**Erhebungsbogen für**

**Viszeralonkologische Zentren/ Darmkrebszentren**

**der Deutschen Krebsgesellschaft**

**Erarbeitet von der Zertifizierungskommission Viszeralonkologische Zentren der DKG**

**Vorsitzende der Zertifizierungskommission:** Prof. Dr. J. Mayerle, Prof. Dr. C. Reißfelder

**Mitglieder (in alphabetischer Reihenfolge):**

Arbeitsgemeinschaft Bildgebung in der Onkologie (ABO)

Arbeitsgemeinschaft Chirurgische Onkologie (ACO)

Arbeitsgemeinschaft Deutscher Tumorzentren (ADT)

Arbeitsgemeinschaft DKG-zertifizierter Darmkrebszentren e.V**.** (ADDZ)

Arbeitsgemeinschaft erblicher Tumorerkrankungen (AET)

Arbeitsgemeinschaft für Onkologische Pharmazie (OPH)

Arbeitsgemeinschaft Internistische Onkologie (AIO)

Arbeitsgemeinschaft Onkologische Pathologie (AOP)

Arbeitsgemeinschaft Palliative Medizin (APM)

Arbeitsgemeinschaft Prävention und integrative Medizin in der Onkologie (PRIO)

Arbeitsgemeinschaft Psychoonkologie (PSO)

Arbeitsgemeinschaft Radiologische Onkologie (ARO)

Arbeitsgemeinschaft Rehabilitation u. Sozialmedizin (AGORS)

Arbeitsgemeinschaft Soziale Arbeit in der Onkologie (ASO)

Arbeitsgemeinschaft Supportive Maßnahmen in der Onkologie (AGSMO)

Arbeitsgemeinschaft Urologische Onkologie (AUO)

Arbeitskreis der Pankreatektomierten (AdP)

Berufsverband der niedergelassenen Hämatologen und Onkologen in Deutschland (BNHO)

Berufsverband Niedergelassener Gastroenterologen Deutschland (BNG)

Berufsverband Oecotrophologie e.V./ Verband der Diätassistenten (VDOE/VDD)

Berufsverband Deutscher Pathologinnen und Pathologen e.V. (BDP)

Bundesverband Deutscher Strahlentherapeuten (BVDST)

Chirurgische Arbeitsgemeinschaft Onkologie (CAO)

Deutsche Gesellschaft der plastischen, rekonstruktiven und ästhetischen Chirurgen (DGPRÄC)

Deutsche Gesellschaft für Allgemein- und Viszeralchirurgie (DGAV)

Deutsche Gesellschaft für Chirurgie (DGCh)

Deutsche Gesellschaft für Hämatologie und Onkologie (DGHO)

Deutsche Gesellschaft für Interventionelle Radiologie (DeGIR)

Deutsche Gesellschaft für Koloproktologie e.V. (DGK)

Deutsche Gesellschaft für Nuklearmedizin (DGN)

Deutsche Gesellschaft für Palliativmedizin (DGP)

Deutsche Gesellschaft für Pathologie (DGP)

Deutsche Gesellschaft für Radioonkologie (DEGRO)

Deutsche Gesellschaft für Verdauungs- und Stoffwechselkrankheiten (DGVS)

Deutsche ILCO

Deutsche Leberhilfe e.V.

Deutsche Röntgengesellschaft (DRG)

Deutsche Vereinigung für Soziale Arbeit im Gesundheitswesen (DVSG)

Fachexpert\*innen

Konferenz onkologischer Kranken- und Kinderkrankenpflege (KOK)

Selbsthilfe Magenkrebs

Selbsthilfe Speiseröhrenerkrankung

S3-Leitlinie Analkarzinom , HCC und biliäre Karzinome, Kolorektales Karzinom, Magenkarzinom, Ösophaguskarzinom, Pankreaskarzinom

Ständige Gäste:

* OncoSuisse

**Erläuterungen zum Erhebungsbogen**

Der hier vorliegende Erhebungsbogen inkl. Anlagen ist für alle Zentren verbindlich anzuwenden.

|  |  |
| --- | --- |
| Auditjahr: | **2025** |
| Version: | **O1** |
| Stand: | **22.10.2024** |

Die in diesem Erhebungsbogen farblich „grün“ gekennzeichneten Änderungen wurden im Jahr 2024 beschlossen und sind für alle ab dem 01.01.2025 durchgeführten Audits gültig.

Eingearbeitet wurde:

* S3-Leitlinie „Diagnostik und Therapie der Adenokarzinome des Magens und ösophagogastralen Übergangs“
* S3-Leitlinie „Exokrines Pankreaskarzinom“
* S3-Leitlinie „Diagnose und Therapie des Kolorektalen Karzinoms“
* S3-Leitlinie „Diagnostik und Therapie des hepatozellulären Karzinoms und biliärer Karzinome“
* S3-Leitlinie „Diagnostik und Therapie der Plattenepithelkarzinome und Adenokarzinome des Ösophagus“
* S3-Leitlinie „Diagnostik, Therapie und Nachsorge von Analkanal- und Analrandkarzinomen“

Grundlage des Erhebungsbogens stellt die TNM – Klassifikation maligner Tumoren, 8. Auflage 2017 sowie die ICD-Klassifikation ICD-10-GM 2024 (DIMDI) und die OPS-Klassifikation OPS 2024 (DIMDI) dar.

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

|  |  |
| --- | --- |
| Farblegende | „schwarz“ ….für alle Organe relevant |
|  | nur relevant für „Darm“ |
|  | nur relevant für „Pankreas“ |
|  | nur relevant für „Magen“ |
|  | nur relevant für „Leber“ |
|  | nur relevant für „Speiseröhre“ |
|  | nur relevant für „Analkarzinom“ |

**Präambel**

In den zertifizierten Zentren werden interdisziplinär, interprofessionell und transsektoral arbeitende Netzwerke etabliert, die aus Sicht der Pat. die gesamte Versorgungskette abbilden[[1]](#_ftn1). Grundlage der klinischen Arbeit sind die Inhalte der evidenzbasierten Leitlinien. Über das [**Leitlinienprogramm Onkologie**](http://www.leitlinienprogramm-onkologie.de/) wurde eine Reihe von viszeral-onkologischen Leitlinien mit den dazugehörigen Qualitätsindikatoren veröffentlicht. Auf Basis dieser Leitlinien hat die Zertifizierungskommission (s. Titelblatt) die Inhalte erstellt, die in den viszeralonkologischen Zentren zur Anwendung kommen.

Um die praktische Umsetzung zu erleichtern und die Anzahl der Erhebungsbögen und Auditverfahren zu reduzieren, wurden die einzelnen Tumorentitäten (Definition „Geltungsbereich“ auf Seite 2) unter dem Dach „Viszeralonkologisches Zentrum“ (VZ) zusammengefasst. Entsprechend der eigenen Spezialisierung und Expertise können die Zentren den Geltungsbereich des Zentrums selbstständig festlegen.

Ein VZ erfüllt mindestens die Anforderungen (gemäß Definition „Geltungsbereich“ auf Seite 2) für:

Darmkrebszentrum + 1 weiteres Modul (Leber, Magen, Pankreas, Speiseröhre) oder 3 der 4 Module (Leber, Magen, Pankreas und Speiseröhre)

Für die Zertifizierung der viszeralonkologischen Module (Leber, Magen, Pankreas, Speiseröhre) ist es erforderlich, dass sich ein DKG-zertifiziertes Darmkrebszentrum bzw. Onkologisches Zentrum am Standort befindet bzw. parallel mit erstzertifiziert wird. Eine Zertifizierung für Analkarzinome ist nur gemeinsam mit einer Zertifizierung als Darmkrebszentrum möglich. Ein Darmkrebszentrum und ein Analkarzinomzentrum bilden zusammen kein Viszeralonkologisches Zentrum.

Ungeachtet dessen ist die Zertifizierung eines eigenständigen Darmkrebszentrums weiterhin möglich.

Die Zertifizierung erfolgt, unabhängig von der Anzahl der gewählten Module, während eines gemeinsamen Audits. Eine spätere Veränderung des Geltungsbereichs ist möglich. Der Geltungsbereich wird auf dem Zertifikat ausgewiesen.

Für singuläre Darmkrebszentren ist die Erfüllung der Anforderungen obligat im Erhebungsbogen für Viszeralonkologische Zentren/ Darmkrebszentren darzulegen (separater Erhebungsbogen für Darmkrebszentren steht nicht mehr zur Verfügung). Anforderungen, welche in der Spalte „Kap.“ mit der Angabe „VZ“ versehen sind, sind für alle Organe relevant und gelten somit sowohl für Viszeralonkologische Zentren als auch für singuläre Darmkrebszentren.

[[1]](#_ftnref1) http://www.bmg.bund.de/fileadmin/dateien/Downloads/N/Nationaler\_Krebsplan/Ziel\_5-Nationaler\_Krebsplan.pdf

**Angaben zum Viszeralonkologischen Zentrum/ Darmkrebszentrum**

|  |  |
| --- | --- |
| Zentrumsname |  |
| Leitung des Zentrums |  |
| Zentrumskoordination |  |

|  |  |
| --- | --- |
| Standort 1 (Klinikum/ Ort) |  |
|  |  |
| Standort 2 (Klinikum/ Ort) |  |

**Geltungsbereich des Zentrums:**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | Darm |  | Pankreas |  | Magen |
|  |  |  |  |  |  |
|  | Leber (HCC und biliäre Karzinome) |  | Speiseröhre (Ösophagus) |  | Analkarzinom |

Eine Zertifizierung für Analkarzinome ist nur gemeinsam mit einer Zertifizierung als Darmkrebszentrum möglich.

**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.

**Inhaltsverzeichnis**

1. Allgemeine Angaben zum Zentrum
	1. Struktur des Netzwerks
	2. Interdisziplinäre Zusammenarbeit
	3. Kooperation Einweiser und Nachsorge
	4. Psychoonkologie
	5. Sozialarbeit und Rehabilitation
	6. Beteiligung Patientinnen und Patienten
	7. Studienmanagement
	8. Pflege
	9. Allgemeine Versorgungsbereiche (Apotheke, Ernährungsberatung, Logopädie, ...)
2. Organspezifische Diagnostik und Therapie
	1. Sprechstunde
	2. Diagnostik
3. Radiologie
4. Nuklearmedizin (Nicht belegt)
5. Operative Onkologie
	1. Organübergreifende operative Therapie (Nicht belegt)
	2. Organspezifische operative Therapie
6. Medikamentöse / Internistische Onkologie
	1. Hämatologie und Onkologie (Nicht belegt)
	2. Organspezifische medikamentöse onkologische Therapie
7. Radioonkologie
8. Pathologie
9. Palliativversorgung und Hospizarbeit
10. Tumordokumentation / Ergebnisqualität

Das Inhaltsverzeichnis ist für alle Zertifizierungssysteme der Deutschen Krebsgesellschaft einheitlich. Die nicht relevanten Kapitel sind als "Nicht belegt" gekennzeichnet.

Anlagen zum Erhebungsbogen

Datenblatt - Darm (Excel-Vorlage)

Datenblatt - Pankreas (Excel-Vorlage)

Datenblatt - Magen (Excel-Vorlage)

Datenblatt - Leber (Excel-Vorlage)

Datenblatt - Speiseröhre (Excel-Vorlage)

Datenblatt - Analkarzinom (Excel-Vorlage)

**1. Allgemeine Angaben zum Zentrum**

| **1.1 Struktur des Netzwerks** |
| --- |
| **Kap.** | **Anforderungen** | **Erläuterungen des Zentrums** |
| 1.1.1 - VZ | Es sind folgende Funktionen namentlich zu benennen:* Leitung des Zentrums (max. 2 pro Zentrum, davon 1 benannte Ansprechperson)
* Koordination

 Koordination – Aufgaben* Koordination interne/externe Audits
* Überwachung der Fachlichen Anforderungen und deren Sicherstellung
* Kommunikationsschnittstelle
* Steuerung/Überwachung der fachbereichsübergreifenden Aktionen
 |  |
| 1.1.2 - VZ | Hauptkooperationspartner und Kooperationspartner können Teil eines Klinikums oder auch eigenständige Praxen sein. HauptkooperationspartnerViszeralchirurgie (nur Analkarzinom: mit Zusatz-Weiterbildung Proktologie oder EBSQ coloproctology), Gastroenterologie, Strahlentherapie, Hämatologie/Onkologie, Pathologie, Radiologie (nur HCC: interventionelle Radiologie) KooperationspartnerPsychoonkologie, Sozialdienst, Stomatherapie (nur Darm), Ernährungsberatung, Physiotherapie, Genetik, Schmerztherapie und Selbsthilfegruppe, Palliativmedizin, Diabetologie (nur Pankreas), für Analkarzinom zusätzlich: Plastische Chirurgie, Gynäkologie |  |
| 1.1.3.a - VZ | KooperationsvereinbarungenEs ist mit den in Kooperation stehenden Behandlungspartnern eine Kooperationsvereinbarung zu schließen. Diese müssen die zutreffenden Fachlichen Anforderungen des Erhebungsbogens nachweislich erfüllen (nicht jeder Leistungserbringer muss auch Kooperationspartner sein). Die Kooperationspartner sind in dem „Stammblatt“ aufzuführen (Verwaltung über OnkoZert).Wenn die Kooperationspartner eines Zentrums unter einer Trägerschaft beziehungsweise an einem Klinikstandort arbeiten, sind schriftliche Vereinbarungen nicht notwendig (Umsetzung der nachfolgenden Punkte muss dennoch sichergestellt sein). Folgende Punkte sind zu regeln:* Zuständigkeiten und Verantwortlichkeiten
* Beschreibung der für das Zentrum relevanten Behandlungsprozesse unter Berücksichtigung der Schnittstellen
* Verpflichtung zur Umsetzung ausgewiesener Leitlinien
* Beschreibung der Zusammenarbeit hinsichtlich der Tumordokumentation
* Bereitschaftserklärung für die Zusammenarbeit hinsichtlich interner/ externer Audits
* Verpflichtungserklärung für die Einhaltung der relevanten DKG-Kriterien sowie der jährlichen Bereitstellung der relevanten Daten
* Einhaltung Schweigepflicht
* Mitwirkung an Weiterbildungsmaßnahmen und Öffentlichkeitsarbeit
* Einverständniserklärung öffentlich als Teil des Zentrums ausgewiesen zu werden (z.B. Homepage)
* 24h/7d-Erreichbarkeit der klinischen Hauptkooperationspartner in DZ/VZ: Operateure, Gastroenterologen, Radioonkologen, Radiologen
 |  |
| 1.1.3.b - MP | Für die Definition der Behandlungsschritte (inkl. der lokalen Behandlungsalgorithmen) wird die Verwendung des „Patient Pathway“ der S3-Leitlinie Pankreaskarzinom (verfügbar unter <https://www.krebsgesellschaft.de/zertdokumente.html> (Reiter „Viszeralonkologische Zentren“)) empfohlen. |  |
| 1.1.3.c - VZ | Tumorkonferenz(nur sofern Teilnahme unter „1.2 Interdisziplinäre Zusammenarbeit“ gefordert)* Verbindliche Teilnahme
* Sicherstellung Verfügbarkeit Facharzt für die teilnahmeverpflichtende Fachrichtung
* Teilnahme- und Abstimmungsregelung bei mehr als 1 Kooperationspartner pro Fachrichtung (siehe auch Regelung „Interdisziplinäre Zusammenarbeit“)
 |  |
| 1.1.3.d - ML | * Viszeralonkologische Zentren, die keine Lebertransplantationen durchführen, müssen eine Kooperation mit einem durch das Landesministerium anerkannten Transplantationszentrum nachweisen.
* Die Kooperation ist anhand von konkreten Pat.akten pro Kalenderjahr nachzuweisen.
* Bei allen Pat. mit HCC innerhalb der Milan-Kriterien ohne Kontraindikationen soll eine Transplantation evaluiert werden.
* Pat. mit HCC, die entsprechend der Empfehlung der TK für eine Transplantation in Frage kommen, müssen in einem anerkannten Transplantationszentrum vorgestellt werden.
 |  |
| 1.1.4 - VZ | Darstellung des ZentrumsDie Struktur des Zentrums ist gesamtheitlich darzustellen und öffentlich bekanntzumachen (z.B. Internet). Dies umfasst auch die Benennung sämtlicher interner/externer Kooperationspartner mit folgenden Angaben:- Name, Anschrift des Kooperationspartners- Ansprechpartner mit Tel./e-mail Kontakt |  |
| 1.1.5 - VZ | Strategieplanung/ReportingEs wird empfohlen, auf Leitungsebene ein jährliches Review durchzuführen, in dem z.B. folgende Aspekte betrachtet werden:* Zieldefinition/-bewertung, ggf. Neuausrichtung der Ziele
* Betrachtung von Auditergebnissen (intern/extern)
* Personelle Ressourcen für Zentrumssteuerung (Koordination)
* Öffentlichkeitsarbeit/Pat.information
* Tumordokumentation/Ergebnisqualität
 |  |
| 1.1.6 - VZ | Kooperation mit Zentren für Personalisierte MedizinEine Kooperationsvereinbarung mit einem zertifizierten Zentrum für Personalisierte Medizin sollte angestrebt werden (siehe auch 1.2.3.b). Wenn das ZPM u. das DZ/VZ unter einer Trägerschaft beziehungsweise an einem Klinikstandort sind, sind schriftliche Vereinbarungen nicht notwendig (Umsetzung der unter 1.1.3.a genannten Punkte muss dennoch sichergestellt sein). |  |

| **1.2 Interdisziplinäre Zusammenarbeit** |
| --- |
| **Kap.** | **Anforderungen** | **Erläuterungen des Zentrums** |
| 1.2.0.a - DZ | Operative Expertise Zentrum* 30 Kolonkarzinome
* 20 Rektumkarzinome

 Primärfalldefinition siehe letzte Seite dieses Erhebungsbogens Datenblatt Darm(Excel-Vorlage) |  |
| 1.2.0.b - MP | Anzahl Primärfälle Zentrum Das Zentrum muss jährlich 25 Pat. mit der Primärdiagnose eines Pankreaskarzinoms (ICD-10 C 25.-) behandeln Definition:* Pat. und nicht Aufenthalte und nicht Operationen
* gezählt werden Adenokarzinome, neuroendokrine Ca‘s; nicht gezählt werden IPMN’s (intraduktal papillär muzinöse Neoplasien)
* Histologischer / Zytologischer Befund muss vorliegen (Biopsie oder Resektion) aus Primärtumor oder Metastase bei gleichzeitigem Vorliegen eines Pankreastumors in der Schnittbildgebung.
* Pat. mit Ersterkrankung (inkl. primär M1), die im Zentrum bzw. der Tumorkonferenz vorgestellt werden und dort wesentliche Teile der Therapie erhalten
* Zählzeitpunkt ist der Zeitpunkt der histologischen Diagnosesicherung
* Pat., die nur zur Einholung einer zweiten Meinung bzw. nur konsiliarisch vorgestellt werden, bleiben unberücksichtigt.

 Datenblatt Pankreas(Excel-Vorlage) Weitere Erläuterungen siehe FAQ. |  |
| 1.2.0.c - MM | Anzahl Primärfälle Zentrum Das Zentrum muss jährlich 30 Pat. mit der Primärdiagnose eines Adenokarzinoms des Magens und des ösophagogastralen Übergangs (ICD-10 C 16.01, 16.1-16.9) behandeln. Wenn nicht gleichzeitig auch ein Speiseröhrenkrebszentrum zertifiziert ist, können die ICD-10 C 15.2 und 15.5 und 16.02 in den Geltungsbereich des Magenkrebszentrums einbezogen werden. Definition:* Pat. und nicht Aufenthalte und nicht Operationen
* Histologischer / Zytologischer Befund muss vorliegen (Biopsie oder Resektion)
* Pat. mit Ersterkrankung (inkl. primär M1), die im Zentrum bzw. der Tumorkonferenz vorgestellt werden und dort wesentliche Teile der Therapie erhalten
* Zählzeitpunkt ist der Zeitpunkt der histologischen Diagnosesicherung
* Pat., die nur zur Einholung einer zweiten Meinung bzw. nur konsiliarisch vorgestellt werden, bleiben unberücksichtigt.

 1 Tumoren, deren Zentrum > 2 cm vom ösophagogastralen Übergang entfernt ist, werden als Magenkarzinome klassifiziert, auch dann, wenn der ösophagogastrale Übergang einbezogen ist. 2 Tumoren, die den ösophagogastralen Übergang einbeziehen und deren Zentrum innerhalb der prox. 2 cm des ösophagogastralen Übergangs (Anteil Siewert-Typ I/ Siewert Typ II) liegt, werden als Ösophaguskarzinome gezählt. Datenblatt Magen(Excel-Vorlage) Weitere Erläuterungen siehe FAQ. |  |
| 1.2.0.d - ML | Anzahl Primärfälle Zentrum Das Zentrum muss jährlich 40 Pat. mit der Primärdiagnose eines HCC oder biliären Karzinoms (ICD-10: C22.0, C22.1, C23) behandeln. Definition:* Pat. und nicht Aufenthalte und nicht Operationen
* Pat. mit Ersterkrankung (inkl. primär M1), die im Zentrum bzw. der Tumorkonferenz vorgestellt werden und dort wesentliche Teile der Therapie erhalten
* Zählzeitpunkt ist der Zeitpunkt der histologischen/bildgebenden Diagnosesicherung
* Pat., die nur zur Einholung einer zweiten Meinung bzw. nur konsiliarisch vorgestellt werden, bleiben unberücksichtigt

 Datenblatt Leber(Excel-Vorlage) |  |
| 1.2.0.e - MS | Anzahl Primärfälle Zentrum Das Zentrum muss jährlich 40 Pat. mit der Diagnose einer hochgradigen Dysplasie (HGIEN, HGD) oder eines invasiven Plattenepithel- bzw. Adenokarzinoms des Ösophagus behandeln (= Zentrumsfälle).Davon mind. 20 Pat. mit Primärdiagnose(ICD-10 C15, 16.02, D00.1 (HGD, HGIEN)) Definition Primärdiagnose:* Pat. und nicht Aufenthalte und nicht Operationen
* Pat. mit Ersterkrankung (inkl. primär M1), die im Zentrum bzw. der Tumorkonferenz vorgestellt werden und dort wesentliche Teile der Therapie erhalten
* Zählzeitpunkt ist der Zeitpunkt der histologischen/bildgebenden Diagnosesicherung
* Pat., die nur zur Einholung einer zweiten Meinung bzw. nur konsiliarisch vorgestellt werden, bleiben unberücksichtigt

 2 Tumoren, die den ösophagogastralen Übergang einbeziehen und deren Zentrum innerhalb der prox. 2 cm des ösophagogastralen Übergangs (Anteil Siewert-Typ I/ Siewert Typ II) liegt, werden als Ösophaguskarzinome gezählt. Datenblatt Speiseröhre(Excel-Vorlage) Weitere Erläuterungen siehe FAQ. |  |
| 1.2.0.f - MA | Anzahl Primärfälle Zentrum Das Zentrum muss jährlich 12 Pat. mit der Primärdiagnose Analkarzinom behandeln. Definition:* Analkanalkarzinom: C21.1
* Analrandkarzinom: C44.50
* Pat. und nicht Aufenthalte und nicht Operationen
* Pat. mit Ersterkrankung (inkl. primär M1), die im Zentrum bzw. der Tumorkonferenz vorgestellt werden und dort wesentliche Teile der Therapie erhalten
* Zählzeitpunkt ist der Zeitpunkt der histologischen Diagnosesicherung
* Pat., die nur zur Einholung einer zweiten Meinung bzw. nur konsiliarisch vorgestellt werden, bleiben unberücksichtigt

 Datenblatt Analkarzinom(Excel-Vorlage) |  |
| 1.2.1 - VZ | Zyklus/Teilnehmer TumorkonferenzEs muss mindestens 1 x wöchentlich eine Tumorkonferenz stattfinden.  Für folgende Fachrichtungen ist eine Teilnahme auf Facharztebene an der Konferenz zwingend:* Viszeralchirurgie
* Gastroenterologie
* Strahlentherapie
* Hämatologie/Onkologie
* Pathologie
* Radiologie (HCC: interventioneller Radiologe)

 Metastasen:Bei Organmetastasen ist ein entsprechend spezialisierter Chirurg mit spezifischer Expertise zu konsultieren.Indikationsbezogen sind weitere Teilnehmer (Palliativmedizin, Psychoonkologie etc.) einzuladen.Sofern der Hämatologe/Onkologe an der Konferenz nicht teilnehmen kann, kann dieser durch den für die Chemotherapie zuständigen FA, der das Kapitel 6.2 aus-/erfüllt, vertreten werden. |  |
| 1.2.2 - VZ | Allgemeine Anforderungen Tumorkonferenz Mehrere KooperationspartnerSind 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 Hauptkooperationspartner hat unabhängig davon mind. einmal monatlich an der Tumorkonferenz teilzunehmen. Web/Online-KonferenzSofern Web-Konferenzen genutzt werden, sind Ton und die vorgestellten Unterlagen zu übertragen. Es muss die Möglichkeit bestehen, dass jeder Hauptkooperationspartner eigenständig Unterlagen/Bildmaterial vorstellen kann. Telefonkonferenzen ohne Bildmaterial sind keine Alternative. |  |
| 1.2.3.a - VZ | Vorstellung TumorkonferenzEs sollten alle Fälle prätherapeutisch/postoperativ gemäß der jeweiligen Kennzahlendefinition in der Tumorkonferenz vorgestellt werden. Sofern keine Vorstellung erfolgt, muss dies in der Pat.akte nachvollziehbar begründet sein. |  |
| 1.2.3.b - VZ | Für Pat. mit fortgeschrittener Krebserkrankung, * die die leitliniengerechte Therapie absehend durchlaufen haben,
* die nach Einschätzung der klinischen Parameter in der Lage sind, eine molekularbasierte Therapie zu erhalten,
* die prinzipiell einer mgl. Therapie auf Basis der molekularen Befunde zustimmen,

sollte eine Vorstellung in einem Zentrum für Personalisierte Medizin angestrebt werden. Voraussetzung ist das Vorliegen eines Tumorkonferenzbeschlusses aus einem organspezifischen Zentrum. Die Empfehlung MTB wird dem zuweisenden Zentrum zur Verfügung gestellt. |  |
| 1.2.3.c - DZ | Vorstellung TumorkonferenzPat. mit Rektumkarzinom sollen nach Abschluß der neoadjuvanten Therapie und bei klinischer Vollremission erneut in der Tumorkonferenz vorgestellt werden, um die Indikation einer W&W-Strategie zu diskutieren. |  |
| 1.2.4 - DZ | Rezidiv / Metastasierung* Chirurgische Zuständigkeiten bei Metastasenresektionen sind festzulegen (insbesondere Leber, Lunge), ggf. über Kooperationen
* Therapieansätze (kurativ und palliativ) zur Metastasenchirurgie und zur Strahlentherapie (z.B. Stereotaktische Bestrahlung bei Hirntumoren) sind in Verfahrensbeschreibungen festzulegen.
* Pat. mit primär irresektabler Lebermetastasierung sollen während der systemischen Therapie regelmäßig zur Evaluation in der Tumorkonferenz vorgestellt werden.
 |  |
| 1.2.5.a - VZ | Demonstration BildmaterialPat.bezogenes Bildmaterial muss bei der Konferenz verfügbar sein und es muss eine geeignete technische Ausstattung für die Darstellung des Bildmaterials vorhanden sein. |  |
| 1.2.5.b - MP | Die Resektabilität soll eingeschätzt werden anhand* einer strukturierten CT-/MRT-Befundung gemäß Template der S3-Leitlinie Pankreaskarzinom (verfügbar unter <https://www.krebsgesellschaft.de/zertdokumente.html> (Reiter „Viszeralonkologische Zentren“)),
* tumorbiologischer (N+; CA 19-9 > 500 U/ml) Kriterien sowie konditionaler Kriterien (z.B. ECOG).
 |  |
| 1.2.6 - VZ | Vorbereitung Tumorkonferenz* Die wesentlichen Pat.- und Behandlungsdaten sind im Vorfeld schriftlich zusammenzufassen und den Teilnehmern bei der Konferenz zur Verfügung zu stellen.

Eine Vorabbetrachtung von geeigneten Studienpat. ist vorzunehmen.* Es sind alle Pat. mit Rezidiven und/oder Metastasen vorzustellen, die sich dem Zentrum zur Versorgung anvertraut haben.
 |  |
| 1.2.7 - VZ | Protokoll Tumorkonferenz* Das Ergebnis der Tumorkonferenz besteht u.a. aus einem schriftlichen, interdisziplinären Behandlungsplan („Protokoll Tumorkonferenz“).
* Das Protokoll Tumorkonferenz muss für alle Hauptkooperationspartner jederzeit gesichert verfügbar sein und kann gleichzeitig auch den Arztbrief darstellen.
* Das „Protokoll Tumorkonferenz“ sollte automatisch aus dem Tumordokumentationssystem generiert werden.
* Das Ergebnis der Tumorkonferenz ist im Tumordokumentationssystem zu erfassen.
 |  |
| 1.2.8 - VZ | Teilnahme Tumorkonferenz als FortbildungFür folgende Funktionen/Berufsgruppen sollte ~~ist~~ eine einmalige ~~verbindliche~~ Teilnahme an der Tumorkonferenz ~~zu~~ ermöglicht~~en~~ werden (Auffrischung alle 3 Jahre):* nicht-ärztliches Personal ~~Assistenzpersonal (MTA, TRA, …~~) aus den Bereichen Radiologie und Strahlentherapie
* Mitarbeiter ~~Sozialdienst und~~ Psychoonkologie
* Die Teilnahme an der Tumorkonferenz wird im Sinne einer Fortbildung für die genannten Funktionen/Berufsgruppen anerkannt.
 |  |
| 1.2.9 - VZ | Therapieabweichung* Das therapeutische Vorgehen soll sich an den Behandlungsplänen bzw. Empfehlungen der Tumorkonferenz orientieren.
* Falls Abweichungen zur ursprünglichen Therapieplanung bzw. Abweichungen von den Leitlinien festgestellt werden, müssen diese protokolliert und bewertet werden. Entsprechend der Ursache sind Maßnahmen zur Vermeidung von Abweichungen zu treffen.
* Wird eine Therapie auf Wunsch des Pat. (trotz bestehender Indikation) nicht begonnen oder vorzeitig abgebrochen, muss auch dies protokolliert werden.
 |  |
| 1.2.10 - VZ | Supportive Therapie und Symptomlinderung* Die Möglichkeiten zur supportiven / palliativen stationären Therapie sind zu beschreiben (Prozessbeschreibung/Algorithmus).
* Ein Schmerztherapeut muss zur Verfügung stehen. Der Prozess für die Schmerztherapie (Algorithmus) ist zu beschreiben und an dokumentierten Fällen für den Betrachtungszeitraum nachzuweisen.
* Der Zugang zur Ernährungsberatung (gemäß Kapitel 1.9) ist zu beschreiben und an dokumentierten Fällen für den Betrachtungszeitraum nachzuweisen
* Der Zugang zu psychoonkologischer und psychosozialer Versorgung sowie zur Seelsorge ist zu beschreiben.
* Bei Ausführung über Kooperationspartner ist für die genannten Anforderungen ein Kooperationsvertrag zu vereinbaren.

  |  |
| 1.2.11 - VZ | Onkologisches BasisscreeningZur optimierten ambulanten und stationären Versorgung wird empfohlen, bedarfsorientiert Symptome, Belastungen, Beratungs- und Behandlungsbedarf in Form eines onkologischen Basisscreenings zu erfassen.  Das Basisscreening beinhaltet z.B. (siehe SOP unter <https://www.krebsgesellschaft.de/zertdokumente.html>): ·      Screening auf psychosoziale Belastungen (vgl. Kap. 1.4)·      Symptomscreening mittels validierter Instrumente (z.B. MIDOS/IPOS (vgl. Kap. 9))·      Bedarfserfassung sozialrechtliche Beratung (vgl. Kap. 1.5)·      Screening auf Mangelernährung (z.B. NRS, vgl. Kap. 1.9)·      Screening auf geriatrische Risiken für alle Patient\*innen > 70 Jahre (z.B. G8)·      Bewegungstherapeutisches Screening bzgl. Einschränkungen von Bewegung und Mobilität ·      Erfassung der Angehörigenbelastung bei nicht heilbar erkrankten Krebspatient\*innen Die Prozesse und der Einbezug der jeweils zuständigen Unterstützungsbereiche (z.B. Ernährungsberatung) sind zu beschreiben. Grundlage hierfür: „SOP Onkologisches Basisscreening“ unter <https://www.krebsgesellschaft.de/zertdokumente.html> |  |
| 1.2.12 - VZ | Morbiditäts-/Mortalitätskonferenz* Konferenz kann terminlich mit der Tumorkonferenz gekoppelt werden.
* Eine Teilnehmerliste wird geführt.
* Konferenzen sind mind. 2 x jährlich durchzuführen.
* Besprochen werden sollen Fälle mit besonderem oder verbesserungswürdigem Verlauf. Postoperativ/-interventionell verstorbene Pat. sind in jedem Fall zu besprechen.
* Konferenzen sind zu protokollieren.
 |  |
| 1.2.13 - VZ | Qualitätszirkel* Aufgaben, Teilnehmerkreis und Inhalte der Qualitätszirkel sind festzulegen.
* Es sind mind. 4 x jährlich Qualitätszirkel durchzuführen.
* Eine Teilnehmerliste wird geführt.
* Aus den Qualitätszirkeln müssen eindeutige Ergebnisse (Aktionen, Entscheidungen) hervorgehen, die für eine wesentliche Weiterentwicklung/Verbesserung des Zentrums geeignet erscheinen.
* Das Ergebnis des Qualitätszirkels ist zu protokollieren.

 Mögliche Themen:* Analyse der Ergebnisqualität (Benchmarking)
* Interdisziplinäre Fortbildung
* Interdisziplinäre Fallbesprechung
* Strukturelle Verbesserungen des Zentrums
* Öffentlichkeitsarbeit

 Zum Zeitpunkt der Erstzertifizierung muss ein Qualitätszirkel stattgefunden haben. |  |
| 1.2.14 - VZ | Fortbildungen* Es sind für das Netzwerk des Viszeralonkologischen Zentrums mindestens 2 x jährlich Fortbildungsveranstaltungen anzubieten (ggf. auch im Anschluss an MM-Konferenzen/Q-Zirkel).
* Inhalte/Ergebnisse sowie die Teilnahme sind zu protokollieren. Ein Fortbildungsplan ist vorzulegen.
 |  |
| 1.2.15 - VZ | Veranstaltungen des ZentrumsJeder Hauptkooperationspartner hat an mind. 2 Veranstaltungen des Zentrums teilzunehmen. Anerkannt werden:* Q-Zirkel
* Morbiditäts-/Mortalitätskonferenz
* Fortbildungen
 |  |

| **1.3 Kooperation Einweiser und Nachsorge** |
| --- |
| **Kap.** | **Anforderungen** | **Erläuterungen des Zentrums** |
| 1.3.1 - VZ | Kooperierende EinweiserEs ist eine Liste der kooperierenden Einweiser aktuell zu führen. Die Einweiser sind über die Zusammenarbeit innerhalb des Zentrums bezogen auf nachfolgende Angaben zu informieren. Pflichten des Zentrums:* Einweiser sind berechtigt an der Tumorkonferenz teilzunehmen, wenn deren Pat. vorgestellt werden.
* Einweisern ist die Möglichkeit einzuräumen, Pat. in der Tumorkonferenz vorzustellen.
 |  |
| 1.3.2 - VZ | AnsprechpartnerDie Ansprechpartner des Zentrums sind den Einweisern entsprechend ihrer Funktion bekannt zu geben (z.B. Telefon, E-Mail). Dies kann mit der geforderten Veröffentlichung der Kooperationspartner abgebildet werden. |  |
| 1.3.3 - VZ | Bereitstellung von UnterlagenDen mitbehandelnden Ärzten sind folgende Informationen zeitnah bereitzustellen (Einzeldokumente bzw. zusammenfassend im Arztbrief):* Histologie
* Tumorkonferenzprotokoll/Behandlungsplan
* OP-Bericht (optional)
* Änderungen der Therapie

 Zeitrahmen bis zur Bereitstellung der notwendigen Information an die mitbehandelnden Ärzte < 2 Wochen. |  |
| 1.3.4 - VZ | RückmeldesystemEs ist ein schriftliches Verfahren für die mitbehandelnden Ärzte zur Erfassung, Bearbeitung und Rückmeldung von allgemeinen und fallbezogenen Anliegen / Fragen / Komplikationen einzurichten. |  |
| 1.3.5 - VZ | Einweiserzufriedenheitsermittlung* Alle 3 Jahre muss eine Einweiserzufriedenheitsermittlung durchgeführt werden. Das Ergebnis dieser Befragung ist auszuwerten und zu analysieren. Eine abteilungsübergreifende Befragung kann anerkannt werden.
* Die Einweiserzufriedenheitsermittlung muss erstmals zum 1. Überwachungsaudit (1 Jahr nach Erstzertifizierung) vorliegen.
 |  |
| 1.3.6 - VZ | FortbildungenEs sind mindestens 2 x jährlich Veranstaltungen zum Austausch von Erfahrungen und für die Fortbildung durch das Zentrum anzubieten. Inhalte/Ergebnisse sowie die Teilnahme sind zu protokollieren. |  |

| **1.4 Psychoonkologie** |
| --- |
| **Kap.** | **Anforderungen** | **Erläuterungen des Zentrums** |
| 1.4.1 - VZ | Psychoonkologie – Qualifikation* Diplom-Psychologen/ Master in Psychologie, der für ein wissenschaftlich anerkanntes Psychotherapieverfahren qualifiziert oder
* Ärzte der Humanmedizin,
* Diplom/ Master Sozialpädagogik, der für ein wissenschaftlich anerkanntes Psychotherapieverfahren qualifiziert

 jeweils mit mind. 1 psychotherapeutischen Weiterbildung: Verhaltenstherapie, Psychodynamische Psychotherapie (Analytische Psychotherapie und Tiefenpsychologisch fundierte Psychotherapie), Systemische Therapie, Neuropsychologische Therapie (bei psychischen Störungen durch Gehirnverletzungen), Interpersonelle Therapie (IPT; bei affektiven Störungen und Essstörungen), EMDR zur Behandlung Posttraumatischer Belastungsstörungen, Hypnotherapie bei Suchterkrankungen und zur psychotherapeutischen Mitbehandlung bei somatischen Erkrankungen und psychoonkologischer Fortbildung (DKG-anerkannt). Bestandsschutz für alle, die aktuell anerkannt sind sowie diejenigen, die eine DKG-anerkannte psychoonkologische Fortbildung bis 31.12.2019 begonnen haben. Approbation: Mind. 1 Person im psychoonkologischen Team des Netzwerkes (stationär oder ambulant) muss approbiert sein (Psychologischeroder ärztlicher Psychotherapeut) Vertreter anderer psychosozialer Berufsgruppen 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. Diese ergänzen die psychoonkologische Versorgung. Der Prozess der Betreuung der Pat. im Zentrum (Screening, Evaluation der Screeningergebnisse, Versorgung) muss im Audit an Beispielen nachgewiesen werden. Weitere Erläuterungen siehe FAQ. |  |
| 1.4.2.a - VZ | Psychoonkologie - Angebot und ZugangJedem Pat. muss die Möglichkeit eines psychoonkologischen Gespräches ort- und zeitnah angeboten werden. Das Angebot muss niederschwellig erfolgen. |  |
| 1.4.2.b - VZ | Dokumentation und EvaluationZur Identifikation des Behandlungsbedarfs ist es erforderlich, ein Screening zu psychischen Belastungen durchzuführen (siehe Kennzahl „Psychoonkologisches Distress-Screening“) und das Ergebnis zu dokumentieren. Der Anteil der im Distress-Screening überschwellig belasteten Pat. ist darzustellen. |  |
| 1.4.2.c - VZ | Psychoonkologische BetreuungDie psychoonkologische Versorgung, insbesondere der im Distress-Screening überschwellig belasteten Pat. ist darzustellen. Weitere Erläuterungen siehe FAQ. |  |
| 1.4.3 - VZ | Psychoonkologie RessourcenAm Bedarf orientiert mind. 1 Psychoonkologe mit den genannten Qualifikationen steht dem Zentrum zur Verfügung (namentliche Benennung). |  |
| 1.4.4 - VZ | RäumlichkeitenFür die psychoonkologischen Pat.gespräche ist ein geeigneter Raum bereitzustellen. |  |
| 1.4.5 - VZ | 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. |  |
| 1.4.6 - VZ | Psychoonkologie - AufgabenDie psychoonkologische Betreuung von Pat. 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 (Pat.veranstaltung o.ä.)
 |  |
| 1.4.7 - VZ | Empfohlen wird außerdem:* die Durchführung von Supervisions- und Fortbildungs- und Schulungsangeboten für Mitarbeiter
* eine zweimal jährliche konzeptionelle Besprechung zwischen Psychoonkologen und dem pflegerischen und ärztlichen Bereich
* die regelhafte schriftliche und ggf. mündliche Rückmeldung der psycho-onkologischen Tätigkeit an die medizinischen Behandler (z.B. durch Konsilbericht oder Dokumentation in der med. Akte)
* regelmäßige Teilnahme an Stationskonferenzen und Tumorkonferenzen
* enge Kooperation mit dem Sozialdienst
* Schnittstelle/Austausch mit Selbsthilfe und Seelsorge
* Die Psychoonkologen sollten ihre Arbeit mindestens 2 x jährlich im Rahmen der ~~Tumorkonferenz~~ Qualitätszirkel vorstellen.
 |  |
| 1.4.8 - VZ | Fort-/WeiterbildungJährlich mind. 1 spezifische Fort-/Weiterbildung pro Mitarbeiter (mind. 1 Tag pro Jahr). |  |

| **1.5 Sozialarbeit und Rehabilitation** |
| --- |
| **Kap.** | **Anforderungen** | **Erläuterungen des Zentrums** |
| 1.5.1 - VZ | Qualifikation Sozialdienst:* Sozialarbeiter/Sozialpädagoge
* Einzelfallprüfungen entsprechend den Vorgaben der Fachgesellschaft sind möglich
* ~~Zusatzqualifikation: Erfahrung im medizinischen/ onkologischen Berufsfeld~~
 |  |
| 1.5.2 - VZ | Sozialdienst - Ressourcen:Für die Beratung der Pat. in dem Zentrum steht mind. 1 VK für 400 beratene Pat. (nicht Fälle) des Zentrums (= Primärfälle, sek. Metastasierung, Rezidive) zur Verfügung. Die personellen Ressourcen können zentral vorgehalten werden, Organisationsplan muss vorliegen. |  |
| 1.5.3 - VZ | Angebot und ZugangJedem Pat. 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. |  |
| 1.5.4 - VZ | Die Anzahl der Pat., die ~~durch den Sozialdienst beraten wurden, ist zu erfassen~~ vom Sozialdienst eine Betreuung erfahren haben, ist zu dokumentieren und auszuwerten. |  |
| 1.5.5 - VZ | Räumlichkeiten Für die soziale Beratungsarbeit ist ein geeigneter Raum bereitzustellen. |  |
| 1.5.6 - VZ | OrganisationsplanDie Aufgabenwahrnehmung ist über einen Organisationsplan zu regeln, in dem u.a. die Ressourcenverfügbarkeit und die örtliche Präsenz erkennbar sind. |  |
| 1.5.7 - VZ | Aufgaben der psychosozialen BeratungInhalte der Beratung unter Anwendung des DVSG-Leistungskatalogs und des Expertenstandards PEOPSA (Psychosoziale Erstberatung onkologischer Pat. durch Soziale Arbeit):* Identifizierung sozialer, wirtschaftlicher und psychischer Notlagen
* Einleitung von medizinischen Rehabilitationsmaßnahmen
* Beratung in sozialrechtlichen und wirtschaftlichen Fragen (z.B. Schwerbehindertenrecht, Lohnersatzleistungen, Rente, Leistungsvoraussetzungen, Eigenanteile u.v.a.m.)
* Unterstützung bei Antragsverfahren
* Beratung zu ambulanten und stationären Versorgungsmöglichkeiten
* Weitervermittlung zu unterstützenden Angeboten, spezialisierten Fachdiensten, Pflegediensten
* Unterstützung bei der beruflichen und sozialen Reintegration
* Kooperation mit Leistungsträgern und Leistungserbringern, Fachberatungsstellen
* Entlassmanagement
* Intervention bei Notfällen
* Vermittlung in palliative Versorgungskonzepte und Hospizversorgung (ambulant / stationär)
 |  |
| 1.5.8 - VZ | Weitere Aufgaben:* Öffentlichkeits- und Netzwerkarbeit
* Teilnahme an multiprofessionellen Fallbesprechungen, Supervision, Fortbildungen
* Angebot von Fortbildungen/ Informationsveranstaltungen für andere Disziplinen des Zentrums und/ oder Pat.
* Multiprofessionelle Zusammenarbeit insbesondere mit Ärzten, Pflegekräften, Krankengymnasten, Psychoonkologen, Seelsorge, Selbsthilfegruppen u.a.
 |  |
| 1.5.9 - VZ | Dokumentation und EvaluationDie Tätigkeit des Sozialdienstes ist zu dokumentieren (z.B. CareSD, KIS) und zu evaluieren. |  |
| 1.5.10 - VZ | Fort-/Weiterbildung* Jährlich mind. 1 spezifische Fort-/Weiterbildung pro Mitarbeiter (mind. 1 Tag pro Jahr).
* Angebot von Supervision
 |  |

| **1.6 Beteiligung Patientinnen und Patienten** |
| --- |
| **Kap.** | **Anforderungen** | **Erläuterungen des Zentrums** |
| 1.6.1.a - VZ | Pat.befragungen:Minimum alle 3 Jahre über 3 Monate wird allen Zentrumspat. die Möglichkeit gegeben, an der Pat.befragung teilzunehmen. |  |
| 1.6.1.b - VZ | Die „Rücklaufquote Pat.befragung“ sollte über 50% betragen. |  |
| 1.6.2 - VZ | Auswertung Pat.befragung:* Die Verantwortung für die Auswertung ist festzulegen.
* Die Auswertung hat sich auf die Pat. des Zentrums zu beziehen.
* Eine protokollierte Auswertung hat zu erfolgen und ist beim Audit vorzulegen.
* Auf Basis der Auswertung sind Aktionen festzulegen.
* Die Auswertung kann im Zusammenhang mit einem Q-Zirkel betrachtet werden.
 |  |
| 1.6.3 - VZ | Pat.information (allgemein):* Das Zentrum hat sich und seine Behandlungsmöglichkeiten gesamtheitlich vorzustellen (z.B. in einer Broschüre, Pat.mappe, über die homepage).
* Die Kooperationspartner mit Angabe des Ansprechpartners sind zu benennen. Das Behandlungsangebot ist zu beschreiben.
* Das dargestellte Behandlungsangebot hat zu umfassen: Reha / AHB, Selbsthilfe, Behandlungsmaßnahmen und Alternativen.
* Bereitgestellte Informationen: u.a. Pat.leitlinie u./o. S3-Leitlinien des Onkologischen Leitlinienprogramms
 |  |
| 1.6.4.a - VZ | Entlassungsgespräch:Mit jedem Pat. wird bei der Entlassung ein Gespräch geführt (Kurzdokumentation / Checkliste), in dem mind. folgende Themen angesprochen werden:* Therapieplanung
* Individueller Nachsorgeplan (Übergabe Nachsorgepass)
 |  |
| 1.6.4.b - ML | * Informationen über Fortführung der Therapie einer HCV/HBV-Infektion entsprechend S3-LL DGVS und Fortführung anderer leberspezifischer Therapieverfahren
 |  |
| 1.6.4.c - MM | * Information über Notwendigkeit der Vit. B12-Substitution
 |  |
| 1.6.4.d - MP | * Informationen über eve. Folgeerkrankungen (z.B. D.m.) und die damit verbundenen Gefahren (z.B. Hypoglykämien)
 |  |
| 1.6.4.e - MA | * Information über das Vorgehen zur Beurteilung des Therapieerfolgs nach kurativer Radiochemotherapie
* Beurteilung des Therapieerfolges durch digital-rektale Untersuchung und Proktoskopie 11 Wochen, 18 Wochen und 26 Wochen nach Beginn der Radiochemotherapie.
 |  |
| 1.6.5 - VZ | Pat.information (fallbezogen):Der Pat. erhält folgende Dokumente:* Arztbrief / Entlassungsbrief (incl. Angaben Tumorkonferenz / Behandlungsplan)
* Nachsorgeplan / Nachsorgepass
* Ggf. Studienunterlagen

Es wird empfohlen, den Pat. eine zentrale / strukturierte Mappe für die Unterlagen zu geben. Das Verfahren für die Bereitstellung der Pat.information ist zu standardisieren. |  |
| 1.6.6 - VZ | Veranstaltung für Pat.Es ist mind. 1x jährlich vom Zentrum eine Informationsveranstaltung für Pat. und / oder Interessierte durchzuführen (kann zusammen mit 1.6.9 betrachtet werden).Sofern Pat.-Veranstaltungen von der Industrie (mit-) finanziert werden, ist dieser Fakt einschließlich potentieller Interessenkonflikte der Dozenten offenzulegen. Eine direkte Beeinflussung von Pat. durch Industrievertreter muss durch das Zentrum ausgeschlossen werden. Weitere Erläuterungen siehe FAQ. |  |
| 1.6.7 - VZ | BeschwerdemanagementEin geregeltes Beschwerdemanagement ist installiert. Die Pat. erhalten eine Rückmeldung. Beschwerden werden im Verbesserungsprozess berücksichtigt. |  |
| 1.6.8 - VZ | SelbsthilfegruppenDie Selbsthilfegruppen, mit denen das Zentrum aktiv zusammenarbeitet, sind zu benennen. Sofern möglich, sollte die Selbsthilfegruppe die spezifischen Bedürfnisse von viszeralonkologischen Pat. betrachten (Stichwort Gleichbetroffenheit). |  |
| 1.6.9 - VZ | SelbsthilfegruppenDie Selbsthilfe kann sowohl im Bereich der Pat.beteiligung, der psychosozialen Unterstützung und als Interessenvertreter tätig werden. Und in diesen Bereichen ggf. am Audit teilnehmen.Die Selbsthilfegruppen, mit denen das Zentrum aktiv zusammenarbeitet, sind zu benennen. Schriftliche Vereinbarungen mit den Selbsthilfegruppen sind zu treffen, die folgende Punkte beinhalten sollten: * Zugang zu Selbsthilfegruppen in allen Phasen der Betreuung (Erstdiagnose, stationärer Aufenthalt, Chemotherapie, ….)
* Bekanntgabe Kontaktdaten der Selbsthilfegruppen (z.B. in Pat.broschüre, home-page des VZ)
* Möglichkeiten Auslage Informationsbroschüren der Selbsthilfegruppen
* Regelhafte Bereitstellung von Räumlichkeiten am VZ für Pat.gespräche
* Qualitätszirkel unter Beteiligung von Vertretern aus Psychoonkologie, Selbsthilfegruppen, Sozialdienst, 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 ärztlicher Mitarbeiter bei Veranstaltungen der Selbsthilfegruppe
 |  |

| **1.7 Studienmanagement** |
| --- |
| **Kap.** | **Anforderungen** | **Erläuterungen des Zentrums** |
| 1.7.1 - VZ | Zugang zu StudienDen Pat. muss der Zugang zu Studien möglich sein. Die am Zentrum durchgeführten Studien sind aufzulisten und z.B. auf der Homepage zu publizieren (inkl. Kurzbeschreibung der Studie). |  |
| 1.7.2 - VZ | StudienbeauftragterStudienbeauftragter Arzt ist namentlich zu benennen Studienassistenz* Pro „durchführende Studieneinheit“ ist eine Studienassistenz in dem „Studienorganigramm“ namentlich zu benennen.
* Diese kann für mehrere „durchführende Studieneinheiten“ parallel aktiv sein.
 |  |
| 1.7.3 - VZ | Studienassistenz – Qualifikation BerufsausbildungMedizinische Fachausbildung (z.B. MTA, Gesundheits-/Krankenpfleger, Arzthelferin) AusbildungEs ist eine spezifische Ausbildung für die Studienassistenzfunktion nachzuweisen (Richtwert: mehrtägiger Kurs).Zum Zeitpunkt der Erstzertifizierung muss mind. eine Lehrgangsanmeldung vorliegen. Der Lehrgang ist innerhalb eines Jahres abzuschließen. Während der Ausbildung hat der Prüfarzt / Studienbeauftragte die Qualifikationsdefizite zu kompensieren. |  |
| 1.7.4 - VZ | 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
* Pat.betreuung 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.
 |  |
| 1.7.5 - VZ | Zusammenarbeit Studienassistenz - PrüfarztDirekte Verfügbarkeit des Prüfarztes bzw. Studienbeauftragten für die Studienassistenz ist sicherzustellen (Nachweis z.B. über regelmäßigen Austausch). |  |
| 1.7.6.a - VZ | Anteil Studienpat. 1. Erstzertifizierung: Zum Zeitpunkt der Erstzertifizierung muss ≥ 1 Pat. in Studien eingebracht worden sein ~~(Richtwert: ≤ 6 Mo. vor Zertifizierung)~~
2. nach 1 Jahr: mind. 5% der Primärfallzahl

 Die Anforderung gilt pro Tumorentität. Angabe Datenblätter (Excel-Vorlagen)Darm / Pankreas / Magen / Leber / Speiseröhre / Anal Weitere Erläuterungen siehe FAQ. |  |
| 1.7.6.b - VZ | Als Studienteilnahme zählt nur die Einbringung von Pat. in Studien mit Ethikvotum (auch nicht-interventionelle / diagnostische Studien und Präventionsstudien werden anerkannt). Alleinige Biobanksammlungen sind ausgeschlossen. Alle Studienpat. können für die Berechnung der Studienquote (Anteil Studienpat. bezogen auf Primärfallzahl des Zentrums) berücksichtigt werden.Allgemeine Voraussetzungen für die Definition Studienquote:* Pat. können 1x pro Studie gezählt werden, Zeitpunkt: Datum der Pat.einwilligung(Ausnahme Pat. ZPM, siehe FAQ-Dokument).
* Studienpat. können für 2 Zentren gezählt werden, sofern das entsendende Zentrum selbst mindestens eine Studie für Pat. des Zentrums (je Entität), durchführt. Sofern diese Zählweise gewählt wird (fakultativ), muss das Zentrum darstellen, wie viele Pat. in Studien im eigenen Zentrum eingebracht, an andere Zentren/Kliniken zur Studienteilnahme geschickt und aus anderen Zentren/Kliniken für die Studienteilnahme übernommen werden - siehe auch Excelvorlage Datenblatt.
* Es können Pat. in der palliativen und adjuvanten Situation gezählt werden, keine Einschränkung der Stadien.
* Es können Pat. für kolorektale Präventionsstudien gezählt werden.
* Pat., die parallel in mehrere Studien eingebracht sind, können mehrfach gezählt werden.
* Pat. im Follow-up einer Studie zählen nicht mehr für die Studienquote.
* Besonderheit Darmkrebszentren: Die StudyBox Darm ist für die Berechnung der Studienquote verbindlich (www.studybox.de). Dies bedeutet, dass Studien, die nicht akkreditiert sind bzw. für die keine Akkreditierung beantragt wurde, nicht für die Studienquote angerechnet werden können. Die Liste der akkreditierten und somit für die Studienquote anrechenbaren Studien ist unter www.studybox.de abgebildet.

 Weitere Erläuterungen siehe FAQ. |  |
| 1.7.7 - VZ | Prozessbeschreibung:Für die Aufnahme / Initiierung neuer Studien und die Durchführung von Studien sind für jede „durchführende Einheit“, sofern nicht zentral geregelt, die Prozesse incl. Verantwortlichkeiten festzulegen. Dies umfasst z.B.:* Auswahl neuer Studien incl. Freigabeentscheidung
* Interne Bekanntgabe neuer Studien (Aktualisierung Studienliste, …)
* Studienorganisation (Besonderheiten Betreuung Studienpat., Dokumentation, …)
* Art der Bekanntgabe von Studienergebnissen (z.B. MA, Pat.)
 |  |
| 1.7.8 - VZ | StudienzuführungBevor einem Pat. eine Studienteilnahme empfohlen wird, muss im Vorfeld eine pat.bezogene Diskussion in der interdisziplinären Tumorkonferenz erfolgen. |  |

| **1.8 Pflege** |
| --- |
| **Kap.** | **Anforderungen** | **Erläuterungen des Zentrums** |
| 1.8.1 - VZ | Onkologische Fachpflegekräfte* Am Zentrum muss mind. 1 onkologische Fachpflegekraft (1 VK) aktiv im Tagdienst angestellt sein.
* Onkologische Fachpflegekräfte sind namentlich zu benennen.
* In stationären Bereichen, in denen Pat. versorgt werden, ist jeweils die Tätigkeit einer onkologischen Fachpflegekraft nachzuweisen. Die Aufgabenwahrnehmung/Vertretung ist schriftlich zu regeln und nachzuweisen.

 Voraussetzung für die Anerkennung als onkologische Fachpflegekraft ist die* Weiterbildung onkologische Fachpflegekraft gemäß jeweiliger landesrechtlicher Regelung
* oder dem Muster für eine landesrechtliche Ordnung der Deutschen Krankenhausgesellschaft e.V.
* oder Advanced Practice Nurse (Master-Titel) plus 2 Jahre praktische Berufserfahrung (VK äquivalent) im Darmkrebszentrum bzw. Viszeralonkologischen Zentrum.
 |  |
| 1.8.2 - VZ | Zuständigkeiten / Aufgaben* Fachbezogenes Assessment und Management von Belastungen, Symptomen und Nebenwirkungen
* Individuelle Ableitung von Interventionen aus pflegerischen Standards
* Durchführung und Evaluation von pflegerischen und therapeutischen Maßnahmen
* Ermittlung des individuellen pat.bezogenen Beratungsbedarfs
* Im Rahmen des Pflegekonzeptes des Viszeralonkologischen Zentrums ist der fachspezifische Beratungsbedarf bereits zu definieren
* Kontinuierliche Information und Beratung des Pat. (und deren Angehörige) während des gesamten Krankheitsverlaufes
* Durchführung, Koordination und Nachweis von strukturierten Beratungsgesprächen und Anleitung von Pat. und Angehörigen; diese können entsprechend des Konzeptes auch von anderen langjährig erfahrenen Pflegefachkräften mit onkologisch-fachlicher Expertise durchgeführt werden
* Teilnahme am Tumorboard (entsprechend Kap. 1.2)
* Initiierung von und Teilnahme an multiprofessionellen Fallbesprechungen/ Pflegevisiten; Ziel ist die Lösungsfindung in komplexen Pflegesituationen; Kriterien zur Auswahl von Pat. sind festzulegen; pro Jahr und Zentrum sind ~~mind. 12~~ Fallbesprechungen/ Pflegevisiten regelmäßig nachzuweisen

 Übergeordnete Tätigkeiten:* Es ist ein Pflegekonzept zu entwickeln und umzusetzen, in dem die organspezifischen Besonderheiten der onkologischen Pflege in dem Viszeralonkologischen Zentrum Berücksichtigung finden.
* Erstellung von fachspezifischen, hausinternen Standards auf Basis von (wenn möglich) evidenzbasierten Leitlinien (z.B. S3-LL Supportiv).
* Angebot einer kollegialen Beratung/ Supervision
* Vernetzung der onkologisch Pflegenden in einem gemeinsamen Qualitätszirkel und Teilnahme am Qualitätszirkel des Viszeralonkologischen Zentrums.
* Interdisziplinärer Austausch mit allen an der Behandlung beteiligten Berufsgruppen
* Verantwortung für die Umsetzung der Anforderungen an die Chemotherapie applizierende Pflegefachkraft (siehe Kapitel 6)
 |  |
| 1.8.3 - VZ | EinarbeitungDie Einarbeitung von neuen Mitarbeitern hat anhand eines onkologisch-fachlichen Einarbeitungskataloges/-plans unter Beteiligung der onkologischen Fachkraft zu erfolgen. |  |
| 1.8.4 - VZ | Fort-/ Weiterbildung* Es ist ein Qualifizierungsplan für das pflegerische Personal vorzulegen, in dem die für einen Jahreszeitraum geplanten Qualifizierungen dargestellt sind.
* Jährlich mind. 1 spezifische Fort-/ Weiterbildung pro Mitarbeiter (mind. 1 Tag pro Jahr), sofern dieser qualitätsrelevante Tätigkeiten für das Zentrum wahrnimmt.
 |  |
| 1.8.5 - DZ | Stomatherapie - Personal Qualifikation Leitung Stomatherapie Anerkannte Ausbildung Stomatherapie:Anerkannt sind Weiterbildungen der FgSKW zur/zum Pflegeexpertin/Pflegeexperten für Stoma, Kontinenz und Wunde mit einem Weiterbildungsumfang von 720 h bzw. sonstige vergleichbare Weiterbildungen. Für Stomatherapeuten, welche vor dem 01.01.2019 in den Zentren benannt waren, gilt folgender Bestandschutz:Weiterbildungsumfang mind. 400 h zzgl. praktische Einheiten (Inhalte wie „Curriculum Pflegeexperte Stoma, Kontinenz, Wunde“ der FgSKW exkl. Abschnitte Inkontinenz und Wunde). Eine qualifizierte Stellvertretung ist sicherzustellen. Das Personal ist namentlich zu benennen.Sofern die Stomatherapie von extern erbracht wird, ist eine Kooperationsvereinbarung zu schließen. Weitere Erläuterungen siehe FAQ. |  |
| 1.8.6 - DZ | Stomatherapie - Definition der Aufgaben* Prästationäre bzw. präoperative sowie poststationäre Anleitung, Beratung und Schulung von Pat. und Angehörigen
* Beteiligung bei der präoperativen Anzeichnung (bzw. geregelter Informationsaustausch)
* Ggf. Abhalten einer Stomasprechstunde

 Ambulante Weiterversorgung nach Entlassung bei Stomatherapie ist zu beschreiben incl. Informationsbereitstellung für Pat. Weitere Erläuterungen siehe FAQ. |  |
| 1.8.7 - DZ | Stomatherapie - Ausstattung / Infrastruktur* Eigene Räumlichkeiten
* Möglichkeiten Vorstellung Demomaterial
* Lagermöglichkeiten von Materialien zur Stomaversorgung
 |  |
| 1.8.8 - DZ | Austausch mit anderen FachdisziplinenGeregelter interprofessioneller Informationsaustausch mit Operateuren, Radioonkologie und Onkologie |  |
| 1.8.9 - DZ | Stomatherapie - Dokumentation der Therapie* Dokumentation in stationärer Akte (ausschließliche eigenständige Doku der Stomatherapeuten nicht ausreichend)
* Stomapass für Pat.
* OPS-Kodierung der Stomaanlagen (analog Entlassbrief) oder Angaben Stomatyp (Kolo-/Ileo-/Urostoma) / doppelläufig o. endständig im Stomapass
 |  |
| 1.8.10 - DZ | Stomatherapie - Fort-/Weiterbildung* Regelmäßige Qualifizierung der Pflegekräfte auf Stationen und relevanten Fachabteilungen
* Regelmäßige Fortbildungsangebote für alle sonstigen beteiligten Berufsgruppen sowie für Pat. und Angehörige
* Aktive Unterstützung der Arbeit der Selbsthilfeorganisationen durch fachliche Fortbildungsangebote
* Regelmäßige eigene Teilnahme an Maßnahmen zur Fortbildung im fachlichen und außerfachlichen Bereich
 |  |

| **1.9 Allgemeine Versorgungsbereiche (Apotheke, Ernährungsberatung, Logopädie, ...)** |
| --- |
| **Kap.** | **Anforderungen** | **Erläuterungen des Zentrums** |
| 1.9.1 - VZ | Seelsorge* Seelsorgerische Betreuung im Zentrum ist sicherzustellen
* Pat. müssen Möglichkeit zur Betreuung erhalten (Bedarf ist aktiv zu ermitteln)
 |  |
| 1.9.2.a - VZ | Ernährungsberatung* Qualifizierte Ernährungsberatung (durchgeführt von Diätassistenten/Ökotrophologen/Ernährungswissenschaftlern oder FA mit der Zusatz-Weiterbildung Ernährungsmedizin) muss Bestandteil des Zentrums sein
* Zusammenarbeit ist über eine Kooperationsvereinbarung zu regeln
* Eine qualifizierte Stellvertretung ist sicherzustellen.
* Bedarf für Ernährungsberatung ist pat.bezogen aktiv zu ermitteln und durchzuführen. Dies gilt insbesondere während der postoperativen Phase. Der Prozess ist auf Basis von Pat.akten nachzuweisen.
* Eine SOP für das Ernährungsmanagement sollte schriftlich hinterlegt sein.

 Weitere Erläuterungen siehe FAQ. |  |
| 1.9.2.b - VZ | Fort- und Weiterbildung für o.g. ErnährungsfachkräfteJährlich mind. 1 spezifische Fort-/ Weiterbildung pro Mitarbeiter |  |
| 1.9.2.c - VZ | Das Screening auf Mangelernährung und somit das metabolische Risiko (“Nutritional Risk“) sollte spätestens bei der stationären Aufnahme bei möglichst allen Tumorpat. z.B. mittels Nutritional Risk Screening (NRS) nach Kondrup 2003 erfasst werden. Die Maßnahmen sollen analog der entitätsspezifischen S3-LL erfolgen.Die daraus folgende, Prozess geleitete Ernährungsberatung / Therapie (z.B. German Nutrition Care Prozess) sollte entsprechend nachgewiesen werden und im Entlassbrief dokumentiert werden. |  |
| 1.9.2.d - MM, MS | * Die umgesetzten Maßnahmen entsprechend der S3-Leitlinie sind bei allen Pat. nachzuweisen.
* prätherapeutisch sollte eine Beratung mit Diätassistenten / Ökotrophologen / Ernährungswissenschaftlern, durchgeführt und dokumentiert werden.
* nach Ösophagektomie/Gastrektomie: vor Entlassung dokumentierte diätetische Beratung (z.B. German Nutrition Care Prozess) und ggf. Schulung im Umgang mit Enterostomiesonden. Diese soll in der Pat.akte und im Entlassbrief dokumentiert werden.
 |  |
| 1.9.2.e - MP | * Die umgesetzten Maßnahmen entsprechend der S3-Leitlinie sind bei allen Pat. nachzuweisen.
* nach Pankreatektomie: Dokumentierte diätetische Beratung (z.B. German Nutrition Care Prozess) und ggf. Schulung im Umgang mit Pankreas-enzymen und Enterostomiesonden vor Entlassung. Diese soll in der Pat.akte und im Entlassungsbrief dokumentiert werden.
* nach Pankreatektomie: Schulung durch qualifizierte Diabetesberatung und Dokumentation im Entlassbrief.
 |  |
| 1.9.2.f - ML | Die umgesetzten Maßnahmen entsprechend der S3-Leitlinie sind bei allen Pat. nachzuweisen und im Entlassbrief zu dokumentieren. |  |

**2. Organspezifische Diagnostik und Therapie**

| **2.1 Sprechstunde** |
| --- |
| **Kap.** | **Anforderungen** | **Erläuterungen des Zentrums** |
| 2.1.1 - VZ | Allgemeine Inhalte der Sprechstunde am Standort* Identifikation Risikogruppen und individuelle Vorsorgeplanung
* Planung Abklärung Dignität
* Therapieplanung, Nachsorge
 |  |
| 2.1.2 - DZ | Spezialsprechstunde Darm* Basis für Durchführung ? (Vertragsarzt, persönliche Ermächtigung, Institutsermächtigung, Poliklinikermächtigung)
* Mind. 1 x pro Woche
 |  |
| 2.1.3 - DZ | Wartezeiten Spezialsprechstunde* < 2 Wochen Wartezeit auf einen Sprechstundentermin
* < 60 Minuten Wartezeit während der Sprechstunde
 |  |
| 2.1.4 - DZ | Abklärung DignitätAbklärung Dignität bereits vor der radikal chirurgischen Maßnahme zu 100% (Abweichungen sind zu begründen) |  |
| 2.1.5 - DZ | AusbreitungsdiagnostikInnerhalb 1 Woche sind folgende Untersuchungen obligat zu gewährleisten:* Abdomen-Sono
* RöTx (Lunge)
* CEA Bestimmung

 Sofern erforderlich (ebenfalls innerhalb 1 Woche)* Weitere Röntgen-Untersuchungen
* CT/MRT; PET-CT (fakultativ)
* Szintigrafie
* Urologische Abklärung
* Gyn. Untersuchung
 |  |
| 2.1.6.a - DZ | Rektum-Diagnostik Der Zugang zu folgenden Verfahren ist sicherzustellen:* Rektale Endosonographie
* Starre Rektoskopie
* Chromoendoskopie
* Proktologie
 |  |
| 2.1.6.b - DZ | Höhenlokalisation Rektum* Für die Höhenlokalisation können die starre Rektoskopie, die flexible Endoskopie oder die MRT-Untersuchung zur Anwendung kommen.
* Im Befundbericht muss die Höhenlokalisation sowie die verwendete Methode angegeben sein.

 Weitere Erläuterungen siehe FAQ. |  |
| 2.1.7 - DZ | StenoseIm Fall einer koloskopisch nicht passierbaren Stenose hat binnen 3-6 Monaten postoperativ bei 100% aller Pat. eine erneute vollständige Koloskopie zu erfolgen. Es ist eindeutig die verantwortliche Stelle zu definieren, die für die Durchführung (Terminüberwachung) der Koloskopie zuständig ist. |  |
| 2.1.8 - DZ | Prävention / Screening für die asymptomatische Bevölkerung* Externe oder eigene Programme für Beratung zu Risikogruppen, Lebensgewohnheiten und Ernährungsempfehlungen (Info-Veranstaltungen, Infomaterial, ….)
* Aktivitäten zur Steigerung der Teilnahme an Vorsorgekoloskopien und FOBT
 |  |
| 2.1.9 - DZ | Liste mitbehandelnde Ärzte / VorsorgenetzwerkEs ist eine interne Liste der mitbehandelnden Ärzte und der Mitglieder des Vorsorgenetzwerkes aktuell zu führen (differenzierte Darstellung mitbehandelnde Ärzte / Vorsorge). |  |
| 2.1.10 - DZ | Genetische BeratungZusammenarbeit mit einer Genetischen Beratung ist in einer Kooperationsvereinbarung zu regeln. Die Zusammenarbeit muss anhand von dokumentierten Fällen im aktuellen Betrachtungszeitraum nachgewiesen werden. Besonders hierfür geeignet sind die von der Deutschen Krebshilfe ausgewiesenen „Zentren für Familiären Darmkrebs“ [(http://www.hnpcc.de/)](http://www.hnpcc.de/). |  |
| 2.1.11.a - DZ | Identifikation und Vorgehen bei Risikogruppen (familiäres und erbliches Risiko)Risikopersonen sind gemäß der Risikoklassifikation der S3-Leitlinie im Rahmen der Aufnahmeanamnese zu identifizieren und zu dokumentieren. Dies sind insbesondere:* Alter < 50 Jahre
* vorausgegangenes kolorektales Karzinom oder Endometrium-Karzinom
* ein oder mehrere kolorektale Karzinome bei direkten Familienangehörigen
* Endometrium-, Urothel-, Dünndarm- oder Magenkarzinom bei direkten Familienangehörigen
 |  |
| 2.1.11.b - DZ | Die Algorithmen zum Ablauf der genetischen Diagnostik und molekularpathologischen Abklärung bei Verdacht auf HNPCC sowie Anamnesebögen für die Identifikation von Risikopersonen zur Abklärung des familiären und erblichen Risikos und Informationsschreiben über das erhöhte Erkrankungsrisiko und zu empfehlende Früherkennungsuntersuchungen für direkte Familienangehörige sind unter <https://www.krebsgesellschaft.de/zertdokumente.html> unter dem Punkt Darmkrebs herunterladbar. |  |
| 2.1.12 - DZ | Individuelle Vorsorgeplanung * Bei identifizierten Risiko-Personen hat eine individuelle Vorsorgeplanung gemäß S3-Leitlinie zu erfolgen.

 Vorgehen bei Verdacht auf Lynch-SyndromIn einer Verfahrensbeschreibung zur Lynch-Abklärung sind folgende Punkte zu berücksichtigen:* Verantwortung für die Identifikation von Risikopersonen
* Verantwortung für die Veranlassung der primären immunhistochemischen MSI-Untersuchung und der weiteren Analytik im Nachgang
* Zuständigkeit für die MSI-Testung
* Verantwortung für die Weitergabe der Information an den Pat.
* Verantwortung für die Weiterleitung zur genetischen Beratung / Testung
 |  |
| 2.1.13.a - MP | Ausbreitungsdiagnostik / DiagnosesicherungInnerhalb 1 Woche sind folgende Untersuchungen obligat zu gewährleisten:* Abdomen-Sonographie
* Endosonographie oberer GI-Trakt
* Endosonographisch gesteuerte Feinnadelbiopsie im Abdomen (nicht ausschließlich Pankreaspunktionen gefordert)
* Multidetektor-CT
* MRT mit MRCP
* Interventionelle ERCP
* RöTx (Lunge)
 |  |
| 2.1.13.b - MP | Sofern erforderlich (ebenfalls innerhalb 1 Woche):* Weitere Röntgen-Untersuchungen
* CT/MRT; PET-CT (fakultativ)
* Szintigrafie
 |  |
| 2.1.13.c - MP | Expertise Untersucher:* Endosonographie oberer GI-Trakt: Nachweis von mind. 30 Endosonographien/Untersucher/Jahr
* Endosonographisch gesteuerte Feinnadelbiopsie im Abdomen (nicht ausschließlich Pankreaspunktionen gefordert): Nachweis von mind. 10/Untersucher/Jahr
* Interventionelle ERCP: Nachweis von mind. 50/Untersucher/Jahr

Jede der Untersuchungen muss durch einen Untersucher durchgeführt werden, der die oben geforderte Erfahrung nachweisen kann. Namentliche Nennung in Tabelle „Untersucher - Endosonographien/ Feinnadelpunktionen/ ERCPs" im Datenblatt (Excel-Vorlage) |  |
| 2.1.13.d - MP | Komplikationen EndoskopieAnteil Endoskopie-spezifischer Komplikationen:* Blutung (im Anschluss an ERCP auftretend), Perforation: < 5%
* Pankreatitis (im Anschluss an ERCP auftretend) (= im Befundungssystem dokumentiert, jeder Schweregrad): ≤ 10%

 Datenblatt Pankreas(Excel-Vorlage) |  |
| 2.1.13.e - MM | Sprechstunde MagenAus der Sprechstunde heraus sind innerhalb 1 Woche folgende Untersuchungen obligat zu gewährleisten:* Endoskopie
* Endoskopisch gesteuerte Biopsie
* Chromoendoskopie
* Endosonographie oberer GI-Trakt
* Endosonographisch gesteuerte Feinnadelaspiration
* Sonographie: Abdomen, Hals
* Multidetektor-CT: Thorax, Abdomen
 |  |
| 2.1.13.f - MM | Expertise Untersucher:* Endosonographie oberer GI-Trakt: Nachweis ≥ 30/Untersucher/Jahr
* Endosonographisch gesteuerte Feinnadelaspiration: Nachweis ≥ 10/Untersucher/Jahr (nicht auf Magen begrenzt)

Jede der Untersuchungen muss durch einen Untersucher durchgeführt werden, der die oben geforderte Erfahrung nachweisen kann. Namentliche Nennung in „Tabelle Untersucher - Endosonographien/ Feinnadelpunktionen/ ERCPs" im Datenblatt (Excel-Vorlage) |  |
| 2.1.13.g - MM | In den Sprechstunden sind im Besonderen folgende Themen zu berücksichtigen:* präoperative therapiebegleitende Erfassung von Mangelernährung mit gezielter Ernährungstherapie, die das gesamte Spektrum der Ernährung erfasst
* Zugang zu Ernährungsberatung (gemäß Nr. 1.9) muss gewährleistet sein
* genetische Faktoren beim Magenkarzinom
 |  |
| 2.1.13.h - ML | Durchführung der SprechstundeFA für Innere Medizin und GastroenterologieErfahrung mit der Behandlung von chronischen Lebererkrankung |  |
| 2.1.13.i - ML | Aus der Sprechstunde heraus sind innerhalb 1 Woche folgende Untersuchungen obligat zu gewährleisten:* Dynamischer, kontrastmittelverstärkter Ultraschall (KM-US), CT (KM-CT) u. MRT (KM-MRT)
* Tumor-Biopsie
 |  |
| 2.1.13.j - ML | Staging des HCC u. Beurteilung klinischer Zustand* Zusätzlich zur TNM-Klassifikation muss die BCLC-Klassifikation für die Therapiestratifikation des HCC‘s genutzt werden.
* Nachweis anhand der Pat.akten
 |  |
| 2.1.13.k - ML | Nachsorge HCC nach kurativen Verfahren (Transplantation, Resektion, RFA)* Entsprechend S3-LL alle 3 Monate im 1. Jahr und alle 3-6 Mo. im 2. Jahr mit biphasischer CECT oder dynamischer MRT
* Nach Abschluss Nachsorge: Einschluss in Früherkennungsprogramm alle 6 Monate

 Nachsorge biliäre Karzinome nach Resektion/Ablation:entsprechend S3-LL biphasisches CT oder dynamisches MRT nach 4-12 Wochen erstmals, im 1. Jahr alle 3 Monate, im 2. Jahr alle 3-6 Monate |  |
| 2.1.13.l - MS | Sprechstunde ÖsophagusAus der Sprechstunde heraus sind innerhalb 1 Woche folgende Untersuchungen obligat zu gewährleisten:* Ösophagogastroduodenoskopie mit hochauflösender Video-Endoskopie (s. 2.2)
* Bronchoskopie
* Chromoendoskopie oder Computergestützte Chromendoskopie
* Endosonographie oberer GI-Trakt
* Endosonographisch gesteuerte Feinnadelaspiration
* Sonographie: Abdomen, Hals
* Multidetektor-CT: Hals, Thorax, Abdomen
* HNO-Konsil
 |  |
| 2.1.13.m - MS | Expertise Untersucher:* Endosonographie oberer GI-Trakt: Nachweis ≥ 30/Untersucher/Jahr
* Endosonographisch gesteuerte Feinnadelaspiration: Nachweis ≥ 10/Untersucher/Jahr (nicht auf Ösophagus begrenzt)

Jede der Untersuchungen muss durch einen Untersucher durchgeführt werden, der die oben geforderte Erfahrung nachweisen kann. Namentliche Nennung in „Tabelle Untersucher - Endosonographien/ Feinnadelpunktionen/ ERCPs" im Datenblatt (Excel-Vorlage) |  |
| 2.1.13.n - MA | Spezialsprechstunde Proktologie* Mind. 1 x pro Woche
* Wartezeiten Spezialsprechstunde: < 2 Wochen Wartezeit auf einen Sprechstundentermin, < 60 Minuten Wartezeit während der Sprechstunde

 AusbreitungsdiagnostikInnerhalb 1 Woche sind folgende Untersuchungen obligat zu gewährleisten:* Proktoskopie
* Endosonographie anorektal

 Sofern erforderlich (ebenfalls innerhalb 1 Woche)* CT/MRT; PET-CT (fakultativ)
* Gyn. Untersuchung

 Analkarzinom-DiagnostikDer Zugang zu folgenden Verfahren ist sicherzustellen:* Rektale Endosonographie
* Starre Rektoskopie
* Proktoskopie

 Identifikation und Vorgehen bei Risikogruppen:Risikopersonen sind im Rahmen der Aufnahmeanamnese zu identifizieren, zu dokumentieren und ggf. einem Screening zuzuführen. Risikogruppen sind insbesondere HIV-positive Pat. und Frauen mit HPV-bedingten genitalen Dysplasien |  |

| **2.2 Diagnostik** |
| --- |
| **Kap.** | **Anforderungen** | **Erläuterungen des Zentrums** |
| 2.2.1.a - DZ | Qualifikation koloskopierender Diagnostiker* Facharzt für Innere Medizin und Gastroenterologie
* Facharzt für Viszeralchirurgie oder Facharzt für Allgemeinchirurgie
* Chirurgen und Internisten mit der Fachkunde Koloskopie (Bestandsschutz) oder Koloskopieermächtigung der zuständigen KV
 |  |
| 2.2.1.b - DZ | Mindestens 2 Fachärzte(im niedergelassenen Bereich 1 Facharzt mit entsprechender Vertretungsregelung)* Fachärzte sind namentlich zu benennen

 Erfahrung Untersucher:* Koloskopien: 200 Pat. jährlich
* Polypektomien (nur Schlinge): 25 Pat. jährlich

 Namentliche Nennung in Tabelle „Untersucher Darm“ im Datenblatt (Excel-Vorlage) |  |
| 2.2.1.c - DZ | Zulassung neuer UntersucherIn den letzten 3 Jahren mind. 200 Koloskopien und 50 Polypektomien (nur Schlinge). |  |
| 2.2.1.d - DZ | Jede Koloskopie und Polypektomie ist von einem Untersucher durchzuführen bzw. zu beaufsichtigen, der oben genannte Qualifikation und Erfahrung nachweist. |  |
| 2.2.1.e - DZ | AssistenzAnerkennung als Assistenz möglich, wenn diese im Rahmen der Ausbildung erfolgt (keine parallele Anerkennung der Fälle bei 2 benannten Untersuchern). |  |
| 2.2.2 - DZ | Durchführung Koloskopie* Unterzeichnete Aufklärung
* Pat.monitoring

- Pulsoxymetrie- Dokumentation anhand Überwachungsbogen nach erfolgter Untersuchung mit Sedierung* Fotodokumentation

- Vollständigkeit der Untersuchung (Ileozökalklappe, Coecalpol, terminales Ileum)- Polypenabtragungsstellen (vorher – nachher)* Nachsorgeempfehlung

- Zeitpunkt Kontrollkoloskopie |  |
| 2.2.3 - DZ | Komplikationen* Hinweis auf mögliche Komplikationen nach erfolgter Koloskopie (Infomaterial)
* Erfassung / Auswertung Komplikationsraten
 |  |
| 2.2.4 - DZ | Anforderungen Koloskopie* vollständige Koloskopie mit Biopsie bei jeder suspekten Stelle einschließlich einer rektalen Untersuchung
* Abgleich mit Befundergebnis des Einweisers
 |  |
| 2.2.5 - DZ | Ambulante Polypenabtragung* Möglichkeiten der Blutstillung
* Komplikationserfassung
* Regelung der Übergabe bei in der Praxis nicht abtragbaren Polypen an die stationären Bereiche des Darmkrebszentrums.
	+ Benennung Ansprechpartner
	+ Definition Informationsweitergabe
 |  |
| 2.2.6 - DZ | Pathologiebefund bei Adenom* Unterscheidung niedriggradiger vs. hochgradiger intraepithelialer Neoplasie
* Angabe zur Vollständigkeit der Abtragung

 Pathologiebefund bei Karzinom im Adenom* Ausmaß der Tiefeninfiltration (sm-/pT-Kategorie)
* Histologischer Differenzierungsgrad (Grading)
* Vorhandensein oder Fehlen von Lymphgefäßinvasion (L-Klassifikation)
* Beurteilung der Resektionsränder (R-Klassifikation)
* Low-risk/High-risk Einteilung
 |  |
| 2.2.7 - DZ | Vorstellung in der TumorkonferenzJedes Karzinom im Adenom muss in der Tumorkonferenz vorgestellt werden. |  |
| 2.2.8 - DZ | Befundmitteilung PolypektomiePersönliches Gespräch/Aufklärung bei malignem Befund (nicht telefonisch) durch koloskopierende Einrichtung bzw. Hausarzt. |  |
| 2.2.9 - DZ | Infrastruktur/Arbeitsumgebung* NotfallausrüstungVerfügbarkeit Notfallausrüstung und schriftlicher Ablaufplan für Notfälle.
* Geräteaufbereitung/-rückverfolgungEinhaltung der RKI Empfehlung zur Aufbereitung von flexiblen Endoskopen (u.a. rückverfolgbare Chargendokumentation der Aufbereitung)
 |  |
| 2.2.10 - DZ | DiagnostikDie MSI-Testung soll erfolgen:* entsprechend des LL-Algorithmus bei pos. Pat.fragebogen mit V.a. hereditäres KRK (LL KRK: „Algorithmus: Genetische Diagnostik und Vorsorge“)
* bei Pat. zwischen dem 50. und 60. Lebensjahr mit MSI-verdächtiger Histologie
* bei mKRK fakultativ für die Festlegung der Therapiestrategie
* vor einer adjuv. Chemotherapie im Stad. II falls indiziert
 |  |
| 2.2.11.a - ML | Anforderung KM-Ultraschall Anforderung Durchführung:* FA für Innere Medizin und Gastroenterologie
* FA für Radiologie

 Anforderung KM-Ultraschallgeräte:* Geräteklasse DEGUM Stufe II

([www.degum.de/fileadmin/dokumente/service/geraeteliste/geraeteliste\_legende](http://www.degum.de/fileadmin/dokumente/service/geraeteliste/geraeteliste_legende.html)) |  |
| 2.2.11.b - ML | Die Diagnosesicherung/intrahepatische Ausbreitungsdiagnostik des HCC erfolgt mittels 3-phasig kontrastverstärkten Schnittbildverfahren:* KM-CT oder
* KM-MRT (vorzugsweise; ggf. über Kooperation)
 |  |
| 2.2.11.c - ML | Intrahepatische AusbreitungsdiagnostikBefundbericht mit Angabe zu Ausmaß u. Gefäßeinbruch:* Anzahl der HCC-suspekten Herde (Beschreibung von bis zu 5 Herden)
* Ausmaß der Einzelherde in mm
* Gefäßeinbruch (Makroinvasion)

 Diagnostik biliäre Karzinome* KM-MRT/MRCP (vor biliärer Drainage)
* KM-CT
* Endoskopischer Ultraschall
* ERCP

 Diagnosesicherung biliäre KarzinomeObligate histologische oder ggf. zytologische Diagnosesicherung vor oder im Rahmen einer nicht-operativen Tumortherapie |  |
| 2.2.11.d - ML | Ausbreitungsdiagnostik* Durchführung mittels KM-CT
 |  |
| 2.2.11.e - MS | Primärdiagnostik* Ösophagogastroduodenoskopie: mittels hochauflösender Video-Endoskopie inkl. HDTV-Auflösung, Chromoendoskopie, virtuelle Chromoendoskopie) mit
* Biopsien aus allen suspekten Läsionen
* Bei V.a. Barrett-Schleimhaut: 4-Q-PE‘s
 |  |
| 2.2.11.f - MA | Qualifikation Proktoskopie und Endosonographie anorektal* Facharzt für Allgemein- oder Viszeralchirurgie oder
* Facharzt für Innere Medizin und Gastroenterologie oder
* Facharzt für Dermatologie,

jeweils mit Zusatz-Weiterbildung Proktologie oder europäischer Zusatzqualifikation EBSQ coloproctology  Anforderung prätherapeutische Befunddokumentation:Es soll der Tumor eingegrenzt werden in Hinblick auf die Lage (angegeben in Steinschnittlage (SSL)), den maximalen Durchmesser, die Ausdehnung perianal und intraanal (in cm und Lagebeziehung zur L. anocutanea und L. dentata), die Beweglichkeit und im Hinblick auf eine Infiltration anderer Organe, insbesondere des Sphinkterapparats und bei Frauen der Vagina. |  |

**3. Radiologie**

|  |
| --- |
| **Kap.** | **Anforderungen** | **Erläuterungen des Zentrums** |
| 3.1 - VZ | Fachärzte* Mindestens 1 Facharzt für Radiologie
* Vertretungsregelung mit gleicher Qualifikation ist schriftlich zu belegen
* Facharzt und Vertreter sind namentlich zu benennen
 |  |
| 3.2 - VZ | RTAs der Radiologie:Mind. 2 qualifizierte RTAs müssen zur Verfügung stehen und namentlich benannt sein. |  |
| 3.3 - VZ | Vorzuhaltende Methoden in der Radiologie:* konventionelles Röntgen
* Spiral-CT
* MRT (Feldstärke mind. 1,5 Tesla) (Analkarzinom: Multiparametrische MRT, anguliert auf Analkanal)
 |  |
| 3.4 - VZ | Prozessbeschreibungen der Radiologie (SOP’s)Die Bildgebungsverfahren sind zu beschreiben und 1 x jährlich auf Aktualität zu überprüfen. |  |
| 3.5 - VZ | BefunderstellungDer schriftliche Befund der Radiologen muss spätestens 24 h nach der Untersuchung den mitbehandelnden Ärzten vorliegen. |  |
| 3.6 - VZ | Fort-/ Weiterbildung:* Es ist ein Qualifizierungsplan für das ärztliche und pflegerische Personal vorzulegen, in dem die für einen Jahreszeitraum geplanten Qualifizierungen dargestellt sind.
* Jährlich mind. 1 spezifische Fort-/Weiterbildung pro Mitarbeiter (mind. 1 Tag pro Jahr), sofern dieser qualitätsrelevante Tätigkeiten für das Zentrum wahrnimmt.
 |  |
| 3.7.1 - MP, MM, MS | Erreichbarkeit/BereitschaftAnwesenheit eines Facharztes für Radiologie während der Arbeitszeit, 24-Stunden-Rufbereitschaft außerhalb der Dienstzeiten ggf. über Kooperation (einschließlich Wochenenden und Feiertage) |  |
| 3.8.1 - ML | Interventionelle Radiologie FachärzteMindestens 1 Facharzt für Radiologiemit Nachweis des DeGIR/DGNR-Stufe 2-Zertifikates |  |
| 3.8.2 - ML | Die Interventionelle Radiologie muss an dem Standort des Zentrums vorhanden und 24h/7d erreichbar sein. |  |
| 3.8.3 - ML | Folgende Verfahren müssen mit Prozessbeschreibungen unter Nennung der Verantwortlichen vorgehalten werden:- TACE/TAE (60 viszeral- vaskuläre Interventionen in den letzten 3 Jahren/Interventionalist bei Malignomen)- Perkutane Ablationen (20 perkutane Leber-Ablationen in den letzten 3 Jahren/Interventionalist) |  |
| 3.8.4 - ML | Perkutane Ablation* FA für Innere Medizin und Gastroenterologie
* FA für Radiologie

 Durchführung:* Prozessbeschreibung unter Nennung der Verantwortlichen ist nachzuweisen
* Prätherapeutische Embolisation entsprechend Vorgaben d. S3-LL HCC
* Postinterventionelle Verlaufskontrolle mittels KM-US, KM-CT o. KM-MRT obligat
 |  |
| 3.8.5 - ML | Transarterielle Chemoembolisation (TACE)* Prozessbeschreibung unter Nennung der Verantwortlichen ist nachzuweisen
* Postinterventionelle Vorstellung in der Tumorkonferenz innerhalb von 4-12 Wo. nach Ende des Gesamtzyklus
* Bewertung des Ansprechens mittels modifizierter RECIST- oder/ und EASL-Klassifikation
 |  |
| 3.9 - MS | Erreichbarkeit/Bereitschaft und Umgang mit Komplikationen* Anwesenheit eines Facharztes für Radiologie mit Nachweis des DeGIR/DGNR-Stufe 1-Zertifikates während der Arbeitszeit, eine Vertretung mit gleicher Qualifikation ggf. in Kooperation muss gewährleistet sein
* 24-Stunden-Rufbereitschaft außerhalb der Dienstzeiten eines Facharztes für Radiologie (einschließlich Wochenenden und Feiertage)
* Die Möglichkeit der CT-gesteuerten Drainage muss 24h/7d bestehen
 |  |

**4. Nuklearmedizin (Nicht belegt)**

|  |
| --- |
| **Kap.** | **Anforderungen** | **Erläuterungen des Zentrums** |
| 4 - VZ | Die Erhebungsbögen der Organkrebszentren und Onkologischen Zentren verfügen über ein einheitliches Inhaltsverzeichnis.In diesem Erhebungsbogen ist das vorliegende Kapitel nicht mit Fachlichen Anforderungen hinterlegt. |  |

**5. Operative Onkologie**

| **5.1 Organübergreifende operative Therapie (Nicht belegt)** |
| --- |
| **Kap.** | **Anforderungen** | **Erläuterungen des Zentrums** |
| 5.1 - VZ | Die Erhebungsbögen der Organkrebszentren und Onkologischen Zentren verfügen über ein einheitliches Inhaltsverzeichnis.In diesem Erhebungsbogen ist das vorliegende Kapitel nicht mit Fachlichen Anforderungen hinterlegt. |  |

| **5.2 Organspezifische operative Therapie** |
| --- |
| **Kap.** | **Anforderungen** | **Erläuterungen des Zentrums** |
| 5.2.1 - VZ | Stationäre VersorgungBezeichnung der Stationen (bei mehreren Stationen ist Zentralisierung anzustreben) |  |
| 5.2.2.a - DZ | Kolorektale Resektion sollen eingebettet in ein multimodales perioperatives Managementkonzept (mPOM) stattfinden.Das perioperative Management ist unter Beachtung der S3-LL Perioperatives Management bei gastrointestinalen Tumoren (POMGAT) in einer Verfahrensbeschreibung zu regeln, die u.a. umfasst:* Perioperative intravenöse Antibiotika-Prophylaxe
* Präoperative Darmvorbereitung
* Drainagemanagement
* Intraoperative Perfusionskontrolle der Anastomose
* Management von nasogastralen und transurethralen Blasenkathetern
* Schmerztherapie
* Frühmobilisation
 |  |
| 5.2.2.b - VZ | Postoperative VersorgungDie Versorgung in folgenden Bereichen ist in einer Verfahrensbeschreibung zu regeln:* Intensivmedizinische Versorgung (inkl. z.B. Beatmung, Tracheotomie etc.)
* Physiotherapie
* Postoperative Schmerztherapie
* Ernährungsaufbau
 |  |
| 5.2.2.c - DZ | Entlassung (bei Stomatherapie)* ~~Ambulante Weiterversorgung nach Entlassung bei Stomatherapie ist zu beschreiben incl. Informationsbereitstellung für Pat.~~
* Bereits vor dem Ersteingriff sollen die Pat. über das Postresektionssyndrom (LARS) aufgeklärt werden.
* ~~Wenn möglich,~~ Es sollte eine ambulante Vorstellung nach Stomarückverlegung angeboten werden, in der u.a. der LARS-Score erhoben wird.
* Aufklärung über Verhalten bei High-output-Syndrom
 |  |
| 5.2.3 - VZ | OP-KapazitätEs muss mindestens 1 OP-Saal regelmäßig für Operationen zur Verfügung stehen. |  |
| 5.2.4.a - DZ | Operative Expertise Darm* 30 Operative Primärfälle Kolon
* 20 Operative Primärfälle Rektum

 Bei Unterschreitung der operativen Primärfälle Rektum können Pat., die im Datenblatt als „Watch and Wait“ geführt werden, bei Überwachungs- und Wiederholaudits zu den operativen Primärfällen Rektum addiert werden. Hierbei müssen mindestens 17 operative Primärfälle mit Rektumkarzinom nachgewiesen werden.Primärfalldefinition siehe letzte Seite dieses Erhebungsbogens Datenblatt Darm(Excel-Vorlage) |  |
| 5.2.4.b - MP | Operative Expertise Pankreas* Mind. 20 Pankreasresektionen / Jahr
* Mind. 12 operative Primärfälle Pankreaskarzinome / Jahr

 Definitionen* Primärfälle
	+ gezählt werden Adenokarzinome, neuroendokrine Ca‘s; nicht gezählt werden IPMN’s (intraduktal papillär muzinöse Neoplasien); vollständige Definition siehe EB 1.2.0
* operative Primärfälle
	+ Ausschließlich ICD-10 C25 in Verbindung mit OPS: 5-524\*, 5-525\* = Adeno-Ca, Neuroendokrines Ca, **KEIN** IPMN
* Pankreasresektionen
	+ benigne + maligne ICD‘s, auch IPMN‘s; relevant ist nur OP-Art (=Pankreaslinks-, Pankreaskopfresektion, Totale Pankreatektomie; OPS: 5-524\*, 5-525\*)

 Datenblatt Pankreas(Excel-Vorlage) Weitere Erläuterungen siehe FAQ. |  |
| 5.2.4.c - MM | Operative Expertise Magen* Mind. ≥ 20 operative Resektionen Magen /AEG (Abd. Gastrektomien, subtotale Magenresektionen u./o. transhiatale /abdominothorakale erweiterte Gastrektomien bei Pat. mit Magen-Ca oder AEG) unabhängig vom Primärfallstatus

 Definition operative Resektion Magen/AEG:* ICD-10 C16.01, 16.1-16.9, OPS: 5-425\*, 5-426\*, 5-435\* bis 5-438\*

Wenn nicht gleichzeitig auch ein Speiseröhrenkrebszentrum zertifiziert ist, dann können auch Resektionen bei ICD-10 C15.2 und 15.5 und 16.02 gezählt werden (siehe auch Kapitel 1.2.0). 1 Tumoren, deren Zentrum > 2 cm vom ösophagogastralen Übergang entfernt ist, werden als Magenkarzinome klassifiziert, auch dann, wenn der ösophagogastrale Übergang einbezogen ist. 2 Tumoren, die den ösophagogastralen Übergang einbeziehen und deren Zentrum innerhalb der prox. 2 cm des ösophagogastralen Übergangs (Anteil Siewert-Typ I/ Siewert Typ II) liegt, werden als Ösophaguskarzinome gezählt. Datenblatt Magen(Excel-Vorlage) Weitere Erläuterungen siehe FAQ. |  |
| 5.2.4.d - ML | Operative Expertise* 40 chirurgisch operative Interventionen bei malignen Tumorerkrankungen in der Leber (Resektionen/Transplantationen)/Zentrum/Jahr
* Definition Resektion/Transplantation: 5-502\*, 5-504\*
* Bei diesen 40 Operationen können bis zu 15 atypische Leberresektionen (OPS 5-501.0\*; 5-501.2\*) angerechnet werden.

 Datenblatt Leber(Excel-Vorlage) Weitere Erläuterungen siehe FAQ. |  |
| 5.2.4.e - MS | Operative Expertise Ösophagus* Mind. 20 komplexe Operationen am Ösophagus/Jahr (nicht auf C15/C16.02 beschränkt, inkl. benigner Diagnosen)
* Definition komplexe Operationen: OPS: 5-423\*, 5-424\*, 5-425\*, 5-426\*, 5-438.0 u. 1 u. x

 2 Tumoren, die den ösophagogastralen Übergang einbeziehen und deren Zentrum innerhalb der prox. 2 cm des ösophagogastralen Übergangs (Anteil Siewert-Typ I/ Siewert Typ II) liegt, werden als Ösophaguskarzinome gezählt. Datenblatt Speiseröhre(Excel-Vorlage) Weitere Erläuterungen siehe FAQ. |  |
| 5.2.4.f - MA | Operative Expertise AnalkarzinomDefinition operative Resektion: OPS 5-485\* oder 5-49\*\*\*, jeweils in Kombination mit ICD C21.1 oder C44.50 Angabe Datenblatt Analkarzinom(= Excel-Vorlage) |  |
| 5.2.5.a - VZ | Operateure* Basisqualifikation Operateure

Basisqualifikation ist der Facharzt für Viszeralchirurgie mit Zusatzweiterbildung Spezielle Viszeralchirurgie (ab Muster- WbO 2003, Stand 25.06.2010). Gleichwertig anerkannt sind der Facharzt für Viszeralchirurgie nach älterer MWbO bzw. der Schwerpunkt Viszeralchirurgie nach älterer MWbO. Nicht anerkannt ist der Facharzt für Allgemeinchirurgie oder Facharzt für Viszeralchirurgie ohne Zusatzweiterbildung nach MWbO Stand 2010 oder später. |  |
| 5.2.5.b - DZ | * oder Facharzt für Allgemeinchirurgie mit der europäischen Qualifikation EBSQ Coloproctology
 |  |
| 5.2.5.c - MP, ML | * oder Facharzt für Allgemeinchirurgie mit der europäischen Qualifikation EBSQ Hepato-Pancreatico-Biliary Surgery (HPB)
 |  |
| 5.2.5.d - MA | Facharzt für Allgemein- oder Viszeralchirurgie mit der Zusatz-Weiterbildung Proktologie oder europäischer Zusatzqualifikation EBSQ coloproctology |  |
| 5.2.5.e - VZ | Alle Pat. des Zentrums müssen von einem dieser Operateure direkt oder unter dessen Aufsicht (Zweitoperateur) operiert werden. |  |
| 5.2.5.f - VZ | AssistenzAnerkennung als Assistenz nur möglich, wenn diese im Rahmen der Ausbildung erfolgt (keine parallele Anerkennung der Fälle bei 2 Operateuren). |  |
| 5.2.5.g - DZ | Darmoperateure* mind. 2 Darmoperateure sind namentlich zu benennen

 Expertise pro Darmoperateur (Primärfälle)15 Kolonkarzinome pro Jahr10 Rektumkarzinome pro Jahr Zulassung neuer Darm-OperateurIn den letzten 3 Jahren kumulativ mind. 20 Rektum- und mind. 30 Kolonkarzinome als Erstoperateur (Nachweis anhand OP-Berichte). Namentliche Nennung in Tabelle „Operateure“im Datenblatt Darm (Excel-Vorlage) |  |
| 5.2.5.h - DZ | Senior-Darmoperateur (optional/alternativ)* max. 1 Senior-Darmoperateur pro Zentrum (nicht Standort)
* Qualifikationsbewertung ist bei OnkoZert zu beantragen
* Benennung erfolgt in Eigenverantwortung des Zentrums (Voraussetzung positive Qualifikationsbewertung OnkoZert)
* jährliche Rotation möglich
 |  |
| 5.2.5.i - DZ | Expertise Senior-Darmoperateur (Primärfälle)* bei Ernennung45 Kolon- und 30 Rektumkarzinome in den letzten 5 Jahren
* bei VerlängerungGültigkeit Qualifikationsurkunde 5 Jahre; Anforderung Verlängerung 45 Kolon- und 30 Rektumkarzinome in den letzten 5 Jahren
 |  |
| 5.2.5.j - MP | Pankreas-Operateur* Mind. 2 Pankreas-Operateure sind namentlich zu benennen (Pankreas-Operateur kann auch Darm-, Speiseröhren-, Magen-, Leber-, Analkarzinom-Operateur sein)

 Expertise pro Pankreas-Operateur* 10 Pankreasresektionen pro Jahr

 Zulassung neuer Pankreas-Operateur* In den letzten 3 Jahren kumulativ mind. 20 Pankreasresektionen als Erstoperateur

 Namentliche Nennung in Tabelle „Operateure“im Datenblatt Pankreas (Excel-Vorlage) |  |
| 5.2.5.k - MM | Magen-Operateur * Mind. 2 Magen-Operateure sind namentlich zu benennen (Magen-Operateur kann auch Darm-, Pankreas-, Speiseröhren-, Leber-, Analkarzinom-Operateur sein)

 Expertise pro Magen-Operateur* ≥ 10 operative Resektionen bei Magenkarzinom/AEG pro Jahr

 Zulassung neuer Magen-Operateur* In den letzten 3 Jahren kumulativ mind. 15 Magenkarzinom-Op’s als Erstoperateur

 Namentliche Nennung in Tabelle „Operateure“im Datenblatt Magen (Excel-Vorlage) |  |
| 5.2.5.l - ML | Leber-Operateur* Mind. 2 Leber-Operateure sind namentlich zu benennen (Leberoperateur kann auch Darm-, Pankreas-, Magen-, Speiseröhren-, Analkarzinom-Operateur sein)

 * Zulassung neuer Leber-OperateurIn den letzten 3 Jahren kumulativ mind. 20 chirurgische Leberinterventionen als Erstoperateur (nicht ausschließlich HCC): typ. Leberresektionen (5-502\*), Lebertransplantation (5-504\*)
 |  |
| 5.2.5.m - MS | Ösophagus-Operateur* Mind. 2 Ösophagus-Operateure sind namentlich zu benennen (Ösophagusoperateur kann auch Darm-, Pankreas-, Magen-, Leber-, Analkarzinom-Operateur sein)
* Expertise pro Ösophagus-Operateur: ≥ 10 komplexe Operationen am Ösophagus/Jahr (OPS: 5-423\*, 5-424\*, 5-425\*, 5-426\*, 5-438.0 u. 1 u. x)
* Zulassung neuer Operateur:In den letzten 3 Jahren kumulativ mind. 15 komplexe Operationen am Ösophagus als Erstoperateur

 Namentliche Nennung in Tabelle „Operateure“im Datenblatt Speiseröhre (Excel-Vorlage) |  |
| 5.2.5.n - MA | Analkarzinom-OperateurMind. 2 Analkarzinom-Operateure sind namentlich zu benennen (Analkarzinom-Operateur kann auch Darm-, Pankreas-, Magen-, Leber-, Speiseröhre-Operateur sein) Namentliche Nennung in Tabelle „Operateure“im Datenblatt Analkarzinom (Excel-Vorlage) |  |
| 5.2.6 - VZ | Notfallversorgung* Notfallversorgung (z.B. Darmverschluss, Blutung) ist über eine Verfahrensbeschreibung zu regeln
* Einsatzplanung von qualifiziertem Personal (Dienstplan/Rufdienst)
 |  |
| 5.2.7.a - DZ | LymphknotenChirurgisch entfernte LymphknotenEs ist onkologisch korrekt zu operieren (u.a. mind. 12 LK). Sofern hiervon abgewichen wird, ist dies mit dem Pathologen zu besprechen. |  |
| 5.2.7.b - MP | LymphknotenEs ist onkologisch korrekt zu operieren (u.a. mind. 12 **regionäre** LK). Sofern hiervon abgewichen wird, ist dies mit dem Pathologen zu besprechen. |  |
| 5.2.7.c - MM | Lymphknoten* Es ist onkologisch korrekt zu operieren (u.a. mind. 16 regionäre LK). Sofern hiervon abgewichen wird, ist dies mit dem Pathologen zu besprechen.
* D2-Lymphadenektomie: ≥ 25 LK
 |  |
| 5.2.7.d - MS | LymphknotenZweifeld-Lymphadenektomie: ≥ 20 LK bei Pat. ohne neoadj. Therapie |  |
| 5.2.8 - VZ | Einarbeitung neuer MitarbeiterEs ist eine systematische, protokollierte Einarbeitung neuer Mitarbeiter sicherzustellen, die Kenntnisse zum Zentrum in Beziehung zum jeweiligen Tätigkeitsbereich vermittelt.Diese Einarbeitung hat innerhalb von 3 Monaten nach Beschäftigungsbeginn zu erfolgen. |  |
| 5.2.9 - VZ | Information / Dialog mit Pat.: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~~ Unterstützung bei der Einholung von Zweitmeinungen
* Entlassungsgespräche als Standard

 Die Art und Weise der Informationsbereitstellung sowie des Dialoges ist allgemein zu beschreiben. Pat.bezogen ist dies in Arztbriefen und Protokollen / Aufzeichnungen zu dokumentieren. |  |
| 5.2.10 - VZ | Fort-/ Weiterbildung:* Es ist ein Qualifizierungsplan für das ärztliche und pflegerische Personal vorzulegen, in dem die für einen Jahreszeitraum geplanten Qualifizierungen dargestellt sind.
* Jährlich mind. 1 spezifische Fort-/ Weiterbildung pro Mitarbeiter (mind. 1 Tag pro Jahr), sofern dieser qualitätsrelevante Tätigkeiten für das Zentrum wahrnimmt
 |  |
| 5.2.11.a - MM, MS | Die Endoskopische Resektion (endoskopische Submukosadissektion (ESD)/ endoskopische Mukosaresektion (EMR)/ Vollwandexzision) * soll fakultativ bei Magen-Ca T1a, N0, M0 im Sinne einer en-bloc-Resektion angeboten werden.
* soll bei HGIEN o. mukosalem Karzinom (L0, V0, G1/2, ohne Ulzerationen) im Barrett-Ösophagus als endoskopisch komplette Resektion erfolgen
* sollte bei HGIEN o. mukosalem Karzinom (L0, V0, keine Ulzerationen, G1/2, sm1/m2) im Plattenepithel als endoskopische en-bloc-Resektion erfolgen

 Für das Ösophagus-Modul ist die Möglichkeit der endoskopischen Therapie obligat vorzuhalten, für das Magen-Modul fakultativ. Für die Durchführung gilt:Facharzt für* Gastroenterologie
* Viszeralchirurgie mit Zusatzweiterbildung Spezielle Viszeralchirurgie (Muster-WbO 2003, Stand 25.06.2010) bez. FA für Visceralchirurgie nach älterer MWBO. Nicht anerkannt ist der Facharzt für Allgemeinchirurgie oder Facharzt für Viszeralchirurgie nach MWbO 2010 oder später.
 |  |
| 5.2.11.b - MM, MS | Expertise pro Endoskopiker:* Endoskopische En-bloc-Resektionen Magen bzw. Endoskopische Resektion Ösophagus ≥ 30 Resektionen kumulativ gesamt und
* 3 endoskopische En-bloc-Resektionen bzw. endoskopische Resektionen an Ösophagus/Magen/Jahr(Nachweis anhand OP-/Endoskopie-Berichte, als Erstoperateur o. Assistenz als Ausbilder; keine parallele Anerkennung der Fälle bei 2 Operateuren/Endoskopikern)
* Stationäre Nachüberwachung nach endoskopischer en-bloc-Resektion
* Nachsorge nach endoskopischer En-bloc-Resektion bei pT1a, N0, M0 entsprechend LL

 Weitere Erläuterungen siehe FAQ. |  |
| 5.2.11.c - MM, MS | Folgende Prozesse sind unter der Angabe von Verantwortlichkeiten zu beschreiben:* Durchführung Stenteinlage
* Thermische Ablation (nicht Magen)
* Anlage Ernährungsfistel
* Verfügbarkeit Notfallausrüstung und schriftlicher Ablaufplan für Notfälle.
* Geräteaufbereitung/-rückverfolgungEinhaltung der RKI Empfehlung zur Aufbereitung von flexiblen Endoskopen (u.a. rückverfolgbare Chargendokumentation der Aufbereitung)
* Erreichbarkeit/Bereitschaft
* Anwesenheit eines Endoskopikers während der Arbeitszeit, 24-Stunden-Rufbereitschaft außerhalb der Dienstzeiten ggf. über Kooperation (einschließlich Wochenenden und Feiertage) inkl. der Möglichkeit der Stenteinlage
 |  |
| 5.2.11.d - MS | Nachsorge nach endoskopischer Resektion bei HGIEN u. Frühkarzinom:* Nach endoskopischer Therapie sollen regelmäßige Kontroll-Endoskopien (nach 3 Monaten, dann für 2 Jahre halbjährlich und danach jährlich) erfolgen.
* Der Prozess ist unter Angabe von Verantwortlichkeiten zu beschreiben.
 |  |

**6. Medikamentöse / Internistische Onkologie**

| **6.1 Hämatologie und Onkologie (Nicht belegt)** |
| --- |
| **Kap.** | **Anforderungen** | **Erläuterungen des Zentrums** |
| 6.1 - VZ | Die Erhebungsbögen der Organkrebszentren und Onkologischen Zentren verfügen über ein einheitliches Inhaltsverzeichnis.In diesem Erhebungsbogen ist das vorliegende Kapitel nicht mit Fachlichen Anforderungen hinterlegt. |  |

| **6.2 Organspezifische medikamentöse onkologische Therapie** |
| --- |
| **Kap.** | **Anforderungen** | **Erläuterungen des Zentrums** |
| 6.2.1 - VZ | Ärztliche QualifikationFA für Innere Medizin und Hämatologie u. Onkologie oder FA für Innere Medizin und Gastroenterologie oder FA für StrahlentherapieDer Radioonkologe kann im Rahmen radiochemotherapeutischer Therapiekonzepte die Chemotherapie durchführen. Ein Vertreter mit der oben genannten Qualifikation ist zu benennen. Die hier benannten Fachärzte müssen die medikamentöse Tumortherapie aktiv durchführen. Das Delegieren von Zuständigkeiten an Ärzte ohne die oben genannte Qualifikation ist nicht möglich. |  |
| 6.2.2 - VZ | Pflegefachkraft (ambulant/stationär)Voraussetzungen für die Pflegefachkraft, die eine Chemotherapie verantwortlich appliziert:* mind. 1 Jahr Berufserfahrung in der Onkologie
* 50 Chemotherapieapplikationen/Jahr sind nachzuweisen (Bei der Erstzertifizierung Schätzung möglich, in den Folgejahren muss ein Nachweis im Audit 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
 |  |
| 6.2.3 - VZ | Bereitschaft/Erreichbarkeit ärztliches Personal* 24-Stunden-Erreichbarkeit außerhalb der Dienstzeiten, einschließlich der Wochenenden und Feiertage
* Während 24-Stunden-Erreichbarkeit muss Zugriff auf die Therapiedaten möglich sein
 |  |
| 6.2.4.a - VZ | Fallzahlen pro Behandlungseinheit* Zählweise: abgeschlossene systemische/ zytostatische/ targeted Therapie pro Pat. (bestehend aus mehreren Zyklen bzw. Applikationen, Kombinationstherapien zählen als 1 Therapie). Bei jahresübergreifenden Therapien zählt die im Erhebungsjahr begonnene Therapie. 1 Therapie pro Pat. = 1 Therapielinie pro Erkrankung pro Pat.
* Bei Unterschreitung kann Expertise nicht über Kooperationen nachgewiesen werden (von jeder Behandlungseinheit einzeln nachzuweisen).

 Mind. 200 medikamentöse Tumortherapien (zytostatische Therapien und/ oder Targeted Therapeutika und/ oder AK/ Immun-Therapien, keine Hormontherapien) jährlich **oder** Weitere Erläuterungen siehe FAQ. |  |
| 6.2.4.b - DZ | mind. 50 Pat. mit spezifischer Indikation (Kolon/Rektum) |  |
| 6.2.4.c - MP | mind. 20 Pat. mit spezifischer Indikation (Pankreas) |  |
| 6.2.4.d - MM | mind. 20 Pat. mit Indikation Magenkarzinom/AEG-Tumor |  |
| 6.2.4.e - MS | mind. 20 Pat. mit Indikation Ösophagus-Ca |  |
| 6.2.5 - VZ | Strukturangaben pro Behandlungseinheit* Anzahl Therapieplätze ambulant
* Anzahl Therapieplätze stationär
 |  |
| 6.2.6 - VZ | Basisdiagnostik LaborBasisdiagnostik einschließlich Notfalllabor muss 24 h möglich sein. Sofern Labor nicht über 24 h besetzt, schriftliche Regelung/Vereinbarung für 24 h-Notfalllabor erforderlich. |  |
| 6.2.7 - VZ | Basisdiagnostik BildgebungKooperation für sonographische und radiologische Notfall- und Routinediagnostik. Sofern Bildgebung nicht über 24 h besetzt, schriftliche Regelung/Vereinbarung für 24 h-Notfalldiagnostik erforderlich. |  |
| 6.2.8 - VZ | ~~Behandlungsplan / Tumorkonferenzprotokoll~~* ~~Das therapeutische Vorgehen soll sich an den Behandlungsplänen bzw. Empfehlungen der Tumorkonferenz orientieren.~~
* ~~Behandlungsplan / Tumorkonferenzprotokoll muss in der pat.bezogenen Dokumentation vorhanden sein.~~
* ~~Falls von der empfohlenen Therapieplanung abgewichen wird, dann ist dies in der Tumorkonferenz vorzustellen.~~
 |  |
| 6.2.9 - VZ | Schemata für systemische Therapie* Die Erstellung / Änderung bestehender Therapieschemata hat durch eine geregelte Freigabe zu erfolgen.
* Vor Freigabe oder Änderung der Therapieschemata kann die Expertise der Apotheker eingeholt werden.
* Die Therapieschemata sind vor unbeabsichtigter Veränderung zu schützen.
* Die Therapieschemata sind zwischen den ambulanten und stationären Einheiten vergleichbar.

 Therapiepläne* Jede Planung einer systemischen Therapie hat nach einem Therapieschema zu erfolgen.
* Die Therapieplanung ist zu überprüfen und freizugeben.
 |  |
| 6.2.10 - VZ | Zytostatikazubereitung* Die Herstellung findet unter Berücksichtigung der gesetzlichen Vorgaben (u.a. AMG, GMP, GCP, Eudralex (Bd. 10)) in einer Apotheke statt. Soweit diese nicht der Einrichtung angehört, muss ein Versorgungsvertrag geschlossen werden.
* Die Rücksprache mit der Apotheke muss während der Zeit, in der die Therapie appliziert wird, möglich sein. 24-Stunden Rufbereitschaft bei stationären Pat. erforderlich.
* Verfahrensbeschreibungen zur Herstellung sind zu erstellen.
 |  |
| 6.2.11 - VZ | Prozessbeschreibungen* Das Verfahren für die medikamentöse onkologische Therapie ist für alle Phasen (Therapiebeginn, Therapiedurchführung und Therapieabschluss) zu beschreiben.
* Leitlinien gerechte supportive Maßnahmen sind für die einzelnen Therapiekonzepte zu beschreiben und pat.bezogen detailliert zu dokumentieren.
 |  |
| 6.2.12 - VZ | Standards Begleit- und FolgeerkrankungenFür die Therapie von Begleit- und Folgeerkrankungen, insbesondere die Behandlung von Paravasaten, Infektionen, thromboembolischen Komplikationen sind Standards zu erstellen. |  |
| 6.2.13 - VZ | NotfallbehandlungVerfügbarkeit Notfallausrüstung und schriftlicher Ablaufplan für Notfälle. |  |
| 6.2.14 - VZ | Fallbezogene Information / Dialog mit Pat.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~~ Unterstützung bei der Einholung von Zweitmeinungen
* Entlassungsgespräche als Standard

 Pat.bezogen sind Pat.gespräche in Arztbriefen bzw. sonstigen Protokollen / Aufzeichnungen zu dokumentieren. |  |
| 6.2.15 - VZ | Information Therapiedurchführung/-planungNach jeder Applikation einer systemischen Therapie erhalten der Pat. und / oder der weiterbehandelnde Arzt Informationen über den aktuellen Therapiestand und die weitere Planung (Blutuntersuchung, …), z.B. über Nachsorgepass. Erstellung ArztbriefNach Abschluss der systemischen Therapie (letzte Applikation) erhält der weiter- oder mitbehandelnde Arzt innerhalb von 7 Tagen den Abschlussbericht. |  |
| 6.2.16 - VZ | Einarbeitung neuer MitarbeiterEs ist eine systematische, protokollierte Einarbeitung neuer Mitarbeiter sicherzustellen, die Kenntnisse zum Zentrum in Beziehung zum jeweiligen Tätigkeitsbereich vermittelt.Diese Einarbeitung hat innerhalb von 3 Monaten nach Beschäftigungsbeginn zu erfolgen. |  |
| 6.2.17 - VZ | Fort-/ Weiterbildung:* Es ist ein Qualifizierungsplan für das ärztliche und pflegerische Personal vorzulegen, in dem die für einen Jahreszeitraum geplanten Qualifizierungen dargestellt sind.
* Jährlich mind. 1 spezifische Fort-/Weiterbildung pro Mitarbeiter (mind. 1 Tag pro Jahr), sofern dieser qualitätsrelevante Tätigkeiten für das Zentrum wahrnimmt.
 |  |

**7. Radioonkologie**

|  |
| --- |
| **Kap.** | **Anforderungen** | **Erläuterungen des Zentrums** |
| 7.0 - VZ | 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.krebsgesellschaft.de/zertdokumente.html](https://www.krebsgesellschaft.de/zertdokumente.html) und [www.onkozert.de](https://www.onkozert.de/). |  |

**8. Pathologie**

|  |
| --- |
| **Kap.** | **Anforderungen** | **Erläuterungen des Zentrums** |
| 8.0 - VZ | 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.krebsgesellschaft.de/zertdokumente.html](https://www.krebsgesellschaft.de/zertdokumente.html) und [www.onkozert.de](https://www.onkozert.de/). |  |

**9. Palliativversorgung und Hospizarbeit**

|  |
| --- |
| **Kap.** | **Anforderungen** | **Erläuterungen des Zentrums** |
| 9.1 - VZ | * 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 Pat. und Angehörige aus der S3-Leitlinie Palliativmedizin (Abb. 1, S. 47) unter Nennung aller Beteiligten zu beschreiben.
* Ein Arzt mit Zusatzweiterbildung Palliativmedizin muss für Konsile und Tumorkonferenzen zur Verfügung stehen.
* Die Gruppe der Pat. mit nicht heilbarer Krebserkrankung ist zu definieren. Diese sind frühzeitig über Palliativmedizinische Unterstützungsangebote zu informieren (SOP).
* Zur Identifikation des Behandlungsbedarfs ist es erforderlich, ein Screening zur Erfassung von Symptomen und Belastungen (siehe S3-Leitlinie Palliativmedizin) durchzuführen (z.B. MIDOS o. IPOS).
* 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 nicht heilbarer Krebserkrankung ist zu dokumentieren.
 |  |

**10. Tumordokumentation / Ergebnisqualität**

|  |
| --- |
| **Kap.** | **Anforderungen** | **Erläuterungen des Zentrums** |
| 10.1 - VZ | Anforderungen Tumordokumentation Es muss zum Zeitpunkt der Erstzertifizierung eine Tumordokumentation bestehen, die für einen Zeitraum von mind. 3 Monaten die Pat.daten enthält. Name des Tumordokumentationssystems im Krebsregister u./o. Zentrum: Es 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 Datenübermittlung an das zuständige Krebsregister zeitnah erfolgt. Ggf. bestehende Ländergesetze für Meldefristen sind zu beachten. |  |
| 10.2 - VZ | Darstellungszeitraum der DatenDie Daten sind für das jeweils letzte Kalenderjahr vollständig darzustellen. |  |
| 10.3 - VZ | Zusammenarbeit mit Krebsregister* Die Zusammenarbeit mit dem zuständigen 65c-Krebsregister ist auf Basis der Kooperationsvereinbarung nachzuweisen ([www.tumorzentren.de](https://www.adt-netzwerk.de/)).
* Die OncoBox soll vom zuständigen Krebsregister befüllt werden. Die Daten sind kontinuierlich und vollständig an das Krebsregister zu übermitteln.
* Die Darstellung des Kennzahlenbogens und der Ergebnisqualität sollen über das Krebsregister gewährleistet sein, soweit diese Angaben die Krebsregistrierung betreffen.
* Solange das zuständige Krebsregister den gestellten Anforderungen nicht genügen kann, sind von dem Zentrum ergänzende bzw. alternative Lösungen einzusetzen. Das Zentrum hat die Eigenverantwortung im Falle einer nicht funktionierenden externen Lösung. Sofern das zuständige 65c-Krebsregister die Follow-up-Daten nicht liefern kann, sollen Krebsregister und Zentrum begründen, warum eine Lieferung nicht erfolgen kann.

 Weitere Erläuterungen siehe FAQ. |  |
| 10.4 - VZ | DokumentationsbeauftragterEs ist mind. 1 Dokumentationsbeauftragter namentlich zu benennen, Name/Funktion:  Aufgaben Dokumentationsbeauftragter:* Sicherstellung und Überwachung der zeitnahen, vollständigen, vollzähligen und korrekten Übermittlung und Qualität der für die Zertifizierung relevanten Pat.daten durch alle Kooperationspartner an das Krebsregister.
* Motivation zur sektorenübergreifenden Kooperation der mitwirkenden Fachgebiete im Krebsregister (pathol. Befunde, strahlentherapeutische und medikamentöse Behandlungen).
* Qualifizierung und Unterstützung des für die Datenerfassung tätigen Personals.
* Regelmäßige Analyse der Auswertungen insb. im zeitlichen Verlauf.
 |  |
| 10.5 - VZ | Bereitstellung von Ressourcen:Für die Ausführung der Aufgaben der Dokumentation sowie für die Erfassung der Daten (z.B. durch ein Krebsregister) soll die erforderliche Personalkapazität bereitgestellt werden (z.B. pro 200 Pf 0,5 VK und pro 200 Nachsorgefälle 0,1 VK). |  |
| 10.6 - DZ, MP | SelektionsmöglichkeitenFolgende Selektionsmöglichkeiten müssen in dem Tumordokumentationssystem gegeben sein:* Jahrgänge
* TNM-Klassifikation oder vergleichbare Klassifikationen und Prognosefaktoren
* Therapieformen (operative Therapie, Strahlentherapie, Hormontherapie, Immuntherapie, Chemotherapie)
* Datum des Rezidives/Metastasierung
* Sterbefälle
* Follow-up Status (letzte Aktualisierung)
 |  |
| 10.7 - DZ, MP | Indikatoren zur Ergebnisqualität/Umfang der Nachsorgedaten: Kaplan-Meier-Kurven:* Gesamtüberleben (OAS) für alle Pat. in Untergruppen nach pT Kategorien, Stadien
* Metastasenfreies Überleben für alle Pat. und für Untergruppen
* Progressionsfreies Überleben (PFS) oder Disease-free-survival für alle Pat. und für Untergruppen
* Lokalrezidivrate für alle Pat. und für Untergruppen
* Überleben ab Progression (PDS)

 * Anfangs sind alle Jahrgänge zusammenzufassen (3 Jahre). Bei größeren Pat.zahlen und Ereigniszahlen können dann mehrere Jahrgänge getrennt ausgewertet werden.
* Zu jeder Kaplan-Meier Kurve gehört auch eine Tabelle mit den Pat.zahlen und den Überlebensdaten.
 |  |
| 10.8 - VZ | Auswertung der Daten* Die Darstellung der Ergebnisqualität (obiger Punkt) muss zu den Rezertifizierungen möglich sein.
* Daten im Tumordokumentationssystem sind mind. 1x jährlich nach den entsprechenden Kennzahlen auszuwerten
* Sofern ein Benchmarking/ Jahresbericht angeboten wird, sind die Ergebnisse des Benchmarkings bei der Analyse mitzubetrachten
* Aus der Analyse sind konkrete Aktionen abzuleiten.
* Die Diskussion der Ergebnisse muss interdisziplinär und im Verbund von Zentren des Viszeralonkologischen Zentrums erfolgen.
 |  |
| 10.9.1 - DZ, MP | Anforderungen an das Follow-up der in der Matrix Ergebnisqualität erfassten Pat. (gültig ab 1. ÜA nach Rezertifizierung) |  |
| 10.9.2 - DZ, MP | Mindestanforderung für eine erfolgreiche Rezertifizierung.≥ 80 % |  |
| 10.9.3 - DZ, MP | Rezertifizierung bzw. Aufrechterhaltung der Zertifizierung nur mit Auflagen möglich (z.B. reduzierte Gültigkeitsdauer, Konzept für Steigerung der Rücklaufquote, …)60 – 79 % |  |
| 10.9.4 - DZ, MP | Rezertifizierung bzw. Aufrechterhaltung der Zertifizierung nicht gegeben.< 60 % |  |

**Datenblatt**

Für die Darlegung der Basisdaten, Kennzahlen und weiteren Zentrumsdaten steht ein Datenblatt (EXCEL-Vorlage) zur Verfügung. Das Datenblatt ist eine Anlage zum Erhebungsbogen.

Das Datenblatt ist als Download unter www.krebsgesellschaft.de und www.onkozert.de abrufbar.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Zeitraum** | Allgemeine Hinweise für die Bearbeitung des Anhangs·      es sind die tatsächlichen Ist-Werte anzugeben (keine Schätzungen)·      Daten haben sich grundsätzlich auf ein Kalenderjahr zu beziehen·      Daten dürfen nicht älter als 1 Jahr sein (Daten aus 2008 sind für ein Audit in 2011 nicht akzeptabel)·      sofern die „Soll-Vorgaben“ in einem Punkt nicht erfüllt werden, dann ist hierzu an der entsprechenden Stelle im Erhebungsbogen eine Erläuterung zu machen | Definition Zeitraum-Erstzertifizierungen·      zum Zeitpunkt der Erstzertifizierung müssen mind. die Daten für einen Zeitraum von 3 Monaten vorliegen (ideal ist ein ganzer Jahreszeitraum); bei den Angaben zu Primärfällen, Operationen pro Operateur und Erfahrung Untersucher sind die Daten immer für einen ganzen Jahreszeitraum erforderlich·      sofern nicht ein komplettes Kalenderjahr abgebildet wird, darf der Zeitraum nicht mehr als 4 volle Monate zurückliegen (bezogen auf Zertifizierungstermin)·      der gewählte Zeitraum muss aus ganzen Monaten bestehen (wenn möglich komplette Quartale wählen) |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Primärfalldefinition**- Darm -Pat. mit Ersterkrankung (inkl. primär M1), die im Zentrum bzw. der Tumorkonferenz vorgestellt werden und dort wesentliche Teile der Therapie erhaltenGesamtprimärfälle für das Darmkrebszentrum sind die Summe der unten genannten Primärfallarten:·      Maligne Diagnose (Adenokarzinom) muss vorliegen·      Anforderungen Tumorkonferenz, Tumordokumentation und Nachsorge sind im vollem Umfang gültigPrimärfallarten·      nur endoskopisch·      operativ·      palliativ (nicht operativ)·      Watch and Wait (nicht operativ kurativ, nicht endo-skopisch) | Primärfalldefinition (nur endoskopisch)·      Keine zusätzliche operative Tumorentfernung·      Zählzeitpunkt endosko-pische AbtragungPrimärfalldefinition (operativ)·      Maligne Erstdiagnose Rektum (bis 16cm ab Anokutanlinie)/ Kolon·      Resezierende operative Versorgung (nur AP Anlage ist nicht ausreichend)·      Transanale Vollwand-exzision·      Zählzeitpunkt = Datum operative TumorentfernungPrimärfalldefinition palliativ (nicht operativ)·      Keine operative Tumorent-fernung geplant·      Zählzeitpunkt ist Datum HistologiebefundPrimärfalldefinition Watch and Wait·      Bei Watch and Wait-Pat. handelt es sich um neu diagnostizierte Rektumkar-zinome, die nach radiothera-peutischer und/ oder chemo-therapeutischer Vorbehandlung bei klinischer Vollremission zunächst nicht operativ therapiert werden. Wenn diese Pat. bei Tumor-Rekurrenz oder aus anderen Gründen sekundär operiert werden, zählen sie als operativer Primärfall.·      Zählzeitpunkt ist Datum Histologiebefund | Als operativer Primärfall werden u.a. nicht anerkannt:·      Analkarzinome·      Palliative Bypass-OP·      Hochgradige intraepitheliale Neoplasien·      Palliative Stoma Anlage·      Neo-adjuvanten Chemotherapie(operative Tumorentfernung steht noch aus)·      Portanlagen (operative Tumorentfernung steht noch aus)·      Rezidiv·      Metastasenchirurgie |