

# Koronarchirurgie und Eingriffe an Herzklappen:

# Kathetergestützte isolierte Mitralklappeneingriffe

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

Auswertungsjahr 2024

**Berichtszeitraum Q1/2022 - Q1/2024** 

Stand: 31.05.2024, erstellt im Auftrag des Gemeinsamen Bundesausschusses

Endgültige Rechenregeln für das Auswertungsjahr 2024 nach DeQS-RL KCHK-MK-KATH - Kathetergestützte isolierte Mitralklappeneingriffe Informationen zum Bericht

### Informationen zum Bericht

#### **BERICHTSDATEN**

Beschreibung der Qualitätsindikatoren und Kennzahlen nach DeQS-RL. Koronarchirurgie und Eingriffe an Herzklappen: Kathetergestützte isolierte Mitralklappeneingriffe. Endgültige Rechenregeln für das Auswertungsjahr 2024

Datum der Abgabe 31.05.2024

#### **AUFTRAGSDATEN**

Auftraggeber Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA)

### **Inhaltsverzeichnis**

Einleitung	5
392000: Leitlinienkonforme Indikationsstellung für einen Eingriff an der Mitralklappe	7
Hintergrund	7
Verwendete Datenfelder	14
Eigenschaften und Berechnung	17
Gruppe: Schwerwiegende Komplikationen	19
Hintergrund	19
392002: Schwerwiegende eingriffsbedingte Komplikationen während des stationären Aufenthalts	
Verwendete Datenfelder	23
Eigenschaften und Berechnung	26
392003: Schlaganfall innerhalb von 30 Tagen	28
Verwendete Datenfelder	28
Eigenschaften und Berechnung	32
Risikofaktoren	36
392004: Endokarditis während des stationären Aufenthalts oder innerhalb von 90 Tag	en.37
Verwendete Datenfelder	37
Eigenschaften und Berechnung	39
392005: Schwerwiegende eingriffsbedingte Komplikationen innerhalb von 90 Tagen	41
Verwendete Datenfelder	41
Eigenschaften und Berechnung	43
392007: Rehospitalisierung aufgrund einer Herzinsuffizienz innerhalb eines Jahres	45
Hintergrund	45
Verwendete Datenfelder	46
Eigenschaften und Berechnung	47
Gruppe: Reintervention bzw. Reoperation	49
Hintergrund	49
392008: Erneuter Mitralklappeneingriff innerhalb von 30 Tagen	51
Varwandata Datanfaldar	<b>5</b> 1

# Endgültige Rechenregeln für das Auswertungsjahr 2024 nach DeQS-RL KCHK-MK-KATH - Kathetergestützte isolierte Mitralklappeneingriffe Inhaltsverzeichnis

Eigenschaften und Berechnung	52
392009: Erneuter Mitralklappeneingriff innerhalb eines Jahres	54
Verwendete Datenfelder	54
Eigenschaften und Berechnung	55
Gruppe: Sterblichkeit	57
Hintergrund	57
392010: Sterblichkeit im Krankenhaus nach elektiver/dringlicher Operation	59
Verwendete Datenfelder	59
Eigenschaften und Berechnung	60
392011: Sterblichkeit im Krankenhaus	62
Verwendete Datenfelder	62
Eigenschaften und Berechnung	65
Risikofaktoren	68
392012: Sterblichkeit innerhalb von 30 Tagen	69
Verwendete Datenfelder	69
Eigenschaften und Berechnung	72
Risikofaktoren	75
392013: Sterblichkeit innerhalb eines Jahres	76
Verwendete Datenfelder	76
Eigenschaften und Berechnung	80
Risikofaktoren	83
Literatur	85
Anhang I: Schlüssel (Spezifikation)	89
Anhang II: Listen	9 <sup>r</sup>
Anhang III: Vorberechnungen	94
Anhang IV: Funktionen	95
Improceum	111

Endgültige Rechenregeln für das Auswertungsjahr 2024 nach DeQS-RL KCHK-MK-KATH - Kathetergestützte isolierte Mitralklappeneingriffe Einleitung

### **Einleitung**

Bei der Mitralklappe handelt es sich um das "Ventil" zwischen dem linken Vorhof (Atrium) und der linken Herzkammer (Ventrikel). Bei Erkrankungen dieser Herzklappe können verschiedene Pathologien vorliegen. Schließt die Klappe nicht mehr dicht, spricht man von einer Mitralklappeninsuffizienz. Dabei fließt ein Teil des sauerstoffreichen Bluts zurück in den linken Vorhof, um anschließend erneut in die linke Herzkammer gepumpt zu werden. Dieser Pendelfluss führt zu einer starken Beanspruchung des Herzmuskels und kann bei schweren Insuffizienzen auch mit einem Blutrückstau einhergehen. Eine eher seltenere Erkrankung ist die Verengung der Mitralklappe, die als Mitralklappenstenose bezeichnet wird. Dabei kommt es zu einer Behinderung des Blutflusses vom linken Vorhof in die linke Herzkammer. Dies kann zu einer Druckerhöhung im linken Vorhof mit resultierendem Blutrückstau und zu einer weniger gefüllten linken Herzkammer führen. Beide Mitralklappenerkrankungen können so ein Ungleichgewicht im Blutkreislauf verursachen. Es kann im Verlauf zu einem Blutrückstau bis in die Lungengefäße kommen, bei zeitgleicher Reduktion des in den Körperkreislauf gepumpten Blutvolumens. Zusammen mit einer Ermüdung des Herzmuskels kann dies mit Symptomen wie Atemnot, Leistungsminderung und im fortgeschrittenen Stadium auch Wassereinlagerungen im Gewebe einhergehen.

Die Ätiologie der Mitralklappenerkrankungen kann unterschiedlich sein. Die selten auftretende akute Mitralklappeninsuffizienz kann aus rapide fortschreitenden Krankheitsverläufen wie z. B. einer bakteriellen Endokarditis resultieren. Die deutlich häufiger vorkommende chronische Mitralklappeninsuffizienz wird unterteilt in eine primäre (degenerative) und eine sekundäre (funktionelle) Mitralklappeninsuffizienz. Die primäre Mitralklappeninsuffizienz ist durch eine bereits bestehende strukturelle bzw. degenerative Erkrankung der Mitralklappe und/oder des Mitralklappenhalteapparats gekennzeichnet. Patientinnen und Patienten mit dieser Erkrankung sind meistens über viele Jahre asymptomatisch. Im Krankheitsverlauf entwickelt sich hierbei oft zusätzlich eine irreversible Dysfunktion der linken Herzkammer. Im Vergleich dazu ist bei der sekundären Mitralklappeninsuffizienz häufig nicht die Struktur der Mitralklappe selbst betroffen. Hier ergibt sich die Undichtigkeit der Herzklappe als funktionelle Folge einer anderen Herzerkrankung, wie z. B. einer signifikanten Aortenklappenstenose. Geringgradige Mitralklappenerkrankungen können häufig medikamentös behandelt werden. Bei vorliegender sekundärer Mitralklappeninsuffizienz kann eine Therapie der ursächlichen Herzerkrankung möglicherweise schon zu einer deutlichen Besserung der Insuffizienz führen.

Bei unzureichendem medikamentösen Therapieerfolg können Mitralklappenerkrankungen durch operative oder kathetergestützte Maßnahmen bis hin zum Einsatz einer künstlichen Herzklappenprothese behandelt werden. Die Wahl der Eingriffsmethode wird von verschiedenen Parametern beeinflusst wie z. B. der Art der Klappenerkrankung (Insuffizienz bzw. Stenose), der Ätiologie (akut bzw. chronisch, degenerativ bzw. funktionell) und dem Schweregrad der Klappenerkrankung sowie bestehender Komorbiditäten der Patientin oder des Patienten. Der kathetergestützte Eingriff stellt insbesondere bei hohem operativen Risiko eine weniger invasive Zugangsalternative zur offen-chirurgischen

Endgültige Rechenregeln für das Auswertungsjahr 2024 nach DeQS-RL KCHK-MK-KATH - Kathetergestützte isolierte Mitralklappeneingriffe Einleitung

Herzklappenoperation dar. Hierbei erfolgt der Zugang während des Eingriffs entweder über die Herzspitze (transapikal) oder über das Gefäßsystem (endovaskulär) mittels eines gezielten Einstichs (Punktion) zumeist in die Leistenarterie. Das verwendete Device, z. B. ein MitraClip, wird dabei zusammengefaltet über das Blutgefäßsystem in die geeignete Position vorgeschoben. Das offen-chirurgische Verfahren wird im Auswertungsmodul "Offen-chirurgische isolierte Mitralklappeneingriffe" näher beschrieben.

Die aktuelle europäische Leitlinie der European Society of Cardiology (ESC) und der European Association for Cardio-Thoracic Surgery (EACTS), publiziert 2017 von Baumgartner et al., empfiehlt, die individuelle Eignung einer Patientin oder eines Patienten für einen offen-chirurgischen oder einen kathetergestützten Eingriff interdisziplinär im Heart-Team (bestehend aus Kardiologie, Kardiochirurgie und Anästhesie) abzustimmen.

In der externen vergleichenden Qualitätssicherung werden bei den kathetergestützten isolierten Mitralklappeneingriffen folgende Qualitätsindikatoren erfasst: "Leitlinienkonforme Indikationsstellung für einen Eingriff an der Mitralklappe", "Schwerwiegende Komplikationen", "Rehospitalisierung aufgrund einer Herzinsuffizienz innerhalb eines Jahres", "Reintervention bzw. Reoperation" und "Sterblichkeit".

Vorjahresberechnungen werden in der Auswertung mit den aktuellen Rechenregeln und Krankenhausstandorten durchgeführt. Hierdurch lassen sich ggf. Differenzen bezüglich der Qualitätsindikatorenergebnisse und der Anzahl berücksichtigter Krankenhausstandorte im Vergleich zur Auswertung des Vorjahres erklären.

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

# 392000: Leitlinienkonforme Indikationsstellung für einen Eingriff an der Mitralklappe

Qualitätsziel

Möglichst häufige leitlinienkonforme Indikationsstellung

#### Hintergrund

Die Prüfung der Indikationsstellung für einen Mitralklappeneingriff ermöglicht die Identifikation von Unter-, Über- und Fehlversorgungen sowie die Beurteilung der Prozessqualität in den leistungserbringenden Einrichtungen.

Neben den verschiedenen Operations- bzw. Interventionstechniken müssen die Schwere der Symptomatik sowie weitere Komorbiditäten der Patientinnen und Patienten individuell berücksichtigt werden. Dabei ist die jeweils zugrunde liegende Klappenerkrankung (primäre und/oder sekundäre Mitralklappeninsuffizienz, Mitralklappenstenose, floride Endokarditis) sowie die Zugangsart des Eingriffs (kathetergestützt oder offen-chirurgisch) zu unterscheiden. Die Entwicklung eines solchen Qualitätsindikators sollte die komplexe Vielzahl an Kombinationsmöglichkeiten der Pathogenese, die Schwere der Erkrankung und die patientenindividuellen Komorbiditäten berücksichtigen. In einer Machbarkeitsprüfung konnte die praktische Umsetzung eines auf Basis der damaligen Leitlinien theoretisch entwickelten Indikationsindikators erprobt werden. Basierend auf diesen Ergebnissen wurde der Indikationsindikator sowohl mit Blick auf die aktuellen europäischen Leitlinien der European Society of Cardiology (ESC) und der European Association for Cardio-Thoracic Surgery (EACTS) "management of valvular heart disease" und "management of infective endocarditis" (Baumgartner et al. 2017, Habib et al. 2015) als auch hinsichtlich der Praktikabilität im klinischen Alltag überarbeitet. Zur Verbesserung der Praktikabilität wurden Algorithmen für die unterschiedlichen Aspekte der Indikationen für einen Mitralklappeneingriff entwickelt, die separat berechnet werden können. Diese beinhalten die unterschiedlichen Mitralklappenvitien sowie den Schweregrad der Mitralklappenerkrankung. Für jede Kombinationsmöglichkeit eines Mitralklappenvitiums (kein oder kein hämodynamisch relevantes Vitium, primäre oder sekundäre Mitralklappeninsuffizienz, Mitralklappenstenose) und einer Zugangsart des Eingriffs (offen-chirurgisch oder kathetergestützt) existiert eine separat berechenbare Formel (insgesamt 8, siehe Tabelle 1).

Die genannten Leitlinien werden als Zusammenstellung der besten verfügbaren Evidenz verstanden. Dies bedeutet für einige der überprüften Indikationen, dass nur die Evidenzlevel B oder C zugrunde gelegt werden konnten. Die Berechnung der Leitlinienkonformität der Indikationsstellung kann somit als großzügig aufgefasst werden. Es werden auch Indikationsstellungen als leitlinienkonform akzeptiert, die sich (überwiegend) auf den in der ESC-EACTS-Leitlinie von 2017 und von 2015 veröffentlichten Expertenkonsens stützen. Als nicht leitliniengerechte Indikationsstellung werden Eingriffe gewertet, die sich überhaupt nicht auf in Leitlinien beschriebene Indikationsstellungen stützen, auch nicht auf Klasse-IIb-Indikationen oder Indikationen mit Evidenzlevel C. Allerdings gilt generell, dass unabhängig

Endgültige Rechenregeln für das Auswertungsjahr 2024 nach DeQS-RL KCHK-MK-KATH - Kathetergestützte isolierte Mitralklappeneingriffe ID: 392000

von Indikationsstellungen aus Leitlinien im Sinne eines patientenorientierten Vorgehens die besonderen Umstände des Einzelfalls zu berücksichtigen sind (Baumgartner et al. 2017). Der Algorithmus bewertet die Leitlinienkonformität der Indikationsstellung für einen Mitralklappeneingriff dabei in zwei Schritten:

Zuerst wird überprüft, ob bei den behandelten Patientinnen und Patienten eine schwere Mitralklappeninsuffizienz, eine signifikante Mitralklappenstenose oder eine floride Endokarditis vorliegt. Anschließend wird ermittelt, ob für das vorliegende Mitralklappenvitium (primäre Insuffizienz, sekundäre Insuffizienz oder Stenose) bzw. bei Vorliegen einer Endokarditis eine leitliniengerechte Indikation für den dokumentierten Eingriff (offen-chirurgisch oder kathetergestützt) besteht.

#### Schritt 1: Überprüfung des Schweregrads der Mitralklappenerkrankung

Nach den europäischen Leitlinien sind Mitralklappeneingriffe bei schwerer Mitralklappeninsuffizienz, signifikanter Mitralklappenstenose (mittelgradig oder schwer) oder unabhängig vom Vitium bei Vorliegen einer floriden Endokarditis indiziert. Bei der Indikationsstellung für Herzklappeneingriffe und deren Durchführung und insbesondere auch bei der Beurteilung des Schweregrades einer Mitralklappeninsuffizienz hat die Ultraschalldiagnostik (transthorakale Echokardiografie (TTE) und transösophageale Echokardiografie (TEE)) einen hohen Stellenwert (Baumgartner et al. 2017). Die Berechnungsformeln für den Indikationsindikator verwenden daher wichtige, meist echokardiographisch erhobene, präoperative Befunde. Der Algorithmus wurde dabei möglichst robust gestaltet, sodass bei fehlender Dokumentation einzelner, in den aktuellen Leitlinien empfohlener, echokardiographischer Befunde die Überprüfung der Indikationsstellung dennoch umsetzbar ist.

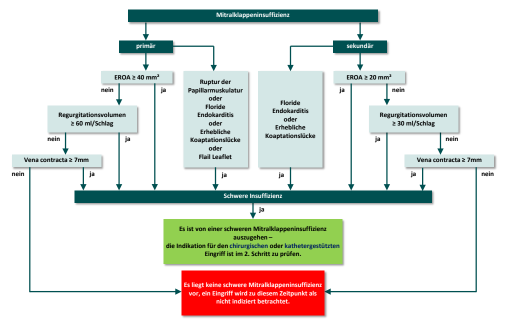


Abbildung 1: Überprüfung des Schweregrads der Mitralklappeninsuffizienz im Rahmen der Rechenregel

Die Indikation zum Mitralklappeneingriff bei Mitralklappeninsuffizienz (siehe Abbildung 1, Einstufung: Liegt eine schwere Mitralklappeninsuffizienz vor?) kann mithilfe einer der folgenden drei numerischen Echokardiographiebefunde wie der Vena contracta, der effektiven Regurgitationsöffnungsfläche (EROA) oder dem Regurgitationsvolumen erfolgen. Zudem können klinische/echokardiographische Parameter wie das präoperative Vorliegen einer floriden Endokarditis (ggf. auch ohne Insuffizienz), eines Flail Leaflet, eines rupturierten Papillarmuskels oder einer erheblichen Koaptationslücke zu der Einstufung einer schweren Mitralklappeninsuffizienz führen. Diese Parameter sind alternativ, sodass hier ein dokumentierter Befund, entweder einer der klinischen/echokardiografischen Parameter oder einer der drei numerischen Echokardiographiebefunde entsprechend der in der ESC/EACTS-Leitlinie angegebenen Grenzwerte, ausreichend ist.

Die Einstufung der Schwere einer Mitralklappenstenose (siehe Abbildung 2, Einstufung: Liegt eine signifikante Stenose vor?) erfolgt im Zusammenhang mit einer floriden Endokarditis oder auf Basis von folgenden Befunden: Mitralklappenöffnungsfläche, dem Vorliegen von Symptomen in Ruhe, einem hohen Risiko für Embolie oder hämodynamische Dekompensation sowie Symptomen unter Belastung.

Endgültige Rechenregeln für das Auswertungsjahr 2024 nach DeQS-RL KCHK-MK-KATH - Kathetergestützte isolierte Mitralklappeneingriffe ID: 392000

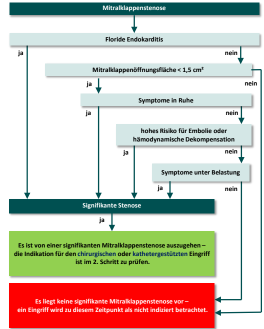


Abbildung 2: Überprüfung des Schweregrads der Mitralklappenstenose im Rahmen der Rechenregel

Wenn keine dieser Anforderungen für die Diagnose einer schweren Mitralklappeninsuffizienz oder einer signifikanten Mitralklappenstenose (Abbildung 1 und Abbildung 2) erfüllt ist und keine floride Endokarditis vorliegt, wird in diesem Qualitätsindikator ein Eingriff zu diesem Zeitpunkt als nicht indiziert betrachtet und der Bewertungsalgorithmus endet mit Schritt 1. Anderenfalls ist im Schritt 2 die Indikation für den offen-chirurgischen oder kathetergestützten Eingriff zu prüfen (Tabelle 1).

Schritt 2: Überprüfung der Indikation für die Zugangsart des Eingriffs

Jede Patientin und jeder Patient wird in Abhängigkeit der vorliegenden Mitralklappenerkrankung in Kombination mit der Zugangsart des Eingriffs einer der acht Zellen in der Tabelle 1 zugeordnet und muss eine der dort aufgelisteten Indikationen (Symptom- und Befundkonstellation) aufweisen, damit der Eingriff als leitlinienkonform gewertet wird. Das Vorgehen soll folgend am Beispiel des kathetergestützten Eingriffs bei signifikanter Mitralklappenstenose erläutert werden (Zeile 2 / Spalte 1). Die Leitlinie enthält zwei Indikationen für diese Zugangsart des Eingriffs bei signifikanter Mitralklappenstenose. Die Indikation 2 beschreibt beispielsweise eine leitliniengerechte Indikationsstellung für einen kathetergestützen Eingriff bei signifikanter Mitralklappenstenose für symptomatische Patientinnen und Patienten, in deren Fall eine Revaskularisation nicht indiziert ist und die keinen linksartrialen Thrombus und kein kombiniertes Vitium mit schwerer Mitralklappeninsuffizienz vorweisen. Ein solcher Thrombus und das kombinierte Vitium gelten laut Leitlinienempfehlungen als Kontraindikation für einen kathetergestützten Eingriff.

Endgültige Rechenregeln für das Auswertungsjahr 2024 nach DeQS-RL KCHK-MK-KATH - Kathetergestützte isolierte Mitralklappeneingriffe ID: 392000

Tabelle 1: Leitlinienkonforme Entscheidung für die Zugangsart des Eingriffs in Abhängigkeit des zugrunde liegenden Mitralklappenvitiums im Rahmen der Rechenregel

MK-Vitium	offen-chirurgischer Eingriff	kathetergestützter Eingriff
kein Vitium bzw. kein hämo- dynamisch relevantes Vitium	präoperativ asymptomatische/r Patient/in Indikation 1a: floride Endokarditis  präoperativ klinisch symptomatische/r Patient/in Indikation 1b: floride Endokarditis	Keine leitlinienkonforme Indikation
primäre MK- Insuffizienz	präoperativ asymptomatische/r Patient/in  Indikation 1: floride Endokarditis  Indikation 2: LVEF ≤ 60 % oder  LVESD ≥ 45 mm  Indikation 3: LVEF > 60 % und  LVESD < 45 mm und  (anamnestisch neu aufgetretenes Vorhofflimmern oder  systolischer PAP > 50 mmHg)  Indikation 4: LVEF > 60 % und  LVESD ≥ 40 mm und LVESD < 45 mm und  geringes eingriffsassoziiertes Risiko bei offen-chirurgischer Versorgung aufgrund  schwerer Begleiterkrankungen	
	präoperativ klinisch symptomatische/r Patient/in  Indikation 5: floride Endokarditis Indikation 6: Ruptur der Papillarmuskulatur Indikation 7: LVEF > 30 %  Indikation 8: (LVEF ≤ 30 % oder LVESD > 55 mm) und geringes eingriffsassoziiertes Risiko bei of- fen-chirurgischer Versorgung aufgrund schwerer Begleiterkrankungen und fortbestehende klinische Symptomatik trotz optimierter Herzinsuffizienztherapie	präoperativ klinisch symptomatische/r Patient/in  Indikation 1: erhöhtes bzw. inakzeptabel hohes eingriffsassoziiertes Risiko bei of- fen-chirurgischer Versorgung aufgrund schwerer Begleiterkrankungen

#### sekundäre MK-Insuffizienz

#### präoperativ asymptomatische/r Patient/in

Indikation 1a: floride Endokarditis

Indikation 2a: chirurgische Revaskularisation indiziert und  $I \ VFF > 30 \ \%$ 

### präoperativ klinisch symptomatische/r Patient/in

Indikation 1b: floride Endokarditis

 $\begin{tabular}{ll} \underline{Indikation~2b}{:}& chirurgische~Revaskularisation& indiziert& und $LVEF>30~\%$ \end{tabular}$ 

Indikation 3: chirurgische Revaskularisation indiziert und LVEF  $\geq$  15 % und  $\leq$  30 %

Indikation 4: chirurgische Revaskularisation nicht indiziert und LVEF > 30 % und fortbestehende Symptomatik trotz optimierter Herzinsuffizienztherapie und geringes eingriffsassoziiertes Risiko bei offen-chirurgischer Versorgung aufgrund schwerer Begleiterkrankungen

 $\begin{array}{lll} \underline{\text{Indikation 5}} \colon \text{chirurgische Revaskularisation} \\ \text{nicht} & \text{indiziert} & \text{und} \\ \text{LVEF} & \geq & 15 \% & \text{und} & \leq & 30 \% & \text{und} \\ \text{fortbestehende klinische Symptomatik trotz} \\ \text{optimierter Herzinsuffizienztherapie} \end{array}$ 

### präoperativ klinisch symptomatische/r Patient/in

Indikation 1: chirurgische Revaskularisation nicht indiziert und LVEF > 30 % und fortbestehende Symptomatik trotz optimierter Herzinsuffizienztherapie und erhöhtes bzw. inakzeptabel hohes eingriffsassoziiertes Risiko bei offen-chirurgischer Versorgung aufgrund schwerer Begleiterkrankungen

#### signifikante MK-Stenose

#### präoperativ asymptomatische/r Patient/in

Indikation 1a: floride Endokarditis

Indikation 2: (hohes Risiko für Embolie oder hämodynamische Dekompensation) und (linksatrialer Thrombus oder kombiniertes Vitium mit schwerer Mitral-klappeninsuffizienz oder chirurgische Revaskularisation indiziert oder

geringes eingriffsassoziiertes Risiko bei offen-chirurgischer Versorgung aufgrund schwerer Begleiterkrankungen)

#### präoperativ asymptomatische/r Patient/in

Indikation 1: (hohes Risiko für Embolie oder hämodynamische Dekompensation) und kein linksatrialer Thrombus und chirurgische Revaskularisation nicht indiziert und kein kombiniertes Vitium mit schwerer Mitralklappeninsuffizienz

### präoperativ klinisch symptomatische/r Patient/in

Indikation 1b: floride Endokarditis

Indikation 3: linksatrialer Thrombus oder kombiniertes Vitium mit schwerer Mitral-klappeninsuffizienz oder chirurgische Revaskularisation indiziert oder geringes eingriffsassoziiertes Risiko bei offen-chirurgischer Versorgung aufgrund schwerer Begleiterkrankungen

### präoperativ klinisch symptomatische/r Patient/in

Indikation 2: kein linksatrialer Thrombus und chirurgische Revaskularisation nicht indiziert und kein kombiniertes Vitium mit schwerer Mitralklappeninsuffizienz

MK = Mitralklappe; LVESD = linksventrikulärer endsystolischer Durchmesser; PAP = pulmonalarterieller Druck

<u>hämodynamische Dekompensation</u>: systolischer PAP > 50 mmHg in Ruhe, bestehende Notwendigkeit einer großen, nichtkardialen Operation oder Schwangerschaftswunsch;

<u>hohes Risiko für Embolie</u>: positive Anamnese hinsichtlich systemischer Embolien, dichter spontaner Echokontrast im linken Vorhof oder neuaufgetretenes Vorhofflimmern

(Quelle: (Habib et al. 2015, Baumgartner et al. 2017))

Erfasst werden somit alle Patientinnen und Patienten mit leitlinienkonformer Indikationsstellung für einen kathetergestützten Eingriff an der Mitralklappe.

#### **Verwendete Datenfelder**

Datenbasis: Spezifikation 2023

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
16.1:B	Betablocker	K	1= ja	BETABLOCKER
16.2:B	AT1-Rezeptor-Blo- cker / ACE-Hemmer / Neprilysin-Hemmer	К	1= ja	ACEHEMMER
16.3:B	Diuretika	K	1= ja	DIURETIKA
16.4:B	Aldosteronantago- nisten	К	1= ja	ALDOSTANTAGONIST
16.5:B	andere Medikation zur Therapie der Herzinsuffizienz	К	1= ja	SONSTMEDIK
24:B	Patient ist Schritt- macher- / Defi-Trä- ger	M	<ul> <li>0 = nein</li> <li>1 = Schrittmacher ohne CRT-System</li> <li>2 = Schrittmacher mit CRT-System</li> <li>3 = Defibrillator ohne CRT-System</li> <li>4 = Defibrillator mit CRT-System</li> </ul>	AUFNBEFUNDSMTRAEGER
26.1:B	LVEF	K	in %	LVEF
29:B	Revaskularisation in- diziert	К	0 = nein 1 = ja, operativ 2 = ja, interventionell	REVASK
33:B	akute Infektion(en)	М	s. Anhang: AkuteInfektion	INFEKTIONAKUTHCH
45:PROZ	Wievielter Eingriff während dieses Auf- enthaltes?	М	-	LFDNREINGRIFF
49:PROZ	Koronarchirurgie	М	0 = nein 1 = ja	KORONARCHIRURGIE
50:PROZ	Aortenklappenein- griff	М	0 = nein 1 = ja	AORTENKLAPPE
51:PROZ	Mitralklappeneingriff	М	0 = nein 1 = ja	MITREING
52:PR0Z	weitere Eingriffe am Herzen oder an herz- nahen Gefäßen	М	0= nein 1= ja	WEITEINGR

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
53.1:PR0Z	Eingriff an der Tri- kuspidalklappe	К	1= ja	TRIKUSP
53.2:PR0Z	Eingriff an der Pul- monalklappe	К	1= ja	PULMKL
71:MKE	Zugang (MKE)	M	<ul> <li>1= konventionelle Sternotomie</li> <li>2= minimalinvasiver operativer Zugang</li> <li>3= endovaskulärer Zugang, arteriell</li> <li>4= endovaskulärer Zugang, venös</li> <li>5= transapikaler Zugang</li> </ul>	ZUGANGMKE
72:MKE	Beschwerdebild der Mitralklappenerkran- kung	М	0 = asymptomatisch 1 = Symptome bei Belastung 2 = Symptome in Ruhe	BESCHW
73:MKE	Mitralklappenvitium	М	<ul> <li>0 = kein oder kein hämodynamisch relevantes Vitium</li> <li>1 = Stenose</li> <li>2 = Insuffizienz</li> <li>3 = kombiniertes Vitium mit führender Stenose</li> <li>4 = kombiniertes Vitium mit führender Insuffizienz</li> </ul>	VITIUM
74:MKE	führende Genese der Mitralklappeninsuffi- zienz	К	<ul> <li>1= primär</li> <li>2= sekundär</li> <li>3= gemischt, überwiegend valvulär degenerativ</li> <li>4= gemischt, überwiegend funktionell</li> </ul>	INSUFF
75.1:MKE	effektive Mitralklap- penregurgitations- fläche (EROA)	K	in cm <sup>2</sup>	EROA
76.1:MKE	Mitralklappenregur- gitationsvolumen (RVOL)	К	in ml/Schlag	RVOL
77.1:MKE	Vena contracta	К	in mm	VENAC
79.1:MKE	Mitralklappenöff- nungsfläche	К	in cm <sup>2</sup>	MKOEFFN
80:MKE	linksatrialer Throm- bus	М	0 = nein 1 = ja	THROMB

Endgültige Rechenregeln für das Auswertungsjahr 2024 nach DeQS-RL KCHK-MK-KATH - Kathetergestützte isolierte Mitralklappeneingriffe ID: 392000

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
82.2:MKE	Flail leaflet	K	1= ja	FLAILLEAFLET
82.3:MKE	Ruptur der Papillar- muskulatur	К	1= ja	RUPTPAPIL
82.4:MKE	erhebliche Koaptati- onslücke	К	1= ja	KOAPTLUECK
83:MKE	operationsassoziier- tes Risiko aufgrund schwerer Begleiter- krankungen	М	0 = gering 1 = erhöht 2 = inakzeptabel hoch	RISKBEGL
84:MKE	hohes Risiko für Em- bolie	М	0 = nein 1 = ja	RISKEMBOLIE
85:MKE	hohes Risiko für hä- modynamische De- kompensation	М	0 = nein 1 = ja	RISKHAEMDYN
EF*	Postoperative Ver- weildauer: Differenz in Tagen	-	ENTLDATUM - OPDATUM	poopvwdauer

<sup>\*</sup>Ersatzfeld im Exportformat

#### Eigenschaften und Berechnung

ID	392000
Bezeichnung	Leitlinienkonforme Indikationsstellung für einen Eingriff an der Mitral- klappe
Indikatortyp	Indikationsstellung
Art des Wertes	Qualitätsindikator
Auswertungsjahr	2024
Erfassungsjahr	2023
Berichtszeitraum	Q1/2023 - Q4/2023
Datenquelle	QS-Daten
Bezug zum Verfahren	DeQS
Berechnungsart	Ratenbasiert
Referenzbereich 2023	≥ 80,00 %
Referenzbereich 2022	Nicht definiert
Erläuterung zum Referenzbereich 2023	-
Erläuterung zum Stellungnahme- verfahren 2023	-
Methode der Risikoadjustierung	Keine weitere Risikoadjustierung
Erläuterung der Risikoadjustie- rung	-
Rechenregeln	Zähler
	Patientinnen und Patienten mit leitlinienkonformer Indikation für einen isolierten kathetergestützten Eingriff an der Mitralklappe
	Nenner
	Alle Patientinnen und Patienten, die in ihrem ersten Eingriff während des stationären Aufenthalts einen isolierten kathetergestützten Ein- griff an der Mitralklappe erhalten haben
Erläuterung der Rechenregel	-
Teildatensatzbezug	HCH:B
Zähler (Formel)	fn_Ind_Kath_MKInsuffienz_1   fn_Ind_Kath_MKInsuffienz_2   fn_Ind_Kath_MKStenose
Nenner (Formel)	fn_lstErsteOP & fn_OPistKCHK_MKKath
Verwendete Funktionen	fn_Ind_Erkrankung_MKInsuffienz_1 fn_Ind_Erkrankung_MKInsuffienz_2 fn_Ind_Erkrankung_MKStenose

Endgültige Rechenregeln für das Auswertungsjahr 2024 nach DeQS-RL KCHK-MK-KATH - Kathetergestützte isolierte Mitralklappeneingriffe ID: 392000

	fn_Ind_Kath_MKInsuffienz_1
	fn_Ind_Kath_MKInsuffienz_2
	fn_Ind_Kath_MKStenose
	fn_lstErsteOP
	fn_OPistKCHK_MKKath
	fn_optMedikation
	fn_Poopvwdauer_LfdNrEingriff
	fn_Schw_MKInsuffizienz
Verwendete Listen	-
Darstellung	-
Grafik	-
Vergleichbarkeit mit Vorjahreser- gebnissen	Eingeschränkt vergleichbar
Erläuterung der Vergleichbarkeit zum Vorjahr	Aufgrund einer Anpassung im Einschlussfilter sind die Ergebnisse des Auswertungsjahres 2024 nur eingeschränkt mit den Werten der Vor- jahresauswertung vergleichbar.
Begründung der Änderungen der endgültigen gegenüber den pros- pektiven Rechenregeln	-

### **Gruppe: Schwerwiegende Komplikationen**

Bezeichnung Gruppe Schwerwiegende Komplikationen					
Qualitätsziel	Möglichst wenige schwerwiegende Komplikationen				

#### Hintergrund

Ein wichtiges Qualitätsziel bei der Durchführung eines Mitralklappeneingriffs ist das möglichst seltene Auftreten schwerwiegender Komplikationen. Die Indikatoren "Schwerwiegende eingriffsbedingte Komplikationen während des stationären Aufenthalts", "Schlaganfall innerhalb von 30 Tagen", "Endokarditis während des stationären Aufenthalts oder innerhalb von 90 Tagen" und "Schwerwiegende eingriffsbedingte Komplikationen innerhalb von 90 Tagen" werden in der Gruppe "Schwerwiegende Komplikationen" einzeln erfasst.

Schwerwiegende eingriffsbedingte Komplikationen während des stationären Aufenthalts (ID 392002)

Der Indikator umfasst relevante Komplikationen während des Krankenhausaufhalts, die in unmittelbarem Zusammenhang mit dem Eingriff stehen und nicht in einem eigenständigen Indikator erfasst werden. Diese Komplikationen haben einen direkten Einfluss auf die Morbidität und Mortalität der Patientinnen und Patienten und ermöglichen Rückschlüsse auf die Qualität des Eingriffs sowie auf die periund postprozedurale Versorgung der Patientinnen und Patienten. In wissenschaftlichen Untersuchungen zu kathetergestützten Mitralklappeneingriffen werden häufig, neben der Mortalitätsrate, folgende schwerwiegende Komplikationen erfasst: Schwerwiegende oder lebensbedrohliche Blutungen, komplikationsbedingte notfallmäßige Re-Eingriffe, neu aufgetretene Herzinfarkte und Perikardtamponaden. Die Inzidenzen dieser einzelnen Komplikationen werden mit ca. 0,7 % bis 3,9 % angegeben, Interventionsstudien mit Hochrisikopatienten berichten zum Teil auch von höheren Komplikationsraten (Lim et al. 2014, Maisano et al. 2013, Nickenig et al. 2014, Whitlow et al. 2012).

Zu den schwerwiegenden eingriffsbedingten Komplikationen während des stationären Aufenthalts zählen:

- Verletzungen von Blutgefäßen oder Herzmuskelgewebe
- schwerwiegende Blutungen
- Verschlechterungen der Herzfunktion
- Rhythmusstörungen (intraoperativ)
- Device-Fehlpositionierungen (intraoperativ) oder mechanische Komplikationen durch eingebrachtes Fremdmaterial oder paravalvuläre Leckagen
- komplikationsbedingte Konversionen oder notfallmäßige Re-Eingriffe
- neu aufgetretene Herzinfarkte

Endgültige Rechenregeln für das Auswertungsjahr 2024 nach DeQS-RL KCHK-MK-KATH - Kathetergestützte isolierte Mitralklappeneingriffe Gruppe: Schwerwiegende Komplikationen

- Perikardtamponaden (intra- und postoperativ)
- therapiebedürftige zugangsassoziierte Komplikationen:
  - o Infektionen
  - o Gefäßverletzungen, Fisteln
  - o therapierelevante Blutungen/Hämatome oder Ischämien

Erfasst werden Patientinnen und Patienten mit mindestens einer schwerwiegenden eingriffsbedingten Komplikation während des stationären Aufenthalts.

Schlaganfall innerhalb von 30 Tagen (ID 392003)

Thromboembolien und Hirnblutungen stellen schwerwiegende Komplikationen bei kardialen Eingriffen dar, die peri- oder postoperativ zu einer zerebralen Durchblutungsstörung und damit zu einem ischämischen Schlaganfall führen können. Dabei wird der Schlaganfall (Apoplex) über ein 72 Stunden oder permanent bestehendes neurologisches Defizit definiert (Akins et al. 2008). Das postoperative Auftreten eines Schlaganfalls innerhalb von 30 Tagen nach einem kardialen Eingriff gilt als wesentliches Untersuchungsmerkmal zur Einschätzung des postoperativen Komplikationsrisikos (Goldfarb et al. 2015). Dies soll deshalb unabhängig vom Zeitpunkt der Entlassung der Patientinnen und Patienten in diesem Qualitätsindikator erfasst werden. Die Ursachen von Thromboembolien nach prozeduralen Eingriffen an Herzklappen sind multifaktoriell und können unter anderem prothesenbedingt auftreten (Nishimura et al. 2017). Patientinnen und Patienten mit einem postoperativen Schlaganfall weisen ein erhöhtes Risiko auf im Krankenhaus zu versterben. Außerdem benötigen sie häufig eine längere Aufenthaltsdauer im Krankenhaus und haben postoperativ eine schlechtere Lebensqualität sowie auch langfristig eine höhere Sterblichkeitsrate (Bucerius et al. 2003, Selim 2007). Im Alter von über 65 Jahren sind sechs Monate nach einem Schlaganfall 26 % der Patientinnen und Patienten bei ihren alltäglichen Aufgaben auf Hilfe angewiesen, 46 % haben kognitive Einschränkungen (Meschia et al. 2014). In einem systematischen Review wurde für die Clip-Rekonstruktion die perioperative Inzidenz eines Schlaganfalls in Abhängigkeit der präprozeduralen Risikoabschätzung (Bsp. Society of Thoracic Surgeons (STS)-Score) mit einem gepoolten Wert von 2,4 % angegeben (Philip et al. 2014). Wie hoch sich die Inzidenz eines Schlaganfalls bezogen auf einen postprozeduralen Zeitraum von 30 Tagen im Rahmen der externen Qualitätssicherung darstellt, bleibt abzuwarten.

Erfasst werden Patientinnen und Patienten ohne präoperativ bekannte neurologische Erkrankung des zentralen Nervensystems (ZNS) bzw. mit präoperativ nicht nachweisbarem neurologischen Defizit (Rankin 0 = kein neurologisches Defizit nachweisbar), bzw. ohne Subarachnoidalblutung, ohne zerebrales Aneurysma, ohne arteriovenöse Fistel, ohne intrakranielle Verletzung und ohne bösartige oder gutartige Neubildung des Zentralnervensystems, bei denen postprozedural ein zerebrovaskuläres Ereignis mit einem deutlichen neurologischen Defizit bei der Entlassung (Rankin  $\geq$  3) vorlag, für die eine Schlaganfalldiagnose beim stationärem Aufenthalt oder bei erneuter stationärer Aufnahme innerhalb von 30

Endgültige Rechenregeln für das Auswertungsjahr 2024 nach DeQS-RL KCHK-MK-KATH - Kathetergestützte isolierte Mitralklappeneingriffe Gruppe: Schwerwiegende Komplikationen

Tagen nach dem Eingriff gestellt wurde oder bei denen eine neurologische Komplexbehandlung eines akuten Schlaganfalls bis 30 Tage ab dem Eingriffsdatum durchgeführt wurde.

Endokarditis während des stationären Aufenthalts oder innerhalb von 90 Tagen (ID 392004)

Eine Endokarditis nach einem Herzklappeneingriff stellt eine schwerwiegende Komplikation dar und kann unter anderem nach einem prothetischen Herzklappenersatz auftreten (Akins et al. 2008, Nishimura et al. 2017). Die schwere Form, eine prothetische Klappenendokarditis, tritt bei 1 % bis 6 % der Patientinnen und Patienten mit einer prothetischen Herzklappe auf. Sie macht etwa 10 % bis 30 % der Gesamtzahl aller Endokarditiden aus (Habib et al. 2015). Die Sterblichkeit im Krankenhaus bei Vorliegen einer prothetischen Endokarditis wird mit 20 % bis 40 % als sehr hoch eingestuft (Habib et al. 2015). Das Outcome einer prothetischen Endokarditis wird unter anderem beeinflusst von dem Patientenalter, dem ursächlichen Keim der Infektion (insbesondere Staphylokokken), einer Herzinsuffizienz, dem Vorliegen eines intrakardialen Abszesses sowie einem frühen Auftreten der prothetischen Endokarditis nach dem Einsatz der Klappenprothese (Habib et al. 2015). Das Robert Koch-Institut hat 2016 das Intervall für nosokomiale, tiefe Infektionen nach einer Implantatoperation mit 90 Tagen definiert (RKI 2017). Daran angelehnt wurde auch für diesen Qualitätsindikator der Zeitraum für die Erfassung der Komplikation einer Endokarditis auf 90 Tage festgelegt.

Erfasst werden Patientinnen und Patienten ohne präprozedurale Endokarditis, bei denen eine Endokarditis während des stationären Aufenthalts oder innerhalb von 90 Tagen nach einem kathetergestützten Mitralklappeneingriff auftrat.

Schwerwiegende eingriffsbedingte Komplikationen innerhalb von 90 Tagen (392005)

Der Indikator umfasst relevante schwerwiegende eingriffsbedingte Komplikationen, die innerhalb von 90 Tagen nach einem kathetergestützten Mitralklappeneingriff aufgetreten sind und nicht in einem eigenständigen Indikator erfasst werden.

Zu den schwerwiegenden eingriffsbedingten Komplikationen innerhalb von 90 Tagen zählen:

- therapiebedürftige zugangsassoziierte Gefäßkomplikationen
- therapiebedürftige zugangsassoziierte Infektionen
- mechanische Komplikationen durch eingebrachtes Fremdmaterial oder paravalvuläre Leckagen
- neu aufgetretenes Vorhofflimmern/-flattern

Erfasst werden Patientinnen und Patienten, die innerhalb von 90 Tagen nach dem Eingriff aufgrund

Endgültige Rechenregeln für das Auswertungsjahr 2024 nach DeQS-RL KCHK-MK-KATH - Kathetergestützte isolierte Mitralklappeneingriffe Gruppe: Schwerwiegende Komplikationen

der genannten Komplikationen mit einer spezifischen Diagnose erneut stationär aufgenommen wurden oder bei denen innerhalb der 90 Tage aufgrund dieser Komplikationen mindestens eine spezifische Prozedur durchgeführt wurde.

# 392002: Schwerwiegende eingriffsbedingte Komplikationen während des stationären Aufenthalts

#### **Verwendete Datenfelder**

Datenbasis: Spezifikation 2023

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
45:PROZ	Wievielter Eingriff während dieses Auf- enthaltes?	М	-	LFDNREINGRIFF
49:PROZ	Koronarchirurgie	М	0 = nein 1 = ja	KORONARCHIRURGIE
50:PROZ	Aortenklappenein- griff	М	0= nein 1= ja	AORTENKLAPPE
51:PR0Z	Mitralklappeneingriff	М	0= nein 1= ja	MITREING
52:PROZ	weitere Eingriffe am Herzen oder an herz- nahen Gefäßen	М	0 = nein 1 = ja	WEITEINGR
53.1:PR0Z	Eingriff an der Tri- kuspidalklappe	К	1= ja	TRIKUSP
53.2:PROZ	Eingriff an der Pul- monalklappe	К	1= ja	PULMKL
71:MKE	Zugang (MKE)	M	<ul> <li>1= konventionelle Sternotomie</li> <li>2= minimalinvasiver operativer Zugang</li> <li>3= endovaskulärer Zugang, arteriell</li> <li>4= endovaskulärer Zugang, venös</li> <li>5= transapikaler Zugang</li> </ul>	ZUGANGMKE
89.1:PROZ	Device-Fehlpositio- nierung	К	1= ja	DEVICEFEHLPOS
89.3:PROZ	Aortendissektion	K	1= ja	AORTDISSEKTION
89.6:PROZ	Ruptur-/Perforation einer Herzhöhle	К	1= ohne Therapiebedarf 2= mit Therapiebedarf	RUPTHERZH
89.7:PROZ	Perikardtamponade	K	1= ja	PERIKARDTAMPO
89.10:PRO Z	Rhythmusstörungen	К	1= ja	RHYTHMUSSTOERUNG

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
89.14:PR0 Z	schwerwiegende o- der lebensbedrohli- che Blutungen (intra- operativ/intraprozed ural)	К	1= schwerwiegend 2= lebensbedrohlich	BLUTSCHW
90:PROZ	Therapie des Low Cardiac Output	К	0 = keine Therapie erforderlich 1 = medikamentös 2 = IABP 3 = VAD 4 = ECMO 9 = sonstige	LOWCARDTH
92:PROZ	Grund für die Kon- version	K	1= Therapieziel nicht erreicht 2= intraprozedurale Komplikationen 9= sonstige	WECHSEING
95:B	neu aufgetretener Herzinfarkt	M	0 = nein 1 = ja, periprozedural (innerhalb von 48 Stunden) 2 = ja, spontan (nach mehr als 48 Stunden)	INFARKTPOSTOP
97:B	komplikationsbe- dingter notfallmäßi- ger Re-Eingriff	М	0 = nein 1 = ja	REEING
100:B	Perikardtamponade	М	0 = nein 1 = ja	PERIKARDTAMPOST
101:B	schwerwiegende o- der lebensbedrohli- che Blutungen (post- prozedural)	М	0 = nein 1 = schwerwiegend 2 = lebensbedrohlich	BLUTSCHWPOST
107:B	therapiebedürftige zugangsassoziierte Komplikationen	М	0= nein 1= ja	GEFKOMPLIKAT
108.1:B	Infektion(en)	K	1= ja	KOMPLINFEKT
108.2:B	Sternuminstabilität	К	1= ja	STERNUM
108.3:B	Gefäßruptur	К	1= ja	GEFRUPTUR
108.4:B	Dissektion	K	1= ja	DISSEKTION
108.5:B	therapierelevante Blutung/Hämatom	К	1= ja	HAEMATBLUTUN
108.6:B	Ischämie	K	1= ja	ISCHAEMIEJL

Endgültige Rechenregeln für das Auswertungsjahr 2024 nach DeQS-RL KCHK-MK-KATH - Kathetergestützte isolierte Mitralklappeneingriffe ID: 392002

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
108.7:B	AV-Fistel	K	1= ja	AVFISTEL
108.9:B	sonstige	K	1= ja	ZUGKOMPLSONST
109:B	mechanische Kom- plikation durch ein- gebrachtes Fremd- material	К	0 = nein 1 = ja	KOMPLMECHJN
110:B	paravalvuläre Le- ckage	К	0 = nein 1 = ja	LECKAGE
EF*	Postoperative Ver- weildauer: Differenz in Tagen	-	ENTLDATUM - OPDATUM	poopvwdauer

<sup>\*</sup>Ersatzfeld im Exportformat

#### Eigenschaften und Berechnung

ID	392002		
Bezeichnung	Schwerwiegende eingriffsbedingte Komplikationen während des stationären Aufenthalts		
Indikatortyp	Ergebnisindikator		
Art des Wertes	Qualitätsindikator		
Auswertungsjahr	2024		
Erfassungsjahr	2023		
Berichtszeitraum	Q1/2023 - Q4/2023		
Datenquelle	QS-Daten		
Bezug zum Verfahren	DeQS		
Berechnungsart	Ratenbasiert		
Referenzbereich 2023	≤ 9,93 % (95. Perzentil)		
Referenzbereich 2022	≤ 10,12 % (95. Perzentil)		
Erläuterung zum Referenzbereich 2023	-		
Erläuterung zum Stellungnahme- verfahren 2023	-		
Methode der Risikoadjustierung	Keine weitere Risikoadjustierung		
Erläuterung der Risikoadjustie- rung	-		
Rechenregeln	Zähler		
	Patientinnen und Patienten mit schwerwiegenden eingriffsbedingten Komplikationen während des stationären Aufenthalts		
	Nenner		
	Alle Patientinnen und Patienten, die in ihrem ersten Eingriff während des stationären Aufenthalts einen isolierten, kathetergestützten Ein- griff an der Mitralklappe erhalten haben		
Erläuterung der Rechenregel	Zu den schwerwiegenden eingriffsbedingten Komplikationen zählen: Intraprozedurale Komplikationen (Device-Fehlpositionierung, Aortendissektion, Ruptur/Perforation einer Herzhöhle, Perikardtamponade, Rhythmusstörungen, Low Cardiac Output mit Therapie IABP oder VAD oder ECMO, schwerwiegende oder lebensbedrohliche Blutungen (intraoperativ)), Konversion wegen intraprozeduraler Komplikation, neu aufgetretener Herzinfarkt, komplikationsbedingter notfallmäßiger ReEingriff, mechanische Komplikation durch eingebrachtes Fremdmaterial, paravalvuläre Leckage, Perikardtamponade (im postoperativen Verlauf), schwerwiegende oder lebensbedrohliche Blutungen (postpro-		

	zedural), therapiebedürftige zugangsassoziierte Komplikationen (Infektion(en), Sternuminstabilität, Gefäßruptur, Dissektion, therapierelevante Blutung/Hämatom, Ischämie, AV-Fistel, sonstige).
Teildatensatzbezug	HCH:B
Zähler (Formel)	fn_Schwerw_Eingriffsb_Komplikation
Nenner (Formel)	fn_lstErsteOP & fn_OPistKCHK_MKKath
Verwendete Funktionen	fn_lstErsteOP fn_OPistKCHK_MKKath fn_Poopvwdauer_LfdNrEingriff fn_Schwerw_Eingriffsb_Komplikation
Verwendete Listen	-
Darstellung	-
Grafik	-
Vergleichbarkeit mit Vorjahreser- gebnissen	Eingeschränkt vergleichbar
Erläuterung der Vergleichbarkeit zum Vorjahr	Aufgrund einer Anpassung im Einschlussfilter sind die Ergebnisse des Auswertungsjahres 2024 nur eingeschränkt mit den Werten der Vor- jahresauswertung vergleichbar.
Begründung der Änderungen der endgültigen gegenüber den pros- pektiven Rechenregeln	-

#### 392003: Schlaganfall innerhalb von 30 Tagen

#### **Verwendete Datenfelder**

Datenbasis: Spezifikation 2023

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
11:B	Geschlecht	М	1= männlich 2= weiblich 3= divers 8= unbestimmt	GESCHLECHT
18:B	klinisch nachgewie- sene(r) Myokardin- farkt(e) STEMI oder NSTEMI	M	<ul> <li>0 = nein</li> <li>1 = ja, letzte(r) innerhalb der letzten 48 Stunden</li> <li>2 = ja, letzte(r) innerhalb der letzten 21 Tage</li> <li>3 = ja, letzte(r) länger als 21 Tage, weniger als 91 Tage zurück</li> <li>4 = ja, letzte(r) länger als 91 Tage zurück</li> <li>8 = ja, letzter Zeitpunkt unbekannt</li> <li>9 = unbekannt</li> </ul>	AUFNBEFUNDINFARKT
19:B	kardiogener Schock / Dekompensation	М	0 = nein 1 = ja, letzte(r) innerhalb der letzten 48 Stunden 2 = ja, letzte(r) innerhalb der letzten 21 Tage 3 = ja, letzte(r) länger als 21 Tage 8 = ja, letzter Zeitpunkt unbekannt 9 = unbekannt	AUFNBEFUNDSCHOCK- KARDIOGEN
20:B	Reanimation	M	<ul> <li>0 = nein</li> <li>1 = ja, letzte(r) innerhalb der letzten 48 Stunden</li> <li>2 = ja, letzte(r) innerhalb der letzten 21 Tage</li> <li>3 = ja, letzte(r) länger als 21 Tage</li> <li>8 = ja, letzter Zeitpunkt unbekannt</li> <li>9 = unbekannt</li> </ul>	AUFNBEFUNDREANIMA- TION
34:B	Diabetes mellitus	M	0 = nein 1= ja, diätetisch behandelt	AUFNBEFUNDDIABETES

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
			2 = ja, orale Medikation	
			3 = ja, mit Insulin behandelt	
			4= ja, unbehandelt	
			9= unbekannt	
35:B	arterielle Gefäßer-	М	0 = nein	AVK
	krankung		1= ja	
			9= unbekannt	
37:B	Arteria Carotis	K	0 = nein	AVKHIRNVERSORGEND
			1= ja	
			9= unbekannt	
41:B	neurologische Er-	М	0= nein	NEUROLOGISCHEERKRAN-
	krankung(en)		1= ja, ZNS, zerebrovaskulär (Blu-	KUNGEN
			tung, Ischämie)	
			2 = ja, ZNS, andere	
			3= ja, peripher	
			4= ja, Kombination	
			9= unbekannt	
42:B	Schweregrad der Be- hinderung	K	0 = Rankin 0: kein neurologisches Defizit nachweisbar	RANKINSCHLAGANFALL
			1= Rankin 1: Schlaganfall mit funktionell irrelevantem neu- rologischen Defizit	
			2 = Rankin 2: leichter Schlagan- fall mit funktionell geringgra- digem Defizit und / oder	
			leichter Aphasie 3 = Rankin 3: mittelschwerer	
			Schlaganfall mit deutlichem Defizit mit erhaltener Gehfä- higkeit und / oder mittel- schwerer Aphasie	
			4 = Rankin 4: schwerer Schlagan-	
			fall, Gehen nur mit Hilfe mög- lich und / oder komplette Aphasie	
			5 = Rankin 5: invalidisierender Schlaganfall: Patient ist bett- lägerig bzw. rollstuhlpflichtig	
45:PROZ	Wievielter Eingriff während dieses Auf- enthaltes?	М	-	LFDNREINGRIFF
47:PROZ	OP-Datum	М	-	OPDATUM

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
49:PROZ	Koronarchirurgie	М	0 = nein	KORONARCHIRURGIE
50:PROZ	Aortenklappenein- griff	M	1= ja 0= nein 1= ja	AORTENKLAPPE
51:PROZ	Mitralklappeneingriff	М	0 = nein 1 = ja	MITREING
52:PROZ	weitere Eingriffe am Herzen oder an herz- nahen Gefäßen	М	0= nein 1= ja	WEITEINGR
53.1:PROZ	Eingriff an der Tri- kuspidalklappe	К	1= ja	TRIKUSP
53.2:PROZ	Eingriff an der Pul- monalklappe	К	1= ja	PULMKL
55:PROZ	Dringlichkeit	М	1= elektiv 2= dringlich 3= Notfall 4= Notfall (Reanimation / ultima ratio)	DRINGLICHKEIT
58:PROZ	Inotrope (präopera- tiv)	М	0 = nein 1 = ja	INOTROPEIV
59:PROZ	(präoperativ) mecha- nische Kreislaufun- terstützung	M	0 = nein 1 = ja, IABP 2 = ja, ECLS/VA-ECMO 3 = ja, andere	KREISLAUFUNTERSTUET- ZUNG
71:MKE	Zugang (MKE)	M	<ul> <li>1= konventionelle Sternotomie</li> <li>2= minimalinvasiver operativer Zugang</li> <li>3= endovaskulärer Zugang, arteriell</li> <li>4= endovaskulärer Zugang, venös</li> <li>5= transapikaler Zugang</li> </ul>	ZUGANGMKE
103:B	zerebrales / zerebro- vaskuläres Ereignis bis zur Entlassung	М	0 = nein 1 = ja, ZNS, zerebrovaskulär (Blutung, Ischämie) 2 = ja, ZNS, andere	CEREBROEREIGNIS
106:B	Schweregrad eines neurologischen Defi- zits bei Entlassung	К	0 = Rankin 0: kein neurologisches Defizit nachweisbar	RANKINENTL

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname	
			1= Rankin 1: Schlaganfall mit funktionell irrelevantem neu- rologischem Defizit		
			2 = Rankin 2: leichter Schlagan- fall mit funktionell geringgra- digem Defizit und / oder leichter Aphasie		
			3 = Rankin 3: mittelschwerer Schlaganfall mit deutlichem Defizit mit erhaltener Gehfä- higkeit und / oder mittel- schwerer Aphasie		
			4= Rankin 4: schwerer Schlagan- fall, Gehen nur mit Hilfe mög- lich und / oder komplette Aphasie		
			5 = Rankin 5: invalidisierender Schlaganfall: Patient ist bett- lägerig bzw. rollstuhlpflichtig		
			6= Rankin 6: Schlaganfall mit tödlichem Ausgang		
EF*	Patientenalter am Aufnahmetag in Jah- ren	-	alter(GEBDATUM;AUFNDATUM)	alter	
EF*	Postoperative Ver- weildauer: Differenz in Tagen	-	ENTLDATUM - OPDATUM	poopvwdauer	
EF*	Verweildauer im Krankenhaus in Ta- gen	-	ENTLDATUM - AUFNDATUM	vwDauer	

<sup>\*</sup>Ersatzfeld im Exportformat

#### Eigenschaften und Berechnung

ID	392003		
Bezeichnung	Schlaganfall innerhalb von 30 Tagen		
Indikatortyp	Ergebnisindikator		
Art des Wertes	Qualitätsindikator		
Auswertungsjahr	2024		
Erfassungsjahr	2023		
Berichtszeitraum	Q1/2023 - Q1/2024		
Datenquelle	QS-Daten und Sozialdaten		
Bezug zum Verfahren	DeQS		
Berechnungsart	Logistische Regression (O/E)		
Referenzbereich 2023	≤ 3,78 (95. Perzentil)		
Referenzbereich 2022	-		
Erläuterung zum Referenzbereich 2023	-		
Erläuterung zum Stellungnahme- verfahren 2023	-		
Methode der Risikoadjustierung	Logistische Regression		
Erläuterung der Risikoadjustie- rung	-		
Rechenregeln	Zähler		
	Patientinnen und Patienten mit postprozeduralem zerebrovaskulären Ereignis mit deutlichem neurologischen Defizit bei Entlassung (Rankin ≥ 3) oder mit Schlaganfalldiagnose beim stationärem Aufenthalt oder bei erneuter stationärer Aufnahme innerhalb von 30 Tagen nach dem Eingriff bzw. mit neurologischer Komplexbehandlung eines akuten Schlaganfalls bis 30 Tagen nach dem Eingriff		
	Nenner		
	Alle Patientinnen und Patienten, die in ihrem ersten Eingriff während des stationären Aufenthalts einen isolierten kathetergestützten Eingriff an der Mitralklappe erhalten haben, ohne neurologische Erkrankung des ZNS oder mit nicht nachweisbarem präoperativen neurologischen Defizit (Rankin 0) bzw. ohne Subarachnoidalblutung, ohne zerebrales Aneurysma, ohne arteriovenöse Fistel, ohne intrakranielle Verletzung und ohne bösartige oder gutartige Neubildung des Zentralnervensystems		
	0 (observed)		
	Beobachtete Anzahl an Patientinnen und Patienten mit postprozeduralem zerebrovaskulären Ereignis mit deutlichem neurologischen Defizit bei Entlassung (Rankin≥3) oder mit Schlaganfalldiagnose beim		

Endgültige Rechenregeln für das Auswertungsjahr 2024 nach DeQS-RL KCHK-MK-KATH - Kathetergestützte isolierte Mitralklappeneingriffe ID: 392003

	stationärem Aufenthalt oder bei erneuter stationärer Aufnahme innerhalb von 30 Tagen nach dem Eingriff bzw. mit neurologischer Komplexbehandlung eines akuten Schlaganfalls bis 30 Tagen nach dem Eingriff				
	E (expected)				
	Erwartete Anzahl an Patientinnen und Patienten mit postprozeduralem zerebrovaskulären Ereignis mit deutlichem neurologischen Defizit bei Entlassung (Rankin ≥ 3) oder mit Schlaganfalldiagnose beim stationärem Aufenthalt oder bei erneuter stationärer Aufnahme innerhalb von 30 Tagen nach dem Eingriff bzw. mit neurologischer Komplexbehandlung eines akuten Schlaganfalls bis 30 Tagen nach dem Eingriff, risikoadjustiert nach logistischem MKKathScore für ID 392003.				
Erläuterung der Rechenregel	-				
Teildatensatzbezug	HCH:B				
Zähler (Formel)					
Nenner (Formel)					
Kalkulatorische Kennzahlen	0 (observed)				
	Art des Wertes	Kalkulatorische Kennzahl			
	ID				
	Bezug zu QS-Ergebnis- sen	392003			
	Bezug zum Verfahren	DeQS			
	Sortierung	-			
	Rechenregel	Beobachtete Anzahl an Patientinnen und Patienten mit postprozeduralem zerebrovaskulären Ereignis mit deutlichem neurologischen Defizit bei Entlassung (Rankin ≥ 3) oder mit Schlaganfalldiagnose beim stationärem Aufenthalt oder bei erneuter stationärer Aufnahme innerhalb von 30 Tagen nach dem Eingriff bzw. mit neurologischer Komplexbehandlung eines akuten Schlaganfalls bis 30 Tagen nach dem Eingriff			
	Operator	Anzahl			
	Teildatensatzbezug	HCH:B			
	Zähler	fn_Schlaganfall_OPS_ICD_30d   (CEREBRO- EREIGNIS %==% 1 & RANKINENTL %in% c(3,4,5,6))			
	Nenner	fn_lstErsteOP & fn_OPistKCHK_MKKath & fn_GG_SDAT & (NEUROLOGISCHEERKRANKUNGEN %==% 0 I NEUROLOGISCHEERKRANKUNGEN %==% 3			

		RANKINSCHLAGANFALL %==% 0) &   !(fn_Schlaganfall_ICD_30d_Ausschluss)		
	Darstellung	-		
	Grafik	-		
	E (expected)			
	Art des Wertes	Kalkulatorische Kennzahl		
	ID			
	Bezug zu QS-Ergebnis- sen	392003		
	Bezug zum Verfahren	DeQS		
	Sortierung	-		
	Rechenregel	Erwartete Anzahl an Patientinnen und Patienten mit postprozeduralem zerebrovaskulären Ereignis mit deutlichem neurologischen Defizit bei Entlassung (Rankin ≥ 3) oder mit Schlaganfalldiagnose beim stationärem Aufenthalt oder bei erneuter stationärer Aufnahme innerhalb von 30 Tagen nach dem Eingriff bzw. mit neurologischer Komplexbehandlung eines akuten Schlaganfalls bis 30 Tagen nach dem Eingriff, risikoadjustiert nach logistischem MKKathScore für ID 392003.		
	Operator	Summe		
	Teildatensatzbezug	HCH:B		
	Zähler	fn_MKKathScore_392003		
	Nenner	fn_lstErste0P & fn_OPistKCHK_MKKath & fn_GG_SDAT & (NEUROLOGISCHEERKRANKUNGEN %==% 0   NEUROLOGISCHEERKRANKUNGEN %==% 3   RANKINSCHLAGANFALL %==% 0) & !(fn_Schlaganfall_ICD_30d_Ausschluss)		
	Darstellung	-		
	Grafik	-		
Verwendete Funktionen	fn_GG_SDAT fn_IstErsteOP fn_MKKathScore_392003 fn_OPDATUM fn_OPDATUM_SPEZ2O fn_OPistKCHK_MKKath	3		

Endgültige Rechenregeln für das Auswertungsjahr 2024 nach DeQS-RL KCHK-MK-KATH - Kathetergestützte isolierte Mitralklappeneingriffe ID: 392003

	fn_Poopvwdauer_LfdNrEingriff fn_Schlaganfall_ICD_30d_Ausschluss fn_Schlaganfall_0PS_ICD_30d
Verwendete Listen	ICD_HCH_Schlaganfall ICD_HCH_Schlaganfall_Ausschluss OPS_HCH_Schlaganfall
Darstellung	-
Grafik	-
Vergleichbarkeit mit Vorjahreser- gebnissen	Nicht vergleichbar
Erläuterung der Vergleichbarkeit zum Vorjahr	Aufgrund der Einführung einer Risikoadjustierung sind die Ergebnisse des Auswertungsjahres 2024 nicht mit den Werten der Vorjahresauswertung vergleichbar.
Begründung der Änderungen der endgültigen gegenüber den pros- pektiven Rechenregeln	-

#### Risikofaktoren

Transformation: Logit								
Referenzwahrscheinlichkeit: 0,807 % (Odds: 0,008)								
Risikofaktor	Regressionskoeffi- zient	Std Fehler	z-Wert	Odds- Ratio	95 %-Vertrauens- bereich			
Konstante	-4,811882630291170	0,314	-15,333	-	-			
Alter über 50 Jahren (Anzahl Lebensjahre)	-0,000259262571809	0,010	-0,027	1,000	0,981 - 1,019			
Geschlecht: weiblich	0,355097573118021	0,156	2,276	1,426	1,051 - 1,936			
Myokardinfarkt <= 21 Tage zurück	1,066441225797330	0,314	3,396	2,905	1,570 - 5,376			
Kardiogener Schock inner- halb der letzten 48 Stunden	0,524390345451404	0,293	1,792	1,689	0,952 - 2,998			
Kardiogener Schock zwi- schen 48 Stunden und 21 Tage zurück	0,394328704702947	0,188	2,093	1,483	1,025 - 2,146			
Reanimation innerhalb der letzten 48 Stunden oder Not- fall (Reanimation / ultima ra- tio)	1,063287060491660	0,494	2,152	2,896	1,099 - 7,628			
Diabetes mellitus mit Insulin behandelt	0,327129750234189	0,245	1,333	1,387	0,857 - 2,244			
Arterielle Gefäßerkrankung: Arteria Carotis	0,379550864462608	0,270	1,405	1,462	0,861 - 2,482			
Inotrope i.v. (präoperativ)	0,674292932242473	0,329	2,049	1,963	1,030 - 3,741			
Neurologische Erkrankun- gen: Zerebrovaskulär oder Kombination mit nicht nach- weisbarem neurologischen Defizit	0,873027690571305	0,310	2,818	2,394	1,305 - 4,394			
(Präoperativ) mechanische Kreislaufunterstützung: ECLS/VA-ECMO oder andere	1,116488338637040	0,571	1,954	3,054	0,997 - 9,359			

# 392004: Endokarditis während des stationären Aufenthalts oder innerhalb von 90 Tagen

## **Verwendete Datenfelder**

Datenbasis: Spezifikation 2022

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
33:B	akute Infektion(en)	М	s. Anhang: AkuteInfektion	INFEKTIONAKUTHCH
45:PROZ	Wievielter Eingriff während dieses Auf- enthaltes?	М	-	LFDNREINGRIFF
47:PROZ	OP-Datum	М	-	OPDATUM
49:PROZ	Koronarchirurgie	М	0 = nein 1 = ja	KORONARCHIRURGIE
50:PROZ	Aortenklappenein- griff	М	0 = nein 1= ja	AORTENKLAPPE
51:PROZ	Mitralklappeneingriff	М	0 = nein 1 = ja	MITREING
52:PROZ	weitere Eingriffe am Herzen oder an herz- nahen Gefäßen	М	0 = nein 1 = ja	WEITEINGR
53.1:PROZ	Eingriff an der Tri- kuspidalklappe	К	1= ja	TRIKUSP
53.2:PROZ	Eingriff an der Pul- monalklappe	K	1= ja	PULMKL
54:PROZ	Zugang	M	<ul> <li>1= konventionelle Sternotomie</li> <li>2= minimalinvasiver operativer Zugang</li> <li>3= endovaskulärer Zugang, arteriell</li> <li>4= endovaskulärer Zugang, venös</li> <li>5= transapikaler Zugang</li> </ul>	ZUGANGHCH
97:B	postprozedural neu aufgetretene Endo- karditis	М	0 = nein 1 = ja	ENDOKARD
EF*	Postoperative Ver- weildauer: Differenz in Tagen	-	ENTLDATUM - OPDATUM	poopvwdauer

Endgültige Rechenregeln für das Auswertungsjahr 2024 nach DeQS-RL KCHK-MK-KATH - Kathetergestützte isolierte Mitralklappeneingriffe ID: 392004

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
EF*	Verweildauer im Krankenhaus in Ta- gen	-	ENTLDATUM - AUFNDATUM	vwDauer

 $<sup>{}^*\</sup>mathsf{Ersatzfeld}\ \mathsf{im}\ \mathsf{Exportformat}$ 

ID	392004	
Bezeichnung	Endokarditis während des stationären Aufenthalts oder innerhalb von 90 Tagen	
Indikatortyp	Ergebnisindikator	
Art des Wertes	Qualitätsindikator	
Auswertungsjahr	2024	
Erfassungsjahr	2022	
Berichtszeitraum	Q1/2022 - Q4/2023	
Datenquelle	QS-Daten und Sozialdaten	
Bezug zum Verfahren	DeQS	
Berechnungsart	Ratenbasiert	
Referenzbereich 2022	≤ 3,44 % (95. Perzentil)	
Referenzbereich 2021	≤ 3,46 % (95. Perzentil)	
Erläuterung zum Referenzbereich 2022	-	
Erläuterung zum Stellungnahme- verfahren 2022	-	
Methode der Risikoadjustierung	Keine weitere Risikoadjustierung	
Erläuterung der Risikoadjustie- rung	-	
Rechenregeln	Zähler	
	Patientinnen und Patienten mit einer Endokarditis innerhalb von 90 Tagen nach dem Eingriff	
	Nenner	
	Alle Patientinnen und Patienten, die in ihrem ersten Eingriff während des stationären Aufenthalts einen isolierten kathetergestützten Ein- griff an der Mitralklappe erhalten haben und ohne präoperative Endo- karditis	
Erläuterung der Rechenregel	-	
Teildatensatzbezug	HCH:B	
Zähler (Formel)	fn_Endokard_ICD_90d   ENDOKARD %==% 1	
Nenner (Formel)	fn_lstErsteOP & fn_OPistKCHK_MKKath_SPEZ22 & fn_GG_SDAT & MITREING %==% 1 & !(INFEKTIONAKUTHCH %any_in% c(5))	
Verwendete Funktionen	fn_Endokard_ICD_90d fn_GG_SDAT	

Endgültige Rechenregeln für das Auswertungsjahr 2024 nach DeQS-RL KCHK-MK-KATH - Kathetergestützte isolierte Mitralklappeneingriffe ID: 392004

	fn_lstErste0P fn_0PDATUM fn_0PDATUM_SPEZ20 fn_0PistKCHK_MKKath_SPEZ22 fn_Poopvwdauer_LfdNrEingriff
Verwendete Listen	ICD_HCH_Endokarditis
Darstellung	-
Grafik	-
Vergleichbarkeit mit Vorjahreser- gebnissen	Vergleichbar
Erläuterung der Vergleichbarkeit zum Vorjahr	-
Begründung der Änderungen der endgültigen gegenüber den pros- pektiven Rechenregeln	-

# 392005: Schwerwiegende eingriffsbedingte Komplikationen innerhalb von 90 Tagen

## **Verwendete Datenfelder**

Datenbasis: Spezifikation 2022

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
22:B	Herzrhythmus	М	1= Sinusrhythmus 2= Vorhofflimmern 9= anderer Herzrhythmus	AUFNRHYTHMUS
33:B	akute Infektion(en)	М	s. Anhang: AkuteInfektion	INFEKTIONAKUTHCH
45:PROZ	Wievielter Eingriff während dieses Auf- enthaltes?	М	-	LFDNREINGRIFF
47:PROZ	0P-Datum	М	-	OPDATUM
49:PROZ	Koronarchirurgie	М	0 = nein 1 = ja	KORONARCHIRURGIE
50:PROZ	Aortenklappenein- griff	М	0 = nein 1 = ja	AORTENKLAPPE
51:PR0Z	Mitralklappeneingriff	М	0= nein 1= ja	MITREING
52:PROZ	weitere Eingriffe am Herzen oder an herz- nahen Gefäßen	М	0 = nein 1 = ja	WEITEINGR
53.1:PR0Z	Eingriff an der Tri- kuspidalklappe	К	1= ja	TRIKUSP
53.2:PR0Z	Eingriff an der Pul- monalklappe	К	1= ja	PULMKL
54:PROZ	Zugang	М	<ul> <li>1= konventionelle Sternotomie</li> <li>2= minimalinvasiver operativer Zugang</li> <li>3= endovaskulärer Zugang, arteriell</li> <li>4= endovaskulärer Zugang, venös</li> <li>5= transapikaler Zugang</li> </ul>	ZUGANGHCH
EF*	Postoperative Ver- weildauer: Differenz in Tagen	-	ENTLDATUM - OPDATUM	poopvwdauer

Endgültige Rechenregeln für das Auswertungsjahr 2024 nach DeQS-RL KCHK-MK-KATH - Kathetergestützte isolierte Mitralklappeneingriffe ID: 392005

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
EF*	Verweildauer im Krankenhaus in Ta- gen	-	ENTLDATUM - AUFNDATUM	vwDauer

<sup>\*</sup>Ersatzfeld im Exportformat

ID	392005
_	Schwerwiegende eingriffsbedingte Komplikationen innerhalb von 90 Tagen
Indikatortyp	Ergebnisindikator
Art des Wertes	Qualitätsindikator
Auswertungsjahr	2024
Erfassungsjahr	2022
Berichtszeitraum	Q1/2022 - Q4/2023
Datenquelle	QS-Daten und Sozialdaten
Bezug zum Verfahren	DeQS
Berechnungsart	Ratenbasiert
Referenzbereich 2022	≤ 21,08 % (95. Perzentil)
Referenzbereich 2021	≤ 21,74 % (95. Perzentil)
Erläuterung zum Referenzbereich 2022	-
Erläuterung zum Stellungnahme- verfahren 2022	-
Methode der Risikoadjustierung	Keine weitere Risikoadjustierung
Erläuterung der Risikoadjustie- rung	-
	Zähler  Patientinnen und Patienten, die innerhalb von 90 Tagen nach dem Eingriff aufgrund der folgenden Komplikationen mit einer spezifischen  Diagnose erneut stationär aufgenommen wurden oder bei denen innerhalb der 90 Tage aufgrund der folgenden Komplikationen mindestens eine spezifische Prozedur durchgeführt wurde:  therapiebedürftige zugangsassoziierte Gefäßkomplikation  therapiebedürftige zugangsassoziierte Infektion  mechanische Komplikation durch eingebrachtes Fremdmaterial  paravalvuläre Leckage  neu aufgetretenes Vorhofflimmern/-flattern  Nenner  Alle Patientinnen und Patienten, die in ihrem ersten Eingriff während des stationären Aufenthalts einen isolierten kathetergestützten Eingriff an der Mitralklappe erhalten haben
Erläuterung der Rechenregel	-
	HCH:B

Zähler (Formel)	fn_Kompl_Infektionen_OPS_ICD_90d   fn_Kompl_Gefaesskompl_OPS_ICD_90d   fn_Kompl_mechanisch_OPS_ICD_90d   fn_Kompl_Vorhoffl_ICD_90d	
Nenner (Formel)	fn_lstErsteOP & fn_OPistKCHK_MKKath_SPEZ22 & fn_GG_SDAT & MITREING %==%1	
Verwendete Funktionen	fn_GG_SDAT fn_IstErste0P fn_Kompl_Gefaesskompl_OPS_ICD_90d fn_Kompl_Infektionen_OPS_ICD_90d fn_Kompl_mechanisch_OPS_ICD_90d fn_Kompl_Vorhoffl_ICD_90d fn_OPDATUM fn_OPDATUM_SPEZ20 fn_OPistKCHK_MKKath_SPEZ22 fn_Poopvwdauer_LfdNrEingriff	
Verwendete Listen	ICD_HCH_Komplikationen_Gefaesskomplikationen ICD_HCH_Komplikationen_Infektionen ICD_HCH_Komplikationen_mechanisch ICD_HCH_Komplikationen_Vorhofflimmern OPS_HCH_Komplikationen_Gefaesskomplikationen OPS_HCH_Komplikationen_Infektionen OPS_HCH_Komplikationen_mechanisch	
Darstellung	-	
Grafik	-	
Vergleichbarkeit mit Vorjahreser- gebnissen	Vergleichbar	
Erläuterung der Vergleichbarkeit zum Vorjahr	-	
Begründung der Änderungen der endgültigen gegenüber den pros- pektiven Rechenregeln	-	

# 392007: Rehospitalisierung aufgrund einer Herzinsuffizienz innerhalb eines Jahres

Qualitätsziel	Möglichst wenige Rehospitalisierungen aufgrund einer Herzinsuffizienz innerhalb ei-
	nes Jahres

## Hintergrund

Eine erneute stationäre Aufnahme nach einem kardialen Eingriff stellt ein relevantes Ereignis dar. Dies geht häufig mit einem verschlechterten Zustand der Patientinnen und Patienten einher und kann möglicherweise auf postprozedurale Komplikationen und eine erhöhte Mortalität hindeuten (Keßler et al. 2019, Nickenig et al. 2014). Die Rehospitalisierung aufgrund einer Herzinsuffizienz innerhalb eines Jahres kann deshalb mit der Versorgungsqualität in Verbindung gebracht werden (Fischer et al. 2014). Dabei sollen krankheitsspezifische bzw. notfallmäßige Wiederaufnahmen betrachtet werden, die mit der ursprünglich durchgeführten Maßnahme im Zusammenhang stehen (Fischer et al. 2014). Kathetergestützte Mitralklappeneingriffe stellen für Patientinnen und Patienten mit erhöhtem bzw. hohem Operationsrisiko eine geeignete Therapieoption dar (Baumgartner et al. 2017). In einer Studie wurde bei diesen Patientinnen und Patienten ein Jahr vor dem kathetergestützten Mitralklappeneingriff eine deutlich höhere Rehospitalisierungsrate aufgrund einer Herzinsuffizienz beobachtet als ein Jahr nach dem Eingriff (Lim et al. 2014). Nach einem kathetergestützten Mitralklappeneingriff wird die Rehospitalisierungsrate aufgrund einer Herzinsuffizienz innerhalb eines Jahres mit 19,8 % bis 22,8 % angegeben (Glower et al. 2014, Nickenig et al. 2014).

Erfasst werden Patientinnen und Patienten mit einer Rehospitalisierung aufgrund einer Herzinsuffizienz innerhalb eines Jahres nach einem kathetergestützten Mitralklappeneingriff.

## **Verwendete Datenfelder**

Datenbasis: Spezifikation 2022

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
45:PROZ	Wievielter Eingriff während dieses Auf- enthaltes?	М	-	LFDNREINGRIFF
47:PROZ	OP-Datum	М	-	OPDATUM
49:PROZ	Koronarchirurgie	М	0 = nein 1 = ja	KORONARCHIRURGIE
50:PROZ	Aortenklappenein- griff	М	0 = nein 1 = ja	AORTENKLAPPE
51:PR0Z	Mitralklappeneingriff	М	0= nein 1= ja	MITREING
52:PROZ	weitere Eingriffe am Herzen oder an herz- nahen Gefäßen	М	0= nein 1= ja	WEITEINGR
53.1:PR0Z	Eingriff an der Tri- kuspidalklappe	К	1= ja	TRIKUSP
53.2:PROZ	Eingriff an der Pul- monalklappe	К	1= ja	PULMKL
54:PROZ	Zugang	М	<ul> <li>1= konventionelle Sternotomie</li> <li>2= minimalinvasiver operativer Zugang</li> <li>3= endovaskulärer Zugang, arteriell</li> <li>4= endovaskulärer Zugang, venös</li> <li>5= transapikaler Zugang</li> </ul>	ZUGANGHCH
EF*	Postoperative Ver- weildauer: Differenz in Tagen	-	ENTLDATUM - OPDATUM	poopvwdauer
EF*	Verweildauer im Krankenhaus in Ta- gen	-	ENTLDATUM - AUFNDATUM	vwDauer

<sup>\*</sup>Ersatzfeld im Exportformat

ID	392007	
Bezeichnung	Rehospitalisierung aufgrund einer Herzinsuffizienz innerhalb eines Jahres	
Indikatortyp	Ergebnisindikator	
Art des Wertes	Qualitätsindikator	
Auswertungsjahr	2024	
Erfassungsjahr	2022	
Berichtszeitraum	Q1/2022 - Q4/2023	
Datenquelle	QS-Daten und Sozialdaten	
Bezug zum Verfahren	DeQS	
Berechnungsart	Ratenbasiert	
Referenzbereich 2022	≤ 39,00 % (95. Perzentil)	
Referenzbereich 2021	≤ 41,22 % (95. Perzentil)	
Erläuterung zum Referenzbereich 2022	-	
Erläuterung zum Stellungnahme- verfahren 2022	-	
Methode der Risikoadjustierung	Keine weitere Risikoadjustierung	
Erläuterung der Risikoadjustie- rung	-	
Rechenregeln	Zähler	
	Patientinnen und Patienten mit Rehospitalisierung aufgrund einer Herzinsuffizienz innerhalb eines Jahres nach dem Eingriff	
	Nenner	
	Alle Patientinnen und Patienten, die in ihrem ersten Eingriff während des stationären Aufenthalts einen isolierten kathetergestützten Ein- griff an der Mitralklappe erhalten haben	
Erläuterung der Rechenregel	-	
Teildatensatzbezug	HCH:B	
Zähler (Formel)	fn_Rehosp_Herzinsuff_ICD_HD_365d	
Nenner (Formel)	fn_lstErsteOP & fn_OPistKCHK_MKKath_SPEZ22 & fn_GG_SDAT & MITREING %==% 1	
Verwendete Funktionen	fn_GG_SDAT fn_IstErsteOP fn_OPDATUM fn_OPDATUM_SPEZ20	

Endgültige Rechenregeln für das Auswertungsjahr 2024 nach DeQS-RL KCHK-MK-KATH - Kathetergestützte isolierte Mitralklappeneingriffe ID: 392007

	fn_OPistKCHK_MKKath_SPEZ22 fn_Poopvwdauer_LfdNrEingriff fn_Rehosp_Herzinsuff_ICD_HD_365d
Verwendete Listen	ICD_HCH_Herzinsuffizienz
Darstellung	-
Grafik	-
Vergleichbarkeit mit Vorjahreser- gebnissen	Vergleichbar
Erläuterung der Vergleichbarkeit zum Vorjahr	-
Begründung der Änderungen der endgültigen gegenüber den pros- pektiven Rechenregeln	-

# **Gruppe: Reintervention bzw. Reoperation**

Bezeichnung Gruppe Reintervention bzw. Reoperation	
Qualitätsziel	Möglichst wenige Reinterventionen bzw. Reoperationen

#### Hintergrund

Ein wichtiges Qualitätsziel eines kathetergestützten Mitralklappeneingriffs ist die möglichst seltene Durchführung von Reinterventionen bzw. Reoperationen. Die Indikatoren "Erneuter Mitralklappeneingriff innerhalb von 30 Tagen" und "Erneuter Mitralklappeneingriff innerhalb eines Jahres" werden in der Gruppe "Reintervention bzw. Reoperation" einzeln erfasst. In der amerikanischen Leitlinie für Herzklappenerkrankungen gelten Reoperationen als schwere klinische Komplikationen. Sie werden häufig notwendig bei relevanter prothetischer Dysfunktion der Herzklappe, einer Dehiszenz, einer prothetischen Klappenendokarditis und paravalvulären Leckagen sowie bei Klappenthrombosen oder klappenbedingter schwerer intravasaler Hämolyse (Nishimura et al. 2017).

Erneuter Mitralklappeneingriff innerhalb von 30 Tagen (ID 392008)

Erneute Eingriffe an einer Mitralklappenprothese innerhalb von 30 Tagen stellen ein wesentliches Untersuchungsmerkmal in wissenschaftlichen Studien dar (Philip et al. 2014). Ursächlich für einen erneuten Mitralklappeneingriff können technische oder klappenbezogene Komplikationen wie eine Infektion, ein Fortschreiten der Mitralklappeninsuffizienz bzw. -stenose oder eine Thrombose sein. Ein systematischer Review berichtet von erneuten Mitraclip-Eingriffen innerhalb von 30 Tagen bei bis zu 4,2 % der Patientinnen und Patienten, die initial einen solchen Eingriff erhalten hatten (Philip et al. 2014). Laut des deutschen Mitralklappenregisters (TRAMI) treten inhospitale Re-Eingriffe an der Mitralklappe mit einer Häufigkeit von bis zu 5,2 % auf, wobei ca. 2/3 der Patientinnen und Patienten einen offen-chirurgischen Eingriff und ca. 1/3 einen erneuten kathetergestützten Eingriff erhielten (Baldus et al. 2012).

Erfasst werden Patientinnen und Patienten, die einen erneuten Mitralklappeneingriff innerhalb von 30 Tagen nach einem kathetergestützten Mitralklappeneingriff erhalten haben.

Erneuter Mitralklappeneingriff innerhalb eines Jahres (ID 392009)

Erneute Eingriffe an einer Mitralklappenprothese innerhalb eines Jahres stellen ein wesentliches Untersuchungsmerkmal in wissenschaftlichen Studien dar (Philip et al. 2014). Das Wiederauftreten einer schwerwiegenden Mitralklappeninsuffizienz ist speziell nach Clip-Rekonstruktion eine relevante Ursache für einen erneuten Eingriff (Feldman et al. 2011). Basierend auf einer Meta-Analyse wurde bei 4 %

Endgültige Rechenregeln für das Auswertungsjahr 2024 nach DeQS-RL KCHK-MK-KATH - Kathetergestützte isolierte Mitralklappeneingriffe Gruppe: Reintervention bzw. Reoperation

bzw. 10 % der Patientinnen und Patienten mit funktioneller bzw. degenerativer Mitralklappeninsuffizienz nach isolierter kathetergestützter Clip-Rekonstruktion innerhalb des ersten Jahres ein erneuter offen-chirurgisch durchgeführter Mitralklappeneingriff notwendig (Chiarito et al. 2018). Im Rahmen der externen Qualitätssicherung werden sowohl Re-Eingriffe bei Patientinnen und Patienten mit Mitralklappeninsuffizienz als auch bei Patientinnen und Patienten mit Mitralklappenstenose erfasst. Inwieweit sich ein erneuter Mitralklappeneingriff für Patientinnen und Patienten mit verschiedenen initialen Vitien darstellt, bleibt abzuwarten.

Erfasst werden Patientinnen und Patienten, die einen erneuten Mitralklappeneingriff innerhalb eines Jahres nach einem kathetergestützten Mitralklappeneingriff erhalten haben.

# 392008: Erneuter Mitralklappeneingriff innerhalb von 30 Tagen

## **Verwendete Datenfelder**

Datenbasis: Spezifikation 2023

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
45:PROZ	Wievielter Eingriff während dieses Auf- enthaltes?	М	-	LFDNREINGRIFF
47:PROZ	OP-Datum	М	-	OPDATUM
49:PROZ	Koronarchirurgie	М	0 = nein 1 = ja	KORONARCHIRURGIE
50:PROZ	Aortenklappenein- griff	М	0 = nein 1 = ja	AORTENKLAPPE
51:PR0Z	Mitralklappeneingriff	М	0= nein 1= ja	MITREING
52:PROZ	weitere Eingriffe am Herzen oder an herz- nahen Gefäßen	М	0= nein 1= ja	WEITEINGR
53.1:PR0Z	Eingriff an der Tri- kuspidalklappe	К	1= ja	TRIKUSP
53.2:PROZ	Eingriff an der Pul- monalklappe	К	1= ja	PULMKL
71:MKE	Zugang (MKE)	М	<ul> <li>1= konventionelle Sternotomie</li> <li>2= minimalinvasiver operativer Zugang</li> <li>3= endovaskulärer Zugang, arteriell</li> <li>4= endovaskulärer Zugang, venös</li> <li>5= transapikaler Zugang</li> </ul>	ZUGANGMKE
EF*	Postoperative Ver- weildauer: Differenz in Tagen	-	ENTLDATUM - OPDATUM	poopvwdauer
EF*	Verweildauer im Krankenhaus in Ta- gen	-	ENTLDATUM - AUFNDATUM	vwDauer

<sup>\*</sup>Ersatzfeld im Exportformat

ID	392008	
Bezeichnung	Erneuter Mitralklappeneingriff innerhalb von 30 Tagen	
Indikatortyp	Ergebnisindikator	
Art des Wertes	Qualitätsindikator	
Auswertungsjahr	2024	
Erfassungsjahr	2023	
Berichtszeitraum	Q1/2023 - Q1/2024	
Datenquelle	QS-Daten und Sozialdaten	
Bezug zum Verfahren	DeQS	
Berechnungsart	Ratenbasiert	
Referenzbereich 2023	≤ 16,82 % (95. Perzentil)	
Referenzbereich 2022	-	
Erläuterung zum Referenzbereich 2023	-	
Erläuterung zum Stellungnahme- verfahren 2023	-	
Methode der Risikoadjustierung	Keine weitere Risikoadjustierung	
Erläuterung der Risikoadjustie- rung	-	
Rechenregeln	Zähler Patientinnen und Patienten, bei denen innerhalb von 30 Tagen ein erneuter Mitralklappeneingriff durchgeführt wurde Nenner Alle Patientinnen und Patienten, die in ihrem ersten Eingriff während des stationären Aufenthalts einen isolierten kathetergestützten Eingriff an der Mitralklappe erhalten haben	
Erläuterung der Rechenregel	-	
Teildatensatzbezug	HCH:B	
Zähler (Formel)	fn_MK_Erneut_30d	
Nenner (Formel)	fn_lstErsteOP & fn_OPistKCHK_MKKath & fn_GG_SDAT & MITREING %==% 1	
Verwendete Funktionen	fn_GG_SDAT fn_IstErsteOP fn_MK_Erneut_30d fn_OPDATUM fn_OPDATUM_SPEZ20	

Endgültige Rechenregeln für das Auswertungsjahr 2024 nach DeQS-RL KCHK-MK-KATH - Kathetergestützte isolierte Mitralklappeneingriffe ID: 392008

	fn_OPistKCHK_MKKath fn_Poopvwdauer_LfdNrEingriff
Verwendete Listen	OPS_HCH_MK_Erneut
Darstellung	-
Grafik	-
Vergleichbarkeit mit Vorjahreser- gebnissen	Eingeschränkt vergleichbar
Erläuterung der Vergleichbarkeit zum Vorjahr	Aufgrund der Umstellung des Auswertungsjahres auf das dem Erfassungsjahr folgende Jahr bezieht sich die Vergleichbarkeit der Ergebnisse des Erfassungsjahres 2023 einmalig auf die Ergebnisse des Vorvorjahres und somit auf das Erfassungsjahr 2021. Aufgrund einer Anpassung im Einschlussfilter sind die Ergebnisse des Auswertungsjahres 2024 nur eingeschränkt mit den Werten der Vorjahresauswertung vergleichbar.
Begründung der Änderungen der endgültigen gegenüber den pros- pektiven Rechenregeln	-

# **392009: Erneuter Mitralklappeneingriff innerhalb eines Jahres**

## **Verwendete Datenfelder**

Datenbasis: Spezifikation 2022

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
45:PROZ	Wievielter Eingriff während dieses Auf- enthaltes?	М	-	LFDNREINGRIFF
47:PROZ	OP-Datum	М	-	OPDATUM
49:PROZ	Koronarchirurgie	М	0 = nein 1 = ja	KORONARCHIRURGIE
50:PROZ	Aortenklappenein- griff	М	0= nein 1= ja	AORTENKLAPPE
51:PROZ	Mitralklappeneingriff	М	0= nein 1= ja	MITREING
52:PROZ	weitere Eingriffe am Herzen oder an herz- nahen Gefäßen	М	0= nein 1= ja	WEITEINGR
53.1:PR0Z	Eingriff an der Tri- kuspidalklappe	К	1= ja	TRIKUSP
53.2:PROZ	Eingriff an der Pul- monalklappe	К	1= ja	PULMKL
54:PROZ	Zugang	M	<ul> <li>1= konventionelle Sternotomie</li> <li>2= minimalinvasiver operativer Zugang</li> <li>3= endovaskulärer Zugang, arteriell</li> <li>4= endovaskulärer Zugang, venös</li> <li>5= transapikaler Zugang</li> </ul>	ZUGANGHCH
EF*	Postoperative Ver- weildauer: Differenz in Tagen	-	ENTLDATUM - OPDATUM	poopvwdauer
EF*	Verweildauer im Krankenhaus in Ta- gen	-	ENTLDATUM - AUFNDATUM	vwDauer

<sup>\*</sup>Ersatzfeld im Exportformat

ID	392009	
Bezeichnung	Erneuter Mitralklappeneingriff innerhalb eines Jahres	
Indikatortyp	Ergebnisindikator	
Art des Wertes	Qualitätsindikator	
Auswertungsjahr	2024	
Erfassungsjahr	2022	
Berichtszeitraum	Q1/2022 - Q4/2023	
Datenquelle	QS-Daten und Sozialdaten	
Bezug zum Verfahren	DeQS	
Berechnungsart	Ratenbasiert	
Referenzbereich 2022	≤ 14,60 % (95. Perzentil)	
Referenzbereich 2021	≤ 18,70 % (95. Perzentil)	
Erläuterung zum Referenzbereich 2022	-	
Erläuterung zum Stellungnahme- verfahren 2022	-	
Methode der Risikoadjustierung	Keine weitere Risikoadjustierung	
Erläuterung der Risikoadjustie- rung	-	
Rechenregeln	Zähler	
	Patientinnen und Patienten, bei denen innerhalb eines Jahres ein erneuter Mitralklappeneingriff durchgeführt wurde	
	Nenner	
	Alle Patientinnen und Patienten, die in ihrem ersten Eingriff während des stationären Aufenthalts einen isolierten kathetergestützten Ein- griff an der Mitralklappe erhalten haben	
Erläuterung der Rechenregel	-	
Teildatensatzbezug	HCH:B	
Zähler (Formel)	fn_MK_Erneut_365d	
Nenner (Formel)	fn_IstErsteOP & fn_OPistKCHK_MKKath_SPEZ22 & fn_GG_SDAT & MITREING %==% 1	
Verwendete Funktionen	fn_GG_SDAT fn_lstErsteOP fn_MK_Erneut_365d fn_OPDATUM fn_OPDATUM_SPEZ20	

Endgültige Rechenregeln für das Auswertungsjahr 2024 nach DeQS-RL KCHK-MK-KATH - Kathetergestützte isolierte Mitralklappeneingriffe ID: 392009

	fn_OPistKCHK_MKKath_SPEZ22 fn_Poopvwdauer_LfdNrEingriff	
Verwendete Listen	OPS_HCH_MK_Erneut	
Darstellung	-	
Grafik	-	
Vergleichbarkeit mit Vorjahreser- gebnissen	Vergleichbar	
Erläuterung der Vergleichbarkeit zum Vorjahr	-	
Begründung der Änderungen der endgültigen gegenüber den pros- pektiven Rechenregeln	-	

# **Gruppe: Sterblichkeit**

Bezeichnung Gruppe	Sterblichkeit
Qualitätsziel	Möglichst wenige Todesfälle

#### Hintergrund

Die Sterblichkeit ist ein wesentliches Untersuchungsmerkmal in wissenschaftlichen Studien zur Beurteilung der klinischen Ergebnisse nach kathetergestützten Mitralklappeneingriffen (Akins et al. 2008).

Die Zusammensetzung der Patientengruppen kann sich im Hinblick auf ihre persönlichen Risiken zwischen verschiedenen Krankenhäusern stark unterscheiden. Um faire Vergleiche zwischen den Krankenhäusern zu ermöglichen, soll dies durch Verwendung eines Risikoadjustierungsmodells in der Berechnung der einzelnen Qualitätsindikatoren berücksichtigt werden. Die Aussagen zur Ergebnisqualität eines Krankenhauses hinsichtlich der Sterblichkeit werden also in Abhängigkeit des Risikoprofils der dort behandelten Patientinnen und Patienten (Patientenkollektiv) dargestellt. Die Transparenzkennzahl "Sterblichkeit im Krankenhaus nach elektiver/dringlicher Operation" und die Indikatoren "Sterblichkeit im Krankenhaus", "Sterblichkeit innerhalb von 30 Tagen" und "Sterblichkeit innerhalb eines Jahres" werden in der Gruppe "Sterblichkeit" einzeln erfasst.

Sterblichkeit im Krankenhaus nach elektiver/dringlicher Operation (ID 392010) und Sterblichkeit im Krankenhaus (ID 392011)

Die Sterblichkeit im Krankenhaus wird häufig zur Beurteilung der Ergebnisqualität nach kathetergestützten kardialen Eingriffen herangezogen. Für Patientinnen und Patienten mit symptomatischer, nicht operabler hochgradiger Mitralklappeninsuffizienz bzw. mit hohem Operationsrisiko wird derzeit eher ein kathetergestützter Mitralklappeneingriff (mittels Clip-Rekonstruktion) empfohlen, da dieses minimalinvasive Vorgehen mit einem geringeren Risiko und einer geringeren Mortalität in dieser Patientengruppe assoziiert wird (Baumgartner et al. 2017, Boekstegers et al. 2013). Die Mortalität im Krankenhaus nach einem kathetergestützten Mitralklappeneingriff wird derzeit mit bis zu 2,9 % angegeben (Baldus et al. 2012, Beckmann et al. 2019, Nickenig et al. 2014). Im Rahmen der vergleichenden externen Qualitätssicherung sind Aussagen zur Ergebnisqualität eines Krankenhauses jedoch nur unter Berücksichtigung der Tatsache möglich, dass Patientinnen und Patienten nicht erfasst werden, die frühzeitig in ein anderes Krankenhaus verlegt werden und dann dort versterben. Daher wurde ein weiterer Qualitätsindikator entwickelt, der die Sterblichkeit innerhalb von 30 Tagen erfasst.

Erfasst werden Patientinnen und Patienten, die während des stationären Aufenthalts im Krankenhaus verstorben sind. Während die Transparenzkennzahl "Sterblichkeit im Krankenhaus nach elekti-

Endgültige Rechenregeln für das Auswertungsjahr 2024 nach DeQS-RL KCHK-MK-KATH - Kathetergestützte isolierte Mitralklappeneingriffe Gruppe: Sterblichkeit

ver/dringlicher Operation" die Rohe Rate anzeigt, erfolgt für den Indikator "Sterblichkeit im Krankenhaus" eine Risikoadjustierung, indem das Verhältnis der tatsächlich beobachteten Todesfälle "O" zu der Anzahl der mathematisch-statistisch erwarteten Todesfälle "E" (unter Berücksichtigung des erfassten Risikoprofils der behandelten Patientinnen und Patienten nach logistischem MKL-Kath-Score) gebildet wird. Das Modell zur Risikoadjustierung der Sterblichkeit im Krankenhaus nach kathetergestützten Mitralklappeneingriffen wurde gemeinsam mit der Bundesfachgruppe Herzchirurgie entwickelt.

#### Sterblichkeit innerhalb von 30 Tagen (ID 392012)

Die Sterblichkeit innerhalb von 30 Tagen ist, unabhängig von der Krankenhausverweildauer der Patientinnen und Patienten, ein wesentliches Untersuchungsmerkmal in wissenschaftlichen Studien zu kathetergestützten Mitralklappeneingriffen (Attizzani et al. 2015, Glower et al. 2014, Philip et al. 2014). Das Risiko innerhalb von 30 Tagen nach dem Eingriff zu versterben wird unter anderem von dem präoperativen Zustand der Patientinnen und Patienten beeinflusst (Adamo et al. 2015, Nashef et al. 2012). Die Mortalität innerhalb von 30 Tagen nach einem kathetergestützten Mitralklappeneingriff wird derzeit mit bis zu 4,8 % angegeben (Glower et al. 2014, Philip et al. 2014, Vakil et al. 2014).

Erfasst werden Patientinnen und Patienten, die innerhalb von 30 Tagen nach dem Eingriff verstorben sind.

#### Sterblichkeit innerhalb eines Jahres (ID 392013)

Die Sterblichkeit innerhalb eines Jahres ist ein wesentliches Follow-up-Untersuchungsmerkmal in wissenschaftlichen Studien nach einem kathetergestützten Mitralklappeneingriff (Attizzani et al. 2015, Glower et al. 2014, Philip et al. 2014). Insgesamt beeinflussen der präprozedurale Zustand der Patientinnen und Patienten sowie deren Komorbiditäten das Risiko, innerhalb eines Jahres nach dem Eingriff zu versterben (Adamo et al. 2015, Nashef et al. 2012). Bei insgesamt schlechtem Allgemeinzustand bzw. mehreren vorliegenden Risikofaktoren des Patientenkollektivs kann die Sterblichkeit innerhalb eines Jahres bei Patientinnen und Patienten nach einem kathetergestützten Mitralklappeneingriff erhöht oder auch vergleichbar mit einer operativen Behandlung sein (Boekstegers et al. 2013, Feldman et al. 2011, Hu und Zhao 2011). Nach einem kathetergestützten Mitralklappeneingriff wurden 1-Jahres-Mortalitätsraten von 15,3 % bis 19,7 % angegeben (Kalbacher et al. 2019, Nickenig et al. 2014). Bei Patientinnen und Patienten mit einem hohen präoperativen Risiko für einen offen-chirurgischen Eingriff kann die Mortalitätsrate innerhalb eines Jahres auch über 20 % betragen (Glower et al. 2014).

Erfasst werden Patientinnen und Patienten, die innerhalb eines Jahres nach dem Eingriff verstorben sind.

# 392010: Sterblichkeit im Krankenhaus nach elektiver/dringlicher Operation

## **Verwendete Datenfelder**

Datenbasis: Spezifikation 2023

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
45:PROZ	Wievielter Eingriff während dieses Auf- enthaltes?	М	-	LFDNREINGRIFF
49:PROZ	Koronarchirurgie	М	0 = nein 1 = ja	KORONARCHIRURGIE
50:PROZ	Aortenklappenein- griff	М	0 = nein 1 = ja	AORTENKLAPPE
51:PROZ	Mitralklappeneingriff	М	0 = nein 1 = ja	MITREING
52:PROZ	weitere Eingriffe am Herzen oder an herz- nahen Gefäßen	М	0= nein 1= ja	WEITEINGR
53.1:PR0Z	Eingriff an der Tri- kuspidalklappe	К	1= ja	TRIKUSP
53.2:PROZ	Eingriff an der Pul- monalklappe	К	1= ja	PULMKL
55:PROZ	Dringlichkeit	M	1= elektiv 2= dringlich 3= Notfall 4= Notfall (Reanimation / ultima ratio)	DRINGLICHKEIT
71:MKE	Zugang (MKE)	M	<ul> <li>1= konventionelle Sternotomie</li> <li>2= minimalinvasiver operativer Zugang</li> <li>3= endovaskulärer Zugang, arteriell</li> <li>4= endovaskulärer Zugang, venös</li> <li>5= transapikaler Zugang</li> </ul>	ZUGANGMKE
114.1:B	Entlassungsgrund	K	s. Anhang: EntlGrund	ENTLGRUND
EF*	Postoperative Ver- weildauer: Differenz in Tagen	-	ENTLDATUM - OPDATUM	poopvwdauer

<sup>\*</sup>Ersatzfeld im Exportformat

ID	392010
Bezeichnung	Sterblichkeit im Krankenhaus nach elektiver/dringlicher Operation
Indikatortyp	-
Art des Wertes	Transparenzkennzahl
Auswertungsjahr	2024
Erfassungsjahr	2023
Berichtszeitraum	Q1/2023 - Q4/2023
Datenquelle	QS-Daten
Bezug zum Verfahren	DeQS
Berechnungsart	Ratenbasiert
Referenzbereich 2023	-
Referenzbereich 2022	-
Erläuterung zum Referenzbereich 2023	Die Sterblichkeit im Krankenhaus ohne Risikoadjustierung ist ein Parameter, der z. B. durch das Risikoprofil der operierten Patientinnen und Patienten in den Krankenhäusern beeinflusst werden kann. Hierdurch wird auch ein Vergleich mit Daten aus der Literatur erschwert. Aus diesem Grund wird der Referenzbereich nicht für diese Kennzahl, sondern für den mittels logistischer Regression risikoadjustierten Indikator zur Sterblichkeit im Krankenhaus festgelegt.
Erläuterung zum Stellungnahme- verfahren 2023	-
Methode der Risikoadjustierung	Keine weitere Risikoadjustierung
Erläuterung der Risikoadjustie- rung	-
Rechenregeln	Zähler Patientinnen und Patienten, die während des stationären Aufenthalts verstorben sind Nenner Alle Patientinnen und Patienten, die in ihrem ersten Eingriff während des stationären Aufenthalts einen isolierten kathetergestützten Eingriff an der Mitralklappe erhalten haben mit OP-Dringlichkeit elektiv/dringlich
Erläuterung der Rechenregel	  -
Teildatensatzbezug	HCH:B
Zähler (Formel)	ENTLGRUND %==% "07"

Endgültige Rechenregeln für das Auswertungsjahr 2024 nach DeQS-RL KCHK-MK-KATH - Kathetergestützte isolierte Mitralklappeneingriffe ID: 392010

Nenner (Formel)	fn_lstErste0P & fn_OPistKCHK_MKKath & DRINGLICHKEIT %in% c(1,2)
Verwendete Funktionen	fn_lstErsteOP fn_OPistKCHK_MKKath fn_Poopvwdauer_LfdNrEingriff
Verwendete Listen	-
Darstellung	-
Grafik	-
Vergleichbarkeit mit Vorjahreser- gebnissen	Eingeschränkt vergleichbar
Erläuterung der Vergleichbarkeit zum Vorjahr	-
Begründung der Änderungen der endgültigen gegenüber den pros- pektiven Rechenregeln	-

# 392011: Sterblichkeit im Krankenhaus

## **Verwendete Datenfelder**

Datenbasis: Spezifikation 2023

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
11:B	Geschlecht	М	1= männlich 2= weiblich 3= divers 8= unbestimmt	GESCHLECHT
14:B	klinischer Schwere- grad der Herzinsuffi- zienz (NYHA-Klassi- fikation)	М	1= (I): Beschwerdefreiheit, normale körperliche Belastbarkeit  2= (II): Beschwerden bei stärkerer körperlicher Belastung  3= (III): Beschwerden bei leichter körperlicher Belastung  4= (IV): Beschwerden in Ruhe	AUFNNYHAERWEITERT- KLAPPEN
18:B	klinisch nachgewie- sene(r) Myokardin- farkt(e) STEMI oder NSTEMI	M	<ul> <li>0 = nein</li> <li>1 = ja, letzte(r) innerhalb der letzten 48 Stunden</li> <li>2 = ja, letzte(r) innerhalb der letzten 21 Tage</li> <li>3 = ja, letzte(r) länger als 21 Tage, weniger als 91 Tage zurück</li> <li>4 = ja, letzte(r) länger als 91 Tage zurück</li> <li>8 = ja, letzter Zeitpunkt unbekannt</li> <li>9 = unbekannt</li> </ul>	AUFNBEFUNDINFARKT
19:B	kardiogener Schock / Dekompensation	М	<ul> <li>0 = nein</li> <li>1 = ja, letzte(r) innerhalb der letzten 48 Stunden</li> <li>2 = ja, letzte(r) innerhalb der letzten 21 Tage</li> <li>3 = ja, letzte(r) länger als 21 Tage</li> <li>8 = ja, letzter Zeitpunkt unbekannt</li> <li>9 = unbekannt</li> </ul>	AUFNBEFUNDSCHOCK- KARDIOGEN
20:B	Reanimation	М	0 = nein 1 = ja, letzte(r) innerhalb der letz- ten 48 Stunden	AUFNBEFUNDREANIMA- TION

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
			2 = ja, letzte(r) innerhalb der letz- ten 21 Tage 3 = ja, letzte(r) länger als 21 Tage 8 = ja, letzter Zeitpunkt unbe- kannt 9 = unbekannt	
22:B	Herzrhythmus	М	1= Sinusrhythmus 2= Vorhofflimmern 9= anderer Herzrhythmus	AUFNRHYTHMUS
26.1:B	LVEF	K	in%	LVEF
35:B	arterielle Gefäßer- krankung	М	0 = nein 1 = ja 9 = unbekannt	AVK
36:B	periphere AVK	K	0 = nein 1 = ja 9 = unbekannt	AVKPERIPHER
40:B	Lungenerkran- kung(en)	М	0 = nein 1 = ja, COPD mit Dauermedikation 2 = ja, COPD ohne Dauermedikation 8 = ja, andere Lungenerkrankungen 9 = unbekannt	LUNGENERKRANKUNGEN
43:B	präoperative Nieren- ersatztherapie	М	0 = nein 1 = akut 2 = chronisch	PRAENIEREERSATZTH
44.1:B	Kreatininwert i.S. in mg/dl	К	in mg/dl	KREATININWERTMGDL
44.2:B	Kreatininwert i.S. in µmol/l	К	in µmol/l	KREATININWERTMOLL
45:PROZ	Wievielter Eingriff während dieses Auf- enthaltes?	М	-	LFDNREINGRIFF
49:PR0Z	Koronarchirurgie	М	0 = nein 1 = ja	KORONARCHIRURGIE
50:PROZ	Aortenklappenein- griff	М	0 = nein 1 = ja	AORTENKLAPPE
51:PROZ	Mitralklappeneingriff	М	0= nein	MITREING

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
			1= ja	
52:PROZ	weitere Eingriffe am Herzen oder an herz- nahen Gefäßen	М	0 = nein 1 = ja	WEITEINGR
53.1:PR0Z	Eingriff an der Tri- kuspidalklappe	К	1= ja	TRIKUSP
53.2:PROZ	Eingriff an der Pul- monalklappe	К	1= ja	PULMKL
55:PROZ	Dringlichkeit	М	1= elektiv 2= dringlich 3= Notfall 4= Notfall (Reanimation / ultima ratio)	DRINGLICHKEIT
58:PROZ	Inotrope (präopera- tiv)	М	0 = nein 1 = ja	INOTROPEIV
59:PROZ	(präoperativ) mecha- nische Kreislaufun- terstützung	М	0 = nein 1 = ja, IABP 2 = ja, ECLS/VA-ECMO 3 = ja, andere	KREISLAUFUNTERSTUET- ZUNG
71:MKE	Zugang (MKE)	М	<ul> <li>1= konventionelle Sternotomie</li> <li>2= minimalinvasiver operativer Zugang</li> <li>3= endovaskulärer Zugang, arteriell</li> <li>4= endovaskulärer Zugang, venös</li> <li>5= transapikaler Zugang</li> </ul>	ZUGANGMKE
114.1:B	Entlassungsgrund	К	s. Anhang: EntlGrund	ENTLGRUND
EF*	Patientenalter am Aufnahmetag in Jah- ren	-	alter(GEBDATUM;AUFNDATUM)	alter
EF*	Postoperative Ver- weildauer: Differenz in Tagen	-	ENTLDATUM - OPDATUM	poopvwdauer

<sup>\*</sup>Ersatzfeld im Exportformat

ID	392011	
Bezeichnung	Sterblichkeit im Krankenhaus	
Indikatortyp	Ergebnisindikator	
Art des Wertes	Qualitätsindikator	
Auswertungsjahr	2024	
Erfassungsjahr	2023	
Berichtszeitraum	01/2023 - 04/2023	
Datenquelle	QS-Daten	
Bezug zum Verfahren	DeQS	
Berechnungsart	Logistische Regression (O/E)	
Referenzbereich 2023	≤ 2,92 (95. Perzentil)	
Referenzbereich 2022	≤ 3,24 (95. Perzentil)	
Erläuterung zum Referenzbereich 2023	-	
Erläuterung zum Stellungnahme- verfahren 2023	-	
Methode der Risikoadjustierung	Logistische Regression (O/E)	
Erläuterung der Risikoadjustie- rung	-	
Rechenregeln	Zähler	
	Patientinnen und Patienten, die während des stationären Aufenthalts verstorben sind	
	Nenner	
	Alle Patientinnen und Patienten, die in ihrem ersten Eingriff während des stationären Aufenthalts einen isolierten kathetergestützten Ein- griff an der Mitralklappe erhalten haben	
	0 (observed)	
	Beobachtete Anzahl an Todesfällen während des stationären Aufenthalts	
	E (expected)	
	Erwartete Anzahl an Todesfällen während des stationären Aufenthalts, risikoadjustiert nach logistischem MKL-Kath-Score	
Erläuterung der Rechenregel	Bei der Berechnung der erwarteten Anzahl an Todesfällen (E) werden für Risikofaktoren mit unbekannten oder fehlenden Werten die Werte für das geringste Risiko bzw. für das Nichtvorliegen des entsprechenden Risikos eingesetzt.	
Teildatensatzbezug	HCH:B	
	1	

Zähler (Formel)	0_392011				
Nenner (Formel)	E_392011				
Kalkulatorische Kennzahlen	0 (observed)				
	Art des Wertes	Kalkulatorische Kennzahl			
	ID	0_392011			
	Bezug zu QS-Ergebnis- sen	392011			
	Bezug zum Verfahren	DeQS			
	Sortierung	-			
	Rechenregel	Beobachtete Anzahl an Todesfällen während des stationären Aufenthalts			
	Operator	Anzahl			
	Teildatensatzbezug	HCH:B			
	Zähler	ENTLGRUND %==% "07"			
	Nenner	fn_lstErsteOP & fn_OPistKCHK_MKKath			
	Darstellung	-			
	Grafik	-			
	E (expected)				
	Art des Wertes	Kalkulatorische Kennzahl			
	ID	E_392011			
	Bezug zu QS-Ergebnis- sen	392011			
	Bezug zum Verfahren	DeQS			
	Sortierung	-			
	Rechenregel	Erwartete Anzahl an Todesfällen während des stationären Aufenthalts, risikoadjustiert nach logistischem MKL-Kath-Score			
	Operator	Summe			
	Teildatensatzbezug	HCH:B			
	Zähler	fn_MKL_Kath_Score			
	Nenner	fn_lstErsteOP & fn_OPistKCHK_MKKath			
	Darstellung	-			
	Grafik	-			

Endgültige Rechenregeln für das Auswertungsjahr 2024 nach DeQS-RL KCHK-MK-KATH - Kathetergestützte isolierte Mitralklappeneingriffe ID: 392011

Verwendete Funktionen	fn_IstErsteOP fn_KreatininPraeMGDL fn_MKL_Kath_Score fn_OPistKCHK_MKKath fn_Poopvwdauer_LfdNrEingriff
Verwendete Listen	-
Darstellung	-
Grafik	-
Vergleichbarkeit mit Vorjahreser- gebnissen	Eingeschränkt vergleichbar
Erläuterung der Vergleichbarkeit zum Vorjahr	Aufgrund der Anpassung des Risikoadjustierungsmodells sind die Ergebnisse des Auswertungsjahres 2024 nur eingeschränkt mit den Werten der Vorjahresauswertung vergleichbar.
Begründung der Änderungen der endgültigen gegenüber den pros- pektiven Rechenregeln	-

## Risikofaktoren

Transformation: Logit								
Referenzwahrscheinlichkeit: 0,693 % (Odds: 0,007)								
Risikofaktor	Regressionskoeffi- zient	Std Fehler	z-Wert	Odds- Ratio	95 %-Vertrauens- bereich			
Konstante	-4,964714122668680	0,273	-18,184	-	-			
Alter über 60 Jahren (Anzahl Lebensjahre)	0,014109620710676	0,010	1,374	1,014	0,994 - 1,035			
Geschlecht: weiblich	0,298575696070796	0,150	1,995	1,348	1,005 - 1,808			
Herzinsuffizienz NYHA IV	0,978792023155830	0,166	5,895	2,661	1,922 - 3,685			
Myokardinfarkt <= 21 Tage zurück	0,811660129081567	0,302	2,685	2,252	1,245 - 4,072			
Inotrope i.v. (präoperativ)	0,661538323378216	0,261	2,533	1,938	1,161 - 3,233			
Kardiogener Schock inner- halb der letzten 48 Stunden	0,877267096498640	0,230	3,806	2,404	1,530 - 3,777			
Kardiogener Schock zwi- schen 48 Stunden und 21 Tage zurück	0,407644833151370	0,183	2,232	1,503	1,051 - 2,150			
Reanimation innerhalb der letzten 48 Stunden oder Not- fall	0,705586236932310	0,345	2,043	2,025	1,029 - 3,985			
Herzrhythmus: Vorhofflim- mern oder andere Herz- rhythmusstörungen	0,123751287949243	0,157	0,789	1,132	0,832 - 1,539			
LVEF unter 21 %	0,465214438526914	0,273	1,704	1,592	0,933 - 2,719			
Periphere AVK	0,241139118352595	0,202	1,196	1,273	0,857 - 1,889			
Lungenerkrankung: COPD o- der andere	0,190535302118924	0,165	1,155	1,210	0,876 - 1,672			
Präoperative Nierenersatz- therapie oder präoperativer Kreatininwert > 2,3 mg/dl	0,917199592877559	0,171	5,352	2,502	1,788 - 3,501			
(Präoperativ) mechanische Kreislaufunterstützung: ECLS/VA-ECMO oder andere	0,724999929800996	0,573	1,265	2,065	0,672 - 6,347			

# 392012: Sterblichkeit innerhalb von 30 Tagen

## **Verwendete Datenfelder**

Datenbasis: Spezifikation 2023

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
11:B	Geschlecht	М	1= männlich 2= weiblich 3= divers 8= unbestimmt	GESCHLECHT
14:B	klinischer Schwere- grad der Herzinsuffi- zienz (NYHA-Klassi- fikation)	М	1= (I): Beschwerdefreiheit, normale körperliche Belastbarkeit  2= (II): Beschwerden bei stärkerer körperlicher Belastung  3= (III): Beschwerden bei leichter körperlicher Belastung  4= (IV): Beschwerden in Ruhe	AUFNNYHAERWEITERT- KLAPPEN
18:B	klinisch nachgewie- sene(r) Myokardin- farkt(e) STEMI oder NSTEMI	M	<ul> <li>0 = nein</li> <li>1 = ja, letzte(r) innerhalb der letzten 48 Stunden</li> <li>2 = ja, letzte(r) innerhalb der letzten 21 Tage</li> <li>3 = ja, letzte(r) länger als 21 Tage, weniger als 91 Tage zurück</li> <li>4 = ja, letzte(r) länger als 91 Tage zurück</li> <li>8 = ja, letzter Zeitpunkt unbekannt</li> <li>9 = unbekannt</li> </ul>	AUFNBEFUNDINFARKT
19:B	kardiogener Schock / Dekompensation	М	<ul> <li>0 = nein</li> <li>1 = ja, letzte(r) innerhalb der letzten 48 Stunden</li> <li>2 = ja, letzte(r) innerhalb der letzten 21 Tage</li> <li>3 = ja, letzte(r) länger als 21 Tage</li> <li>8 = ja, letzter Zeitpunkt unbekannt</li> <li>9 = unbekannt</li> </ul>	AUFNBEFUNDSCHOCK- KARDIOGEN
20:B	Reanimation	М	0 = nein 1 = ja, letzte(r) innerhalb der letz- ten 48 Stunden	AUFNBEFUNDREANIMA- TION

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
			<ul> <li>2 = ja, letzte(r) innerhalb der letzten 21 Tage</li> <li>3 = ja, letzte(r) länger als 21 Tage</li> <li>8 = ja, letzter Zeitpunkt unbekannt</li> <li>9 = unbekannt</li> </ul>	
22:B	Herzrhythmus	M	1= Sinusrhythmus 2= Vorhofflimmern 9= anderer Herzrhythmus	AUFNRHYTHMUS
26.1:B	LVEF	К	in%	LVEF
35:B	arterielle Gefäßer- krankung	М	0 = nein 1 = ja 9 = unbekannt	AVK
36:B	periphere AVK	K	0 = nein 1 = ja 9 = unbekannt	AVKPERIPHER
40:B	Lungenerkran- kung(en)	M	0 = nein 1 = ja, COPD mit Dauermedikation 2 = ja, COPD ohne Dauermedikation 8 = ja, andere Lungenerkrankungen 9 = unbekannt	LUNGENERKRANKUNGEN
43:B	präoperative Nieren- ersatztherapie	М	0 = nein 1 = akut 2 = chronisch	PRAENIEREERSATZTH
44.1:B	Kreatininwert i.S. in mg/dl	К	in mg/dl	KREATININWERTMGDL
44.2:B	Kreatininwert i.S. in µmol/l	К	in µmol/l	KREATININWERTMOLL
45:PROZ	Wievielter Eingriff während dieses Auf- enthaltes?	М	-	LFDNREINGRIFF
47:PROZ	OP-Datum	М	-	OPDATUM
49:PROZ	Koronarchirurgie	М	0 = nein 1 = ja	KORONARCHIRURGIE
50:PROZ	Aortenklappenein- griff	М	0 = nein 1 = ja	AORTENKLAPPE

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
51:PR0Z	Mitralklappeneingriff	М	0 = nein 1 = ja	MITREING
52:PROZ	weitere Eingriffe am Herzen oder an herz- nahen Gefäßen	М	0 = nein 1 = ja	WEITEINGR
53.1:PR0Z	Eingriff an der Tri- kuspidalklappe	К	1= ja	TRIKUSP
53.2:PROZ	Eingriff an der Pul- monalklappe	К	1= ja	PULMKL
55:PROZ	Dringlichkeit	М	1= elektiv 2= dringlich 3= Notfall 4= Notfall (Reanimation / ultima ratio)	DRINGLICHKEIT
58:PROZ	Inotrope (präopera- tiv)	М	0 = nein 1 = ja	INOTROPEIV
59:PROZ	(präoperativ) mecha- nische Kreislaufun- terstützung	М	0 = nein 1 = ja, IABP 2 = ja, ECLS/VA-ECMO 3 = ja, andere	KREISLAUFUNTERSTUET- ZUNG
71:MKE	Zugang (MKE)	М	<ul> <li>1= konventionelle Sternotomie</li> <li>2= minimalinvasiver operativer Zugang</li> <li>3= endovaskulärer Zugang, arteriell</li> <li>4= endovaskulärer Zugang, venös</li> <li>5= transapikaler Zugang</li> </ul>	ZUGANGMKE
114.1:B	Entlassungsgrund	K	s. Anhang: EntlGrund	ENTLGRUND
EF*	Patientenalter am Aufnahmetag in Jah- ren	-	alter(GEBDATUM;AUFNDATUM)	alter
EF*	Postoperative Ver- weildauer: Differenz in Tagen	-	ENTLDATUM - OPDATUM	poopvwdauer
EF*	Verweildauer im Krankenhaus in Ta- gen	-	ENTLDATUM - AUFNDATUM	vwDauer

<sup>\*</sup>Ersatzfeld im Exportformat

ID	392012
Bezeichnung	Sterblichkeit innerhalb von 30 Tagen
Indikatortyp	Ergebnisindikator
Art des Wertes	Qualitätsindikator
Auswertungsjahr	2024
Erfassungsjahr	2023
Berichtszeitraum	Q1/2023 - Q1/2024
Datenquelle	QS-Daten und Sozialdaten
Bezug zum Verfahren	DeQS
Berechnungsart	Logistische Regression (O/E)
Referenzbereich 2023	≤ 3,09 (95. Perzentil)
Referenzbereich 2022	-
Erläuterung zum Referenzbereich 2023	-
Erläuterung zum Stellungnahme- verfahren 2023	-
Methode der Risikoadjustierung	Logistische Regression
Erläuterung der Risikoadjustie- rung	-
Rechenregeln	Zähler
	Patientinnen und Patienten, die innerhalb von 30 Tagen nach dem Eingriff verstorben sind
	Nenner
	Alle Patientinnen und Patienten, die in ihrem ersten Eingriff während des stationären Aufenthalts einen isolierten kathetergestützten Ein- griff an der Mitralklappe erhalten haben
	O (observed)
	Beobachtete Anzahl an Todesfällen innerhalb von 30 Tagen nach dem Eingriff
	E (expected)
	Erwartete Anzahl an Todesfällen innerhalb von 30 Tagen nach dem Eingriff, risikoadjustiert nach logistischem MKL-Kath-30d-Score
Erläuterung der Rechenregel	Die Auswertung dieses Indikators erfolgt unter Verwendung von Sozialdaten. Bei der Berechnung der erwarteten Anzahl an Todesfällen (E) werden für Risikofaktoren mit unbekannten oder fehlenden Werten die Werte

	für das geringste Risiko bzw. für das Nichtvorliegen des entsprechenden Risikos eingesetzt.				
Teildatensatzbezug	HCH:B				
Zähler (Formel)	0_392012				
Nenner (Formel)	E_392012				
Kalkulatorische Kennzahlen	0 (observed)				
	Art des Wertes	Kalkulatorische Kennzahl			
	ID	0_392012			
	Bezug zu QS-Ergebnis- sen	392012			
	Bezug zum Verfahren	DeQS			
	Sortierung	-			
	Rechenregel	Beobachtete Anzahl an Todesfällen innerhalb von 30 Tagen nach dem Eingriff			
	Operator	Anzahl			
	Teildatensatzbezug	HCH:B			
	Zähler fn_Sterblichkeit_30d				
	fn_lstErsteOP & Nenner fn_OPistKCHK_MKKath & fn_GG_SDAT				
	Darstellung	-			
	Grafik	-			
	E (expected)				
	Art des Wertes	Kalkulatorische Kennzahl			
	ID	E_392012			
	Bezug zu QS-Ergebnis- sen	392012			
	Bezug zum Verfahren	DeQS			
	Sortierung	-			
	Rechenregel	Erwartete Anzahl an Todesfällen innerhalb von 30 Tagen nach dem Eingriff, risikoad- justiert nach logistischem MKL-Kath-30d- Score			
	Operator Summe				
	Teildatensatzbezug	HCH:B			
	Zähler	fn_MKL_Kath_30d_Score			

	Nenner Darstellung	fn_IstErste0P & fn_OPistKCHK_MKKath & fn_GG_SDAT			
	Grafik	-			
Verwendete Funktionen	fn_GG_SDAT fn_IstErsteOP fn_KreatininPraeMGDL fn_MKL_Kath_30d_Score fn_OPDATUM fn_OPDATUM_SPEZ20 fn_OPistKCHK_MKKath fn_Poopvwdauer_LfdNrEingriff fn_Sterblichkeit_30d				
Verwendete Listen	-				
Darstellung	-				
Grafik	-				
Vergleichbarkeit mit Vorjahreser- gebnissen	Eingeschränkt vergleichbar				
Erläuterung der Vergleichbarkeit zum Vorjahr	Aufgrund der Umstellung des Auswertungsjahres auf das dem Erfassungsjahr folgende Jahr bezieht sich die Vergleichbarkeit der Ergebnisse des Erfassungsjahres 2023 einmalig auf die Ergebnisse des Vorvorjahres und somit auf das Erfassungsjahr 2021. Aufgrund der Anpassung des Risikoadjustierungsmodells sind die Ergebnisse des Auswertungsjahres 2024 nur eingeschränkt mit den Werten der Vorjahresauswertung vergleichbar.				
Begründung der Änderungen der endgültigen gegenüber den pros- pektiven Rechenregeln	-				

#### Risikofaktoren

Transformation: Logit								
Referenzwahrscheinlichkeit: 1,303 % (Odds: 0,013)								
Risikofaktor	Regressionskoeffi- zient	Std Fehler	z-Wert	Odds- Ratio	95 %-Vertrauens- bereich			
Konstante	-4,327726546294840	0,226	-19,153	-	-			
Alter über 60 Jahren (Anzahl Lebensjahre)	0,008916445304439	0,009	1,028	1,009	0,992 - 1,026			
Geschlecht: weiblich	0,125142252911872	0,128	0,979	1,133	0,882 - 1,456			
Herzinsuffizienz NYHA IV	0,883785259478089	0,142	6,211	2,420	1,831 - 3,199			
Myokardinfarkt <= 21 Tage zurück	0,608251205954044	0,291	2,092	1,837	1,039 - 3,248			
Inotrope i.v. (präoperativ)	0,684880187370331	0,233	2,935	1,984	1,256 - 3,134			
Kardiogener Schock inner- halb der letzten 48 Stunden	0,687209869882832	0,210	3,265	1,988	1,316 - 3,003			
Kardiogener Schock zwi- schen 48 Stunden und 21 Tage zurück	0,388864318577450	0,155	2,503	1,475	1,088 - 2,000			
Reanimation innerhalb der letzten 48 Stunden oder Not- fall	0,524655447773856	0,332	1,579	1,690	0,881 - 3,241			
Herzrhythmus: Vorhofflim- mern oder andere Herz- rhythmusstörungen	0,103607627392385	0,134	0,774	1,109	0,853 - 1,442			
LVEF unter 21 %	0,543595367331063	0,232	2,348	1,722	1,094 - 2,711			
Periphere AVK	0,238187961721678	0,172	1,382	1,269	0,905 - 1,779			
Lungenerkrankung: COPD o- der andere	0,269809422745900	0,140	1,930	1,310	0,996 - 1,722			
Präoperative Nierenersatz- therapie oder präoperativer Kreatininwert > 2,3 mg/dl	0,866543774936675	0,149	5,804	2,379	1,775 - 3,187			
(Präoperativ) mechanische Kreislaufunterstützung: ECLS/VA-ECMO oder andere	0,668882623704319	0,559	1,197	1,952	0,653 - 5,836			

### 392013: Sterblichkeit innerhalb eines Jahres

#### **Verwendete Datenfelder**

Datenbasis: Spezifikation 2022

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
11:B	Geschlecht	М	1= männlich 2= weiblich 3= divers 8= unbestimmt	GESCHLECHT
12.1:B	Körpergröße	K	in cm	KOERPERGROESSE
13.1:B	Körpergewicht bei Aufnahme	К	in kg	KOERPERGEWICHT
14:B	klinischer Schwere- grad der Herzinsuffi- zienz (NYHA-Klassi- fikation)	M	<ul> <li>1= (I): Beschwerdefreiheit, normale körperliche Belastbarkeit</li> <li>2 = (II): Beschwerden bei stärkerer körperlicher Belastung</li> <li>3 = (III): Beschwerden bei leichter körperlicher Belastung</li> <li>4 = (IV): Beschwerden in Ruhe</li> </ul>	AUFNNYHAERWEITERT- KLAPPEN
18:B	klinisch nachgewie- sene(r) Myokardin- farkt(e) STEMI oder NSTEMI	M	<ul> <li>0 = nein</li> <li>1 = ja, letzte(r) innerhalb der letzten 48 Stunden</li> <li>2 = ja, letzte(r) innerhalb der letzten 21 Tage</li> <li>3 = ja, letzte(r) länger als 21 Tage, weniger als 91 Tage zurück</li> <li>4 = ja, letzte(r) länger als 91 Tage zurück</li> <li>8 = ja, letzter Zeitpunkt unbekannt</li> <li>9 = unbekannt</li> </ul>	AUFNBEFUNDINFARKT
19:B	kardiogener Schock / Dekompensation	M	<ul> <li>0 = nein</li> <li>1 = ja, letzte(r) innerhalb der letzten 48 Stunden</li> <li>2 = ja, letzte(r) innerhalb der letzten 21 Tage</li> <li>3 = ja, letzte(r) länger als 21 Tage</li> <li>8 = ja, letzter Zeitpunkt unbekannt</li> <li>9 = unbekannt</li> </ul>	AUFNBEFUNDSCHOCK- KARDIOGEN

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
20:B	Reanimation	М	<ul> <li>0 = nein</li> <li>1 = ja, letzte(r) innerhalb der letzten 48 Stunden</li> <li>2 = ja, letzte(r) innerhalb der letzten 21 Tage</li> <li>3 = ja, letzte(r) länger als 21 Tage</li> <li>8 = ja, letzter Zeitpunkt unbekannt</li> <li>9 = unbekannt</li> </ul>	AUFNBEFUNDREANIMA- TION
22:B	Herzrhythmus	М	1= Sinusrhythmus 2= Vorhofflimmern 9= anderer Herzrhythmus	AUFNRHYTHMUS
26.1:B	LVEF	К	in%	LVEF
27:B	Befund der korona- ren Bildgebung	M	0 = keine KHK  1 = 1-Gefäßerkrankung  2 = 2-Gefäßerkrankung  3 = 3-Gefäßerkrankung	KOROANGBEFUND
34:B	Diabetes mellitus	M	0 = nein 1 = ja, diätetisch behandelt 2 = ja, orale Medikation 3 = ja, mit Insulin behandelt 4 = ja, unbehandelt 9 = unbekannt	AUFNBEFUNDDIABETES
35:B	arterielle Gefäßer- krankung	М	0 = nein 1 = ja 9 = unbekannt	AVK
36:B	periphere AVK	К	0 = nein 1 = ja 9 = unbekannt	AVKPERIPHER
40:B	Lungenerkran- kung(en)	M	<ul> <li>0 = nein</li> <li>1 = ja, COPD mit Dauermedikation</li> <li>2 = ja, COPD ohne Dauermedikation</li> <li>8 = ja, andere Lungenerkrankungen</li> <li>9 = unbekannt</li> </ul>	LUNGENERKRANKUNGEN
43:B	präoperative Nieren- ersatztherapie	М	0 = nein 1 = akut	PRAENIEREERSATZTH

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
			2= chronisch	
44.1:B	Kreatininwert i.S. in mg/dl	К	in mg/dl	KREATININWERTMGDL
44.2:B	Kreatininwert i.S. in µmol/l	К	in µmol/l	KREATININWERTMOLL
45:PROZ	Wievielter Eingriff während dieses Auf- enthaltes?	М	-	LFDNREINGRIFF
47:PROZ	0P-Datum	М	-	OPDATUM
49:PROZ	Koronarchirurgie	М	0 = nein 1 = ja	KORONARCHIRURGIE
50:PROZ	Aortenklappenein- griff	М	0 = nein 1 = ja	AORTENKLAPPE
51:PR0Z	Mitralklappeneingriff	М	0 = nein 1 = ja	MITREING
52:PROZ	weitere Eingriffe am Herzen oder an herz- nahen Gefäßen	М	0 = nein 1 = ja	WEITEINGR
53.1:PROZ	Eingriff an der Tri- kuspidalklappe	К	1= ja	TRIKUSP
53.2:PROZ	Eingriff an der Pul- monalklappe	К	1= ja	PULMKL
54:PROZ	Zugang	M	<ul> <li>1= konventionelle Sternotomie</li> <li>2= minimalinvasiver operativer Zugang</li> <li>3= endovaskulärer Zugang, arteriell</li> <li>4= endovaskulärer Zugang, venös</li> <li>5= transapikaler Zugang</li> </ul>	ZUGANGHCH
56:PROZ	Dringlichkeit	М	1= elektiv 2= dringlich 3= Notfall 4= Notfall (Reanimation / ultima ratio)	DRINGLICHKEIT
59:PROZ	Inotrope (präopera- tiv)	М	0 = nein 1 = ja	INOTROPEIV

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
60:PROZ	(präoperativ) mecha- nische Kreislaufun- terstützung	М	0 = nein 1 = ja, IABP 2 = ja, ECLS/VA-ECMO 3 = ja, andere	KREISLAUFUNTERSTUET- ZUNG
112:B	Entlassungsgrund	М	s. Anhang: EntlGrund	ENTLGRUND
EF*	Patientenalter am Aufnahmetag in Jah- ren	-	alter(GEBDATUM;AUFNDATUM)	alter
EF*	Postoperative Ver- weildauer: Differenz in Tagen	-	ENTLDATUM - OPDATUM	poopvwdauer
EF*	Verweildauer im Krankenhaus in Ta- gen	-	ENTLDATUM - AUFNDATUM	vwDauer

<sup>\*</sup>Ersatzfeld im Exportformat

### Eigenschaften und Berechnung

ID	392013
Bezeichnung	Sterblichkeit innerhalb eines Jahres
Indikatortyp	Ergebnisindikator
Art des Wertes	Qualitätsindikator
Auswertungsjahr	2024
Erfassungsjahr	2022
Berichtszeitraum	01/2022 - 04/2023
Datenquelle	QS-Daten und Sozialdaten
Bezug zum Verfahren	DeQS
Berechnungsart	Logistische Regression (O/E)
Referenzbereich 2022	≤ 1,55 (95. Perzentil)
Referenzbereich 2021	≤1,74 (95. Perzentil)
Erläuterung zum Referenzbereich 2022	-
Erläuterung zum Stellungnahme- verfahren 2022	-
Methode der Risikoadjustierung	Logistische Regression
Erläuterung der Risikoadjustie- rung	-
Rechenregeln	Zähler
	Patientinnen und Patienten, die innerhalb eines Jahres nach dem Eingriff verstorben sind
	Nenner
	Alle Patientinnen und Patienten, die in ihrem ersten Eingriff während des stationären Aufenthalts einen isolierten kathetergestützten Eingriff an der Mitralklappe erhalten haben
	O (observed)
	Beobachtete Anzahl an Todesfällen innerhalb eines Jahres nach dem Eingriff
	E (expected)
	Erwartete Anzahl an Todesfällen innerhalb eines Jahres nach dem Eingriff, risikoadjustiert nach logistischem MKL-Kath-365d-Score
Erläuterung der Rechenregel	Die Auswertung dieses Indikators erfolgt unter Verwendung von Sozialdaten. Bei der Berechnung der erwarteten Anzahl an Todesfällen (E) werden für Risikofaktoren mit unbekannten oder fehlenden Werten die Werte

	für das geringste Risiko bzw. für das Nichtvorliegen des entsprechenden Risikos eingesetzt.				
Teildatensatzbezug	HCH:B				
Zähler (Formel)	0_392013				
Nenner (Formel)	E_392013				
Kalkulatorische Kennzahlen	0 (observed)				
	Art des Wertes	Kalkulatorische Kennzahl			
	ID	0_392013			
	Bezug zu QS-Ergebnis- sen	392013			
	Bezug zum Verfahren	DeQS			
	Sortierung	-			
	Rechenregel	Beobachtete Anzahl an Todesfällen inner- halb eines Jahres nach dem Eingriff			
	Operator	Anzahl			
	Teildatensatzbezug	HCH:B			
	Zähler	fn_Sterblichkeit_365d			
	Nenner	fn_lstErsteOP & fn_OPistKCHK_MKKath_SPEZ22 & fn_GG_SDAT			
	Darstellung	-			
	Grafik	-			
	E (expected)				
	Art des Wertes	Kalkulatorische Kennzahl			
	ID	E_392013			
	Bezug zu QS-Ergebnis- sen	392013			
	Bezug zum Verfahren	DeQS			
	Sortierung	-			
	Rechenregel	Erwartete Anzahl an Todesfällen innerhalb eines Jahres nach dem Eingriff, risikoad- justiert nach logistischem MKL-Kath-365d- Score			
	Operator	Summe			
	Teildatensatzbezug	HCH:B			
	Zähler	fn_MKL_Kath_365d_Score			

	Nenner  Darstellung  Grafik	fn_lstErste0P & fn_0PistKCHK_MKKath_SPEZ22 & fn_GG_SDAT -		
Verwendete Funktionen	fn_BMI fn_GG_SDAT fn_IstErste0P fn_KreatininPraeMGDL fn_MKL_Kath_365d_Score fn_OPDATUM fn_OPDATUM_SPEZ20 fn_OPistKCHK_MKKath_SPEZ22 fn_Poopvwdauer_LfdNrEingriff fn_Sterblichkeit_365d			
Verwendete Listen	-			
Darstellung	-			
Grafik	-			
Vergleichbarkeit mit Vorjahreser- gebnissen	Eingeschränkt vergleichbar			
Erläuterung der Vergleichbarkeit zum Vorjahr	Aufgrund der Anpassung des Risikoadjustierungsmodells sind die Ergebnisse des Auswertungsjahres 2024 nur eingeschränkt mit den Werten der Vorjahresauswertung vergleichbar.			
Begründung der Änderungen der endgültigen gegenüber den pros- pektiven Rechenregeln	-			

#### Risikofaktoren

Transformation: Logit								
Referenzwahrscheinlichkeit: 4,922 % (Odds: 0,052)								
Risikofaktor	Regressionskoeffi- zient	Std Fehler	z-Wert	Odds- Ratio	95 %-Vertrauens- bereich			
Konstante	-2,961065922278900	0,133	-22,272	-	-			
Alter über 60 Jahren (Anzahl Lebensjahre)	0,038057865544293	0,005	8,253	1,039	1,029 - 1,048			
Geschlecht: weiblich	-0,156172247679605	0,067	-2,341	0,855	0,751 - 0,975			
Body-Mass-Index (BMI) unter 20	0,442928600523243	0,126	3,511	1,557	1,216 - 1,994			
Herzinsuffizienz NYHA IV	0,521082638720069	0,077	6,724	1,684	1,447 - 1,960			
Myokardinfarkt <= 21 Tage zurück	0,602466414667096	0,199	3,022	1,827	1,236 - 2,700			
Inotrope i.v. (präoperativ)	0,417518995673223	0,188	2,225	1,518	1,051 - 2,193			
Kardiogener Schock inner- halb der letzten 48 Stunden	0,372482780801534	0,138	2,702	1,451	1,108 - 1,902			
Kardiogener Schock zwi- schen 48 Stunden und 21 Tage zurück	0,312908698024523	0,080	3,917	1,367	1,169 - 1,599			
Reanimation innerhalb der letzten 48 Stunden oder Not- fall (Reanimation / ultima ra- tio)	0,393549641677487	0,393	1,002	1,482	0,686 - 3,202			
Herzrhythmus: Vorhofflim- mern oder andere Herz- rhythmusstörungen	0,236927812322513	0,066	3,586	1,267	1,113 - 1,443			
LVEF unter 21 %	0,647782398297718	0,135	4,813	1,911	1,468 - 2,488			
LVEF zwischen 21 und 30 $\%$	0,437163890154674	0,099	4,430	1,548	1,276 - 1,879			
LVEF zwischen 31 und 50 %	0,111631713589128	0,073	1,526	1,118	0,969 - 1,291			
Befund der koronaren Bild- gebung: 3-Gefäßerkrankung	0,178299830307228	0,072	2,472	1,195	1,038 - 1,377			
Diabetes mellitus	0,172766220463235	0,070	2,461	1,189	1,036 - 1,364			
Periphere AVK	0,279129582395652	0,096	2,903	1,322	1,095 - 1,596			
Lungenerkrankung: COPD o- der andere	0,341615659740834	0,074	4,618	1,407	1,217 - 1,627			

Transformation: Logit							
Referenzwahrscheinlichkeit	4,922 % (Odds: 0,052)						
Risikofaktor Regressionskoeffi- Std z-Wert Odds- 95 %-Vertrauen zient Fehler Ratio bereich							
Präoperative Nierenersatz- therapie oder präoperativer Kreatininwert > 2,3 mg/dl	0,841918858376213	0,089	9,446	2,321	1,949 - 2,764		
(Präoperativ) mechanische Kreislaufunterstützung: ECLS/VA-ECMO oder andere	0,913548195423519	0,615	1,485	2,493	0,747 - 8,325		

### Literatur

- Adamo, M; Capodanno, D; Cannata, S; Giannini, C; Laudisa, ML; Barbanti, M; et al. (2015): Comparison of Three Contemporary Surgical Scores for Predicting All-Cause Mortality of Patients Undergoing Percutaneous Mitral Valve Repair With the MitraClip System (from the Multicenter GRASP-IT Registry). The American Journal of Cardiology 115(1): 107-112. DOI: 10.1016/j.amjcard.2014.09.051.
- Akins, CW; Miller, DC; Turina, MI; Kouchoukos, NT; Blackstone, EH; Grunkemeier, GL; et al. (2008): Guidelines for reporting mortality and morbidity after cardiac valve interventions. The Journal of Thoracic and Cardiovascular Surgery 135(4): 732-738. DOI: 10.1016/j.jtcvs.2007.12.002.
- Attizzani, GF; Ohno, Y; Capodanno, D; Cannata, S; Dipasqua, F; Immè, S; et al. (2015): Extended Use of Percutaneous Edge-to-Edge Mitral Valve Repair Beyond EVEREST (Endovascular Valve Edge-to-Edge Repair) Criteria. 30-Day and 12-Month Clinical and Echocardiographic Outcomes From the GRASP (Getting Reduction of Mitral Insufficiency by Percutaneous Clip Implantation) Registry. JACC Cardiovascular Interventions 8(1, Pt A): 74-82. DOI: 10.1016/j.jcin.2014.07.024.
- Baldus, S; Schillinger, W; Franzen, O; Bekeredjian, R; Sievert, H; Schofer, J; et al. (2012): MitraClip therapy in daily clinical practice: initial results from the German transcatheter mitral valve interventions (TRAMI) registry. European Journal of Heart Failure 14(9): 1050-1055. DOI: 10.1093/eurjhf/hfs079.
- Baumgartner, H; Falk, V; Bax, JJ; De Bonis, M; Hamm, C; Holm, PJ; et al. (2017): 2017 ESC/EACTS Guidelines for the management of valvular heart disease. European Heart Journal 38(36): 2739-2791. DOI: 10.1093/eurheartj/ehx391.
- Beckmann, A; Meyer, R; Lewandowski, J; Markewitz, A; Harringer, W (2019): German Heart Surgery Report 2018: The Annual Updated Registry of the German Society for Thoracic and Cardiovascular Surgery. The Thoracic and Cardiovascular Surgeon 67(5): 331–344. DOI: 10.1055/s-0039-1693022.
- Boekstegers, P; Hausleiter, J; Baldus, S; von Bardeleben, RS; Beucher, H; Butter, C; et al. (2013): Interventionelle Behandlung der Mitralklappeninsuffizienz mit dem MitraClip®-Verfahren. Empfehlungen des Arbeitskreises Interventionelle Mitralklappentherapie der Arbeitsgemeinschaft Interventionelle

Kardiologie (AGIK) der Deutschen Gesellschaft für Kardiologie und der Arbeitsgemeinschaft Leitende Kardiologische Krankenhausärzte e. V. (ALKK). Der Kardiologe 7(2): 91-104. DOI: 10.1007/s12181-013-0492-5.

- Bucerius, J; Gummert, JF; Borger, MA; Walther, T; Doll, N; Onnasch, JF; et al. (2003): Stroke After Cardiac Surgery: A Risk Factor Analysis of 16,184 Consecutive Adult Patients. The Annals of Thoracic Surgery 75(2): 472-478. DOI: 10.1016/S0003-4975(02)04370-9.
- Chiarito, M; Pagnesi, M; Martino, EA; Pighi, M; Scotti, A; Biondi-Zoccai, G; et al. (2018): Outcome after percutaneous edge-to-edge mitral repair for functional and degenerative mitral regurgitation: a systematic review and meta-analysis. Heart 104(4): 306-312. DOI: 10.1136/heartjnl-2017-311412.
- Feldman, T; Foster, E; Glower, DD; Kar, S; Rinaldi, MJ; Fail, PS; et al. (2011): Percutaneous Repair or Surgery for Mitral Regurgitation. The New England Journal of Medicine 364(15): 1395–1406. DOI: 10.1056/NEJMoa1009355.
- Fischer, C; Lingsma, HF; Marang-van de Mheen, PJ; Kringos, DS; Klazinga, NS; Steyerberg, EW (2014): Is The Readmission Rate a Valid Quality Indicator? A Review of the Evidence. PLoS One 9(11): e112282. DOI: 10.1371/journal.pone.0112282.
- Glower, DD; Kar, S; Trento, A; Lim, DS; Bajwa, T; Quesada, R; et al. (2014): Percutaneous Mitral Valve Repair for Mitral Regurgitation in High-Risk Patients. Results of the EVEREST II Study. Journal of the American College of Cardiology 64(2): 172-181. DOI: 10.1016/j.jacc.2013.12.062.
- Goldfarb, M; Drudi, L; Almohammadi, M; Langlois, Y; Noiseux, N; Perrault, L; et al. (2015): Outcome Reporting in Cardiac Surgery Trials: Systematic Review and Critical Appraisal. Journal of the American Heart Association 4(8): e002204. DOI: 10.1161/JAHA.115.002204.
- Habib, G; Lancellotti, P; Antunes, MJ; Bongiorni, MG; Casalta, JP; Del Zotti, F; et al. (2015): 2015 ESC Guidelines for the management of infective endocarditis. European Heart Journal 36(44): 3075-3128. DOI: 10.1093/eurheartj/ehv319.
- Hu, X; Zhao, Q (2011): Systematic comparison of the effectiveness of percutaneous mitral balloon valvotomy with surgical mitral commissurotomy. Swiss Medical Weekly 141(0036-7672): w13180. DOI: 10.4414/smw.2011.13180.

- Kalbacher, D; Schäfer, U; v. Bardeleben, RS; Eggebrecht, H; Sievert, H; Nickenig, G; et al. (2019): Longterm outcome, survival and predictors of mortality after MitraClip therapy: Results from the German Transcatheter Mitral Valve Interventions (TRAMI) registry. International Journal of Cardiology 277: 35-41. DOI: 10.1016/j.ijcard.2018.08.023.
- Keßler, M; Seeger, J; Muche, R; Wöhrle, J; Rottbauer, W; Markovic, S (2019): Predictors of rehospitalization after percutaneous edge-to-edge mitral valve repair by MitraClip implantation. European Journal of Heart Failure 21(2): 182-192. DOI: 10.1002/ejhf.1289.
- Lim, DS; Reynolds, MR; Feldman, T; Kar, S; Herrmann, HC; Wang, A; et al. (2014): Improved functional status and quality of life in prohibitive surgical risk patients with degenerative mitral regurgitation after transcatheter mitral valve repair. Journal of the American College of Cardiology 64(2): 182–192. DOI: 10.1016/j.jacc.2013.10.021.
- Maisano, F; Franzen, O; Baldus, S; Schafer, U; Hausleiter, J; Butter, C; et al. (2013): Percutaneous Mitral Valve Interventions in the Real World. Early and 1-Year Results From the ACCESS-EU, A Prospective, Multicenter, Nonrandomized Post-Approval Study of the MitraClip Therapy in Europe. Journal of the American College of Cardiology 62(12): 1052-1061. DOI: 10.1016/j.jacc.2013.02.094.
- Meschia, JF; Bushnell, C; Boden-Albala, B; Braun, LT; Bravata, DM; Chaturvedi, S; et al. (2014): Guidelines for the Primary Prevention of Stroke: A Statement for Healthcare Professionals From the American Heart Association/American Stroke Association. Stroke 45(12): 3754-832. DOI: 10.1161/str.0000000000000000066.
- Nashef, SAM; Roques, F; Sharples, LD; Nilsson, J; Smith, C; Goldstone, AR; et al. (2012): EuroSCORE II. European Journal of Cardio-Thoracic Surgery 41(4): 734-744; discussion 744-745. DOI: 10.1093/ejcts/ezs043.
- Nickenig, G; Estevez-Loureiro, R; Franzen, O; Tamburino, C; Vanderheyden, M; Lüscher, TF; et al. (2014): Percutaneous Mitral Valve Edge-to-Edge Repair: In-Hospital Results and 1-Year Follow-Up of 628 Patients of the 2011-2012 Pilot European Sentinel Registry. Journal of the American College of Cardiology 64(9): 875-884. DOI: 10.1016/j.jacc.2014.06.1166.

- Nishimura, RA; Otto, CM; Bonow, RO; Carabello, BA; Erwin, JP, III; Fleisher, LA; et al. (2017): 2017

  AHA/ACC Focused Update of the 2014 AHA/ACC Guideline for the Management of Patients With Valvular Heart Disease. Circulation 135(25): e1159-e1195. DOI: 10.1161/CIR.00000000000000503.
- NRZ [Nationales Referenzzentrum für Surveillance von nosokomialen Infektionen] (2017): Definitionen nosokomialer Infektionen für die Surveillance im Krankenhaus-Infektions- Surveillance-System (KISS-Definitionen). Berlin: RKI [Robert Koch-Institut]. DOI: 10.17886/rkipubl-2016-013.2.
- Philip, F; Athappan, G; Tuzcu, EM; Svensson, LG; Kapadia, SR (2014): MitraClip for Severe Symptomatic Mitral Regurgitation in Patients at High Surgical Risk: A Comprehensive Systematic Review. Catheterization and Cardiovascular Interventions 84(4): 581–590. DOI: 10.1002/ccd.25564.
- Selim, M (2007): Perioperative Stroke. The New England Journal of Medicine 356(7): 706-713. DOI: 10.1056/NEJMra062668.
- Vakil, K; Roukoz, H; Sarraf, M; Krishnan, B; Reisman, M; Levy, WC; et al. (2014): Safety and Efficacy of the MitraClip® System for Severe Mitral Regurgitation: A Systematic Review. Catheterization and Cardiovascular Interventions 84(1): 129-136. DOI: 10.1002/ccd.25347.
- Whitlow, PL; Feldman, T; Pedersen, WR; Lim, DS; Kipperman, R; Smalling, R; et al. (2012): Acute and 12-Month Results With Catheter-Based Mitral Valve Leaflet Repair. The EVEREST II (Endovascular Valve Edge-to-Edge Repair) High Risk Study. Journal of the American College of Cardiology 59(2): 130-139. DOI: 10.1016/j.jacc.2011.08.067.

# **Anhang I: Schlüssel (Spezifikation)**

Schlüssel: AkuteInfektion				
0	keine			
1	Mediastinitis			
2	Sepsis			
3	broncho-pulmonale Infektion			
4	oto-laryngologische Infektion			
5	floride Endokarditis			
6	Peritonitis			
7	Wundinfektion Thorax			
8	Pleuraempym			
9	Venenkatheterinfektion			
10	Harnwegsinfektion			
11	Wundinfektion untere Extremitäten			
12	HIV-Infektion			
13	Hepatitis B oder C			
18	andere Wundinfektion			
88	sonstige Infektion			

Schlüssel: EntlGrund				
01	Behandlung regulär beendet			
02	Behandlung regulär beendet, nachstationäre Behandlung vorgesehen			
03	Behandlung aus sonstigen Gründen beendet			
04	Behandlung gegen ärztlichen Rat beendet			
05	Zuständigkeitswechsel des Kostenträgers			
06	Verlegung in ein anderes Krankenhaus			
07	Tod			
08	Verlegung in ein anderes Krankenhaus im Rahmen einer Zusammenarbeit (§ 14 Abs. 5 Satz 2 BPfIV in der am 31.12.2003 geltenden Fassung)			
09	Entlassung in eine Rehabilitationseinrichtung			
10	Entlassung in eine Pflegeeinrichtung			
11	Entlassung in ein Hospiz			
13	externe Verlegung zur psychiatrischen Behandlung			
14	Behandlung aus sonstigen Gründen beendet, nachstationäre Behandlung vorgesehen			
15	Behandlung gegen ärztlichen Rat beendet, nachstationäre Behandlung vorgesehen			
17	interne Verlegung mit Wechsel zwischen den Entgeltbereichen der DRG-Fallpauschalen, nach der BPfIV oder für besondere Einrichtungen nach § 17b Abs. 1 Satz 15 KHG			
22	Fallabschluss (interne Verlegung) bei Wechsel zwischen voll-, teilstationärer und stationsäquivalenter Behandlung			
25	Entlassung zum Jahresende bei Aufnahme im Vorjahr (für Zwecke der Abrechnung - § 4 PEPPV)			
30	Behandlung regulär beendet, Überleitung in die Übergangspflege			

# **Anhang II: Listen**

Listenname	Тур	Beschreibung	Werte
ICD_HCH_Endokarditis	ICD	ICD-Einschlusskodes für Endokarditis	I33.0%, I33.9%, I38%, T82.6%
ICD_HCH_Herzinsuffizienz	ICD	ICD-Einschlusskodes für Herzinsuffizienz	I50.00%, I50.01%, I50.11%, I50.12%, I50.13%, I50.14%, I50.19%, I50.9%
ICD_HCH_Komplikationen_Gefaess- komplikationen	ICD	ICD-Einschlusskodes für therapiebedürftige zugangsassoziierte Gefäßkomplikation	171.01%,   171.02%,   172.4%,   172.8%,   172.9%,   174.0%,   174.3%,   174.5%,   177.0%,   177.2%,   177.8%,   177.80%,   177.9%,   180.1%,   180.20%,   180.28%,   180.80%,   180.81%,   180.88%,   182.2%,   181.0%,   181.7%
ICD_HCH_Komplikationen_Infektionen	ICD	ICD-Einschlusskodes für therapiebedürftige zugangsassoziierte Infektion	J85.3%, J98.50%, L02.4%, L03.3%, T81.4%, T84.6%
ICD_HCH_Komplikationen_mechanisch	ICD	ICD-Einschlusskodes für mechanische Komplika- tion durch eingebrachtes Fremdmaterial oder pa- ravulväre Leckage	T82.0%, T82.5%, T82.9%
ICD_HCH_Komplikationen_Vorhofflim- mern	ICD	ICD-Einschlusskodes für neu aufgetretenes Vorhofflimmern/-flattern	148.1%, 148.2%, 148.3%, 148.4%
ICD_HCH_Schlaganfall	ICD	ICD-Einschlusskodes für einen Schlaganfall	161.0%, 161.1%, 161.2%, 161.3%, 161.4%, 161.5%, 161.6%, 161.8%, 161.9%, 162.00%, 162.01%, 162.1%, 162.9%, 163.0%, 163.1%, 163.2%, 163.3%, 163.4%, 163.5%, 163.6%, 163.8%, 163.9%, 164%
ICD_HCH_Schlaganfall_Ausschluss	ICD	ICD-Ausschlusskodes für einen Schlaganfall	C70.0%, C70.1%, C70.9%, C71%, C71.0%, C71.1%, C71.2%, C71.3%, C71.4%, C71.5%, C71.6%, C71.7%, C71.8%, C71.9%, C72.0%, C72.1%, C72.2%, C72.3%, C72.4%, C72.5%, C72.8%, C72.9%, C79.3%, D32.0%, D32.1%, D32.9%, D33.0%, D33.1%, D33.2%, D33.3%, D33.4%, D33.7%, D33.9%, I60.0%, I60.1%, I60.2%, I60.3%, I60.4%, I60.5%, I60.6%, I60.7%, I60.8%, I60.9%, I67.10%, I67.11%, S06.0%, S06.1%, S06.20%, S06.21%, S06.22%, S06.23%, S06.28%, S06.30%, S06.31%, S06.32%, S06.33%, S06.34%, S06.38%, S06.4%, S06.5%,

Listenname	Тур	Beschreibung	Werte
			\$06.6%, \$06.70%, \$06.71%, \$06.72%, \$06.73%, \$06.79%, \$06.8%, \$06.9%
OPS_HCH_Komplikationen_Gefaess-komplikationen	OPS	OPS-Einschlusskodes für therapiebedürftige zugangsassoziierte Gefäßkomplikation	5-380.12%, 5-380.52%, 5-380.54%, 5-380.56%, 5-380.70%, 5-380.71%, 5-380.72%, 5-380.96%, 5-380.9b%, 5-381.33%, 5-381.54%, 5-381.70%, 5-381.71%, 5-383.70%, 5-384.01%, 5-384.12%, 5-384.1x%, 5-384.74%, 5-384.d1%, 5-384.d2%, 5-384.dx%, 5-384.ex%, 5-384.ex%, 5-384.f1%, 5-384.f2%, 5-384.fx%, 5-388.11%, 5-388.12%, 5-388.30%, 5-388.70%, 5-388.72%, 5-388.91%, 5-388.96%, 5-388.99%, 5-388.9b%, 5-389.70%, 5-389.9b%, 5-395.70%, 5-395.71%, 5-395.96%, 5-395.97%, 5-397.70%, 5-397.72%, 5-397.97%, 5-399.1%, 8-836.02%, 8-836.y%, 8-842.02%
OPS_HCH_Komplikationen_Infektionen	OPS	OPS-Einschlusskodes für therapiebedürftige zugangsassoziierte Infektion	5-343.0%, 5-343.1%, 5-343.2%, 5-343.3%, 5-343.4%, 5-343.5%, 5-343.6%, 5-343.7%, 5-343.x%, 5-343.y%, 5-346.60%, 5-346.61%, 5-346.62%, 5-346.63%, 5-346.6x%, 5-346.80%, 5-346.81%, 5-346.8x%, 5-346.b%, 5-349.1%, 5-349.2%, 5-894.0c%, 5-894.1c%, 5-895.2c%, 5-896.0c%, 5-896.1c%, 5-896.26%, 5-896.2c%, 5-916.a2%
OPS_HCH_Komplikationen_mecha- nisch	OPS	OPS-Einschlusskodes für mechanische Kompli- kation durch eingebrachtes Fremdmaterial oder paravulväre Leckage	5-354.13%, 5-354.1x%
OPS_HCH_MK_Erneut	OPS	OPS-Einschlusskodes für erneuten Mitralklappen- eingriff	5-350.2%, 5-350.3%, 5-351.11%, 5-351.12%, 5-351.13%, 5-351.14%, 5-351.1x%, 5-351.21%, 5-351.22%, 5-351.23%, 5-351.24%, 5-351.2x%, 5-352.10%, 5-352.11%, 5-352.12%, 5-352.13%, 5-352.1x%, 5-353.1%, 5-353.2%, 5-354.11%, 5-354.12%, 5-354.13%, 5-354.14%, 5-354.1x%, 5-35a.2%, 5-35a.30%, 5-35a.31%, 5-35a.32%, 5-35a.40%, 5-35a.41%, 5-35a.42%, 8-837.a1%
OPS_HCH_Schlaganfall	OPS	OPS-Einschlusskodes für einen Schlaganfall	8-981.0%, 8-981.1%, 8-981.20%, 8-981.21%, 8-981.22%, 8-981.23%, 8-981.30%, 8-981.31%, 8-981.32%, 8-981.33%, 8-98b.00%, 8-98b.01%, 8-98b.10%, 8-98b.11%, 8-98b.20%,

Listenname	Тур	Beschreibung	Werte
			8-98b.21%, 8-98b.22%, 8-98b.23%, 8-98b.30%, 8-98b.31%, 8-98b.32%, 8-98b.33%

Endgültige Rechenregeln für das Auswertungsjahr 2024 nach DeQS-RL KCHK-MK-KATH - Kathetergestützte isolierte Mitralklappeneingriffe Anhang III: Vorberechnungen

## **Anhang III: Vorberechnungen**

Keine Vorberechnungen in Verwendung.

## **Anhang IV: Funktionen**

Funktion	FeldTyp	Beschreibung	Script
fn_BMI	float	BMI = GewichtInKG/GroesseInMeter <sup>2</sup>	ifelse( KOERPERGEWICHT %between% c(30,230) & KOERPERGROESSE %between% c(50,250), KOERPERGEWICHT / (KOERPERGROESSE/100)^2, NA_real_ )
fn_Endokard_ICD_90d	boolean	Endokarditis mit spezifischem ICD-Kode bei erneuter stationärer Aufnahme innerhalb von 90 Tagen	sdat_code(c(sdat_301_icd,sdat_301_icd_sek), (aufndatum %>=% (fn_0PDATUM+poopvwdauer + 1)) & (aufndatum %<=% (fn_0PDATUM + 90))) %any_like% LST\$ CD_HCH_Endokarditis
fn_GG_SDAT	boolean	Grundgesamtheit gültig zusammengeführter Sozialdaten	!is.na(sdat_gebjahr) & !is.na(fn_OPDATUM)
fn_Ind_Erkrankung_MKInsuffienz_1	boolean	Krankheitsbezogene Indikation bei primärer Mitralklappeninsuffizienz (Vorliegen einer schweren Insuffizienz)	fn_Schw_MKInsuffizienz & INSUFF %in% c(1,3)
fn_Ind_Erkrankung_MKInsuffienz_2	boolean	Krankheitsbezogene Indikation bei sekundä- rer Mitralklappeninsuffizienz (Vorliegen einer schweren Insuffizienz)	fn_Schw_MKInsuffizienz & INSUFF %in% c(2,4)
fn_Ind_Erkrankung_MKStenose	boolean	Krankheitsbezogene Indikation bei Mitral- klappenstenose (Vorliegen einer signifikan- ten Stenose)	VITIUM %in% c(1,3) &  (INFEKTIONAKUTHCH %any_in% c(5)    (  MKOEFFN %>% 0 & MKOEFFN %<% 1.5 &  (RISKEMBOLIE %==%1   RISKHAEMDYN %==%1   BESCHW %in% c(1,2))

Funktion	FeldTyp	Beschreibung	Script
			)
fn_Ind_Kath_MKInsuffienz_1	boolean	Leitlinienkonforme Entscheidung für den kathetergestützten Eingriff bei primärer Mit- ralklappeninsuffizienz	fn_Ind_Erkrankung_MKInsuffienz_1 & ZUGANGMKE %in% c(3,4,5) & BESCHW %in% c(1,2) & RISKBEGL %in% c(1,2)
fn_Ind_Kath_MKInsuffienz_2	boolean	Leitlinienkonforme Entscheidung für den kathetergestützten Eingriff bei sekundärer Mitralklappeninsuffizienz	fn_Ind_Erkrankung_MKInsuffienz_2 & ZUGANGMKE %in% c(3,4,5) & (  BESCHW %in% c(1,2) & (is.na(REVASK)   REVASK %!=% 1) & (fn_optMedikation   AUFNBEFUNDSMTRAEGER %in% c(2,4)) & (  (LVEF %>% 30 & RISKBEGL %in% c(1,2))   (LVEF %>=% 15 & LVEF %<=% 30) ) )
fn_Ind_Kath_MKStenose	boolean	Leitlinienkonforme Entscheidung für den kathetergestützten Eingriff bei Mitralklap- penstenose	fn_Ind_Erkrankung_MKStenose & ZUGANGMKE %in% c(3,4,5) & THROMB %==% 0 & (is.na(REVASK)   REVASK %!=% 1) & !fn_Schw_MKInsuffizienz & ( (BESCHW %==% 0 & (RISKEMBOLIE %==% 1   RISKHAEMDYN %==% 1) )   BESCHW %in% c(1,2) )

Funktion	FeldTyp	Beschreibung	Script
fn_lstErste0P	boolean	OP ist die erste OP	fn_Poopvwdauer_LfdNrEingriff %==% (maximum(fn_Poopvwdauer_LfdNrEingriff) %group_by% TDS_B)
fn_Kompl_Gefaesskompl_OPS_ICD_90d	boolean	Therapiebedürftige zugangsassoziierte Ge- fäßkomplikationen mit spezifischem OPS- Kode ab OP-Datum oder spezifischem ICD- Kode bei erneuter stationärer Aufnahme in- nerhalb von 90 Tagen als schwerwiegende eingriffsbedingte Komplikationen nach ei- nem Mitralklappeneingriff	sdat_code(sdat_301_ops, (datum %>=% (fn_OPDATUM)) & (datum %<=% (fn_OPDATUM + 90))) %any_like% LST\$OPS_HCH_Komplikationen_Gefaesskomplikationen   sdat_code(c(sdat_301_icd,sdat_301_icd_sek), (aufndatum %>=% (fn_OPDATUM+poopvwdauer + 1)) & (aufndatum %<=% (fn_OPDATUM + 90))) %any_like% LST\$ICD_HCH_Komplikationen_Gefaesskomplikationen
fn_Kompl_Infektionen_OPS_ICD_90d	boolean	Therapiebedürftige zugangsassoziierte Infektionen mit spezifischem OPS-Kode ab OP-Datum oder spezifischem ICD-Kode bei erneuter stationärer Aufnahme innerhalb von 90 Tagen ohne präoperative Mediastinitis oder Wundinfektion des Thorax als schwerwiegende eingriffsbedingte Komplikationen nach einem Mitralklappeneingriff	(sdat_code(sdat_301_ops, (datum %>=% (fn_OPDATUM)) & (datum %<=% (fn_OPDATUM + 90))) %any_like% LST\$OPS_HCH_Komplikationen_Infektionen   sdat_code(c(sdat_301_icd,sdat_301_icd_sek), (aufndatum %>=% (fn_OPDATUM+poopvwdauer + 1)) & (aufndatum %<=% (fn_OPDATUM + 90))) %any_like% LST\$ICD_HCH_Komplikationen_Infektionen) & !(INFEKTIONAKUTHCH %any_in% c(1,7))
fn_Kompl_mechanisch_OPS_ICD_90d	boolean	Mechanische Komplikation durch eingebrachtes Fremdmaterial oder paravulväre Leckage mit spezifischem OPS-Kode ab OPDatum oder spezifischem ICD-Kode bei erneuter stationärer Aufnahme innerhalb von 90 Tagen als schwerwiegende eingriffsbedingte Komplikationen nach einem Mitralklappeneingriff	sdat_code(sdat_301_ops, (datum %>=% (fn_OPDATUM)) & (datum %<=% (fn_OPDATUM + 90))) %any_like% LST\$OPS_HCH_Komplikationen_mechanisch   sdat_code(c(sdat_301_icd,sdat_301_icd_sek), (aufndatum %>=% (fn_OPDATUM+poopvwdauer + 1)) & (aufndatum %<=% (fn_OPDATUM + 90))) %any_like% LST\$ICD_HCH_Komplikationen_mechanisch
fn_Kompl_Vorhoffl_ICD_90d	boolean	Neu aufgetretenes Vorhofflimmern/-flattern mit spezifischem ICD-Kode bei erneuter sta- tionärer Aufnahme innerhalb von 90 Tagen	sdat_code(c(sdat_301_icd,sdat_301_icd_sek), (aufndatum %>=% (fn_OPDATUM+poopvwdauer + 1)) & (aufndatum %<=% (fn_OPDATUM + 90))) %any_like%

Funktion	FeldTyp	Beschreibung	Script
		als schwerwiegende eingriffsbedingte Kom- plikationen nach einem Mitralklappeneingriff	LST\$ICD_HCH_Komplikationen_Vorhofflimmern & !(AUFNRHYTHMUS %==% 2)
fn_KreatininPraeMGDL	float	präoperativer Kreatininwert in mg/dl	ifelse( KREATININWERTMOLL %>% 0 & KREATININWERTMOLL %<% 9999, KREATININWERTMOLL / 88.4, ifelse( KREATININWERTMGDL %>% 0 & KREATININWERTMGDL %<% 99, KREATININWERTMGDL, NA_real_ ) )
fn_MK_Erneut_30d	boolean	Erneuter Mitralklappeneingriff innerhalb von 30 Tagen	sdat_code(sdat_301_ops, (datum %>=% (fn_OPDATUM + 1)) & (datum %<=% (fn_OPDATUM + 30))) %any_like% LST\$OPS_HCH_MK_Erneut
fn_MK_Erneut_365d	boolean	Erneuter Mitralklappeneingriff innerhalb von 365 Tagen	sdat_code(sdat_301_ops, (datum %>=% (fn_OPDATUM + 1)) & (datum %<=% (fn_OPDATUM + 365))) %any_like% LST\$OPS_HCH_MK_Erneut
fn_MKKathScore_392003	float	Score zur logistischen Regression - ID 392003	# Berechnetes Feld fn_MKKathScore_392003 # # definiere Summationsvariable log_odds log_odds <- 0  # Konstante log_odds <- log_odds + (1) * -4.81188263029117  # Alter über 50 Jahren (Anzahl Lebensjahre) log_odds <- log_odds + (pmin(pmax(alter, 49), 130) - 48) * -0.000259262571809454

Funktion	FeldTyp	Beschreibung	Script
			# Geschlecht: weiblich
			log_odds <- log_odds + (GESCHLECHT %==% 2) * 0.355097573118021
			# Myokardinfarkt <= 21 Tage zurück
			log_odds <- log_odds + (AUFNBEFUNDINFARKT %in% c(1,2)) * 1.06644122579733
			# Kardiogener Schock innerhalb der letzten 48 Stunden log_odds <- log_odds + (AUFNBEFUNDSCHOCKKARDIOGEN %==% 1) * 0.524390345451404
			# Kardiogener Schock zwischen 48 Stunden und 21 Tage zurück log_odds <- log_odds + (AUFNBEFUNDSCHOCKKARDIOGEN %==% 2) * 0.394328704702947
			# Reanimation innerhalb der letzten 48 Stunden oder Notfall
			(Reanimation / ultima ratio)
			log_odds <- log_odds + (AUFNBEFUNDREANIMATION %==% 1   DRINGLICHKEIT %==% 4) * 1.06328706049166
			# Diabetes mellitus mit Insulin behandelt
			log_odds <- log_odds + (AUFNBEFUNDDIABETES %==% 3) * 0.327129750234189
			# Arterielle Gefäßerkrankung: Arteria Carotis
			log_odds <- log_odds + (AVK %==% 1 & AVKHIRNVERSORGEND %==% 1) * 0.379550864462608
			# Inotrope i.v. (präoperativ)
			log_odds <- log_odds + (INOTROPEIV %==% 1) * 0.674292932242473
			# Neurologische Erkrankungen: Zerebrovaskulär oder Kombination mit
			nicht nachweisbarem neurologischen Defizit

	log_odds <- log_odds + (NEUROLOGISCHEERKRANKUNGEN %in% c(1,4)
	& RANKINSCHLAGANFALL %==% 0) * 0.873027690571305
	# (Präoperativ) mechanische Kreislaufunterstützung: ECLS/VA-ECMO oder andere log_odds <- log_odds + (KREISLAUFUNTERSTUETZUNG %in% c(2,3)) * 1.11648833863704
	# Berechnung des Risikos aus der Summationsvariable log_odds plogis(log_odds)
MKL-Kath-30d-Score zur logistischen Re-	# Berechnetes Feld fn_MKL_Kath_30d_Score
gression - ib 392012	# definiere Summationsvariable log_odds
	log_odds <- 0
	# Konstante
	log_odds <- log_odds + (1) * -4.32772654629484
	# Alter über 60 Jahren (Anzahl Lebensjahre)
	log_odds <- log_odds + (pmin(pmax(alter, 59), 130) - 58) * 0.00891644530443862
	# Geschlecht: weiblich
	log_odds <- log_odds + (GESCHLECHT %==% 2) * 0.125142252911872
	# Herzinsuffizienz NYHA IV
	log_odds <- log_odds + (AUFNNYHAERWEITERTKLAPPEN %==% 4) * 0.883785259478089
	# Myokardinfarkt <= 21 Tage zurück
	log_odds <- log_odds + (AUFNBEFUNDINFARKT %in% c(1,2)) * 0.608251205954044
	MKL-Kath-30d-Score zur logistischen Regression - ID 392012

Funktion	FeldTyp	Beschreibung	Script
			# Inotrope i.v. (präoperativ) log_odds <- log_odds + (INOTROPEIV %==% 1) * 0.684880187370331
			# Kardiogener Schock innerhalb der letzten 48 Stunden log_odds <- log_odds + (AUFNBEFUNDSCHOCKKARDIOGEN %==% 1) * 0.687209869882832
			# Kardiogener Schock zwischen 48 Stunden und 21 Tage zurück log_odds <- log_odds + (AUFNBEFUNDSCHOCKKARDIOGEN %==% 2) * 0.38886431857745
			# Reanimation innerhalb der letzten 48 Stunden oder Notfall log_odds <- log_odds + (AUFNBEFUNDREANIMATION %==% 1   DRINGLICHKEIT %in% c(3,4)) * 0.524655447773856
			# Herzrhythmus: Vorhofflimmern oder andere Herzrhythmusstörungen log_odds <- log_odds + (AUFNRHYTHMUS %in% c(2,9)) * 0.103607627392385
			# LVEF unter 21 % log_odds <- log_odds + (LVEF %>=% 0 & LVEF %<=% 20) * 0.543595367331063
			# Periphere AVK log_odds <- log_odds + (AVK %==% 1 & AVKPERIPHER %==% 1) * 0.238187961721678
			# Lungenerkrankung: COPD oder andere log_odds <- log_odds + (LUNGENERKRANKUNGEN %in% c(1,2,8)) * 0.2698094227459
			# Präoperative Nierenersatztherapie oder präoperativer Kreatininwert >

Funktion	FeldTyp	Beschreibung	Script
			2,3 mg/dl log_odds <- log_odds + (PRAENIEREERSATZTH %in% c(1,2)   fn_KreatininPraeMGDL %>% 2.3) * 0.866543774936675  # (Präoperativ) mechanische Kreislaufunterstützung: ECLS/VA-ECMO oder andere log_odds <- log_odds + (KREISLAUFUNTERSTUETZUNG %in% c(2,3)) * 0.668882623704319  # Berechnung des Risikos aus der Summationsvariable log_odds plogis(log_odds)
fn_MKL_Kath_365d_Score	float	MKL-Kath-365d-Score zur logistischen Regression - ID 392013	# Berechnetes Feld fn_MKL_Kath_365d_Score  # # definiere Summationsvariable log_odds log_odds <- 0  # Konstante log_odds <- log_odds + (1) * -2.9610659222789  # Alter über 60 Jahren (Anzahl Lebensjahre) log_odds <- log_odds + (pmin(pmax(alter, 59), 130) - 58) * 0.038057865544293  # Geschlecht: weiblich log_odds <- log_odds + (GESCHLECHT %==% 2) * -0.156172247679605  # Body-Mass-Index (BMI) unter 20 log_odds <- log_odds + (fn_BMI %>=% 10 & fn_BMI %<=% 20) * 0.442928600523243  # Herzinsuffizienz NYHA IV
			# Herzinsuffizienz NYHA IV log_odds <- log_odds + (AUFNNYHAERWEITERTKLAPPEN %==% 4) *

Funktion	FeldTyp	Beschreibung	Script
			0.521082638720069
			# Myokardinfarkt <= 21 Tage zurück
			log_odds <- log_odds + (AUFNBEFUNDINFARKT %in% c(1,2)) *
			0.602466414667096
			# Inotrope i.v. (präoperativ)
			log_odds <- log_odds + (INOTROPEIV %==% 1) * 0.417518995673223
			# Kardiogener Schock innerhalb der letzten 48 Stunden
			log_odds <- log_odds + (AUFNBEFUNDSCHOCKKARDIOGEN %==% 1) *
			0.372482780801534
			# Kardiogener Schock zwischen 48 Stunden und 21 Tage zurück
			log_odds <- log_odds + (AUFNBEFUNDSCHOCKKARDIOGEN %==% 2) *
			0.312908698024523
			# Reanimation innerhalb der letzten 48 Stunden oder Notfall
			(Reanimation / ultima ratio)
			log_odds <- log_odds + (AUFNBEFUNDREANIMATION %==%1
			DRINGLICHKEIT %==% 4) * 0.393549641677487
			# Herzrhythmus: Vorhofflimmern oder andere Herzrhythmusstörungen
			log_odds <- log_odds + (AUFNRHYTHMUS %in% c(2,9)) *
			0.236927812322513
			#1.7/55
			# LVEF unter 21%
			log_odds <- log_odds + (LVEF %>=% 0 & LVEF %<=% 20) * 0.647782398297718
			0.047702030237710
			# LVEF zwischen 21 und 30 %
			log_odds <- log_odds + (LVEF %>=% 21 & LVEF %<=% 30) *
			0.437163890154674

Funktion	FeldTyp	Beschreibung	Script
			# LVEF zwischen 31 und 50 % log_odds <- log_odds + (LVEF %>=% 31 & LVEF %<=% 50) * 0.111631713589128
			# Befund der koronaren Bildgebung: 3-Gefäßerkrankung log_odds <- log_odds + (KOROANGBEFUND %==% 3) * 0.178299830307228
			# Diabetes mellitus log_odds <- log_odds + (AUFNBEFUNDDIABETES %in% c(1,2,3,4)) * 0.172766220463235
			# Periphere AVK log_odds <- log_odds + (AVK %==% 1 & AVKPERIPHER %==% 1) * 0.279129582395652
			# Lungenerkrankung: COPD oder andere log_odds <- log_odds + (LUNGENERKRANKUNGEN %in% c(1,2,8)) * 0.341615659740834
			# Präoperative Nierenersatztherapie oder präoperativer Kreatininwert > 2,3 mg/dl log_odds <- log_odds + (PRAENIEREERSATZTH %in% c(1,2)   fn_KreatininPraeMGDL %>% 2.3) * 0.841918858376213
			# (Präoperativ) mechanische Kreislaufunterstützung: ECLS/VA-ECMO oder andere log_odds <- log_odds + (KREISLAUFUNTERSTUETZUNG %in% c(2,3)) * 0.913548195423519

Funktion	FeldTyp	Beschreibung	Script
			# Berechnung des Risikos aus der Summationsvariable log_odds plogis(log_odds)
fn_MKL_Kath_Score	float	MKL-Kath-Score zur logistischen Regression - ID 392011	# Berechnetes Feld fn_MKL_Kath_Score  #  # definiere Summationsvariable log_odds log_odds <- 0  # Konstante log_odds <- log_odds + (1) * -4.96471412266868  # Alter über 60 Jahren (Anzahl Lebensjahre) log_odds <- log_odds + (pmin(pmax(alter, 59), 130) - 58) * 0.014109620710676  # Geschlecht: weiblich log_odds <- log_odds + (GESCHLECHT %==% 2) * 0.298575696070796  # Herzinsuffizienz NYHA IV log_odds <- log_odds + (AUFNNYHAERWEITERTKLAPPEN %==% 4) * 0.97879202315583  # Myokardinfarkt <= 21 Tage zurück log_odds <- log_odds + (AUFNBEFUNDINFARKT %in% c(1,2)) * 0.811660129081567  # Inotrope i.v. (präoperativ) log_odds <- log_odds + (INOTROPEIV %==% 1) * 0.661538323378216  # Kardiogener Schock innerhalb der letzten 48 Stunden log_odds <- log_odds + (AUFNBEFUNDSCHOCKKARDIOGEN %==% 1) * 0.87726709649864

Funktion	FeldTyp	Beschreibung	Script
			# Kardiogener Schock zwischen 48 Stunden und 21 Tage zurück log_odds <- log_odds + (AUFNBEFUNDSCHOCKKARDIOGEN %==% 2) * 0.40764483315137
			# Reanimation innerhalb der letzten 48 Stunden oder Notfall log_odds <- log_odds + (AUFNBEFUNDREANIMATION %==% 1   DRINGLICHKEIT %in% c(3,4)) * 0.70558623693231
			# Herzrhythmus: Vorhofflimmern oder andere Herzrhythmusstörungen log_odds <- log_odds + (AUFNRHYTHMUS %in% c(2,9)) * 0.123751287949243
			# LVEF unter 21 % log_odds <- log_odds + (LVEF %>=% 0 & LVEF %<=% 20) * 0.465214438526914
			# Periphere AVK log_odds <- log_odds + (AVK %==% 1 & AVKPERIPHER %==% 1) * 0.241139118352595
			# Lungenerkrankung: COPD oder andere log_odds <- log_odds + (LUNGENERKRANKUNGEN %in% c(1,2,8)) * 0.190535302118924
			# Präoperative Nierenersatztherapie oder präoperativer Kreatininwert > 2,3 mg/dl log_odds <- log_odds + (PRAENIEREERSATZTH %in% c(1,2)
			fn_KreatininPraeMGDL %>% 2.3) * 0.917199592877559  # (Präoperativ) mechanische Kreislaufunterstützung: ECLS/VA-ECMO oder andere
			log_odds <- log_odds + (KREISLAUFUNTERSTUETZUNG %in% c(2,3)) * 0.724999929800996

Funktion	FeldTyp	Beschreibung	Script
			# Berechnung des Risikos aus der Summationsvariable log_odds plogis(log_odds)
fn_OPDATUM	date	OP-Datum aus QS-Dokumentation ab Spezi- fikation des Aufnahmejahres 2021 oder spä- ter. Für vorhergehende Spezifikationen wird das aus den Sozialdaten ermittelte OP-Da- tum verwendet.	as.Date(ifelse(meta_spezjahr >= 2021, as.character(OPDATUM), as.character(fn_OPDATUM_SPEZ20)))
fn_OPDATUM_SPEZ20	date	Aus Sozialdaten ermitteltes OP-Datum nach der Zusammenführung mit den QS-Daten	op_daten <- sdat_datum(sdat_301_ops, (entIdatum - aufndatum) %==% vwDauer & (entIdatum - datum) %==% poopvwdauer)
			erstes_opdatum <- lapply(op_daten, function(x) if (length(x) %==% 0) as.Date(NA) else min(x))
			structure(unlist(erstes_opdatum), class = "Date")
fn_OPistKCHK_MKKath	boolean	OP gehört zu isolierten kathetergestützten Mitralklappeneingriffen	AORTENKLAPPE %==% 0 & KORONARCHIRURGIE %==% 0 & MITREING %==% 1 & ( WEITEINGR %==% 0   (WEITEINGR %==% 1 & is.na(TRIKUSP) & is.na(PULMKL)) ) & ZUGANGMKE %in% c(3,4,5)
fn_OPistKCHK_MKKath_SPEZ22	boolean	OP gehört zu isolierten kathetergestützten Mitralklappeneingriffen	AORTENKLAPPE %==% 0 & KORONARCHIRURGIE %==% 0 & MITREING %==% 1 & ( WEITEINGR %==% 0

Funktion	FeldTyp	Beschreibung	Script
			(WEITEINGR %==%1& is.na(TRIKUSP) & is.na(PULMKL)) ) & ZUGANGHCH %in% c(3,4,5)
fn_optMedikation	boolean	Optimierte Herzinsuffizienz-Medikation	row_sums( BETABLOCKER,ACEHEMMER, DIURETIKA,ALDOSTANTAGONIST, SONSTMEDIK) %>=% 3
fn_Poopvwdauer_LfdNrEingriff	integer	Kombination von poopvwdauer und lfdN- rEingriff, um bei identischer postoperativer Verweildauer (OP am selben Tag) nach der laufenden Nummer zu differenzieren	poopvwdauer * 100 - LFDNREINGRIFF
fn_Rehosp_Herzinsuff_ICD_HD_365d	boolean	Rehospitaliserung aufgrund einer Herzinsuf- fizienz mit spezifischem ICD-Kode als Hauptdiagnose innerhalb von 365 Tagen	sdat_code(c(sdat_301_icd,sdat_301_icd_sek), (aufndatum %>=% (fn_0PDATUM + poopvwdauer + 1)) & (aufndatum %<=% (fn_0PDATUM + 365)) & diagnoseart %==% 1) %any_like% LST\$ CD_HCH_Herzinsuffizienz
fn_Schlaganfall_ICD_30d_Ausschluss	boolean	ICD-Ausschlusskodes für Schlaganfälle im stationärem Aufenthalt oder bei erneuter stationärer Aufnahme innerhalb von 30 Ta- gen	sdat_code(c(sdat_301_icd,sdat_301_icd_sek), (entIdatum %==% (fn_0PDATUM+poopvwdauer)   ((aufndatum %>=% (fn_0PDATUM+poopvwdauer)) & (aufndatum %<=% (fn_0PDATUM + 30))))) %any_like% LST\$ICD_HCH_Schlaganfall_Ausschluss
fn_Schlaganfall_OPS_ICD_30d	boolean	Schlaganfall mit spezifischem ICD-Kode im stationärem Aufenthalt oder bei erneuter stationärer Aufnahme innerhalb von 30 Ta- gen nach dem Eingriff bzw. mit spezifi- schem OPS-Kode bis 30 Tage Abstand zum Eingriffsdatum	sdat_code(c(sdat_301_icd,sdat_301_icd_sek), (entIdatum %==% (fn_0PDATUM+poopvwdauer)   ((aufndatum %>=% (fn_0PDATUM+poopvwdauer)) & (aufndatum %<=% (fn_0PDATUM + 30))))) %any_like% LST\$ICD_HCH_Schlaganfall   sdat_code(sdat_301_ops, (datum %>=% (fn_0PDATUM)) &

Funktion	FeldTyp	Beschreibung	Script
			(datum %<=% (fn_OPDATUM + 30))) %any_like% LST\$OPS_HCH_Schlaganfall
fn_Schw_MKInsuffizienz	boolean	Schwere Mitralklappeninsuffizienz	INFEKTIONAKUTHCH %any_in% c(5)   KOAPTLUECK %==% 1   VENAC %>=% 7   ( INSUFF %in% c(1,3) & (EROA %>=% 0.4   RVOL %>=% 60   RUPTPAPIL %==% 1   FLAILLEAFLET %==% 1) )   ( INSUFF %in% c(2,4) & (EROA %>=% 0.2   RVOL %>=% 30) )
fn_Schwerw_Eingriffsb_Komplikation	boolean	Schwerwiegende eingriffsbedingte Kompli- kationen während des stationären Aufent- haltes	DEVICEFEHLPOS %==%1  AORTDISSEKTION %==%1  PERIKARDTAMPO %==%1  RHYTHMUSSTOERUNG %==%1  RUPTHERZH %in% c(1,2)  BLUTSCHW %in% c(1,2)  LOWCARDTH %in% c(2,3,4)  REEING %==%1  WECHSEING %==%2  PERIKARDTAMPOST %==%1  BLUTSCHWPOST %in% c(1,2)  KOMPLMECHJN %==%1  INFARKTPOSTOP %in% c(1,2)  ( GEFKOMPLIKAT %==%1

Funktion	FeldTyp	Beschreibung	Script
			STERNUM %==%1  GEFRUPTUR %==%1  DISSEKTION %==%1  HAEMATBLUTUN %==%1  ISCHAEMIEJL %==%1  AVFISTEL %==%1  ZUGKOMPLSONST %==%1 )
fn_Sterblichkeit_30d	boolean	Sterblichkeit innerhalb von 30 Tagen	(ENTLGRUND %==% "07" & poopvwdauer %between% c(0, 30))   (!is.na(sdat_sterbedatum) & (sdat_sterbedatum - fn_OPDATUM) %between% c(0, 30))
fn_Sterblichkeit_365d	boolean	Sterblichkeit innerhalb von 365 Tagen	(ENTLGRUND %==% "07" & poopvwdauer %between% c(0, 365))  (!is.na(sdat_sterbedatum) & (sdat_sterbedatum - fn_OPDATUM) %between% c(0, 365))

### **Impressum**

#### **HERAUSGEBER**

IQTIG – Institut für Qualitätssicherung und Transparenz im Gesundheitswesen Katharina-Heinroth-Ufer 1 10787 Berlin

Telefon: (030) 58 58 26-0

info@iqtig.org

<u>iqtig.org</u>