung mit invasivem Mammakarzinom, abgeschlossener primär-operativer Therapie und R0-Resektion und Ersteingriff am selben Krankenhausstandort	
Erläuterung der Rechenregel	Die Rechenregel fokussiert auf invasive Karzinome und erhöht mit dem Bezug von Ersteingriff und Nachresektionen am selben Krankenhausstandort die Zuschreibbarkeit der Nachresektion.	
Teildatensatzbezug	18/1:BRUST	
Zähler (Formel)	NOTWOPSR0EIGEN %in% c(1,2,3)	
Nenner (Formel)	<pre>fn_invasivesMammaCa & OPTHERAPIEENDE %==% 1 & RORESEKTION %==% 1 & ARTERKRANK %==% 1 & ERSTOFFEINGRIFFBR %==% 1</pre>	
Verwendete Funktionen	fn_invasivesMammaCa	
Verwendete Listen	ICD_O_3_InvasivesMammaCa	
Darstellung	-	
Grafik	-	
Vergleichbarkeit mit Vorjahresergebnissen		

Prospektive Rechenregeln für das Erfassungsjahr 2024 nach DeQS-RL MC - Mammachirurgie 60659: Nachresektionsrate

Literatur

Houssami, N; Macaskill, P; Marinovich, ML; Morrow, M (2014): The Association of Surgical Margins and Local Recurrence in Women with Early-Stage Invasive Breast Cancer Treated with Breast-Conserving Therapy: A Meta-Analysis. Annals of Surgical Oncology 21(3): 717-730. DOI: 10.1245/s10434-014-3480-5.

Leitlinienprogramm Onkologie der AWMF [Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften], DKG [Deutsche Krebsgesellschaft] und DKH [Deutschen Krebshilfe] (2021): AWMF-Registernummer 032-045OL. S3-Leitlinie: Früherkennung, Diagnostik, Therapie und Nachsorge des Mammakarzinoms. Langversion 4.4. Stand: Juni 2021. Berlin: AWMF. URL: https://register.awmf.org/assets/guidelines/032-045OLl_S3_Mammakarzinom_2021-07.pdf (abgerufen am: 08.11.2022).

Moran, MS; Schnitt, SJ; Giuliano, AE; Harris, JR; Khan, SA; Horton, J; et al. (2014): Society of Surgical Oncology—American Society for Radiation Oncology Consensus Guideline on Margins for Breast-Conserving Surgery With Whole-Breast Irradiation in Stages I and II Invasive Breast Cancer. Journal of Clinical Oncology 32(14): 1507-1515. DOI: 10.1200/jco.2013.53.3935.

Gruppe: Interdisziplinäre Tumorkonferenz

Bezeichnung Gruppe	Interdisziplinäre Tumorkonferenz
Qualitätsziel	Möglichst häufig prätherapeutische oder postoperative Therapieplanung in einer interdisziplinären Tumorkonferenz bei invasivem Mammakarzinom, Primärerkrankung invasives Mammakarzinom oder DCIS

Hintergrund

Brustkrebs ist eine hochvariable Erkrankung, deren Behandlung komplex ist und welche daher optimalerweise im fachdisziplinübergreifenden Kontext betreut wird (Biganzoli et al. 2017). Dies gilt auch für das DCIS (AGO 2022: 179 f.). In einem interdisziplinären Behandlungsteam wird unter Nutzung einer Auswahl von Modalitäten die Behandlung koordiniert (NHMRC 2001b: 36) und zwischen Patientinnen sowie Patienten und dem Team kommuniziert. Es gibt Hinweise, dass die multidisziplinäre Behandlung das Outcome an Brustkrebs erkrankter Frauen verbessert (Beckmann et al. 2011, Brucker et al. 2009, Grilli et al. 1998, Jacke et al. 2015, Kesson et al. 2012). Aus der interdisziplinären Zusammenarbeit resultieren die Verbesserung der Behandlungsqualität für die Patientinnen und Patienten sowie die Förderung einer evidenzbasierten Praxis. Eine bestmögliche und individuelle Behandlung für von Brustkrebs betroffene Patientinnen und Patienten wird durch Kooperation zwischen den Fachgebieten in interdisziplinären Tumorkonferenzen sichergestellt (Biganzoli et al. 2017, BMG 2017: 7, 31 f., NZGG 2009: 14). Diese dienen der fachübergreifenden Besprechung sowie in deren Folge der Erarbeitung einer Empfehlung zur optimal abgestimmten individuellen Diagnostik- und Therapieplanung für Patientinnen und Patienten mit Mammakarzinom (Biganzoli et al. 2017).

Die interdisziplinäre Tumorkonferenz stellt zudem ein wichtiges Forum zur Prüfung von Richtlinienempfehlungen dar – auch aufgrund von Patientenpräferenzen sowie des gegebenen sozialen Kontextes der Patientinnen und Patienten (Jacke et al. 2015). Die interdisziplinär getroffenen Vorschläge einer bestmöglichen Behandlung von Patientinnen und Patienten basieren auf einer angemessenen Anwendung von klinischen Leitlinien und Kriterien (AGREE Next Steps Consortium 2017: 50, BÄK et al. 2021, Biganzoli et al. 2017, Jacke et al. 2015, Kesson et al. 2012). Ein Abweichen von den in der Leitlinie formulierten, einen Empfehlungskorridor darstellenden Empfehlungen sei – wenn es die individuelle Situation der Patientinnen und Patienten erfordert – nicht nur möglich, sondern notwendig (Jacke et al. 2015) und schließt in die Entscheidungsfindung außer den patientenbezogenen (Wilson et al. 2013: 3582) auch tumorbezogene Faktoren ein (Biganzoli et al. 2017, Wilson et al. 2013).

Interdisziplinäre Tumorkonferenzen werden regelmäßig (Biganzoli et al. 2017), üblicherweise wöchentlich abgehalten (DKG/DGS 2021, Wilson et al. 2013) und entscheiden über im Vorfeld festgelegte Fälle. Zum Kernteam einer "interdisziplinären Tumorkonferenz" gehören folgende Spezialisten und Spezialistinnen: Brustoperateur/Brustoperateurin, Radiologe/Radiologin, Pathologe/Pathologin, Strahlentherapeutin/Strahlentherapeut, internistische/r, ggf. gynäkologische/r Onkologe/Onkologin (DKG/DGS 2021, Jacke et al. 2015, Wilson et al. 2013). Entsprechend der Krankheitssituation sollten die psychoonkologischen, orthopädischen, neuro-, allgemein-, viszeral-, thorax- und unfallchirurgischen Fachdisziplinen sowie die der Plastischen Chirurgie und der Pflege (Breast Care Nurse) (NZGG 2009: 11) hinzugezogen werden (DKG/DGS 2021).

Die erforderlichen Unterlagen für die interdisziplinäre Tumorkonferenz setzen sich zusammen aus: Patientendaten (Name, Geburtsdatum, Geschlecht, Identifikationsnummer, wenn vorhanden), der Angabe der verantwortlichen Ärztin bzw. des verantwortlichen Arztes, dem Tag der Entnahme, der klinischen Diagnose bzw. Indi-

kation der Gewebeentnahme und weiteren klinischen Informationen wie Entnahmelokalisation der Gewebeprobe (z. B. Mamma rechts, oberer äußerer Quadrant), Art der Entnahme (z. B. Hochgeschwindigkeits-Stanzbiopsie, modifiziert radikale Mastektomie) sowie klinischen Befunden und Bildgebung (z. B. Befund palpabel/nicht palpabel; Mikrokalzifikation vorhanden / nicht vorhanden; ggf. mit Übersendung der Präparat-Radiographie) (Leitlinienprogramm Onkologie der AWMF, DKG und DKH 2021: 106 ff.).

Das Ergebnis der Tumorkonferenz wird in einem Protokoll verschriftlicht ("Protokoll Tumorkonferenz") (DKG/DGS 2021), das den Behandlungsplan sowie namentlich die Teilnehmenden (Wilson et al. 2013) umfasst und Teil der Patientenakte ist (DKG/DGS 2021).

211800: Postoperative interdisziplinäre Tumorkonferenz bei primärem invasivem Mammakarzinom oder DCIS

Verwendete Datenfelder

Datenbasis: Spezifikation 2023

Item	Bezeichnung	м/к	Schlüssel/Formel	Feldname
12:BRUST Erkrankung an dieser	М	1 = Primärerkrankung	ARTERKRANK	
	Brust		2 = lokoregionäres Rezidiv nach BET	
			3 = lokoregionäres Rezidiv nach Mastektomie	
			4 = ausschließlich sekundäre plasti- sche Rekonstruktion	
			5 = prophylaktische Mastektomie	
			6 = Fernmetastase	
13:BRUST	Aufnahme zum ersten	K	0 = nein	ERSTOFFEINGRIFF
	offenen Eingriff an Brust oder Axilla we- gen Primärerkrankung an dieser Brust		1 = ja	
38:BRUST	Postoperativer Befund: maligne Neoplasie	K	s. Anhang: ICDO3Mamma	POSTICDO3
39:BRUST	primär-operative The-	K	0 = nein	OPTHERAPIEENDE
	rapie abgeschlossen		1 = ja	
55:B postop	postoperative Thera-	postoperative Thera- K	0 = nein	ADJUTHERAPIEPLANUNG
	pieplanung in interdis- ziplinärer Tumorkonfe- renz		1 = ja	

ID	211800
Bezeichnung	Postoperative interdisziplinäre Tumorkonferenz bei primärem invasivem Mammakarzinom oder DCIS
Indikatortyp	Prozessindikator
Art des Wertes	Qualitätsindikator
Datenquelle	QS-Daten
Bezug zum Verfahren	DeQS
Berechnungsart	Ratenbasiert
Referenzbereich 2024	≥ x % (5. Perzentil)
Referenzbereich 2023	≥ x % (5. Perzentil)
Erläuterung zum Referenzbereich 2024	-
Erläuterung zum Stellungnahmever- fahren 2024	Zu den für die postoperative interdisziplinäre Tumorkonferenz notwendigen Unterlagen sollten zählen: Patientendaten (Name, Geburtsdatum, Geschlecht, Identifikationsnummer), der Angabe des verantwortlichen Arztes, dem Tag der Entnahme/OP, der klinischen Diagnose bzw. Indikation der Gewebeentnahme und weiteren klinischen Informationen wie Entnahmelokalisation der Gewebeprobe (z. B. Mamma rechts, oberer äußerer Quadrant), Art der Entnahme sowie klinischen Befunden und Bildgebung (z. B. Befund palpabel/nicht palpabel; Mikrokalzifikation vorhanden/nicht vorhanden; ggf. mit Übersendung der Präparat-Radiographie) (Leitlinienprogramm Onkologie der AWMF, DKG und DKH 2021) sowie Histologie-Grading, Hormonrezeptorstatus und HER2-Status; (y)pTNM-Klassifikation, Tumorgröße, Sicherheitsabstand, Resektionsrand, peritumorale Gefäßinvasion, Bezug zu klinischen, radiologischen Befunden, ggf. Angabe weiterer zusätzlicher Tumorherde (Multifokalität, Multizentrizität). Es wird empfohlen, dass sich die interdisziplinäre Tumorkonferenz wie folgt zusammensetzt: Brustoperateur/Brustoperateurin, Radiologe/Radiologin, Pathologe/Pathologin, Strahlentherapeutin/Strahlentherapeut, Internistische(r), ggf. gynäkologische(r) Onkologe/Onkologin. Entsprechend der Krankheitssituation sollten die psychoonkologischen, orthopädischen, neuro-, allgemein-, viszeral-, thorax- und unfallchirurgischen Fachdisziplinen sowie die der Plastischen Chirurgie und der Pflege (Breast Care Nurse) hinzugezogen werden (Wilson et al. 2013, DKG/DGS 2021). Das Ergebnis der interdisziplinären Tumorkonferenz wird in einem Protokoll verschriftlicht ("Protokoll Tumorkonferenz"), das den Behandlungsplan sowie namentlich die Teilnehmenden umfasst und Teil der Patientenakte ist (Wilson et al. 2013, DKG/DGS 2021).
Methode der Risikoadjustierung	Keine weitere Risikoadjustierung
Erläuterung der Risikoadjustierung	-
Potentielle Einflussfaktoren im Risikomodell (nicht abschließend)	
Rechenregeln	Zähler Anzahl der Patientinnen und Patienten mit postoperativer Therapieplanung in interdisziplinärer Tumorkonferenz Nenner

MC - Mammachirurgie 211800: Postoperative interdisziplinäre Tumorkonferenz bei primärem invasivem Mammakarzinom oder DCIS

	Alle Patientinnen und Patienten mit Primärerkrankung mit invasivem Mammakarzinom oder DCIS, Ersteingriff und abgeschlossener primär-operativer Therapie
Erläuterung der Rechenregel	-
Teildatensatzbezug	18/1:B
Zähler (Formel)	ADJUTHERAPIEPLANUNG %==% 1
Nenner (Formel)	<pre>(fn_DCIS fn_invasivesMammaCaPrimaer) & OPTHERAPIEENDE %==% 1 & ERSTOFFEINGRIFF %==% 1 & ARTERKRANK %==% 1</pre>
Verwendete Funktionen	fn_DCIS fn_invasivesMammaCaPrimaer
Verwendete Listen	ICD_O_3_DCIS ICD_O_3_InvasivesMammaCaPrimaer
Darstellung	-
Grafik	-
Vergleichbarkeit mit Vorjahresergeb- nissen	

212400: Prätherapeutische interdisziplinäre Tumorkonferenz bei invasivem Mammakarzinom oder DCIS

Verwendete Datenfelder

Datenbasis: Spezifikation 2023

Item	Bezeichnung	м/к	Schlüssel/Formel	Feldname
12:BRUST	Erkrankung an dieser Brust	М	 1 = Primärerkrankung 2 = lokoregionäres Rezidiv nach BET 3 = lokoregionäres Rezidiv nach Mastektomie 4 = ausschließlich sekundäre plastische Rekonstruktion 5 = prophylaktische Mastektomie 6 = Fernmetastase 	ARTERKRANK
13:BRUST	Aufnahme zum ersten offenen Eingriff an Brust oder Axilla we- gen Primärerkrankung an dieser Brust	К	0 = nein 1 = ja	ERSTOFFEINGRIFF
21:BRUST	Prätherapeutischer Be- fund: maligne Neopla- sie	K	s. Anhang: ICDO3Mamma	PRAEICDO3
27:BRUST	prätherapeutische Therapieplanung in in- terdisziplinärer Tumor- konferenz	К	0 = nein 1 = ja	PRAETHINTERDISZTHERAPIE- PLAN

ID	212400		
Bezeichnung	Prätherapeutische interdisziplinäre Tumorkonferenz bei invasivem		
bezeichnung	Mammakarzinom oder DCIS		
Indikatortyp	Prozessindikator		
Art des Wertes	Qualitätsindikator		
Datenquelle	QS-Daten		
Bezug zum Verfahren	DeQS		
Berechnungsart	Ratenbasiert		
Referenzbereich 2024	≥ x % (5. Perzentil)		
Referenzbereich 2023	Qualitätsindikator im Vorjahr nicht berechnet		
Erläuterung zum Referenzbereich 2024	-		
Erläuterung zum Stellungnahmever- fahren 2024	-		
Methode der Risikoadjustierung	Keine weitere Risikoadjustierung		
Erläuterung der Risikoadjustierung	-		
Potentielle Einflussfaktoren			
im Risikomodell (nicht abschließend)			
Rechenregeln	Zähler		
	Anzahl der Patientinnen und Patienten mit prätherapeutischer Therapieplanung in interdisziplinärer Tumorkonferenz		
	Nenner		
	Alle Patientinnen und Patienten mit invasivem Mammakarzinom oder DCIS und Ersteingriff		
Erläuterung der Rechenregel	-		
Teildatensatzbezug	18/1:B		
Zähler (Formel)	PRAETHINTERDISZTHERAPIEPLAN %==% 1		
Nenner (Formel)	<pre>(fn_DCIS_prae fn_invasivesMammaCa_prae) & ERSTOFFEINGRIFF %==% 1 & ARTERKRANK %in% c(1,2,3)</pre>		
Verwendete Funktionen	fn_DCIS_prae fn_invasivesMammaCa_prae		
Verwendete Listen	ICD_O_3_DCIS ICD_O_3_InvasivesMammaCa		
Darstellung	-		
Grafik	-		
Vergleichbarkeit mit Vorjahresergebnissen			

Literatur

- AGO [Arbeitsgemeinschaft Gynäkologische Onkologie], Kommission Mamma; Hrsg. (2022): Diagnostik und Therapie früher und fortgeschrittener Mammakarzinome. [Zuletzt aktualisiert: 11.11.2022]. München: AGO. URL: https://www.ago-online.de/fileadmin/ago-online/downloads/_leitlinien/kommission_mamma/2022/AGO_2022D_Gesamtdatei.pdf (abgerufen am: 09.11.2022).
- AGREE Next Steps Consortium (2017): Appraisal of Guidelines for Research & Evaluation II. AGREE II Instrument. Update: December 2017. AGREE Research Trust. URL: https://www.agreetrust.org/wp-content/uplo-ads/2017/12/AGREE-II-Users-Manual-and-23-item-Instrument-2009-Update-2017.pdf (abgerufen am: 08.11.2022).
- BÄK [Bundesärztekammer]; KBV [Kassenärztliche Bundesvereinigung]; AWMF [Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften] (2021): Leitliniengrundlagen. Nationale Versorgungs Leitlininen. Ein Programm von Bundesärztekammer, Kassenärztlicher Bundesvereinigung und Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften. zuletzt verändert: 26.05.2021. Berlin: ÄZQ [Ärztliches Zentrum für Qualität in der Medizin]. URL: https://www.leitlinien.de/hintergrund/leitliniengrundlagen (abgerufen am: 30.11.2022).
- Beckmann, MW; Brucker, C; Hanf, V; Rauh, C; Bani, MR; Knob, S; et al. (2011): Quality Assured Health Care in Certified Breast Centers and Improvement of the Prognosis of Breast Cancer Patients. Oncology Research and Treatment 34(7): 362-367. DOI: 10.1159/000329601.
- Biganzoli, L; Marotti, L; Hart, CD; Cataliotti, L; Cutuli, B; Kühn, T; et al. (2017): Quality indicators in breast cancer care: An update from the EUSOMA working group. European Journal of Cancer 86: 59-81. DOI: 10.1016/j.ejca.2017.08.017.
- BMG [Bundesamt für Gesundheit], Referat 315 "Nicht übertragbare Krankheiten" (2017): Nationaler Krebsplan. Handlungsfelder, Ziele, Umsetzungsempfehlungen und Ergebnisse. Stand: Dezember 2017. Bonn: BMG. URL: https://www.bundesgesundheitsministerium.de/fileadmin/Dateien/5_Publikationen/Praevention/Broschueren/Broschuere_Nationaler_Krebsplan.pdf (abgerufen am: 14.11.2022).
- Brucker, SY; Bamberg, M; Jonat, W; Beckmann, MW; Kämmerle, A; Kreienberg, R; et al. (2009): Certification of breast centres in Germany: proof of concept for a prototypical example of quality assurance in multidisciplinary cancer care. BMC Cancer 9(1): 228. DOI: 10.1186/1471-2407-9-228.
- DKG [Deutsche Krebsgesellschaft]; DGS [Deutsche Gesellschaft für Senologie] (2021): Erhebungsbogen für Brustkrebszentren der Deutschen Krebsgesellschaft. Version K1. [Stand:] 25.10.2021. Berlin: DKS, DGS. Dokument Nr.: eb_bz-K1_211025. URL: https://www.krebsgesellschaft.de/zertdokumente.html [Brustkrebszentren > Erhebungsbogen Brustkrebszentren (*.docx)] (abgerufen am: 08.11.2022).
- Grilli, R; Minozzi, S; Tinazzi, A; Labianca, R; Sheldon, TA; Liberati, A (1998): Do specialists do it better? The impact of specialization on the processes and outcomes of care for cancer patients. Annals of Oncology 9(4): 365-374. DOI: 10.1023/A:1008201331167.
- Jacke, CO; Albert, US; Kalder, M (2015): The adherence paradox: guideline deviations contribute to the increased 5-year survival of breast cancer patients. BMC Cancer 15(1): 734. DOI: 10.1186/s12885-015-1765-0.

Prospektive Rechenregeln für das Erfassungsjahr 2024 nach DeQS-RL MC - Mammachirurgie Interdisziplinäre Tumorkonferenz

- Kesson, EM; Allardice, GM; George, WD; Burns, HJG; Morrison, DS (2012): Effects of multidisciplinary team working on breast cancer survival: retrospective, comparative, interventional cohort study of 13 722 women. BMJ 344: e2718. DOI: 10.1136/bmj.e2718.
- Leitlinienprogramm Onkologie der AWMF [Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften], DKG [Deutsche Krebsgesellschaft] und DKH [Deutschen Krebshilfe] (2021): AWMF-Registernummer 032-045OL. S3-Leitlinie: Früherkennung, Diagnostik, Therapie und Nachsorge des Mammakarzinoms. Langversion 4.4. Stand: Juni 2021. Berlin: AWMF. URL: https://register.awmf.org/assets/guidelines/032-045OLl S3 Mammakarzinom 2021-07.pdf (abgerufen am: 08.11.2022).
- NHMRC [National Health and Medical Research Council] (2001): Clinical Practice Guidelines for the management of early breast cancer [CP74]. Second edition. [Stand:] August 2001. Canberra, AU-ACT: NHMRC. ISBN: 1864960930. URL: https://web.archive.org.au/awa/20150623182212mp_/https://www.nhmrc.gov.au/_files_nhmrc/publications/attachments/cp74_management_early_breast_cancer_131223.pdf (abgerufen am: 08.11.2022).
- NZGG [New Zealand Guidelines Group] (2009): Management of Early Breast Cancer. Evidence-based Best Practice Guideline [Date of Publication: 02.09.2009]. Wellington, NZ-WGN: NZGG. ISBN: 978-1-877509-17-9. URL: https://www.health.govt.nz/system/files/documents/publications/mgmt-of-early-breast-canceraug09.pdf (abgerufen am: 08.11.2022).
- Wilson, ARM; Marotti, L; Bianchi, S; Biganzoli, L; Claassen, S; Decker, T; et al. (2013): The requirements of a specialist Breast Centre. European Journal of Cancer 49(17): 3579-3587. DOI: 10.1016/j.ejca.2013.07.017.

Anhang I: Schlüssel (Spezifikation)

Schlüssel: ICDO3Mamma				
8010/3	Karzinom o.n.A.			
8010/6	Karzinom, Metastase o.n.A.			
8013/3	Großzelliges neuroendokrines Karzinom			
8013/6	Großzelliges neuroendokrines Karzinom, Metastase			
8013/9	Großzelliges neuroendokrines Karzinom, unbestimmt ob Primärtumor oder Metastase			
8022/3	Pleomorphes Karzinom			
8022/6	Pleomorphes Karzinom, Metastase			
8022/9	Pleomorphes Karzinom, unbestimmt ob Primärtumor oder Metastase			
8032/3	Spindelzellkarzinom o.n.A.			
8035/3	Karzinom mit osteoklastenähnlichen Riesenzellen			
8035/6	Karzinom mit osteoklastenähnlichen Riesenzellen, Metastase			
8035/9	Karzinom mit osteoklastenähnlichen Riesenzellen, unbestimmt ob Primärtumor oder Metastase			
8041/3	Kleinzelliges Karzinom o.n.A.			
8041/6	Kleinzelliges Karzinom o.n.A., Metastase			
8041/9	Kleinzelliges Karzinom o.n.A., unbestimmt ob Primärtumor oder Metastase			
8070/3	Plattenepithelkarzinom o.n.A.			
8070/6	Plattenepithelkarzinom-Metastase o.n.A.			
8070/9	Plattenepithelkarzinom o.n.A., unbestimmt ob Primärtumor oder Metastase			
8140/6	Adenokarzinom-Metastase o.n.A.			
8140/9	Adenokarzinom o.n.A., unbestimmt ob Primärtumor oder Metastase			
8200/3	Adenoid-zystisches Karzinom			
8200/6	Adenoid-zystisches Karzinom, Metastase			
8200/9	Adenoid-zystisches Karzinom, unbestimmt ob Primärtumor oder Metastase			
8201/3	Kribriformes Karzinom o.n.A.			
8201/6	Kribriformes Karzinom o.n.A., Metastase			
8201/9	Kribriformes Karzinom o.n.A., unbestimmt ob Primärtumor oder Metastase			
8211/3	Tubuläres Adenokarzinom			
8211/6	Tubuläres Adenokarzinom, Metastase			
8211/9	Tubuläres Adenokarzinom, unbestimmt ob Primärtumor oder Metastase			
8246/3	Neuroendokrines Karzinom o.n.A.			
8249/3	Atypischer Karzinoidtumor			
8249/6	Atypischer Karzinoidtumor, Metastase			
8249/9	Atypischer Karzinoidtumor, unbestimmt ob Primärtumor oder Metastase			

Schlüssel: ICDO3Mamma					
8265/3	Mikropapilläres Karzinom o.n.A.				
8265/6	Mikropapilläres Karzinom o.n.A., Metastase				
8265/9	Mikropapilläres Karzinom o.n.A., unbestimmt ob Primärtumor oder Metastase				
8290/3	Onkozytäres Karzinom				
8290/6	Onkozytäres Karzinom, Metastase				
8290/9	Onkozytäres Karzinom, unklar ob Primärtumor oder Metastase				
8314/3	Lipidreiches Karzinom				
8314/6	Lipidreiches Karzinom, Metastase				
8314/9	Lipidreiches Karzinom, unbestimmt ob Primärtumor oder Metastase				
8315/3	Glykogenreiches Karzinom				
8315/6	Glykogenreiches Karzinom, Metastase				
8315/9	Glykogenreiches Karzinom, unklar ob Primärtumor oder Metastase				
8401/3	Apokrines Adenokarzinom				
8401/6	Apokrines Adenokarzinom, Metastase				
8401/9	Apokrines Adenokarzinom, unbestimmt ob Primärtumor oder Metastase				
8410/3	Talgdrüsenadenokarzinom				
8410/6	Talgdrüsenadenokarzinom, Metastase				
8410/9	Talgdrüsenadenokarzinom, unbestimmt ob Primärtumor oder Metastase				
8430/3	Mukoepidermoid-Karzinom				
8430/6	Mukoepidermoid-Karzinom, Metastase				
8430/9	Mukoepidermoid-Karzinom, unbestimmt ob Primärtumor oder Metastase				
8480/3	Muzinöses Adenokarzinom				
8480/6	Muzinöses Adenokarzinom, Metastase				
8480/9	Muzinöses Adenokarzinom, unbestimmt ob Primärtumor oder Metastase				
8490/3	Siegelringzellkarzinom				
8490/6	Metastase eines Siegelringzellkarzinomes				
8490/9	Siegelringzellkarzinom, unbestimmt ob Primärtumor oder Metastase				
8500/2	Duktales Carcinoma in situ o.n.A.				
8500/3	Invasives duktales Karzinom o.n.A.				
8500/6	Invasives duktales Karzinom o.n.A., Metastase				
8500/9	Invasives duktales Karzinom o.n.A., unbestimmt ob Primärtumor oder Metastase				
8502/3	Sekretorisches Mammakarzinom				
8502/6	Sekretorisches Mammakarzinom, Metastase				
8502/9	Sekretorisches Mammakarzinom, unbestimmt ob Primärtumor oder Metastase				
8503/2	Nichtinvasives intraduktales papilläres Adenokarzinom				

Schlüssel: ICDO	BMamma
8503/3	Intraduktales papilläres Adenokarzinom mit Invasion
8503/6	Intraduktales papilläres Adenokarzinom mit Invasion, Metastase
8503/9	Intraduktales papilläres Adenokarzinom mit Invasion, unklar ob Primärtumor oder Metastase
8504/2	Nichtinvasives intrazystisches Karzinom
8504/3	Intrazystisches Karzinom o. n. A. , intrazystisches papilläres Adenokarzinom
8507/2	Intraduktales mikropapilläres Karzinom
8507/3	Invasives mikropapilläres Mammakarzinom
8509/2	Solides papilläres Carcinoma in situ
8509/3	Solides papilläres Karzinom mit Invasion
8510/3	Medulläres Karzinom o.n.A.
8510/6	Medulläres Karzinom o.n.A., Metastase
8510/9	Medulläres Karzinom o.n.A., unbestimmt ob Primärtumor oder Metastase
8519/2	Pleomorphes lobuläres Carcinoma in situ
8520/2	Lobuläres Carcinoma in situ o.n.A.
8520/3	Lobuläres Karzinom o.n.A.
8520/6	Lobuläres Karzinom o.n.A., Metastase
8520/9	Lobuläres Karzinom o.n.A., unbestimmt ob Primärtumor oder Metastase
8522/3	Invasives duktales und lobuläres Karzinom
8522/6	Invasives duktales und lobuläres Karzinom, Metastase
8522/9	Invasives duktales und lobuläres Karzinom, unbestimmt ob Primärtumor oder Metastase
8523/3	invasives duktales Karzinom gemischt mit anderen Karzinom-Typen
8523/6	invasives duktales Karzinom gemischt mit anderen Karzinom-Typen, Metastase
8523/9	invasives duktales Karzinom gemischt mit anderen Karzinom-Typen, unbestimmt ob Primärtumor oder Metastase
8524/3	invasives lobuläres Karzinom gemischt mit anderen Karzinom-Typen
8524/6	invasives lobuläres Karzinom gemischt mit anderen Karzinom-Typen, Metastase
8524/9	invasives lobuläres Karzinom gemischt mit anderen Karzinom-Typen, unbestimmt ob Primärtumor oder Metastase
8530/3	Inflammatorisches Karzinom
8530/6	Inflammatorisches Karzinom, Metastase
8530/9	Inflammatorisches Karzinom, unbestimmt ob Primärtumor oder Metastase
8540/3	M. Paget der Brust
8541/3	M. Paget mit invasivem duktalem Karzinom
8541/6	M. Paget mit invasivem duktalem Karzinom, Metastase
8541/9	M. Paget mit invasivem duktalem Karzinom, unklar ob Primärtumor oder Metastase
8543/3	M. Paget mit nichtinvasivem intraduktalem Karzinom

Schlüssel: ICDO3Mamma				
8550/3	Azinuszellkarzinom			
8550/6	Azinuszellkarzinom, Metastase			
8550/9	Azinuszellkarzinom, unbestimmt ob Primärtumor oder Metastase			
8560/3	Adenosquamöses Karzinom			
8560/6	Adenosquamöses Karzinom, Metastase			
8560/9	Adenosquamöses Karzinom, unbestimmt ob Primärtumor oder Metastase			
8571/3	Adenokarzinom mit Knorpel- und Knochenmetaplasie			
8572/3	Adenokarzinom mit Spindelzellmetaplasie			
8572/6	Adenokarzinom mit Spindelzellmetaplasie, Metastase			
8572/9	Adenokarzinom mit Spindelzellmetaplasie, unbestimmt ob Primärtumor oder Metastase			
8574/3	Adenokarzinom mit neuroendokriner Differenzierung			
8575/3	Metaplastisches Karzinom o.n.A.			
8575/6	Metaplastisches Karzinom o.n.A., Metastase			
8575/9	Metaplastisches Karzinom o.n.A., unbestimmt ob Primärtumor oder Metastase			
8800/3	Sarkom o.n.A.			
8800/6	Sarkom o.n.A., Metastase			
8800/9	Sarkomatose o.n.A.			
8802/3	Riesenzellsarkom			
8830/3	Malignes fibröses Histiozytom			
8850/3	Liposarkom o.n.A.			
8850/6	Liposarkom o.n.A., Metastase			
8850/9	Liposarkom o.n.A., unbestimmt ob Primärtumor oder Metastase			
8890/3	Leiomyosarkom o.n.A.			
8890/6	Leiomyosarkom o.n.A., Metastase			
8890/9	Leiomyosarkom o.n.A., unbestimmt ob Primärtumor oder Metastase			
8982/3	Malignes Myoepitheliom			
8982/6	Malignes Myoepitheliom, Metastase			
8982/9	Malignes Myoepitheliom, unbestimmt ob Primärtumor oder Metastase			
9020/1	Phylloides-Tumor mit Borderline-Malignität			
9020/3	Maligner Phylloides-Tumor			
9020/6	Maligner Phylloides-Tumor, Metastase			
9020/9	Maligner Phylloides-Tumor, unbestimmt ob Primärtumor oder Metastase			
9120/3	Hämangiosarkom			
9120/6	Hämangiosarkom, Metastase			
9120/9	Hämangiosarkom, unbestimmt ob Primärtumor oder Metastase			

MC - Mammachirurgie Anhang I: Schlüssel (Spezifikation)

Schlüssel: ICDO3Mamma			
9180/3	Osteosarkom o.n.A.		
9180/6	Osteosarkom o.n.A., Metastase		
9180/9	Osteosarkom o.n.A., unbestimmt ob Primärtumor oder Metastase		
9590/3	Malignes Lymphom o.n.A.		
9680/3	Diffuses großzelliges B-Zell-Lymphom o.n.A.		
9687/3	Burkitt-Lymphom o.n.A.		
9690/3	Follikuläres Lymphom o.n.A.		
9699/3	Marginalzonen-B-Zell-Lymphom o.n.A.		

Schlüssel: pNMamma		
cNO	cNO	
pN0	ONQ	
pN0(sn)	pNO(sn)	
pN1(sn)	pN1(sn)	
pN1a	pN1a	
pN1a(sn)	pN1a(sn)	
pN1b	pN1b	
pN1c	pN1c	
pN1mi	pN1mi	
pN1mi(sn)	pN1mi(sn)	
pN2a	pN2a	
pN2a(sn)	pN2a(sn)	
pN2b	pN2b	
pN3a	pN3a	
pN3b	pN3b	
pN3c	pN3c	
pNX	NX	
ypN0	ypN0	
ypN0(sn)	ypN0(sn)	
ypN1(sn)	ypN1(sn)	
ypN1a	ypN1a	
ypN1a(sn)	ypN1a(sn)	
ypN1b	ypN1b	
ypN1c	ypN1c	
ypN1mi	ypN1mi	
ypN1mi(sn)	ypN1mi(sn)	
ypN2a	ypN2a	
ypN2a(sn)	ypN2a(sn)	
ypN2b	ypN2b	
ypN3a	ypN3a	
ypN3b	ypN3b	
ypN3c	ypN3c	
урNХ	ypNX	

MC - Mammachirurgie Anhang I: Schlüssel (Spezifikation)

Schlüssel: pTMamma		
рТО	ОТФ	
pT1	pT1	
pT1a	pT1a	
pT1b	pT1b	
pT1c	pT1c	
pT1mic	pT1mic	
pT2	рТ2	
рТ3	рТЗ	
pT4a	pT4a	
pT4b	pT4b	
pT4c	pT4c	
pT4d	pT4d	
рТХ	рТХ	
pTis	pTis	
урТ0	урТО	
ypT1	урТ1	
ypT1a	ypT1a	
ypT1b	ypT1b	
ypT1c	ypT1c	
ypT1mic	ypT1mic	
урТ2	урТ2	
урТ3	урТ3	
урТ4а	урТ4а	
урТ4b	урТ4Ь	
урТ4с	урТ4с	
ypT4d	ypT4d	
урТХ	урТХ	
ypTis	урТіѕ	

Anhang II: Listen

Listenname	Тур	Beschreibung	Werte
ICD_O_3_DCIS	ICD-O-3	DCIS (Ductal Carcinoma in Situ)	8500/2, 8503/2, 8504/2, 8507/2, 8509/2, 8540/3, 8543/3
ICD_O_3_InvasivesMammaCa	ICD-O-3	Invasives Mammakarzinom	8010/3, 8010/6, 8010/9, 8013/3, 8013/6, 8013/9, 8022/3, 8022/6, 8022/9, 8035/3, 8035/6, 8035/9, 8041/3, 8041/6, 8041/9, 8070/3, 8070/6, 8070/9, 8140/6, 8140/9, 8200/3, 8200/6, 8200/9, 8201/3, 8201/6, 8201/9, 8211/3, 8211/6, 8211/9, 8246/3, 8249/3, 8249/6, 8249/9, 8265/3, 8265/6, 8265/9, 8290/3, 8290/6, 8290/9, 8314/3, 8314/6, 8314/9, 8315/3, 8315/6, 8315/9, 8401/3, 8401/6, 8401/9, 8410/3, 8410/6, 8410/9, 8430/3, 8430/6, 8430/9, 8480/3, 8480/6, 8480/9, 8490/3, 8490/6, 8490/9, 8500/3, 8500/6, 8500/9, 8502/3, 8502/6, 8502/9, 8503/3, 8503/6, 8503/9, 8510/3, 8510/6, 8510/9, 8519/2, 8520/3, 8520/6, 8520/9, 8522/3, 8522/6, 8522/9, 8523/3, 8523/6, 8530/9, 8541/3, 8541/6, 8541/9, 8550/3, 8550/6, 8550/9, 8560/3, 8560/6, 8560/9, 8571/3, 8572/3, 8572/6, 8572/9, 8574/3, 8575/3, 8575/6, 8575/9, 8982/3, 8982/6, 8982/9
ICD_O_3_InvasivesMammaCaPrimaer	ICD-O-3	Invasives Mammakarzinom, nur Primärtumor	8010/3, 8013/3, 8022/3, 8035/3, 8041/3, 8070/3, 8200/3, 8201/3, 8211/3, 8246/3, 8249/3, 8265/3, 8290/3, 8314/3, 8315/3, 8401/3, 8410/3, 8430/3, 8480/3, 8490/3, 8500/3, 8502/3, 8503/3, 8504/3, 8507/3, 8509/3, 8510/3, 8519/2, 8520/3, 8522/3, 8523/3, 8524/3, 8530/3, 8541/3, 8550/3, 8560/3, 8571/3, 8572/3, 8574/3, 8575/3, 8982/3
OPS_BET	OPS	Brusterhaltende Operationen	5-870.20%, 5-870.21%, 5-870.60%, 5-870.61%, 5-870.90%, 5-870.91%, 5-870.a0%, 5-870.a1%, 5-870.a2%, 5-870.a3%, 5-870.a4%, 5-870.a5%, 5-870.a6%, 5-870.a7%, 5-870.ax%, 5-870.x%, 5-870.y%

Anhang II: Listen

Listenname	Тур	Beschreibung	Werte
OPS_Mastektomie	OPS	Mastektomie	5-872.0%, 5-872.1%, 5-872.x%, 5-872.y%, 5-874.0%, 5-874.1%, 5-874.2%, 5-874.4%, 5-874.5%, 5-874.6%, 5-874.7%, 5-874.8%, 5-874.x%, 5-874.y%, 5-877.0%, 5-877.10%, 5-877.11%, 5-877.12%, 5-877.1x%, 5-877.20%, 5-877.21%, 5-877.22%, 5-877.2x%, 5-877.x%, 5-877.y%

Anhang III: Vorberechnungen

Vorberechnung	Dimension	Beschreibung	Wert
KH_ANZAHLFAELLE_HER2	Standort	Anzahl Fälle je Krankenhausstandort in GG der Qls 52267 und 52278	

Anhang IV: Funktionen

Funktion	FeldTyp	Beschreibung	Script
fn_AbstDiagnoseOP	integer	Zeitabstand zwischen Diagnose und Operation in Tagen	<pre>nAbstand <- ifelse(!is.na(abstAusgangHistBefund), abstAusgangHistBefund + vwDauer - poopvwdauer, ifelse(!is.na(abstDiagGespr), abstDiagGespr + vwDauer - poopvwdauer, NA_integer_)) result <- ifelse(!is.na(nAbstand) & nAbstand %between% c(1,365), nAbstand, NA_integer_) result</pre>
fn_DCIS	boolean	DCIS (nach ICD-O-3)	POSTICDO3 %in% LST\$ICD_O_3_DCIS
fn_DCIS_prae	boolean	DCIS (nach ICD-O-3) - prätherapeutisch	PRAEICDO3 %in% LST\$ICD_O_3_DCIS
fn_invasivesMammaCa	boolean	Invasives Mammakarzinom (nach ICD-O-3)	POSTICDO3 %in% LST\$ICD_O_3_InvasivesMammaCa
fn_invasivesMammaCa_prae	boolean	Invasives Mammakarzinom (nach ICD-O-3) - prätherapeutisch	PRAEICDO3 %in% LST\$ICD_O_3_InvasivesMammaCa
fn_invasivesMammaCaPrimaer	boolean	Invasives Mammakarzinom (nach ICD-O-3) nur Primärtumor	POSTICDO3 %in% LST\$ICD_O_3_InvasivesMammaCaPrimaer
fn_IstErsteOP	boolean	OP ist die erste OP	<pre>fn_Poopvwdauer_LfdNrEingriff %==% (maximum(fn_Poopvwdauer_LfdNrEingriff) %group_by% TDS_B)</pre>

Anhang IV: Funktionen

Funktion	FeldTyp	Beschreibung	Script
fn_M18N1Score_52267_52278	float	Score zur logistischen Regression - ID 52267 und ID 52278	# Funktion fn_M18N1Score_52267_52278
fn_Poopvwdauer_LfdNrEingriff	integer	Kombination von poopvwdauer und lfdNrEingriff, um bei identischer postoperativer Verweildauer (OP am selben Tag) nach der laufenden Nummer zu differenzieren	poopvwdauer * 100 - LFDNREINGRIFF
fn_pT1bis4ohneNeoadjuvanz	boolean	Tumorstadium pT1 bis pT4 ohne präoperative tumorspezifische Therapie	TNMPTMAMMA %in% c("pTlmic", "pTla", "pTlb", "pTlc", "pT2", "pT3", "pT4a", "pT4b", "pT4c", "pT4d")
fn_pTohneNeoadjuvanz	boolean	Tumorstadium pT ohne präoperative tumorspe- zifische Therapie	TNMPTMAMMA %in% c("pT0", "pTis", "pT1mic", "pT1a", "pT1b", "pT1c", "pT2", "pT3", "pT4a", "pT4b", "pT4c", "pT4d", "pTX")