**Erhebungsbogen für**

**Prostatakrebszentren**

**der Deutschen Krebsgesellschaft**

**Erarbeitet von der Zertifizierungskommission Prostatakrebszentren der DKG**

**Beteiligte Fachgruppen (in alphabetischer Reihenfolge):**

Vorsitz: Prof. Dr. M. Burchardt, Prof. Dr. J. Fichtner

* Arbeitsgemeinschaft Deutscher Tumorzentren (ADT)
* Arbeitsgemeinschaft Internistische Onkologie (AIO)
* Arbeitsgemeinschaft Onkologische Pathologie (AOP)
* Arbeitsgemeinschaft Onkologische Pharmazie (OPH)
* Arbeitsgemeinschaft Palliative Medizin (APM)
* Arbeitsgemeinschaft Prävention und integrative Onkologie (PRIO)
* Arbeitsgemeinschaft Psychoonkologie (PSO)
* Arbeitsgemeinschaft Radiologische Onkologie (ARO)
* Arbeitsgemeinschaft Soziale Arbeit in der Onkologie (ASO)
* Arbeitsgemeinschaft Supportive Maßnahmen in der Onkologie, Rehabilitation und Sozialmedizin (ASORS)
* Arbeitsgemeinschaft Urologische Onkologie (AUO)
* Berufsverband Deutscher Strahlentherapeuten (BVDST)
* Berufsverband Deutscher Urologen (BDU)
* Berufsverband der niedergelassenen Hämatologen und Onkologen (BNHO)
* Bundesverband Deutscher Pathologen (BDP)
* Bundesverband Prostatakrebs Selbsthilfe (BPS)
* Chirurgische Arbeitsgemeinschaft Onkologie (CAO)
* Chirurgische Arbeitsgemeinschaft Onkologie – Viszeralchirurgie (CAO-V)
* Dachverband der Prostatakarzinomzentren (DVPZ)
* Deutsche Gesellschaft für Hämatologie und Onkologie (DGHO)
* Deutsche Gesellschaft für Interventionelle Radiologie und minimal-invasive Therapie (DeGIR)
* Deutsche Gesellschaft für Nuklearmedizin (DGN)
* Deutsche Gesellschaft für Palliativmedizin (DGP)
* Deutsche Gesellschaft für Pathologie (DGP)
* Deutsche Gesellschaft für Radioonkologie (DEGRO)
* Deutsche Gesellschaft für Urologie (DGU)
* Deutsche Krebsgesellschaft (DKG)
* Deutsche Röntgengesellschaft (DRG)
* Deutscher Verband Technischer Assistenten und Assistenten in der Medizin e.V. (dvta)
* Deutsche Vereinigung für Soziale Arbeit im Gesundheitswesen (DVSG)
* Fachexperten
* Konferenz onkologischer Kranken- und Kinderkrankenpflege (KOK)
* Leitende Krankenhausärzte

**Inkraftsetzung am 06.10.2017**

Der hier vorliegende Erhebungsbogen ist für alle ab dem 01.01.2018 durchgeführten Audits verbindlich anzuwenden. Die vorgenommenen Änderungen gegenüber der im Auditjahr 2017 gültigen Version sind in diesem Erhebungsbogen farblich „türkis“ gekennzeichnet.

Eingearbeitet wurden:

* S3-LL Früherkennung, Diagnose und Therapie der verschiedenen Stadien des Prostatakarzinoms

Grundlage des Erhebungsbogens stellt die TNM – Klassifikation maligner Tumoren, 8. Auflage 2017 sowie die ICD-Klassifikation ICD-10-GM 2017 (DIMDI) und die OPS-Klassifikation OPS 2017 (DIMDI) dar.

**Angaben zum Prostatakrebszentrum**

|  |  |
| --- | --- |
| Prostatakrebszentrum (PZ) |  |
| Leiter Prostatakrebszentrum |  |
| Zentrumskoordinator |  |

**QM-Systemzertifizierung**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| QM-Systemzertifizierung |  | ja |  | nein |

Ein zertifiziertes QM-System ist im Rahmen der DKG-Zertifizierung nicht verbindlich gefordert, sollte jedoch vorhanden sein.

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| QM-Standard |  | ISO 9001 |  | KTQ  |
|  |  |  |  |  |
|  |  | Joint Commission |  | proCum Cert |

|  |  |
| --- | --- |
| Zertifizierungsstelle QM |  |

Farblegende: Änderung gegenüber Version vom 14.07.2016

**Netzwerk/Haupt-Kooperationspartner**

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

**Erstellung /Aktualisierung**

Der elektronisch erstellte Erhebungsbogen dient als Grundlage für die Zertifizierung des Prostatakrebszentrums. Die hier gemachten Angaben wurden hinsichtlich Korrektheit und Vollständigkeit überprüft.

|  |  |
| --- | --- |
| Die Daten zur Ergebnisqualität beziehen sich auf das Kalenderjahr  |  |

|  |  |
| --- | --- |
| Erstellung-/Aktualisierungsdatum des Erhebungsbogens |  |

**Inhaltsverzeichnis**

1. Allgemeine Angaben zum Prostatakrebszentrum
	1. Struktur des Netzwerks
	2. Interdisziplinäre Zusammenarbeit
	3. Kooperation Einweiser und Nachsorge
	4. Psychoonkologie
	5. Sozialarbeit und Rehabilitation
	6. Patientenbeteiligung
	7. Studienmanagement
	8. Pflege
	9. Allgemeine Versorgungsbereiche (Apotheke, Ernährungsberatung, Logopädie, …)
2. Organspezifische Diagnostik
	1. Sprechstunde
	2. Diagnostik
3. Radiologie
4. Nuklearmedizin
5. Operative Onkologie

5.1 Organübergreifende operative Therapie

5.2 Organspezifische operative Therapie

1. Medikamentöse / Internistische Onkologie
	1. Hämato-/Onkologie
	2. Organspezifische medikamentöse onkologische Therapie
2. Radioonkologie
3. Pathologie
4. Palliativversorgung und Hospizarbeit
5. Tumordokumentation/Ergebnisqualität

Anlage:

Datenblatt (Excel-Vorlage)

**1 Allgemeine Angaben zum Prostatakrebszentrum**

| **1.1 Struktur des Netzwerks**  |
| --- |
| Kap. | Anforderungen | Erläuterungen des Zentrums |  |
| 1.1.1 | Ein Prostatakrebszentrum wird gebildet aus:Leistungserbringer I* Urologie
* Strahlentherapie

Leistungserbringer II* Hämato-/Onkologe
* Radiologie
* Pathologie
* Nuklearmedizin
 |  |  |
|  | Es sind folgende Funktionen namentlich zu benennen:* Leitung des Zentrums
* Zentrumskoordinator
 |  |  |
|  | Die Leitungsstrukturen des Prostatakrebszentrums sowie QM-Verantwortlichkeiten und Netzkoordination sind klar festzulegen.* Geschäftsordnung (regelt Verhältnis der Leistungserbringer I untereinander)
* Stellenbeschreibung QMB
* Stellenbeschreibung Netzkoordinator

Dies gilt in besonderer Weise für kooperative Prostatakrebszentren. Die Leitung des Prostatakrebszentrums stellt die Umsetzung von Normen und gesetzlichen Regelungen sicher. |  |  |
|  | Kooperationsmodelle* Innerhalb eines Zentrums ist eine Kooperation von bis zu 2 operativen Urologien möglich, wenn jede operative Urologie eigenständig ihre operativen Primärfälle erbringt. Die Primärfallzahl muss dann mind. 200 betragen
* Innerhalb eines Zentrums ist eine Kooperation von bis zu 2 Strahlentherapien möglich, wenn jede Strahlentherapie eigenständig ihre Expertise nachweist.

Vertritt ein Klinikleiter 2 Abteilungen, müssen die Leistungskennzahlen eigenständig für jede Abteilung getrennt erbracht werden.Voraussetzung für alle Kooperationsmodelle:* identischer Zentrumsname
* gemeinsame Tumorkonferenz
* Vorherige Strukturbewertung durch OnkoZert erforderlich
 |  |  |
| 1.1.2 | Das Prostatakrebszentrum hat ein klares Leitbild und quantitative Qualitätsziele definiert.Die Interdisziplinarität und die evidenzbasierte Medizin spiegeln sich in den Aussagen eindeutig wieder und sind in der Praxis nachvollziehbar.Die grundsätzliche Ausrichtung des Prostatakrebszentrums ist den Mitarbeitern bekannt und wird umgesetzt. |  |  |
| 1.1.3 | Die Erreichung der Qualitätsziele wird gemessen. Die Ergebnisse werden einer dokumentierten Bewertung unterzogen.In einer jährlichen Qualitätsplanung unter der Verantwortung von* Zentrumsleitung
* Zentrumskoordinator
* QM-Beauftragter(BÄK, DIN, DGQ oder Äquivalent)

werden klare Strategien unter Beteiligung aller Leistungserbringer I definiert, welche die Zielerreichung fördern.Der QM-Beauftragte kann die gleiche Rolle auch in weiteren Organkrebszentren wahrnehmen. |  |  |
| 1.1.4 | Mit jedem Leistungserbringer gemäß EB 1.1.1 sind schriftliche Vereinbarungen (Kooperationsverträge) zu schließen. Die Vereinbarungen sind jährlich durch das Prostatakrebszentrum auf Aktualität zu überprüfen.In den Vereinbarungen mit diesen Hauptbehandlungspartnern sind folgende Punkte zu regeln:* Verbindliche Teilnahme an der posttherapeutischen Tumorkonferenz
* Sicherstellung der Verfügbarkeit
* Beschreibung der für das Prostatakrebszentrum relevanten Behandlungsprozesse unter Berücksichtigung der Schnittstellen
* Verpflichtung zur Umsetzung ausgewiesener Leitlinien (S3-Leitlinie)
* Beschreibung der Zusammenarbeit hinsichtlich der Tumordokumentation
* Bereitschaftserklärung für die Zusammenarbeit hinsichtlich interner/externer Audits
* Verpflichtungserklärung für die Einhaltung der relevanten FAP-Kriterien sowie der jährlichen Bereitstellung der relevanten Daten
* Einverständniserklärung des Behandlungspartners, öffentlich als Teil des Prostatakrebszentrums ausgewiesen zu werden (z.B. homepage)
 |  |  |
| 1.1.5 | Vereinbarungen mit sonst. Behandlungspartnern:Für folgende Behandlungspartner sind schriftliche Vereinbarungen zu treffen, in denen die Bereitschaft zur Zusammenarbeit erklärt wird:* Laboratoriumsmedizin
* Psycho-Onkologie
* Sozialdienst
* Selbsthilfegruppe
* Physiotherapie/Krankengymnastik
* Hospiz/Palliativmedizin
* Rehabilitationsmedizin

Die Vereinbarungen mit den Behandlungspartnern sollen folgende Punkte regeln:* Mitwirkung an Weiterbildungsmaßnahmen und Öffentlichkeitsarbeit
* Beschreibung von Zusammenarbeit und Schnittstellen
* Art der gegenseitigen Kommunikation
* Einhaltung der Schweigepflicht
 |  |  |
| 1.1.6 | Ansprechpartner des Prostatakrebszentrums:Die Ansprechpartner des Prostatakrebszentrums am Klinikstandort sowie für die einzelnen Kooperationspartner sind namentlich zu benennen und bekannt zu geben (z.B. im Internet). In ärztlichen Bereichen müssen die Verantwortlichkeiten auf Facharztniveau definiert sein.Leistungserbringer und sonstige Behandlungspartner, welche eine Zusammenarbeit mit dem Zentrum schriftlich vereinbart haben, werden als Kooperationspartner des Zentrums bezeichnet. Liegt eine solche schriftliche Vereinbarung nicht vor, können von diesen Leistungserbringern und Behandlungspartnern auch Patienten des Zentrums versorgt werden. Jedoch dürfen sich diese nicht als Kooperationspartner bzw. Teil des zertifizierten Zentrums bezeichnen. |  |  |
| 1.1.7 | Der / die Träger des Prostatakrebszentrums stellen ausreichende finanzielle Mittel / Ressourcen zur Verfügung, um die personellen, räumlichen und sachlichen Anforderungen zu erfüllen ~~(Finanzplan und Controlling-Bericht müssen vorgelegt werden).~~Farblegende: Ergänzung gegenüber Version vom 14.07.2016 |  |  |
| 1.1.8 | Es müssen übergeordnete Patientenpfade definiert sein, in denen sich die relevanten medizinischen Leitlinien abbilden.Die Patientenpfade berücksichtigen die Interdisziplinarität des Zentrums und die Vernetzung mit den Niedergelassenen.Pfade sind festzulegen für:* Vorsorge und Diagnostik
* Therapie
* Nachsorge
* Rehabilitation
* Palliation

Patientenpfade können z.B. zusammenfassend in einem QM-Handbuch beschrieben werden. |  |  |
| 1.1.9 | Nachweis QM-System* Die Urologie als Leistungserbringer I ~~hat~~sollte ein zertifiziertes QM-System nach~~zu~~weisen.
* Sofern die Strahlentherapie als Leistungserbringer I eine aktive Leitungs-/ Steuerungsfunktion wahrnimmt, ~~muss~~sollte die Strahlentherapie ebenfalls ein zertifiziertes QM-System nachweisen.
* Anerkannte QM-Zertifizierungen sind ISO 9001, KTQ, proCum Cert und Joint Commission.
* Geltungsbereich QM-ZertifizierungDas QM-System muss nicht die komplette Urologie bzw. Strahlentherapie betrachten, sondern die für das Prostatakrebszentrum relevanten Prozesse.

Farblegende: Ergänzung gegenüber Version vom 14.07.2016 |  |  |
|  | Interne AuditsInterne Audits müssen mindestens jährlich durchgeführt werden und mittels Vorlage von Auditberichten nachgewiesen werden. Das interne Audit hat im Vorfeld der Erstzertifizierung erstmalig zu erfolgen. |  |  |
| 1.1.10 | Behandlungsfehler* Gerichtlich und außergerichtlich (Gutachter-/Schlichtungskommission)festgestellte Behandlungsfehler sind dem Zertifizierer im Vorfeld der Zertifizierung aufbereitet vorzulegen.
* Im Rahmen einer folgenden Zertifizierung sind besonders die Re-/Aktionen des Zentrums, die aus den Verfahren resultieren, zu betrachten.
* Darstellungszeitraum ist das für das Audit relevante Kalenderjahr.
* Eine Nichterfüllung wird als Abweichung gewertet.
 |  |  |

| **1.2 Interdisziplinäre Zusammenarbeit**  |
| --- |
| Kap. | Anforderungen | Erläuterungen des Zentrums |  |
| 1.2.1 | Primärfälle Prostatakarzinom pro Jahr> 100 Primärfälle im Jahr  | Angabe in Datenblatt(=Excel-Vorlage) |  |
|  | Definition Zentrumsfall* alle Patienten mit der Diagnose eines Prostatakarzinoms, lokalisiert und/oder metastasiert, Primärdiagnose oder Rezidiv oder Metastasierung, die im Zentrum bzw. der TK vorgestellt werden und dort wesentliche Teile der Therapie (Operation, Strahlentherapie, Systemische Th., watchful waiting, Active surveillance o.ä.) erhalten
* Patient kann als Zentrumsfall nur für 1 Zentrum gezählt werden; Patienten zur Zweitmeinung werden nicht gezählt
* Interdisziplinärer Therapieplan muss vorliegen
* Zählzeitpunkt ist der Zeitpunkt der (Erst-) Vorstellung im Zentrum
* Vollständige Erfassung im Tumordokumentationssystem

Definition Primärfäll (Teilmenge Zentrumsfall):* Patient mit Ersterkrankung

Detaildefinition siehe Excel-Vorlage Basisdaten |  |  |
| 1.2.2 | Zuweisung des Patienten in das PCA Zentrum:Es ist zu beschreiben, wie ein Patient im Prostatakrebszentrum zur prätherapeutischen Konferenz vorgestellt werden kann und auf welcher Basis ggf. eine Spezialsprechstunde durchgeführt wird (Vertragsarzt, persönliche Ermächtigung, Institutsermächtigung, Poliklinikermächtigung).Primäre Einweisung an Leistungserbringer* Einweisung des Patienten an einen Leistungserbringer in das Zentrum
* Behandlungsplan anlegen aufgrund vorliegender Befunde (Biopsie, PSA, IIEF, ICS, Therapievorschlag) durch Leistungserbringer
* Patientengespräch anbieten und durchführen (ggf. interdisziplinäres Gespräch)- Behandlungsplan ergänzen- kein interdisziplinäres Gespräch erwünscht 🡪 Vergabe OP-Termin / Strahlentherapieplanung
 |  |  |
| 1.2.3 | Interdisziplinäres Gespräch (optional) Interdisziplinäre Gespräche sollten für Patienten eines PCA-Zentrums angeboten werden.* Teilnehmer: Patient + Strahlentherapeut + Urologe
* Ergebnis: Fortschreibung Behandlungsplan

Anzahl interdisziplinärer Gespräche (Patienten) |  |  |
| 1.2.4a) | Prätherapeutische Konferenz* Die interdisziplinäre Konferenz der Leistungserbringer I (Urologe diagnostisch/operativ und Strahlentherapeut) muss mindestens wöchentlich auf Facharztebene zum Zweck der Therapieplanung erfolgen.
* Physische Anwesenheit der Teilnehmer nur bei unklaren Fällen verpflichtend. Ansonsten telefonische Abstimmung bzw. online-Vidierung ausreichend. Nutzung von Videokonferenz-Systemen ist gegenüber Telefonkonferenzen zu bevorzugen.
* Die Verantwortungen für die Vorbereitung, Durchführung und Nachbereitung sind festzulegen
 |  |  |
|  | * Es sind > 95 % der bei den Leistungserbringern eingewiesenen Patienten in der prätherapeutischen Konferenz vorzustellen.
 | Angabe in Datenblatt(=Excel-Vorlage) |  |
|  | Sofern ein Strahlentherapeut mit mehreren urologischen Kliniken kooperiert, dann hat diese Strahlentherapie unabhängig davon alle Primärfälle, die mit kurativer Intention bestrahlt werden (siehe Def. Kapitel 7) in dem entsprechenden Zentrum, vorzustellen. Dafür erstellt die Strahlentherapie eine Liste aller strahlentherapeutisch vorgestellten Prostatakarzinompatienten, in der eine Zentrums-Zuordnung erfolgt (Zentrum zertifiziert, Zertifizierung in Vorbereitung, kein Zentrum). Die Vorstellungsquote von 90 % ist in allen kooperierenden Zentren separat zu erzielen. Die Vorstellung ist gemäß den hier beschriebenen Anforderungen nachzuweisen. Diese Patienten-Zuordnung hat auch Relevanz für die Tumordokumentation. |  |  |
| b) | Ablauf der prätherapeutischen Konferenz* Einweisung Patient an einen Leistungserbringer des PCA-Zentrums
* Sämtliche Parameter sind von dem zuständigen Leistungserbringer im Vorfeld in der Vorlage „Behandlungsplan“ zu erheben
* Sämtliche Fälle sind in einer Liste zu erfassen
* Vorstellung Patient in der KonferenzAbstimmung der Parameter und Ergänzung Behandlungsplan
* Ergebnismitteilung innerhalb von 10 Arbeitstagen über Behandlungsplan an Einweiser, Patient und jeden von ihm benannten Arzt (z.B. Kopie des Behandlungsplanes) durch den Arzt, bei dem d. Pat. primär vorgestellt wurde.
 |  |  |
| c) | Demonstration BildmaterialPatientenbezogenes Bildmaterial (z.B. Pathologie, Radiologie) muss bei der Konferenz für fortgeschrittene Tumore verfügbar sein und es muss eine geeignete technische Ausstattung für die Darstellung des Bildmaterials vorhanden sein. Eine EDV-gestützte Darstellung ist ausreichend. |  |  |
| d) | Abstimmung mit EinweiserUnterschiede oder Unklarheiten gegenüber den Angaben des Einweisers sind direkt und persönlich mit dem Einweiser abzuklären. |  |  |
| e) | Allgemeines zum BehandlungsplanDas Ergebnis der Tumorkonferenz besteht u.a. aus einem schriftlichen, interdisziplinären Behandlungsplan („Protokoll prätherapeutische Konferenz“). Er muss Teil der Patientenakte sein und kann gleichzeitig auch den Arztbrief darstellen.Der Behandlungsplan sollte automatisch aus dem Tumordokumentationssystem generiert werden.Auf Wunsch erhält der Patient eine Kopie des Behandlungsplans. |  |  |
| 1.2.5a) | Tumorkonferenz:Die Tumorkonferenz muss mindestens alle 4 Wochen erfolgen. Für folgende Fachrichtungen ist eine Teilnahme auf Facharztebene an der Tumorkonferenz verbindlich:* Urologie (diagnostisch + operativ)
* Strahlentherapie
* Hämato-/Onkologe Sofern der Hämato-/Onkologe an der Konferenz nicht teilnehmen kann, kann dieser durch den für die Chemotherapie zuständigen Urologen (Qualifikation gemäß Kapitel 6.2) vertreten werden.
* Pathologie
 |  |  |
|  | Teilnahmequote der Fachrichtungen > 95 % |  |  |
|  | Keine verpflichtende Teilnahme (nicht 4x/Jahr)* Nuklearmedizin
* Radiologie

Bedarfsgerecht sind assoziierte Fachbereiche (z.B. Psychoonkologe, Sozialarbeit, Pflege) und in der Palliativsituation tätige Fachrichtungen (Neurologie, Neurochirurgie, Chirurgie, Schmerztherapie, Orthopädie u.a.) in die postoperative Tumorkonferenz einzubeziehen.Sind für eine Fachrichtung mehrere Kooperationspartner benannt, dann ist die Anwesenheit eines Vertreters ausreichend, wenn zwischen diesen ein geregelter Informationsaustausch eingerichtet ist (z.B. über Qualitätszirkel).Jeder Kooperationspartner hat unabhängig davon an mind. 30 % der Tumorkonferenzen teilzunehmen (4x jährlich).  |  |  |
| b) | Vorbereitung TumorkonferenzDie wesentlichen Patientendaten sind im Vorfeld schriftlich zusammenzufassen und an die Teilnehmer zu verteilen. Eine Vorabbetrachtung von geeigneten Studienpatienten ist vorzunehmen. | Angabe in Datenblatt(=Excel-Vorlage) |  |
|  | Zu besprechende Patienten:* Alle Primärfälle mit diskussionswürdiger Histologie (>pT3a, R1, pN+); i.d.R. keine verbindliche Verpflichtung bei sonstigen primär strahlentherapierten Patienten bzw. bei kurativ operierten Patienten
* Alle Rezidive oder metastasierten Patienten
* Mind. 10 Pat. mit kastrationsresistentem Prostatakarzinom/Jahr
 |  |  |
|  | Für Patienten, die nicht in der Tumorkonferenz vorgestellt werden, ist ein schriftlicher interdisziplinärer Behandlungsplan zu erstellen. |  |  |
| c) | Demonstration Bildmaterial:Patientenbezogenes Bildmaterial (z.B. Pathologie, Radiologie) muss – sofern vorhanden und für die Fragestellung relevant - bei der posttherapeutischen Konferenz verfügbar sein und es muss eine geeignete technische Ausstattung für die Darstellung des Bildmaterials vorhanden sein. Eine EDV-gestützte Darstellung ist ausreichend.Web/Online-KonferenzSofern Web-Konferenzen genutzt werden, sind Ton und die vorgestellten Unterlagen zu übertragen. Jeder Kooperationspartner muss die Möglichkeit haben, eigenständig Unterlagen/Bildmaterial vorzustellen. |  |  |
| d) | Protokollierung:Das Ergebnis der Tumorkonferenz besteht aus einem schriftlichen, interdisziplinären Protokoll (wird auch als „Behandlungsplan“ bezeichnet). Falls Abweichungen zur ursprünglichen Therapieplanung, bzw. Abweichung von den Leitlinien festgestellt werden, müssen diese protokolliert und bewertet werden. Maßnahmen zur künftigen Vermeidung von Abweichungen müssen getroffen und protokolliert werden.Wird eine Therapie auf Wunsch des Patienten (trotz bestehender Indikation) nicht begonnen oder vorzeitig abgebrochen, muss auch dies protokolliert werden. |  |  |
| 1.2.6 | Metastasiertes ProstatakarzinomVerfahren für die Versorgung (Diagnose/ Therapie) von Patienten mit PSA/ /Metastasierung sind zu beschreiben (Darstellung der Patientenpfade – ein schriftliches Verfahren zur systemischen Therapie beim metastasierten Prostatakarzinom muss vorliegen). |  |  |
| 1.2.7 | Kennzahlen:* Pat. mit hohem Risikoprofil u. perkutaner Strahlentherapie + Hormontherapie
* Anzahl Patienten unter Active Surveillance (AS): Keine Sollvorgabe
 | Angabe in Datenblatt(=Excel-Vorlage) |  |
| 1.2.8 | Morbiditätskonferenzen* Eingeladene Teilnehmer sind die Teilnehmer der Tumorkonferenz.
* Eine Teilnehmerliste wird geführt.
* Morbiditätskonferenzen sind mind. 2 x jährlich durchzuführen.
* Besprochen werden sollen Fälle mit besonderem oder verbesserungswürdigem Verlauf (z.B.≥ Grad3 CTC).
* Morbiditätskonferenzen sind zu protokollieren.
 |  |  |
| 1.2.9 | Qualitätszirkel* Es sind mind. 4x/J. Q-zirkel durchzuführen, in denen prostataspezifische Themen als einer der Schwerpunkte betrachtet werden.
* Eine Teilnehmerliste wird geführt.
* Alle Leistungserbringer nehmen an den Qualitätszirkeln teil. Der Teilnehmerkreis kann z.B. durch Niedergelassene ergänzt werden. Sofern Leistungserbringer nicht an den Q-Zirkeln des Zentrums teilnehmen, dann haben diese Leistungserbringer eigenständig Q-Zirkel in dem geforderten Umfang nachzuweisen (Kombination möglich).
* Organisation und Protokollierung durch Zentrumskoordinator oder QM-Beauftragten.
* Aus den Qualitätszirkeln müssen eindeutige Ergebnisse (Aktionen, Entscheidungen) hervorgehen, die für eine wesentliche Weiterentwicklung/Verbesserung des Prostatakrebszentrums geeignet erscheinen
* Zum Zeitpunkt der Erstzertifizierung muss ein Q-Zirkel stattgefunden haben. Das Ergebnis des Q-Zirkels ist zu protokollieren.
 |  |  |

| **1.3 Kooperation Einweiser und Nachsorge** |
| --- |
| Kap. | Anforderungen | Erläuterungen des Zentrums |  |
| 1.3.1 | Kooperierende Einweiser (Integrierte Versorgung):Es ist eine Liste der kooperierenden Einweiser (z.B. Urologen, Allgemeinmediziner) zu führen. Einweiser können selbständig bei der posttherapeutischen Konferenz Patienten vorstellen (z.B. bei Verdacht auf Rezidiv). Die Einweiser müssen über diese Möglichkeiten informiert werden.Allgemeiner Hinweis:Es gibt natürlich auch Urologen, die keine Leistungserbringer II sind und nur Patienten z.B. zur Diagnostik und Therapie einweisen. |  |  |
| 1.3.2 | Zuweisung des Patienten in das PCA Zentrum:Es ist zu beschreiben, wie ein Patient im Prostatakrebszentrum zur prätherapeutischen Konferenz vorgestellt werden kann und auf welcher Basis ggf. eine Spezialsprechstunde durchgeführt wird (Vertragsarzt, persönliche Ermächtigung, Institutsermächtigung, Poliklinikermächtigung).Verweis auf EB 1.2.2 möglich |  |  |
| 1.3.3 | Bereitstellung von UnterlagenDer Urologe bzw. der Strahlentherapeut sind für die Arztbrieferstellung der ihnen zugewiesenen Pat. verantwortlich.Dem Einweiser, dem Patienten und jedem von ihm benannten Arzt sind ≤ 2 Arbeitstage nach Vorliegen der gesammelten Unterlagen bereitzustellen:* Histologie
* Ggf. Tumorkonferenzprotokoll/ Behandlungsplan
* Ggf. Änderungen der Therapie
 |  |  |
| 1.3.4 | Ansprechpartner Die Ansprechpartner des Prostatakrebszentrums sind den Einweisern entsprechend ihrer Funktion bekanntzugeben (z.B. Telefon, e-mail). |  |  |
| 1.3.5 | RückmeldesystemEs ist ein schriftliches Verfahren für die Erfassung, Bearbeitung und Rückmeldung von allgemeinen und fallbezogenen Anliegen/Fragen der Haupteinweiser einzurichten. |  |  |
| 1.3.6 | FortbildungenEs sind mindestens 2 x jährlich Fortbildungsveranstaltungen für Ärzte durch das Prostatakrebszentrum anzubieten. Inhalte/Ergebnisse sowie die Teilnahme sind zu protokollieren. |  |  |
| 1.3.7 | EinweiserzufriedenheitsermittlungAlle 3 Jahre muss eine Einweiserzufriedenheitsermittlung durchgeführt werden. Das Ergebnis dieser Befragung ist auszuwerten und zu analysieren. Die Einweiserzufriedenheitsermittlung muss erstmals zum 1. Überwachungsaudit (1 Jahr nach Erstzertifizierung) vorliegen. |  |  |
| 1.3.8 | Tumordokumentation / Follow-up* Die Zusammenarbeit mit den Einweisern bei der Nachsorge ist zu beschreiben.
* Die Anforderungen hierzu sind unter „10 Tumordokumentation“ abgebildet.
 |  |  |

| **1.4 Psychoonkologie** |
| --- |
| Kap. | Anforderungen | Erläuterungen des Zentrums |  |
| 1.4.1 | Psychoonkologie – Qualifikation* Diplom-Psychologen oder
* Ärzte

jeweils mit psychotherapeutischer Weiterbildungund psychoonkologischer Fortbildung (s.u.) (Nachweis erforderlich)Vertreter anderer psychosozialer Berufsgruppen (wie Diplom-Pädagogen, Sozialarbeiter etc.) können bei Nachweis der o.g. Zusatzqualifikationen zugelassen werden. Hierfür ist eine Einzelfallprüfung erforderlich.Die Wahrnehmung von psychoonkologischen Aufgaben durch Sozialdienst, Selbsthilfegruppen oder Seelsorge ist nicht ausreichend.Psychoonkologische Fortbildung: von PSO oder dapo anerkannte „Weiterbildung Psychosoziale Onkologie“ bzw. sonstige adäquate Fortbildung mit einem Umfang von > 100 Unterrichtseinheiten |  |  |
| 1.4.2 | Ressourcen:Jedem Patienten muss die Möglichkeit eines psychoonkologischen Gespräches ort- und zeitnah angeboten werden (Nachweis erforderlich). Das Angebot muss niederschwellig erfolgen |  |  |
| 1.4.3 | Psychoonkologie RessourcenMind. 0,5 VK stehen dem Zentrum zur Verfügung (namentliche Benennung). |  |  |
| 1.4.4 | Umfang der Versorgung* Die Anzahl der Patienten, welche eine Psycho-Onkologische Betreuung erfahren haben, ist durch die Psychoonkologie zu erfassen
 | Angabe in Datenblatt(=Excel-Vorlage) |  |
|  | * Häufigkeit und Dauer der Gespräche ist zu erfassen
 |  |  |
| 1.4.5 | Räumlichkeiten Für die psychoonkologischen Patientengespräche ist ein geeigneter Raum bereitzustellen. |  |  |
| 1.4.6 | OrganisationsplanSofern die psychoonkologische Versorgung durch externe Kooperationspartner oder für mehrere Standorte und Klinikeinrichtungen erfolgt, ist die Aufgabenwahrnehmung über einen Organisationsplan zu regeln, in dem u.a. die Ressourcenverfügbarkeit und die örtliche Präsenz erkennbar ist. |  |  |
| 1.4.7 | Psychoonkologie - AufgabenDie psychoonkologische Betreuung von Patienten ist in allen Phasen der Versorgung anzubieten (Diagnose, stationär, poststationär).Ziele und Aufgaben der Betreuung:* Diagnostische Abklärung nach positivem Screening
* Vorbeugung/Behandlung von psychosozialen Folgeproblemen
* Aktivierung der persönlichen Bewältigungsressourcen
* Erhalt der Lebensqualität
* Berücksichtigung des sozialen Umfeldes
* Organisation der ambulanten Weiterbetreuung durch Kooperation mit ambulanten psychoonkologischen Leistungsanbietern
* Öffentlichkeitsarbeit (Patientenveranstaltung o.ä.)
 |  |  |
|  | Empfohlen wird außerdem:* die Durchführung von Supervisions- und Fortbildungs- und Schulungsangeboten für Mitarbeiter
* eine zweimal jährliche Besprechung zwischen Psychoonkologen und dem pflegerischen und ärztlichen Bereich
* die regelhafte schriftliche und ggf. mündliche Rückmeldung der psychoonkologischen Tä tigkeit an die medizinischen Behandler (z.B. durch Konsilbericht oder Dokumentation in der medizinischen Akte).
* regelmäßige Teilnahme an Stationskonferenzen und Tumorkonferenzen
* enge Kooperation mit dem Sozialdienst
 |  |  |
|  | Die Psychoonkologen sollten ihre Arbeit mindestens 1x jährlich im Rahmen der Tumorkonferenz vorstellen. |  |  |
| 1.4.8 | Dokumentation und EvaluationZur Identifikation des Behandlungsbedarfs soll ein Screening zu psychischen Belastungen durchgeführt (z.B. siehe S3-Leitlinie Psychoonkologie) und das Ergebnis dokumentiert werden.Die psychoonkologische Versorgung ist fortlaufend anhand geeigneter Instrumente (z.B. PO-BaDo) zu dokumentieren und zu evaluieren. |  |  |
| 1.4.9 | Fort-/Weiterbildung/Supervision* Jährlich mind. 1 spezifische Fort-/Weiterbildung pro Mitarbeiter (mind. 1 Tag pro Jahr).
* Externe Supervision ist regelmäßig zu ermöglichen
 |  |  |

| **1.5 Sozialarbeit und Rehabilitation** |
| --- |
| Kap. | Anforderungen | Erläuterungen des Zentrums |  |
| 1.5.1 | Sozialdienst - Ressourcen:~~Mind. 1 Sozialarbeiter steht dem Zentrum zur Verfügung.~~ Für die Beratung der Pat. in dem Zentrum steht mind. 1VK für 400 Beratungen bei Pat. des Zentrums (= Primärfälle, sek. Metastasierg, Rezidive) zur Verfügung. Die personellen Ressourcen können zentral vorgehalten werden, Organisationsplan muss vorliegen.Qualifikation Sozialdienst Sozialarbeiter / SozialpädagogeFarblegende: Ergänzung gegenüber Version vom 14.07.2016 |  |  |
| 1.5.2 | Sozialarbeit - Angebot und ZugangJedem Patienten muss die Möglichkeit einer Beratung durch den Sozialdienst in allen Phasen der Erkrankung ort- und zeitnah angeboten werden (Nachweis erforderlich).Das Angebot muss niederschwellig erfolgen. |  |  |
| 1.5.3 | Umfang der VersorgungDie Anzahl der Patienten, welche eine vom Sozialdienst eine Betreuung erfahren haben, ist durch den Sozialdienst zu erfassen. |  |  |
| 1.5.4 | Räumlichkeiten Für die soziale Beratungsarbeit ist ein geeigneter Raum bereitzustellen. |  |  |
| 1.5.5 | OrganisationsplanSofern der Sozialdienst für mehrere Fachbereiche oder Standorte fungiert, ist die Aufgabenwahrnehmung über einen Organisationsplan zu regeln, in dem u.a. die Ressourcenverfügbarkeit und die örtliche Präsenz erkennbar ist. |  |  |
| 1.5.6 | Inhalte der Beratung* Identifizierung sozialer, wirtschaftlicher und psychischer Notlagen
* Einleitung von medizinischen Rehamaßnahmen
* Beratung in sozialrechtlichen und wirtschaftlichen Fragen (z.B. Schwerbehindertenrecht, Lohnersatzleitungen, Renten, Leistungsvoraussetzungen, Eigenanteile uvam.)
* Unterstützung bei Antragsverfahren
* Beratung zu ambulanten und stationären Versorgungsmöglichkeiten u. Weitervermittlung zu unterstützenden Angeboten und Fachdiensten
* Unterstützung bei der beruflichen und sozialen Reintegration
* Kooperation mit Leistungsträgern und Leistungserbringern
* Intervention bei Notfällen
 |  |  |
|  | Weitere Aufgaben:* Öffentlichkeits- und Netzwerkarbeit
* Teilnahme an Stationskonferenzen und Tumorkonferenzen, Supervision, Fortbildungen
* interdisziplinäre Zusammenarbeit, insbesondere mit Ärzten, Pflegekräften, Krankengymnasten, Psychoonkologen, Seelsorge u.a.

Dokumentation der Tätigkeit |  |  |
| 1.5.7 | Fort-/WeiterbildungJährlich mind. 1 spezifische Fort-/Weiterbildung pro Mitarbeiter (mind. 1 Tag pro Jahr). |  |  |

| **1.6 Patientenbeteiligung** |
| --- |
| Kap. | Anforderungen | Erläuterungen des Zentrums |  |
| 1.6.1 | Patientenbefragungen:* Minimum alle 3 Jahre wird über 3 Monate allen Patienten die Möglichkeit gegeben, an der Patientenbefragung teilzunehmen.
* Die Rücklaufquote sollte über 50 % betragen (bei Unterschreitung Maßnahmen einleiten).
* Befragung kann auch im Rahmen einer klinikübergreifenden Befragung stattfinden
 |  |  |
| 1.6.2 | Auswertung Patientenbefragung:* Die Verantwortung für die Auswertung ist festzulegen.
* Die Auswertung hat sich auf die Patienten des Prostatakrebszentrums zu beziehen.
* Eine protokollierte Auswertung, hat zu erfolgen und ist beim Audit vorzulegen.

Auf Basis der Auswertung sind Aktionen festzulegen. |  |  |
| 1.6.3 | Patienteninformation (allgemein):* Das Prostatakrebszentrum soll sich und seine Behandlungsmöglichkeiten vorstellen (z.B. in einer Broschüre, Patientenmappe, über die homepage).
* Die Kooperationspartner des Zentrums mit Angabe des Ansprechpartners sind zu benennen. Das Behandlungsangebot ist zu beschreiben.
* Das dargestellte Behandlungsangebot hat zu umfassen: Reha / AHB, Selbsthilfe, Behandlungsmaßnahmen und Alternativen
 |  |  |
| 1.6.4 | EntlassungsgesprächMit jedem Patient wird bei der Entlassung ein Gespräch geführt, in dem folgende Themen angesprochen und entsprechende Informationen bereitgestellt werden: z.B. Krankheitsstatus, Therapieplanung, Nachsorge, supportive Maßnahmen (z.B. Reha, Sanitätshaus, psychosoziales Angebot). Bereitgestellte Informationen z.B. „Patientenleitlinie Prostatakarzinom 1 und 2“ über [www.leitlinienprogramm-onkologie.de](http://www.leitlinienprogramm-onkologie.de) |  |  |
| 1.6.5 | Patienteninformation (fallbezogen):Dem Patient wird aktiv die Bereitstellung folgender Unterlagen angebotenDer Patient erhält auf Wunsch folgende Dokumente:* Tumorkonferenzprotokoll/Behandlungsplan
* Arztbrief
* Nachsorgeplan / Nachsorgepass
* Ggf. Studienunterlagen
 |  |  |
| 1.6.6 | Veranstaltung für PatientenEs ist mind. 1x jährlich vom Prostatakrebszentrum eine Informationsveranstaltung für Patienten und/oder Interessierte durchzuführen. |  |  |
| 1.6.7 | Ein geregeltes Beschwerdemanagement ist installiert. Die Patienten erhalten Rückmeldung. Beschwerden werden im Verbesserungsprozess berücksichtigt. |  |  |
| 1.6.8 | SelbsthilfegruppenDie Selbsthilfegruppen mit denen das Zentrum aktiv zusammenarbeitet sind zu benennen. Schriftliche Vereinbarungen mit den Selbsthilfegruppen sind zu treffen, die folgende Punkte beinhalten sollte:* Zugang zu Selbsthilfegruppen in allen Phasen der Therapie (Erstdiagnose, stationärer Aufenthalt, Chemotherapie, ….)
* Bekanntgabe Kontaktdaten der Selbsthilfegruppen (z.B. in Patientenbroschüre, homepage des Zentrums)
* Möglichkeiten Auslage Informationsbroschüren der Selbsthilfegruppen
* Regelhafte Bereitstellung von Räumlichkeiten am Zentrum für Patientengespräche
* Qualitätszirkel unter Beteiligung von Vertretern aus Psychoonkologie, Selbsthilfegruppen, Sozialarbeit, Seelsorge, Pflege und Medizin.
* persönliche Gespräche zwischen Selbsthilfegruppen und dem Zentrum mit dem Ziel, Aktionen und Veranstaltungen gemeinsam zu veranstalten bzw. gegenseitig abzustimmen. Das Ergebnis des Gespräches ist zu protokollieren.
* Mitwirkung pflegerische/ärztliche Mitarbeiter bei Veranstaltungen der Selbsthilfegruppe
 |  |  |

| **1.7 Studienmanagement** |
| --- |
| Kap. | Anforderungen | Erläuterungen des Zentrums |  |
| 1.7.1 | Zugang zu Studien:Den Patienten muss der Zugang zu Studien möglich sein. Die am Prostatakrebszentrum durchgeführten Studien sind aufzulisten und z.B. auf der homepage zu publizieren. |  |  |
| 1.7.2 | StudienbeauftragterStudienbeauftragter Arzt ist namentlich zu benennenStudienassistenz/Study nurse* Pro „durchführende Studieneinheit“ ist eine Studienassistenz in dem „Studienorganigramm“ namentlich zu benennen.
* Diese kann für mehrere „durchführende Studieneinheiten“ parallel aktiv sein.
* Studienassistenz sollte bei der Erstzertifizierung verfügbar sein.
* Als Qualifikation sollte der Nachweis über den Ausbildungsgang für Studienassistenzen vorliegen.
 |  |  |
| 1.7.3 | Studienassistenz - AufgabenDas Aufgabenspektrum ist schriftlich festzulegen (z.B. über Stellen-/Funktionsbeschreibung) und kann u.a. folgende Inhalte umfassen:* Durchführung von Studien gemeinsam mit studienbeauftragtem Arzt
* Patientenbetreuung während der Studie und in der Nachsorge
* Organisation, Koordination von Diagnostik, Labor, Probenversand und Prüfmedikation
* Erhebung und die Dokumentation aller studienrelevanten Daten
* Vorbereitung und Begleitung von Audits und Behördeninspektionen
* Die Tätigkeit der Studienassistenz kann mit anderen Tätigkeiten wie der Tumordokumentation kombiniert werden.
 |  |  |
| 1.7.4 | Prozessbeschreibung:Für die Aufnahme/Initiierung neuer Studien und die Durchführung von Studien sind die Prozesse incl. Verantwortlichkeiten festzulegen. Dies umfasst z.B.:* Auswahl neuer Studien incl. Freigabeentscheidung
* Interne Bekanntgabe neuer Studie (Aktualisierung Studienliste, …)
* Studienorganisation (Besonderheiten Betreuung Studienpatienten, Doku., …)
* Art der Bekanntgabe von Studienergebnissen (z.B. MA, Patienten)
 |  |  |
| 1.7.5 | Anteil Studienpatienten:Erstzertifizierung: mind. 1 Patient in Studien nach 1 Jahr: mind. 5 % d. PrimärfälleAls Studienteilnahme zählt nur die Einbringung von Patienten in Studien, zu denen ein gültiges Ethikvotum vorgelegt werden kann. | Angabe in Datenblatt(=Excel-Vorlage) |  |
|  | Als Studienteilnahme zählt nur die Einbringung von Patienten in Studien mit Ethikvotum (auch nicht-interventionelle/diagnostische Studien und Präventionsstudien, Versorgungsforschung werden anerkannt).Alle Studienpat. können für die Berechnung der Studienquote (Anteil Studienpat. bezogen auf Primärfallzahl des Zentrums) berücksichtigt werdenAllgemeine Voraussetzungen für die Definition Studienquote:* Patienten können 1x pro Studie gezählt werden, Zeitpunkt: Datum der Pat.einwilligung
* Es können Patienten in der palliativen und adjuvanten Situation gezählt werden, keine Einschränkung der Stadien.
* Pat., die parallel in mehrere Studien eingebracht sind, können mehrfach gezählt werden.
 |  |  |
| 1.7.6 | Zusammenarbeit mit externen Stellen:Erfolgt die Studieninitiierung oder –durchführung (in Teilen) nicht durch die Leistungserbringer I, dann ist dies über einen Kooperationsvertrag eindeutig zu regeln. |  |  |

**Liste der Studien** 1)

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Verantwortlicher Kooperationspartner 2) | Name der Studie | Anzahl Zentrumspatienten in 2017 rekrutiert 3) |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  | Zähler Kennzahl Nr. 6 „Studienquote“ |  |

1) Die Liste der Studien ist obligat zu bearbeiten. Ein Verweis auf den Erhebungsbogen des Onkologischen Zentrums ist nicht möglich.

2) Verantwortlicher Kooperationspartner: Studieneinheit/Fachbereich, von dem die Betreuung der Studie ausgeht (z.B. Abt. für Radioonkologie; Hämato-/Onkologische Gemeinschaftspraxis Dr. Mustermann; …). Bezeichnung Kooperationspartner identisch wie unter www.oncomap.de, sofern gelistet.

3) Es dürfen ausschließlich Studienpatienten gezählt werden, die im Zentrum als Zentrumspatient geführt werden und die 2017 in die Studie eingeschlossen wurden (keine Doppelzählung von Studienpatienten in mehr als 1 Zentrum).

Farblegende:           Ergänzung gegenüber Version vom 14.07.2016

| **1.8 Pflege**  |
| --- |
| Kap. | Anforderungen | Erläuterungen des Zentrums |  |
| 1.8.1 | Onkologische Fachpflegekräfte* Am Prostatakrebszentrum muss mind. 1 aktive onkologische Fachpflegekraft eingebunden sein.
* Onkologische Fachpflegekräfte sind namentlich zu benennen.

Zur Erstzertifizierung muss mind. eine Anmeldung zur Ausbildung „Onkologische Fachpflegekraft“ vorliegen. In diesem Fall ist darzulegen, wie die nachfolgend beschriebenen „Zuständigkeiten / Aufgaben“ während der Ausbildung wahrgenommen werden. Es wird empfohlen während der Ausbildungsphase eine Kooperation mit einer bereits ausgebildeten onkologischen Fachpflegekraft einzugehen, die in der Ausbildungsphase die Aufgabenausführung begleitet. Nach 3 Jahren ist die Onkologische Fachpflegekraft nachzuweisen.Ausbildung onkologische Fachpflegekraftgemäß Muster einer landesrechtlichen Ordnung der Deutschen Krankenhausgesellschaft e.V. (DKG) oder jeweilige landesrechtliche Regelung bzw. akademisch ausgebildete Fachpflegekraft (Master of Oncology). |  |  |
| 1.8.2 | Zuständigkeiten / Aufgaben* Pflegerische Beratung der Betroffenen und Angehörigen im Sinne eines pflegerischen Case-Managements bzw. Überleitungspflege (Netzwerk ambulante Versorgung)
* Assessment und Management von Belastungen, Symptomen und Nebenwirkungen.
* Kollegiale Beratung im Sinne einer Fortbildung (theoretisch/praktisch) in der Kollegenschaft
* Planung des Fortbildungsbedarfs der onkologischen Fachpflegekräfte
* Umsetzung der neuesten (pflege-) wissenschaftlichen Forschungsergebnisse in die Pflegepraxis
* gemeinsame onkologische Pflegevisite
* Verantwortung für die Umsetzung der Anforderungen an die Chemotherapie applizierende Pflegefachkraft
 |  |  |
| 1.8.3 | PflegekonzeptEs ist ein Pflegekonzept zu entwickeln und umzusetzen, in dem die Spezifika der onkologischen Pflege Berücksichtigung finden. |  |  |
| 1.8.4 | Aus- und Weiterbildung* Es ist ein Qualifizierungsplan für das pflegerische Personal vorzulegen, in dem die für einen Jahreszeitraum geplanten Qualifizierungen dargestellt sind.
* Jährlich mind. 1 spezifische Weiterbildung pro MitarbeiterIn (mind. 1 Tag pro Jahr) , sofern diese qualitätsrelevante Tätigkeiten für das Prostatakrebszentrum wahrnimmt.
 |  |  |
| 1.8.5 | EinarbeitungskonzeptDie Einarbeitung von neuen Mitarbeitern hat nach einem festgelegten Einarbeitungskonzept zu erfolgen. |  |  |

| **1.9 Allgemeine Versorgungsbereiche** |
| --- |
| Kap. | Anforderungen | Erläuterungen des Zentrums |  |
| 1.9.1 | Supportive Therapie * Die Möglichkeiten zur supportiven Therapie ist für alle Therapieabschnitte zu beschreiben (Prozessbeschreibung/Algorithmus).
* Ein Schmerztherapeut muss namentlich benannt sein und für Patienten als fester Ansprechpartner für Konsile zur Verfügung stehen.
* Für ambulant zu behandelnden Pat. soll die Information über sozialarbeiterische Beratung und der Zugang zu psychoonkologischer Versorgung erfolgen und ein fester Ansprechpartner zur Verfügung stehen.
* Zugang zur Seelsorge ist zu beschreiben
* Bei Ausführung über Kooperationspartner ist für die genannten Anforderungen eine Kooperationsvereinbarung zu vereinbaren.
 |  |  |

**2 Organspezifische Diagnostik**

| **2.1 Sprechstunde** |
| --- |
| Kap. | Anforderungen | Erläuterungen des Zentrums |  |
| 2.1.1 | Gerätebeschreibung und Aufführung aller für die Prostatadiagnostik im Prostatakrebszentrum verwendeten Ultraschallgeräte (die Möglichkeit der transrektalen Sonographie muss gegeben sein). |  |  |
| 2.1.2 | Anzahl Ärzte / Fachärzte in Tätigkeit für das Prostatakrebszentrum im Bereich der urologischen Diagnostik* mind. 1 Facharzt
* Fachärzte sind namentlich zu benennen
 |  |  |
| 2.1.3 | Die korrekte Indikation zur TRUS Biopsie der Prostata muss aufgezeigt werden.* Mindestens 20% der Patienten mit Stanzbiopsien müssen positiv sein.
* Es müssen mindestens 10 Stanzbiopsiezylinder von je mind. 1 cm Länge entnommen werden.

Eine Auswertung muss vorgelegt werden. |  |  |
| 2.1.4 | Wartezeiten nach IndikationsstellungTermin zur Sprechstunde < 2 WochenTermin zur Stanzbiopsie < 2 WochenVorstellung prätherapeutische Konferenz < 2 WochenInsgesamt darf der Zeitraum bis zur prätherapeutischen Besprechung incl. Sprechstunde für Besprechung Therapieempfehlung nicht länger als 6 Wochen betragen. |  |  |
| 2.1.5 | Wartezeiten während der SprechstundeAnforderung: < 60 min Wartezeiten auf einen TerminAnforderung: < 4 WochenDie Wartezeiten sind stichprobenartig zu erfassen und statistisch auszuwerten (Empfehlung: Auswertungszeitraum 4 Wochen pro Jahr). |  |  |
| 2.1.6 | Verfahrensbeschreibungen der relevanten Prozesse im Bereiche der urologischen Diagnostik müssen vorliegen. Diese sind u.a.:* Prostatadiagnostik incl. Befundmitteilung
* Therapieplanung (Zeitpunkt präoperativ)
* (Prä-)stationäre Aufnahme
 |  |  |
| 2.1.7 | Fort-/Weiterbildung* Es ist ein Qualifizierungsplan für das medizinische (ärztliche, pflegerische, technische, …) Personal vorzulegen
* In dem Qualifizierungsplan sind die für einen Jahreszeitraum geplanten Qualifizierungen darzustellen.
* Jährlicher Umfang mind. 1 spezifische Fort-/Weiterbildung pro MitarbeiterIn (mind. 1 Tag pro Jahr), sofern diese qualitätsrelevante Tätigkeiten für das Zentrum wahrnehmen.

Sofern in den gemäß Onkologievereinbarung geforderte 6 Fortbildungen prostatakarzinomrelevante Inhalte abgedeckt werden, können diese hier (in Teilen) angerechnet werden. |  |  |

| **2.2 Diagnostik** |
| --- |
| Kap. | Anforderungen | Erläuterungen des Zentrums |  |
| 2.2.1 | Grundsätzlich sollte das Labor für die Parameter Gesamt-PSA und freies PSA akkreditiert sein und die entsprechende Urkunde des DAR (Deutscher Akkreditierungsrat) vorweisen können. Falls das Labor nicht akkreditiert ist, müssen die folgenden Voraussetzungen/Anforderungen erfüllt sein. |  |  |
| 2.2.2 | Laborleitung:* Facharzt für Laboratoriumsmedizin
* oder klinischer Chemiker
* oder Facharzt für Urologie mit Fachkunde Labor
* Eine Vertretungsregelung mit entsprechender Qualifikation besteht.
* Eine werktägliche Rücksprache mit dem Facharzt muss für die Kliniker des PZ möglich sein.
* Ein Facharzt führt die medizinische Validation der Laborbefunde durch.
 |  |  |
| 2.2.3 | MTLA* Die Analysen werden nur durch qualifizierte medizinisch-technische Assistenten/-innen durchgeführt.
* Die technische Validation der Messergebnisse erfolgt durch die MTLA.
 |  |  |
| 2.2.4 | Parameter:* obligate werktägliche Bestimmung von Gesamt-PSA (tPSA)
* fakultative werktägliche Bestimmung von freiem PSA (fPSA) und Berechnung des PSA-Quotienten oder fakultative werktägliche Bestimmung des komplexierten PSA (cPSA).
* fakultative Bestimmung von ultra sensitivem PSA
 |  |  |
| 2.2.5 | Laborinterne Qualitätssicherung:* Nach Richtlinien der Bundesärztekammer.
 |  |  |
| 2.2.6 | Diagnostika-Hersteller und Analysensysteme:* Keine Vorgaben bezüglich Auswahl der Diagnostika-Hersteller und des eingesetzten Analysensystems.
* Bei Herstellerwechsel muss die Vergleichbarkeit der Messungen anhand von Parallelanalysen (altes/neues System) oder Analysen an Rückstellproben ermittelt werden.
 |  |  |
| 2.2.7 | Befund:* Kumulative Befundübermittlung muss möglich sein
* Angabe des Cut-Off-Wertes
* Angabe des PSA-Quotienten
* Angabe von altersentsprechenden Referenzintervallen
 |  |  |
| 2.2.8 | * Erfolgreiche Teilnahme an 4 Ringversuchen pro Jahr für Gesamt-PSA und freies PSA (Nachweis).
* Standardisierte Prä-Analytik, Analytik und Post-Analytik nach erstellten SOPs.
 |  |  |

| **3 Radiologie** |
| --- |
| Kap. | Anforderungen | Erläuterungen des Zentrums |  |
| 3.1 | Fachärzte* Mindestens 1 Facharzt für Radiologie
* Vertretungsregelung mit gleicher Qualifikation ist schriftlich zu belegen
* Facharzt und Vertreter sind namentlich zu benennen
 |  |  |
| 3.2 | MTRA der Radiologie* Mind. 2 qualifizierte MTRA müssen zur Verfügung stehen und namentlich benannt sein
 |  |  |
| 3.3 | Vorzuhaltende Methoden/Geräte* konventionelles Röntgen
* Spiral-CT zum Staging bei Fernmetastasierung
* MRT zum Staging
* MRT zur Detektion: Gerätespezifikation nach PI-RADS v2.0 (1,5 oder 3 Tesla)
 |  |  |
| 3.4 | Die Durchführung von Bildgebung zum Staging und die Befundung am selben oder folgenden Arbeitstag müssen gewährleistet sein. |  |  |
| 3.5 | Prozessbeschreibungen der Radiologie (SOP’s)Die Bildgebungsverfahren sind zu beschreiben und 1 x jährlich auf Aktualität zu überprüfen. |  |  |
| 3.6 | Der schriftliche Befund muss spätestens 48 h nach der Untersuchung den mitbehandelnden Ärzten vorliegen.Die MRT der Prostata muss standardisiert z.B. nach den Empfehlungen des Europäischen Consensus Meetings befundet werden. |  |  |
| 3.7 | Fort-/ Weiterbildung:* Es ist ein Qualifizierungsplan für das ärztliche und sonstige Personal (MTRA) vorzulegen, in dem die für einen Jahreszeitraum geplanten Qualifizierungen dargestellt sind.
* Jährlich mind. 1 spezifische Weiterbildung pro MitarbeiterIn (Dauer > 0,5 Tage), sofern diese/r qualitätsrelevante Tätigkeiten für das Prostatakrebszentrum wahrnimmt.
 |  |  |

| **4 Nuklearmedizin**  |
| --- |
| Kap. | Anforderungen | Erläuterungen des Zentrums |  |
| 4.1 | Fachärzte der Nuklearmedizin:* Mind. 1 Facharzt für Nuklearmedizin steht zur Verfügung
* Vertretungsregelung mit gleicher Qualifikation ist schriftlich zu belegen
* Facharzt und Vertreter sind namentlich zu benennen
 |  |  |
| 4.2 | MTRA der Nuklearmedizin:Mind. 2 qualifizierte MTRA müssen zur Verfügung stehen und namentlich benannt sein  |  |  |
| 4.3 | Methoden:Beschreibung der in der Abteilung zur Verfügung stehenden bildgebenden Methoden.Obligat:* Knochenszintigrafie

Fakultativ:* PET und PET-CT
* Stationäre Radionuklidtherapie
 |  |  |
| 4.4 | Prozessbeschreibungen (SOP’s)Die Bildgebungsverfahren in der Nuklearmedizin sind zu beschreiben und 1 x jährlich auf Aktualität zu überprüfen. |  |  |
| 4.5 | Der schriftliche Befund muss spätestens 24 h nach der Untersuchung den mitbehandelnden Ärzten vorliegen. |  |  |
| 4.6 | Fort-/ Weiterbildung:* Es ist ein Qualifizierungsplan für das ärztliche und sonstige Personal (MTRA) vorzulegen, in dem die für einen Jahreszeitraum geplanten Qualifizierungen dargestellt sind.
* Jährlich mind. 1 spezifische Weiterbildung pro MitarbeiterIn (Dauer > 0,5 Tage), sofern diese qualitätsrelevante Tätigkeiten für das Prostatakrebszentrum wahrnimmt.
 |  |  |

|  |
| --- |
| **5 Operative Onkologie** |
| **5.1 Organübergreifende operative Therapie** |
|  | Die Erhebungsbögen der Organkrebszentren und Onkologischen Zentren verfügen über ein einheitliches Inhaltsverzeichnis.Für Prostatakrebszentren ist das vorliegende Kapitel nicht mit Fachlichen Anforderungen hinterlegt. |  |  |

| **5.2 Organspezifische operative Therapie** |
| --- |
| Kap. | Anforderungen | Erläuterungen des Zentrums |  |
| 5.2.1 | Operative ExpertiseAnzahl Prostatektomien im Rahmen von uroonkologischen Operationen/Jahr/Zentrum (nicht auf Primärfälle bezogen)* 25-49 Prostatektomien: Benennung von 1 Operateur ausreichend (Qualifikation EB 5.2.6); Voraussetzung: Im Auditbericht Empfehlung zur Erteilung/Aufrechterhaltung des Zertifikats ohne Einschränkung
* 50-74 Prostatektomien:Sofern nur 1 Operateur benannt, dann Benennung eines 2. Operateurs bis zum nächsten Audit notwendig (Qualifikation EB 5.2.6)
* ≥ 75 Prostatektomien => Benennung von mind. 2 Operateuren

Prostatektomien:* Radikale Prostatektomie (Primärintervention): zählt für Berechnug KeZa
* Radikale Zystoprostatektomie bei Blasenkarzinom UND PCa (Primärintervention)
* Radikale Zystoprostatektomie bei Prostatakarzinom (Primärintervention)
* Radikale Prostatektomie (Rezidivtherapie) - Salvageprostatektomie

Angabe Prostatektomien in Basisdaten(Excel-Vorlage)Namentliche Benennung Operateure in Tabelle Prostataoperateure |  |  |
| 5.2.2 | Bettenkapazitätfür die stationäre Versorgung von Patienten des Prostatakrebszentrums muss ausreichend sein. Beschreibung der* Ausstattung der Patientenzimmer
* Besonderheiten der Abteilung
 |  |  |
| 5.2.3 | Kapazität für ProstataoperationenEs muss mindestens 1 OP-Saal regelmäßig für Prostataoperationen zur Verfügung stehen. |  |  |
| 5.2.4 | KapazitätIm stationären, operativen Bereich des Prostatakrebszentrums muss immer eine examinierte Pflegekraft pro Schicht verfügbar sein. |  |  |
| 5.2.5 | Fachärzte für das ProstatakrebszentrumMind. 2 Fachärzte in Tätigkeit für das Prostatakrebszentrum gemäß Stellenplan (können parallel auch Operateure sein). Die Fachärzte sind namentlich zu benennen. |  |  |
| 5.2.6 | Prostata-Operateure1. Jeder Prostatapatient muss von einem der benannten Prostata-Operateure operiert werden (bzw. im Rahmen einer Lehrassistenz).2. Ersternennung als Prostataoperateur: mind. 100 radikale Prostatektomien als Erstoperateur (Auszug aus dem Klinikinformationssystem oder Vorlage von Zeugnissen).3. Aufrechterhaltung: Jeder Prostataoperateur muss mindestens jährlich 25 Prostatektomien oder 75 Prostatektomien in 5 Jahren nachweisen. Bei Erstzertifizierung muss diese Anzahl im Jahr vor der Erstzertifizierung nachgewiesen sein (Auszug aus dem Klinikinformationssystem). AssistenzAnerkennung als Assistenz nur möglich, wenn diese im Rahmen der Ausbildung erfolgt (keine parallele Anerkennung der Fälle bei 2 Operateuren).Namentliche Benennung Operateure in Tabelle Prostataoperateure |  |  |

Benannte Prostataoperateure  (Qualifikation gemäß EB 5.2.6)

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Name Prostataoperateur | 2017 |  | Bearbeitung nur, wenn in 2017 Anzahl Prostatektomien < 25 |
|  | 2016 | 2015 | 2014 | 2013 | 5 Jahre2013 - 2017 |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |

| **5.2 Organspezifische operative Therapie** |
| --- |
| Kap. | Anforderungen | Erläuterungen des Zentrums |  |
| 5.2.7 | Prostata-OperateureBeschreibung der speziellen Qualifikation (Ausbildung) der Prostata-Operateure über Curricula.* Radikale Prostatektomie (retropubisch, perineal oder laparoskopisch)
* Nerverhaltende radikale Prostatektomie
* Ausräumung der pelvinen Lymphknoten (inkl. „extended-field“ Lymphadenektomie)
* Transurethrale Palliativ-Therapie des Prostatakarzinoms (v.a. TUR-Prostata)
* Beherrschung von Komplikationen nach erfolgter Operation
* Metastasenchirurgie
* Jährlich mind. 1 prostataspezifische Weiterbildung pro Operateur (Dauer > 0,5 Tage)
 |  |  |
| 5.2.8 | Postoperative MorbiditätAlle Revisionsoperationen aufgrund von intra- bzw. postoperativen Komplikationen innerhalb der ersten 90 Tage postoperativ.Beschreibung der OPsRevisionsoperationen: z.B. Nachblutung, Darmverletzung bzw. Endoskopische Behandlung von Anastomosenstriktur, Lymphozelendrainage bei drohender Thrombose, Harnleiterverletzung | Angabe in Datenblatt(=Excel-Vorlage) |  |
| 5.2.9 | Nervenerhaltende OperationMehr als 80% der als geeignet definierten Patienten, bei denen der Wunsch nach Nerverhaltung besteht, erhalten eine nervenerhaltende Operation.Als präoperativ potent werden Patienten mit einem IIEF-Wert von mindestens 22/25 gewertet. Diese Patientengruppe stellt, solange sie unilateral und bilateral nervenerhaltend operiert wurden, die Basis der Bewertung der postoperativen Potenten (IIEF Wert: mindestens 22/25) dar. |  |  |
| 5.2.10 | R1 Resektionenbei pT2 c/pN0 oder Nx M0 Patienten max. 10% | Angabe in Datenblatt(=Excel-Vorlage) |  |
| 5.2.11 | Information / Dialog mit Patient:Hinsichtlich Diagnose und Therapieplanung sind ausreichende Informationen zu vermitteln und es ist ein Dialog zu führen. Dies beinhaltet u.a.:* Darstellung alternativer Behandlungskonzepte.
* Angebot und Vermittlung von Zweitmeinungen.
* Entlassungsgespräche als Standard.

Die Art und Weise der Informationsbereitstellung sowie des Dialoges ist allgemein zu beschreiben. Patientenbezogen ist dies in Arztbriefen und Protokollen/Aufzeichnungen zu dokumentieren. |  |  |
| 5.2.12 | Folgende qualitätsbestimmende Prozesse sind unter Angabe von Verantwortlichkeiten zu beschreiben:* Perioperatives Management
* Entlassmanagement
* Operatives Management (Abläufe OP, Wiederaufbereitung Material, Dokumentation)
* Postoperative Schmerztherapie

Für die Ausführung der Prozesse müssen ausreichende Ressourcen verfügbar sein. |  |  |

|  |
| --- |
| **6. Internistische / Medikamentöse Onkologie** |
| **6.1 Hämato-/Onkologie** |
|  | Die Erhebungsbögen der Organkrebszentren und Onkologischen Zentren verfügen über ein einheitliches Inhaltsverzeichnis.Für Prostatakrebszentren ist das vorliegende Kapitel nicht mit Fachlichen Anforderungen hinterlegt. |  |  |

| **6.2 Organspezifische medikamentöse onkologische Therapie** |
| --- |
| Kap. | Anforderungen | Erläuterungen des Zentrums |  |
| 6.2.1 | Der durchführende Arzt muss folgende Kriterien erfüllen:* Facharzt für Innere Medizin und Hämatologie und Onkologie
* Facharzt für Strahlentherapieoder
* Facharzt für Urologie

Anforderungen an Facharzt für Urologie* Zusatzbezeichnung Medikamentöse Tumortherapie; alternativ: Teilnahme an der „Onkologie-Vereinbarung“ Anlage 7 zu den Bundesmantelverträgen in der regionalen Umsetzung und

5 Jahre Erfahrung in der medikamentösen Tumortherapie des Prostatakarzinoms (Nachweis)Die hier benannten Fachärzte müssen die medikamentöse onkologische Therapie aktiv durchführen. Das Delegieren von Zuständigkeiten an Ärzte ohne die oben genannte Qualifikation ist nicht möglich. |  |  |
| 6.2.2 | Allgemeine Anforderungen* Eine Vertretungsregelung muss schriftlich vorliegen (Facharzt mit gleicher Qualifikation).
* Die Fachärzte müssen namentlich benannt sein.
 |  |  |
| 6.2.3 | PflegefachkraftVoraussetzungen für die Pflegefachkraft, die eine Chemotherapie verantwortlich appliziert:* mind. 1 Jahr Berufserfahrung in der Onkologie
* mind. 50 Chemotherapieapplikationen (Bei der Erstzertifizierung Schätzung möglich, in den Folgejahren muss ein Nachweis erfolgen.)
* Nachweis einer Schulung nach den Empfehlungen der KOK (Handlungsempfehlung der KOK, Applikation von Zytostatika durch Pflegefachkräfte)
* Aktive Einbindung in die Umsetzung der Anforderungen an die Notfallbehandlung und Therapie von Begleit- und Folgeerkrankungen

Die pflegerische Beratung u./o. Edukation der Pat. ist dokumentiert nachzuweisen. |  |  |
| 6.2.4 | Fallzahlen pro Behandlungseinheit/ -partnerDie durchführende Abteilung muss folgende Kriterien erfüllen:* 20 urologische Patienten mit Chemotherapie/Jahr (einschließlich Docetaxel)
* 5 Pat. mit metastasiertem ~~kastrationsresistentem~~ Prostatakarzinom/Jahr (können Teilmenge der 20 Pat. sein)
* Fallzahl spiegelt Expertise der Behandlungseinheit wider und ist nicht auf Zentrumspat. beschränkt; Instillationstherapien können nicht gezählt werden

oder* Mind. 200 Chemotherapien jährlich
* 5 Pat. mit metastasiertem Prostatakarzinom/Jahr

Zählweise: Chemotherapie pro Patient (bestehend aus mehreren Zyklen bzw. Applikationen)Bei Unterschreitung kann Expertise nicht über Kooperationen nachgewiesen werden (von jeder Behandlungseinheit einzeln nachzuweisen).Farblegende: Ergänzung gegenüber Version vom 14.07.2016 |  |  |
| 6.2.5 | Die Chemotherapie findet in der Regel ambulant oder im Rahmen einer Tagesklinik (auch interdisziplinär) statt. Die Möglichkeit zur stationären Therapie bei Komplikationen oder in der Palliation besteht (schriftliche Kooperation).  |  |  |
| 6.2.6 | Prozessbeschreibungen:* Das Verfahren für die Chemotherapie ist für alle Phasen (Therapiebeginn, Therapiedurchführung und Therapieabschluss) zu beschreiben.
* Leitlinien gerechte supportive Maßnahmen sind für die einzelnen Therapiekonzepte zu beschreiben und patientenbezogen detailliert zu dokumentieren
 |  |  |
| 6.2.7 | Standards Begleit- und FolgeerkrankungenFür die Therapie von Begleit- und Folgeerkrankungen, insbesondere die Behandlung von Paravasaten, Infektionen, thromboembolischen Komplikationen sind Standards zu erstellen.  |  |  |
| 6.2.8 | NotfallbehandlungVerfügbarkeit Notfallausrüstung und schriftlicher Ablaufplan für Notfälle. |  |  |
| 6.2.9 | Zytostatikazubereitung* Die Zubereitung findet unter Berücksichtigung aller gesetzlichen Vorgaben statt.
* Die Rücksprache mit der zubereitenden Stelle muss während der Zeit, in der die Therapie appliziert wird, möglich sein.
* Verfahrensbeschreibung zur Zubereitung existiert.
 |  |  |
| 6.2.10 | Es liegt ein schriftliches Konzept zur palliativen Therapie vor.  |  |  |
| 6.2.11 | Information / Dialog mit Patient:Hinsichtlich Diagnose und Therapieplanung sind ausreichende Informationen zu vermitteln und es ist ein Gespräch zu führen. Dies beinhaltet u.a.:* Darstellung alternativer Behandlungskonzepte
* Angebot und Vermittlung von Zweitmeinungen
* Entlassungsgespräche als Standard

Die Art und Weise der Informationsbereitstellung sowie des Dialoges ist allgemein zu beschreiben. Patientenbezogen ist dies in Arztbriefen und Protokollen/Aufzeichnungen zu dokumentieren. |  |  |
| 6.2.12 | Fort-/Weiterbildung* Es ist ein Qualifizierungsplan für das medizinische (ärztliche, pflegerische, technische, …) Personal vorzulegen
* In dem Qualifizierungsplan sind die für einen Jahreszeitraum geplanten Qualifizierungen darzustellen.
* Jährlicher Umfang mind. 1 spezifische Fort-/Weiterbildung pro MitarbeiterIn (mind. 1 Tag pro Jahr), sofern diese qualitätsrelevante Tätigkeiten für das Zentrum wahrnehmen.

Sofern in den gemäß Onkologievereinbarung geforderte 6 Fortbildungen prostatakarzinomrelevante Inhalte abgedeckt werden, können diese hier (in Teilen) angerechnet werden. |  |  |

| **7 Radioonkologie** |
| --- |
| Kap. | Anforderungen | Erläuterungen des Zentrums |  |
| 7.0 | Die fachlichen Anforderungen an die Radioonkologie sind in dem „Erhebungsbogen Radioonkologie“ organübergreifend zusammengefasst. Unabhängig von der Anzahl der Organkrebszentren/ Module, die mit einer Radioonkologie zusammenarbeiten, ist dieser „Erhebungsbogen Radioonkologie“ nur einmalig zu bearbeiten und pro Auditjahr auch nur einmalig zu aktualisieren (Ziel: keine Mehrfachdarlegungen/-begehungen innerhalb eines Auditjahres). Der „Erhebungsbogen Radioonkologie“ stellt damit eine Anlage zu diesem Erhebungsbogen dar.Download organübergreifender „Erhebungsbogen Radioonkologie“ unter [www.onkozert.de](http://www.onkozert.de). |  |  |

| **8 Pathologie** |
| --- |
| Kap. | Anforderungen | Erläuterungen des Zentrums |  |
| 8.0 | Die fachlichen Anforderungen an die Pathologie sind in dem „Erhebungsbogen Pathologie“ organübergreifend zusammengefasst. Unabhängig von der Anzahl der Organkrebszentren/ Module, die mit einer Pathologie zusammenarbeiten, ist dieser „Erhebungsbogen Pathologie“ nur einmalig zu bearbeiten und pro Auditjahr auch nur einmalig zu aktualisieren (Ziel: keine Mehrfachdarlegungen/-begehungen innerhalb eines Auditjahres). Der „Erhebungsbogen Pathologie“ stellt damit eine Anlage zu diesem Erhebungsbogen dar.Download organübergreifender „Erhebungsbogen Pathologie“ unter [www.onkozert.de](http://www.onkozert.de). |  |  |

| **9 Palliativversorgung und Hospizarbeit** |
| --- |
| Kap. | Anforderungen | Erläuterungen des Zentrums |  |
| 9.1 | * Es sind jeweils Kooperationsvereinbarungen mit Leistungserbringern der spezialisierten stationären und ambulanten Palliativversorgung und stationären Hospizen nachzuweisen. Regionale Konzepte zur Integration der Palliativversorgung sind auf der Basis des Behandlungspfades für Patienten und Angehörige aus der S3-Leitlinie Palliativmedizin (Abb. 3, S. 174) unter Nennung aller

Beteiligten zu beschreiben.* Ein Arzt mit Zusatzweiterbildung Palliativmedizin muss für Konsile und Tumorkonferenzen zur Verfügung stehen.
* Die Gruppe der Patienten mit kastrationsresistentem Prostatakarzinom sind frühzeitig über Palliativmedizinische Unterstützungsangebote zu informieren (SOP).
* Bei diesen Patienten sollen Symptome und Belastungen wiederholt mittels validierter Tools (z. B. MIDOS, iPOS) erfasst werden.
* Der Zugang zur Palliativversorgung kann parallel zur tumorspezifischen Therapie angeboten werden. Das Vorgehen im Zentrum ist in einer SOP zu beschreiben.
* Die Anzahl der Primärfälle mit kastrationsresistentem Prostatakarzinom ist zu dokumentieren.
 |  |  |

| **10 Tumordokumentation / Ergebnisqualität** |
| --- |
| Kap. | Anforderungen | Erläuterungen des Zentrums |  |
| 10.1 | TumordokumentationssystemEs muss zum Zeitpunkt der Erstzertifizierung eine Tumordokumentation bestehen, die für einen Zeitraum von mind. 3 Monaten die Patientendaten enthält. Die Primärfälle des Zentrums müssen in einem zentralen Tumordokumentationssystem erfasst werden (getrennte Systeme Urologie / Strahlentherapie nicht gestattet).Name des Tumordokumentationssystems im Krebsregister u/o Zentrum ~~und/oder des zuständigen Krebsregisters~~:Farblegende: Ergänzung gegenüber Version vom 14.07.2016 |  |  |
| 10.2 | Erfassungszeitraum der DatenDie Daten sind für das jeweils letzte Kalenderjahr vollständig darzustellen. |  |  |
| 10.3 | Anforderungen an die TumordokumentationEs ~~sollte~~ muss ein Datensatz entsprechend des Einheitlichen Onkologischen Basisdatensatzes und seiner Module der Arbeitsgemeinschaft Deutscher Tumorzentren (ADT) und der Gesellschaft der epidemiologischen Krebsregister in Deutschland (GEKID) verwendet werden.Das Zentrum muss sicherstellen, dass die Daten~~eingabe~~übermittlung an das zuständige Krebsregister zeitnah erfolgt. ~~nach Abschluss der Primärtherapie (Radiatio/Chth)~~. Ggf. bestehende Ländergesetze für Meldefristen sind zu beachten.Farblegende: Ergänzung gegenüber Version vom 14.07.2016 |  |  |
| 10.4 | Zusammenarbeit mit Krebs~~-/Tumor~~register* Die Zusammenarbeit mit dem zuständigen 65c-Krebsregister ist auf Basis der Kooperationsvereinbarung nachzuweisen [Link Tumorzentren.de](http://www.tumorzentren.de/tl_files/dokumente/Kooperationsvereinbarung%20ADT_DKG_07.07.2015%20.docx)
* Die OncoBox soll vom zuständigen Krebsregister befüllt werden. Die Daten sind kontinuierlich und vollständig an das Krebsregister zu übermitteln.
* Die ~~Anforderungen zur~~ Darstellung des Kennzahlenbogens und der Ergebnisqualität ~~und Tumordokumentation~~ sollen über das

Krebs~~-/Tumor~~register ~~abgedeckt~~ gewährleistet sein, soweit diese Angaben die Krebsregistrierung betreffen. * Solange das zuständige ~~klinische~~ Krebsregister den gestellten Anforderungen nicht genügen kann, sind von dem Prostatakrebszentrum ergänzende bzw. alternative Lösungen einzusetzen. Das Prostatakrebszentrum hat die Eigenverantwortung im Falle einer nicht funktionierenden externen Lösung.

Farblegende: Ergänzung gegenüber Version vom 14.07.2016 |  |  |
| 10.5 | DokumentationsbeauftragterEs ist mindestens 1 Dokumentationsbeauftragter zu benennen, der die Verantwortung für die Tumordokumentation trägt.Name/Funktion:Folgende Aufgaben obliegen dem Dokumentationsbeauftragten:* ~~Prüfung~~ Sicherstellung und Überwachung der zeitnahen, vollständigen, vollzähligen und korrekten Übermittlung und ~~der~~ Qualität der für die Zertifizierung relevanten Patientendaten durch alle Kooperationspartner an das Krebsregister ~~interdisziplinären~~ ~~Dokumentation~~
* ~~Motivation zur sektorenübergreifenden Kooperation der mitwirkenden Fachgebiete im Krebsregister (pathol. Befunde, strahlentherapeutische und medikamentöse Behandlungen)~~
* ~~Sicherstellung und Überwachung der zeitnahen, vollständigen und korrekten Erfassung der Patientendaten~~
* Qualifizierung und Unterstützung des für die Datenerfassung tätigen Personals
* Regelmäßige ~~Erstellung von~~ Analyse der Auswertungen insb. im zeitlichen Verlauf

Farblegende: Ergänzung gegenüber Version vom 14.07.2016 | Dokumentationsbeauftragter |  |
| 10.6 | Bereitstellung von RessourcenFür die Ausführung der Aufgaben der Dokumentation sowie für die Erfassung der Daten (z.B. durch ein ~~regionales Klinisches~~ Krebsregister) soll die erforderliche Personalkapazität bereitgestellt werden (Richtwert: pro 200 Pf 0,5 VK und pro 200 Nachsorgefälle 0,1 VK)Farblegende: Ergänzung gegenüber Version vom 14.07.2016 |  |  |
| 10.7 | Folgende Selektionsmöglichkeiten müssen mindestens in dem Tumordokumentationssystem möglich sein:* Jahrgängen
* TNM-Klassifikation und Prognosefaktoren
* Therapieformen (operative Therapie, Strahlentherapie, Hormontherapie, Immuntherapie, Chemotherapie)
* Datum der Rezidive/Metastasierungen
* Sterbefälle
* Follow-up Status (letzte Aktualisierung)
 |  |  |
| 10.8 | Indikatoren zur Ergebnisqualität1. Rezidivfreies Überleben nach Stadium (Kaplan-Meier-Kurven) Definition biochemisches Rezidiv :  a. Nach radikaler Prostatektomie ein in mind. zwei Messungen (Abstand 2 Wo.) bestätigter PSA-Wert auf > 0,2 ng/ml b. Nach alleiniger Strahlentherapie ein in mind. zwei Messungen (Abstand 2-3 Mo.) bestätigter PSA-Anstieg von > 2 ng/ml über den postinterventionellen PSA-Nadir.2. Gesamtüberleben nach pT-Kategorien, Stadium (Kaplan-Meier-Kurven)3. IIEF, ICIQ, LQ u. Gesundheitszustand Erfassung (Patientenfragebogen: www.onkozert.de/hinweise\_zertifizierung\_patientenfragebogen\_prostata.htm) |  |  |
|  |
|  | In Abhängigkeit der Fragestellung können Jahrgänge getrennt zusammengefasst werden (z.B. bei niedrigen Patientenzahlen). Bei größeren Patientenzahlen und Ereigniszahlen sollen Jahrgänge getrennt ausgewertet werden. Zu jeder Kaplan-Meier Kurve gehört auch eine Tabelle mit den Patientenzahlen und den Überlebensdaten. |  |  |
|  | 1 Jahr nach Erstzertifizierung muss eine erste Auswertung zur Ergebnisqualität bezogen auf die im Anhang definierten Parameter vorliegen, die jährlich zu aktualisieren ist. |  |  |
|  | Prozessbeschreibung für Erfassung, Auswertung und Analyse des Patientenfragebogens für IIEF, ICIQ, Lebensqualität und Gesundheitszustand müssen bei der Erstzertifizierung vorliegen. |  |  |
| 10.9 | Auswertung ~~Verwendung~~ der Daten* Die Darstellungder Ergebnisqualität (obiger Punkt) muss zu den Rezertifizierungen möglich sein.
* Daten im Tumordokumentationssystem sind mind. 1x jährlich nach den entsprechenden Kennzahlen auszuwerten
* ~~Die veröffentlichten Daten des Qualitätsberichtes gemäß §137 SGB V sind, wo gefordert, auf Vergleichbarkeit zu überprüfen und eine entsprechende Auswertung ist nachzuweisen.~~
* ~~Die Auswertungen sind durch das Prostatakrebszentrum zu analysieren (schriftliche Bewertung).~~
* Sofern ein Benchmarking/Jahresbericht angeboten wird, sind die Ergebnisse des Benchmarkings bei der Analyse mitzubetrachten
* ~~Die Analyse jeder abgeschlossenen Jahrgangskohorte ist in einem Kurzprotokoll zu fixieren mit gegebenenfalls eingeleiteten konkreten Aktionen (Prüfung ausgewählter Kasuistiken z.B. mit Lokalrezidiven u.a. bzgl. leitliniengerechter Behandlung.)~~
* Die Diskussion der Ergebnisse muss interdisziplinär erfolgen, sofern regionale oder überregionale Verbünde bestehen, ist daran teilzunehmen.

Farblegende: Ergänzung gegenüber Version vom 14.07.2016 |  |  |
| 10.10 | Erfassung Follow-upEs ist zu beschreiben, wie die Nachsorgedaten eingeholt werden und ~~was~~ wie der aktuelle Follow-up Status ist (s. Ergebnismatrix)Funktionierende ~~Klinische~~ Krebsregister stellen den Follow-up Status dar.Wo diese Möglichkeit nicht besteht, wird gemeinsam mit den Zentren, der ADT, der DKG und den jeweiligen Regierungsbehörden an einer regionalen Lösung angestrebt.Zum Follow-up Status gehören:* auftretende Progressionen (Lokalrezidive, ggf. regionäre Lymphknotenrezidive, Fernmetastasen, zumindest jeweils die erste Progression)
* Zweitmalignome
* Sterbefälle
* lebt unter der aktuellen Adresse
* Einstellung des Follow-up (z.B. Wegzug aus Einzugsgebiet, Bundesland)

Farblegende: Ergänzung gegenüber Version vom 14.07.2016 |  |  |
| 10.11 | Anforderungen an das Follow-up der im Tumordokumentationssystem erfassten Pat |  | Ab 01.01.2013 |  |  |
| Mindestanforderung für eine erfolgreiche Rezertifizierung. |  | ≥ 80 % |  |
| Rezertifizierung bzw. Aufrechterhaltung der Zertifizierung nur mit Auflagen möglich (z.B. reduzierte Gültigkeitsdauer, Konzept für Steigerung der Rücklaufquote, …) |  | 60 – 79 % |  |
| Rezertifizierung bzw. Aufrechterhaltung der Zertifizierung nicht gegeben. |  | < 60 % |  |

**Datenblatt**

Zur Erfassung der Kennzahlen und Daten zur Ergebnisqualität steht für die Zentren eine EXCEL-Vorlage zur Verfügung. Diese EXCEL-Vorlage beinhaltet auch eine automatische Ermittlung der Datenqualität. Für die Zertifizierung sind ausschließlich Kennzahlendarlegungen möglich, die auf Basis der von OnkoZert bereitgestellten EXCEL-Vorlage erfolgen. Die EXCEL-Vorlage darf nicht verändert werden.

Die EXCEL-Vorlage ist als Download unter [www.krebsgesellschaft.de](http://www.krebsgesellschaft.de) und [www.onkozert.de](http://www.onkozert.de) abrufbar.