**Erhebungsbogen für**

**Hautkrebszentren**

**der Deutschen Krebsgesellschaft**

**Erarbeitet von der Zertifizierungskommission Hautkrebszentren der DKG**

**Vorsitzende der Zertifizierungskommission:** Prof. Dr. Carmen Loquai, Prof. Dr. Ralf Gutzmer

**Mitglieder (in alphabetischer Reihenfolge):**

Arbeitsgemeinschaft Chirurgische Onkologie (ACO)

Arbeitsgemeinschaft für Dermatologische Histologie (ADH)

Arbeitsgemeinschaft Dermatologische Onkologie (ADO)

Arbeitsgemeinschaft Deutscher Tumorzentren (ADT)

Arbeitsgemeinschaft erblicher Tumorerkrankungen (AET)

Arbeitsgemeinschaft Hals-Nasen-Ohren-Heilkunde Mund-Kiefer-Gesichtschirurgische Onkologie (AHMO)

Arbeitsgemeinschaft Internistische Onkologie (AIO)

Arbeitsgemeinschaft Onkologische Pathologie (AOP)

Arbeitsgemeinschaft Onkologische Rehabilitation und Sozialmedizin (AGORS)

Arbeitsgemeinschaft für Onkologische Pharmazie (OPH)

Arbeitsgemeinschaft Palliative Medizin (APM)

Arbeitsgemeinschaft Prävention und integrative Onkologie (PRIO)

Arbeitsgemeinschaft für Psychoonkologie (PSO)

Arbeitsgemeinschaft Radiologische Onkologie (ARO)

Arbeitsgemeinschaft Soziale Arbeit in der Onkologie (ASO)

Arbeitsgemeinschaft Supportive Maßnahmen in der Onkologie (AGSMO)

Arbeitsgemeinschaft Tumorklassifikation in der Onkologie (ATO)

Arbeitsgemeinschaft Urologische Onkologie (AUO)

Berufsverband der Deutschen Dermatologen (BVDD)

Berufsverband Deutscher Strahlentherapeuten (BVDST)

Berufsverband Deutscher Pathologen (BDP)

Chirurgische Arbeitsgemeinschaft Onkologie (CAO)

Deutsche Dermatologische Gesellschaft (DDG)

Deutsche Gesellschaft für Interventionelle Radiologie (DeGIR)

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

Deutsche Gesellschaft für Chirurgie (DGCh)

Deutsche Gesellschaft für Dermatochirurgie (DGDC)

Deutsche Gesellschaft für Hals-Nasen-Ohrenheilkunde, Kopf- und Halschirurgie (DGHNO)

Deutsche Gesellschaft für Hämatologie und Onkologie (DGHO)

Deutsche Gesellschaft für Mund-, Kiefer- und Gesichtschirurgie (DGMKG)

Deutsche Gesellschaft für Neurochirurgie (DGNC)

Deutsche Gesellschaft für Nuklearmedizin (DGN)

Deutsche Gesellschaft für Palliativmedizin (DGP)

Deutsche Gesellschaft für Pathologie (DGP)

Deutsche Gesellschaft für Radioonkologie (DEGRO)

Deutsche Ophthalmologische Gesellschaft (DOG)

Deutsche Röntgengesellschaft (DRG)

Deutsch-Österreichisch-Schweizerischer Arbeitskreis für Tumoren im Kiefer- und Gesichtsbereich (DÖSAK)

Deutsche Vereinigung für Soziale Arbeit im Gesundheitswesen (DVSG)

Konferenz onkologische Kranken- und Kinderkrankenpflege (KOK)

Neuroonkologische Arbeitsgemeinschaft (NOA)

Hautkrebs- Netzwerk Deutschland e.V.

S3-Leitlinie Melanom

**Inkraftsetzung am 14.09.2023**

Der hier vorliegende Erhebungsbogen ist für alle ab dem 01.01.2024 durchgeführten Audits verbindlich anzuwenden. Die vorgenommenen Änderungen gegenüber der im Auditjahr 2023 gültigen Version sind in diesem Erhebungsbogen farblich „grün“ gekennzeichnet.

Berücksichtigt wurden:

* S3-Leitlinie „Diagnostik, Therapie und Nachsorge des Melanoms“; Qualitätsindikatoren

Grundlage des Erhebungsbogens stellt die TNM – Klassifikation maligner Tumoren, 8. Auflage 2017 sowie die ICD-Klassifikation ICD-10-GM 2023 (DIMDI) und die OPS-Klassifikation OPS 2023 (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.

**Angaben zum Hautkrebszentrum**

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

|  |  |
| --- | --- |
| Standort Name Klinikum |  |
|  Ort |  |

**QM-Systemzertifizierung**

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

**Netzwerk/Haupt-Kooperationspartner**

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

**Erstellung /Aktualisierung**

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

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

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

**Inhaltsverzeichnis**

1 Allgemeine Angaben zum Zentrum

 1.1 Struktur des Netzwerks

1.2 Interdisziplinäre Zusammenarbeit

* 1. Kooperation Einweiser und Nachsorge

1.4 Psychoonkologie

1.5 Sozialarbeit und Rehabilitation

1.6 Beteiligung Patientinnen und Patienten

1.7 Studienmanagement

1.8 Pflege

1.9 Allgemeine Versorgungsbereiche (Apotheke, Ernährungsberatung, Logopädie, …)

1. Organspezifische Diagnostik und Therapie
	1. Sprechstunde
	2. Diagnostik
2. Radiologie
3. Nuklearmedizin
4. Operative Onkologie
	1. Organübergreifende operative Therapie
	2. Organspezifische operative Therapie
5. Medikamentöse/Internistische Onkologie
	1. Hämatologie und Onkologie
	2. Organspezifische medikamentöse onkologische Therapie
6. Radioonkologie
7. Pathologie
8. Palliativversorgung und Hospizarbeit
9. Tumordokumentation / Ergebnisqualität

Anlagen zum Erhebungsbogen

Datenblatt (Excel-Vorlage)

 **1. Allgemeine Angaben zum Zentrum**

| **1.1 Struktur des Netzwerks** |
| --- |
| **Kap.** | **Anforderungen** | **Erläuterungen des Zentrums** |
| 1.1.1.a | KooperationsvereinbarungenEs ist mit den in Kooperation stehenden Behandlungspartnern (Hauptkooperationspartner/Kooperationspartner) eine schriftliche Kooperationsvereinbarung zu schließen. Diese muss die zutreffenden Fachlichen Anforderungen dieses Erhebungsbogens nachweislich erfüllen (nicht jeder Leistungserbringer muss auch Kooperationspartner sein). Die (Haupt-) Kooperationspartner sind in dem „Stammblatt“ aufzuführen (Verwaltung über OnkoZert). |  |
| 1.1.1.b | HauptkooperationspartnerDermatologen, Chirurgen u./o. Vertreter regional tätiger chirurgischer Fachgebiete(z.B. Hals-Nasen-Ohrenheilkunde, Mund-Kiefer-Gesichtschirurgie, Plastische Chirurgie), Internistische Onkologen, Radiologen, Strahlentherapeuten |  |
| 1.1.1.c | Kooperationspartner (auch externe Kooperation möglich)Obligat* Mind. 1 Vertreter aus MKG, HNO u./o. Plastische Chirurgie
* Nuklearmedizin
* Neurochirurgie
* Pathologie
* Chirurgie (Allgemein u./o. Viszeral)
* Psychoonkologie
* Sozialarbeit
* Selbsthilfevereinigungen
* Seelsorge
* Palliativnetzwerk

 Fakultativ* Dermatohistologie
* Urologie
* Hals-, Nasen- und Ohrenheilkunde
* Mund-, Kiefer- und Gesichtschirurgie
* Genetische Beratung (u.a. familiäre Melanome, Gorlin-Goltz-S., XP)
* Labor (mit Ringversuchszertifikat)
* Plastische Chirurgie
* Thoraxchirurgie
* Gynäkologie
 |  |
| 1.1.2 | KooperationsvereinbarungenWenn 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:* 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 FAH-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)

 Tumorkonferenz(nur sofern Teilnahme unter „1.2 Interdisziplinäre Zusammenarbeit“ gefordert)* Verbindliche Teilnahme auf Einladung, ggfs. getrennt nach Tumorentität (Melanom, epitheliale Tumoren, kutane Lymphome, seltene Hauttumoren etc.)
* Sicherstellung Verfügbarkeit Facharztniveau
* Teilnahme- und Abstimmungsregelung bei mehr als 1 Kooperationspartner pro Fachrichtung (siehe auch Regelung „Interdisziplinäre Zusammenarbeit“)
 |  |
| 1.1.3 | Primärfälle* Fälle mit malignen epithelialen Tumoren (exklusive in-situ Tumoren) pro Jahr: ≥ 100 Pat. (Angabe Kennzahlenbogen)
* Fälle mit invasivem malignem Melanom pro Jahr: ≥ 40 Pat. (Angabe Kennzahlenbogen)

 Fälle mit kutanem Lymphom u. seltenen, malignen Hauttumoren (Angiosarkom, Merkel, DFSP) werden im Datenblatt erfasst. Definition Primärfall:* Pat. (nicht Aufenthalte und nicht Operationen; nicht Nachsorgepat., nicht Rezidiv) mit im Kalenderjahr neu diagnostiziertem Hautkrebs
* Im Kalenderjahr aufgetretener Zweittumor einer anderen Entität wird als weiterer Primärfall erfasst
* Histopathologischer Befund muss vorliegen
* Fall kann nur für 1 Zentrum gezählt werden Therapieplanung (interdisziplinäre Tumorkonferenz) und Therapiedurchführung über das Zentrum (Haupttherapie) Ausnahme: Bei der Behandlung von kutanen Lymphomen/Sarkomen und Kooperation mit einem entsprechenden zertifizierten Zentrum bzw. Modul können Primär- bzw. Pat.fälle für beide Partner gezählt werden. In einer Kooperationsvereinbarung oder SOP ist zu definieren, welche Behandlungsabschnitte durch welchen Kooperationspartner erbracht werden. Die kooperierenden Zentren sind namentlich zu benennen.
* Zählzeitpunkt ist der Zeitpunkt der histopathologischen Diagnosesicherung

 Angabe Datenblatt (= Excel-Vorlage) |  |
| 1.1.4 | Ansprechpartner des HautkrebszentrumsDie Ansprechpartner des Hautkrebszentrums am Klinikstandort sowie für die einzelnen Behandlungspartner sind namentlich zu benennen und bekannt zu geben (z.B. im Internet). In ärztlichen Bereichen müssen die Verantwortlichkeiten auf Facharztniveau definiert sein. |  |

| **1.2 Interdisziplinäre Zusammenarbeit** |
| --- |
| **Kap.** | **Anforderungen** | **Erläuterungen des Zentrums** |
| 1.2.1.a | ZyklusDie Tumorkonferenz hat regelmäßig mindestens 2x monatlich stattzufinden. Web/Online-KonferenzSofern Web-Konferenzen genutzt werden, sind Ton und die vorgestellten Unterlagen zu übertragen. Der Hauptkooperationspartner muss die Möglichkeit haben, eigenständig Unterlagen/Bildmaterial vorzustellen. |  |
| 1.2.1.b | Teilnehmer HauttumorkonferenzFür folgende Fachrichtungen ist eine Teilnahme auf Facharztebene an der Tumorkonferenz obligat und über eine Teilnehmerliste nachzuweisen:* Dermatologe
* Radiologe
* Strahlentherapeut
* Operateur/Chirurg (organspezifisch/onkologisch)
* Internistischer Onkologe

 Sofern der Internistische Onkologe an der Konferenz nicht teilnehmen kann, kann dieser in Ausnahmefällen durch den für die Chemotherapie zuständigen FA (Qualifikation gemäß Kapitel 6.2) vertreten werden. |  |
| 1.2.1.c | * Fakultativ sind assoziierte Fachgruppen (z.B. Dermatohistologie, Pathologie, Psychoonkologie, Pflege, Neurologie, Neurochirurgie, Chirurgie, Plastische Chirurgie, Schmerztherapie, HNO, MKG, Nuklearmedizin, Urologie, Gynäkologie u.a.) in die Tumorkonferenz einzubeziehen (Empfehlung: regelhafte Einladung; gezielte Teilnahme).
* Sind für eine Fachrichtung mehrere Behandlungspartner benannt, dann ist die Anwesenheit eines Vertreters ausreichend, wenn zwischen diesen ein geregelter Informationsaustausch eingerichtet ist (z.B. über Qualitätszirkel).
 |  |
| 1.2.1.d | Vorbereitung TumorkonferenzDie wesentlichen Pat.- und Behandlungsdaten sind im Vorfeld zu dokumentieren ~~schriftlich zusammenzufassen~~ und ~~an die Teilnehmer zu verteilen~~ den Teilnehmern bei der Konfe﻿renz zur Verfügung zu stellen. |  |
| 1.2.1.e | Demonstration BildmaterialPat.bezogenes Bildmaterial (radiologisch/histopathologisch/fotografisch) muss bei der Tumorkonferenz - soweit erforderlich - verfügbar sein und es muss eine geeignete technische Ausstattung für die Darstellung des Bildmaterials vorhanden sein. |  |
| 1.2.1.f | ProtokollierungDas Ergebnis der Tumorkonferenz besteht u.a. aus einem schriftlichen, multiprofessionellen und interdisziplinären Behandlungsplan (dokumentiert z.B. im Protokoll Tumorkonferenz). Die Verteilung des Behandlungsplanes an die einzelnen Behandlungspartner (incl. Einweiser) ist sicherzustellen. |  |
| 1.2.1.g | TumorkonferenzUnabhängig vom Stadium und von der Tumorentität sind vorzustellen:* alle Problemfälle
* alle Pat. mit interdisziplinärer Fragestellung
* Therapiewechsel mit Abweichung von festgelegten Behandlungspfaden

 Die Vorstellung der übrigen Pat. in den fachspezifischen Sprechstunden/Tumorkonferenzen ist über verbindliche interne SOPs zu definieren. |  |
| 1.2.1.h | Grundsätzlich vorzustellen sind Pat. mit:* Malignem Melanom ab Stad. II~~C~~B
* Malignem Melanom und Stadienshift/Rezidiv
* Extrakutanem Melanom
* Kutanem Lymphom ab Stad. Ib
* Problemfälle mit malignen, epithelialen Tumoren (BCC, SCC) mit interdisziplinärer Fragestellung; z.B. Komplizierte Lokalisation, Ausdehnung/ Infiltration (z.B.: Ulcus rodens, Ulcus terebrans), metastasierte Tumoren, immunsupprimierte Pat.
* Alle seltenen malignen Hauttumoren (u.a. Merkelzell-Ca, DFSP, MFH, Leiomyo-S., Kaposi-S., Angiosarkom): unabhängig vom Stadium
 |  |
| 1.2.1.i | BehandlungspfadeKlinikinterne, interdisziplinär erarbeitete Behandlungspfade für die einzelnen Tumorentitäten mit Definition der Problemfälle (auf Basis der Leitlinien) müssen erstellt werden. |  |
| 1.2.2 | Behandlungsplan* Für alle Pat. ist ein möglichst interdisziplinärer Behandlungsplan zu erstellen, den der Pat. auf Wunsch erhält. Dies betrifft auch Pat., die keiner Tumorkonferenz vorgestellt werden.
* Es wird eine einheitliche Dokumentationsvorlage für Behandlungsplan und Tumorkonferenzprotokoll empfohlen. Der Behandlungsplan kann Teil des Tumorkonferenzprotokolls sein.
 |  |
| 1.2.3 | Morbiditäts-/Mortalitätskonferenzen (MuM)Im Rahmen einer regelmäßig abgehaltenen MuM werden Komplikationen und Risiken durchgeführter Therapien fortlaufend analysiert und diskutiert, um therapeutische Risiken weiter zu senken und diese so niedrig wie möglich zu halten. Im Rahmen dieser Konferenzen besteht auch die Möglichkeit ethische Fragestellungen zu besprechen. * Eingeladene Teilnehmer sind die Teilnehmer der Tumorkonferenz sowie die Einweiser.
* Konferenz kann terminlich mit der Tumorkonferenz oder mit Veranstaltungen für Einweiser gekoppelt werden.
* Es sind Fälle mit negativem und positivem Verlauf vorzustellen.
* MuM sind mind. 1 x jährlich durchzuführen und zu protokollieren.
 |  |
| 1.2.4.a | Therapiedurchführung/-empfehlungBei Abweichung der Therapiedurchführung gegenüber der ursprünglichen Therapieempfehlung hat eine Information in der Tumorkonferenz zu erfolgen. Änderungsgründe und neue Therapie sind zu dokumentieren. |  |
| 1.2.4.b | Dokumentierte Angabe von Gründen:* Wunsch des Pat.
* ~~Wunsch des Arztes~~ Änderung der klinischen Situation
* Nebenwirkungen/Morbidität

Wird eine Therapie auf Wunsch des Pat. (trotz bestehender Indikation) nicht begonnen oder vorzeitig abgebrochen, muss auch dies protokolliert werden. |  |
| 1.2.5 | Teilnahme Tumorkonferenz als FortbildungFür folgende Funktionen/ Berufsgruppen ist eine einmalige verbindliche Teilnahme an der Tumorkonferenz zu ermöglichen (Auffrischung alle 3 Jahre):* Assistenzpersonal (MTA, TRA, …) aus den Bereichen Radiologie, Nuklearmedizin und Strahlentherapie
* Mitarbeiter ~~Pflege,~~ Sozialdienst und Psychoonkologie
* Die Teilnahme an der Tumorkonferenz wird im Sinne einer Fortbildung für die genannten Funktionen/ Berufsgruppen anerkannt.
 |  |
| 1.2.6 | Pat. mit Lokalrezidiv/MetastasenVerfahren zur Erfassung von Pat. mit Lokalrezidiv/Metastasierung sind zu beschreiben (Darstellung der Pat.pfade). |  |
| 1.2.7 | Qualitätszirkel* Die Hauptbehandlungspartner des Zentrums müssen mind. 1x jährlich in einer gemeinsamen Runde Qualitätszirkel durchführen, in denen Hautkrebszentrums spezifische Themen betrachtet werden.
* Terminliche Planung z.B. über Qualifizierungsplan
* Qualitätszirkel sind zu protokollieren.
* Kooperationspartner: regelhafte Einladung, fakultative Teilnahme
 |  |

| **1.3 Kooperation Einweiser und Nachsorge** |
| --- |
| **Kap.** | **Anforderungen** | **Erläuterungen des Zentrums** |
| 1.3.1 | Kooperierende EinweiserEs ist eine Liste der kooperierenden Haupteinweiser aktuell zu führen. Die Einweiser sind über die Zusammenarbeit innerhalb des Hautkrebszentrums bezogen auf nachfolgende Angaben zu informieren. Pflichten des Hautkrebszentrums* Einweiser sind berechtigt, an der Tumorkonferenz teilzunehmen.
* Einweisern ist die Möglichkeit einzuräumen, Pat. vorzustellen.
 |  |
| 1.3.2 | ArztbriefeArztbriefe sind zeitnah an den Einweiser zu richten. Arztbriefe haben den histologischen Befund, das operative Vorgehen sowie Ergebnisse aus der Tumorkonferenz („Therapieplan“) zu beinhalten. |  |
| 1.3.3 | RückmeldesystemEs ist ein schriftliches Verfahren für die Erfassung, Bearbeitung und Rückmeldung von allgemeinen und fallbezogenen Anliegen/Fragen der Haupteinweiser einzurichten.Die Ansprechpartner des Hautkrebszentrums sind den Einweisern entsprechend ihrer Funktion bekannt zu geben (z.B. Telefon, E-Mail). |  |
| 1.3.4 | Zusammenarbeit EinweiserDie Zusammenarbeit mit den Einweisern bei der Nachsorge ist zu beschreiben. |  |
| 1.3.5 | EinweiserzufriedenheitsermittlungEs ist eine Einweiserzufriedenheitsermittlung alle 3 Jahre durchzuführen. Das Ergebnis dieser Befragung ist auszuwerten und zu analysieren. Die Einweiserzufriedenheitsermittlung muss erstmals zum 1. Überwachungsaudit (1 Jahr nach Erstzertifizierung) vorliegen und hat sich inhaltlich auf das Hautkrebszentrum zu beziehen.Eine Konzentrierung auf die Haupteinweiser wird empfohlen. |  |
| 1.3.6 | FortbildungenEs sind mindestens 1 x jährlich Veranstaltungen zum Austausch von Erfahrungen und für die Fortbildung durch das Hautkrebszentrum anzubieten. Inhalte sowie die Teilnahme sind festzuhalten. |  |

| **1.4 Psychoonkologie** |
| --- |
| **Kap.** | **Anforderungen** | **Erläuterungen des Zentrums** |
| 1.4.1 | Psychoonkologie - Qualifikation* Diplom Master in Psychologie, der für ein wissenschaftlich anerkanntes Psychotherapieverfahren qualifiziert,
* 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 o ambulant) muss approbiert sein (Psychologischer oder ärztlicher Psychotherapeut)  Vertreter anderer psychosozialer Berufsgruppen können bei Nachweis der o.g. Zusatzqualifikationen zugelassen werden. Hierfür ist eine Einzelfallprüfung erforderlich. |  |
| 1.4.2 | Psychoonkologie - Angebot und Zugang Jedem Pat. muss die Möglichkeit eines psychoonkologischen Gespräches ort- und zeitnah angeboten werden (Nachweis erforderlich). Das Angebot muss niederschwellig erfolgen. |  |
| 1.4.3 | Psychoonkologie - RessourcenAm Bedarf orientiert mind. 1 Psychoonkologe mit den genannten Qualifikationen steht dem Zentrum zur Verfügung (namentliche Benennung). |  |
| 1.4.4 | Räumlichkeiten Für die psychoonkologischen Pat.gespräche ist ein geeigneter Raum bereitzustellen. |  |
| 1.4.4 | ~~Umfang der Versorgung~~~~Die Anzahl der Pat., welche eine psycho-onkologische Betreuung erfahren haben, ist zu erfassen.~~~~Die Häufigkeit und Dauer der Gespräche ist zu erfassen.~~ |  |
| 1.4.5 | OrganisationsplanDie Aufgabenwahrnehmung ist über einen Organisationsplan zu regeln, in dem u.a. die Ressourcenverfügbarkeit und die örtliche Präsenz erkennbar ist. |  |
| 1.4.6.a | Psychoonkologie - AufgabenprofilDie 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.)
* Leitung des psychosozialen Qualitätszirkels
 |  |
| 1.4.6.b | Empfohlen wird außerdem:* die Durchführung von Supervisions-, Fortbildungs- und Schulungsangeboten für Mitarbeiter anzubieten bzw. zu koordinieren
* eine zweimal jährliche Besprechung zwischen Psychoonkologen und dem pflegerischen und ärztlichen Bereich
* die regelhafte schriftliche und ggf. mündliche Rückmeldung der psychoonkologischen Tätigkeit an die medizinischen Behandler (z.B. durch Konsilbericht oder Dokumentation in der medizinischen Akte)
* regelmäßige Teilnahme an Stationskonferenzen und Tumorkonferenzen
* Kooperation mit dem Sozialdienst und anderen Zentren
* Angebot bzw. Koordination fachübergreifender Interventionsangebote
* Die Psychoonkologen sollten ihre Arbeit mindestens 2x jährlich im Rahmen der Tumorkonferenz vorstellen.
 |  |
| 1.4.7 | Dokumentation und EvaluationZur Identifikation des Behandlungsbedarfs ist es erforderlich, ein Screening zu psychischen Belastungen (siehe ~~S3-Leitlinie Psychoonkologie~~ Kennzahl „Psychoonkologisches Distress-Screening“) durchzuführen und das Ergebnis zu dokumentieren. Der Anteil der im Distress-Screening überschwellig belasteten Pat. ist darzustellen.Das Screening soll für Pat. mit Melanom (ab Stadium IIB)~~,~~ und Rezidiven/Fernmetastasen ~~und seltenen Tumoren~~ durchgeführt werden.~~Die psychoonkologische Versorgung ist fortlaufend anhand geeigneter Instrumente zu dokumentieren und zu evaluieren.~~ Psychoonkologische BetreuungDie psychoonkologische Versorgung, insbesondere der im Distress-Screening überschwellig belasteten Pat. ist darzustellen. |  |
| 1.4.8 | Fort-/Weiterbildung/Supervision* Jährlich mind. 1 spezifische Fort-/ Weiterbildung pro Mitarbeiter (mind. 1 Tag pro Jahr).
* Externe Supervision ist regelmäßig zu ermöglichen (Empfehlung: 2x monatlich).
 |  |

| **1.5 Sozialarbeit und Rehabilitation** |
| --- |
| **Kap.** | **Anforderungen** | **Erläuterungen des Zentrums** |
| 1.5.1 | Sozialarbeit - Qualifikation* Sozialarbeiter/Sozialpädagoge
* Einzelfallprüfungen entsprechend den Vorgaben der Fachgesellschaft sind möglich
* ZusatzqualifikationErfahrung im medizinischen/onkologischen Berufsfeld
 |  |
| 1.5.2 | RessourcenFür die Beratung der Pat. in dem Zentrum steht mind. 1VK für 400 Beratungen bei Pat. des Zentrums (= Primärfälle, sek. Metastasierung, Rezidive) zur Verfügung. Die personellen Ressourcen können zentral vorgehalten werden, Organisationsplan muss vorliegen. |  |
| 1.5.3 | 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 | Umfang Pat.betreuungDie Anzahl der Pat., die vom Sozialdienst eine Betreuung erfahren haben, ist zu dokumentieren und auszuwerten. |  |
| 1.5.5 | Räumlichkeiten Für die soziale Beratungsarbeit ist ein geeigneter Raum bereitzustellen. |  |
| 1.5.6 | OrganisationsplanDie Aufgabenwahrnehmung ist über einen Organisationsplan zu regeln, in dem u.a. die Ressourcenverfügbarkeit und die örtliche Präsenz erkennbar sind. |  |
| 1.5.7 | Inhalte der Beratungunter Anwendung des DVSG-Leistungskatalogs und des Expertenstandards PEOPSA (Psychosoziale Erstberatung onkologischer Pat. durch Soziale Arbeit):* Identifizierung sozialer, wirtschaftlicher und psychischer Notlagen
* Einleitung von medizinischen Rehamaßnahmen
* Beratung in sozialrechtlichen Fragen und wirtschaftlichen Fragen (z.B. Schwerbehindertenrecht, Lohnersatzleistungen, Renten, Leistungsvoraussetzungen, Eigenanteile uvam.)
* Unterstützung bei Antragsverfahren
* Beratung zu ambulanten und stationären Versorgungsmöglichkeiten u. Weitervermittlung zu unterstützenden Angeboten und Fachdiensten
* Unterstützung bei der beruflichen und sozialen Reintegration
* Kooperation mit Leistungsträgern und Leistungserbringern
* Entlassmanagement
* Intervention bei Notfällen
 |  |
| 1.5.8 | Weitere Aufgaben:* Angebot von Fortbildungen/ Informationsveranstaltungen für andere Disziplinen des Zentrums u/o Pat.
* Öffentlichkeits- und Netzwerkarbeit
* Teilnahme an multiprofessionellen Fallbesprechungen, Supervision
* interdisziplinäre Zusammenarbeit, insbesondere mit Ärzten, Pflegekräften, Krankengymnasten, Psychoonkologen, Seelsorge u.a.
 |  |
| 1.5.9 | Dokumentation und Evaluation* Die Tätigkeit der Sozialarbeiter ist zu dokumentieren (z.B. Care SD, KIS) und zu evaluieren.
 |  |
| 1.5.10 | 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 | Pat.befragungen* Alle 3 Jahre muss über mind. 3 Monate eine Befragung der Pat. des HZ durchgeführt werden.
* Die Rücklaufquote sollte über 40 % betragen (bei Unterschreitung Maßnahmen einleiten).
 |  |
| 1.6.2 | Auswertung Pat.befragung* Die Verantwortung für die Auswertung ist festzulegen. Die Auswertung hat sich auf die Pat. des Hautkrebszentrums zu beziehen.
* Eine protokollierte Auswertung hat zu erfolgen.
* Auf Basis der Auswertung sind Aktionen festzulegen.
 |  |
| 1.6.3 | Pat.information (allgemein)* Das Hautkrebszentrum hat sich und seine Behandlungsmöglichkeiten umfassend vorzustellen (z.B. Broschüre, Pat.mappe, Homepage).
* Die Kooperations-/Behandlungspartner mit Angabe des Ansprechpartners sind zu benennen. Das Behandlungsangebot ist zu beschreiben.
* Das dargestellte Behandlungsangebot hat zu umfassen: Reha / AHB, Zugang zur Psychoonkologie, Selbsthilfe, Behandlungsmaßnahmen und Alternativen
 |  |
| 1.6.4 | Gespräch über Auswirkungen der ErkrankungMit jedem Pat. wird bei der Entlassung bzw. dem ersten ambulanten Termin ein Gespräch geführt, in dem folgende Themen angesprochen u. Informationen bereitgestellt werden: z.B. Krankheitsstatus, Prognose, Therapieplanung, Nachsorge, supportive Maßnahmen (z.B. Reha, psychosoziales Angebot).Bereitgestellte Informationen z.B.: [www.leitlinienprogramm-onkologie.de/patientenleitlinien/melanom/](https://www.leitlinienprogramm-onkologie.de/patientenleitlinien/melanom/) |  |
| 1.6.5 | Pat.information (fallbezogen)Jeder Pat. erhält eine Kopie des abschließenden Arztbriefes. Dieser enthält Informationen über Histologie, Tumorstadium, die geplante Nachsorge und evtl. Therapie. |  |
| 1.6.6 | Veranstaltung für Pat.Es sollte regelmäßig von dem HZ eine Informationsveranstaltung für Pat. durchgeführt werden.Sofern Pat.veranstaltungen von der Industrie (mit-) finanziert werden, ist dieser Fakt einschließlich potenzieller Interessenkonflikte der Dozenten offenzulegen. Eine direkte Beeinflussung von Patienten durch Industrievertreter muss durch das Zentrum ausgeschlossen werden. |  |
| 1.6.7 | SelbsthilfegruppenDie Selbsthilfegruppen, mit denen das Hautkrebszentrum aktiv zusammenarbeitet, sind zu benennen. Soweit keine tumorbezogenen Selbsthilfegruppen vor Ort existieren, sind Kontakte zu überregional- bzw. organübergreifend tätigen Selbsthilfegruppen zu organisieren. Schriftliche Vereinbarungen mit den Selbsthilfegruppen sollten getroffen und mind. alle 5 Jahre aktualisiert werden, die folgende Punkte beinhalten sollten:* persönliche Gespräche zwischen Selbsthilfegruppen und dem Hautkrebszentrum 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
* Hinweis auf die Arbeit der Selbsthilfegruppen in allen Phasen der Therapie (Erstdiagnose, stationärer Aufenthalt, Chemotherapie, …)
* Bekanntgabe Kontaktdaten der Selbsthilfegruppen (z.B. in Pat.broschüre, Homepage des HZ)
* Möglichkeiten Auslage Informationsbroschüren der Selbsthilfegruppen
* Qualitätszirkel unter Beteiligung von Vertretern aus Psychoonkologie, Selbsthilfegruppen, Sozialdienst, Seelsorge, Pflege und Medizin
* Ein Ansprechpartner muss für die Selbsthilfe benannt sein.
* Ein Raum für die Treffen der Selbsthilfegruppen sollte zur Verfügung stehen.
 |  |

| **1.7 Studienmanagement** |
| --- |
| **Kap.** | **Anforderungen** | **Erläuterungen des Zentrums** |
| 1.7.1 | StudienDen Pat. muss der Zugang zu Studien möglich sein. Die am Hautkrebszentrum durchgeführten Studien sind aufzulisten (z.B. Homepage) und diese Liste sollte den Pat. mit einer kurzen Beschreibung der Studie zugänglich sein. |  |
| 1.7.2 | Zuständigkeiten StudienFür das Hautkrebszentrum ist ein Studienbeauftragter zu benennen. Sind mehrere Behandlungspartner an der Durchführung von Studien beteiligt, dann sind die Aktivitäten durch den Studienbeauftragten zu koordinieren. |  |
| 1.7.3 | Study-Nurse1 Study-Nurse/Studienassistenz sollte bei der Erstzertifizierung verfügbar sein (nach 3 Jahren Pflicht). Die Study-Nurse/Studienassistenz ist für die Betreuung, Dokumentation, und Administration der im Hautkrebszentrum geführten Studienpat. verantwortlich. Sie muss die oben genannte Tätigkeit nachweisen und das Hautkrebszentrum muss ausreichende Kapazitäten bereitstellen (Tätigkeit kann auch in Verbindung mit anderen Funktionen ausgeübt werden). |  |
| 1.7.4 | ProzessbeschreibungFür die Aufnahme/Initiierung neuer Studien und die Durchführung von Studien (Aufklärung, Durchführung und Nachbetreuung) sind die Prozesse inkl. Verantwortlichkeiten zu beschreiben. |  |
| 1.7.5 | Anteil Studienpat. (Malignes Melanom Stadium III-IV) 1. Erstzertifizierung: Zum Zeitpunkt der Erstzertifizierung muss ≥ 1 Pat. in Studien eingebracht worden sein.
2. nach 1 Jahr: Mind. 5 % der Pat. sollten in Studien eingeschlossen sein.

 Alle Studienpat. können für die Berechnung der Studienquote berücksichtigt werden.Als Studienteilnahme zählt nur die Einbringung von Pat. in Studien mit Ethikvotum.Alleinige Biobanksammlungen sind ausgeschlossen. Angabe Datenblatt (= Excel-Vorlage) |  |
| 1.7.6 | Zusammenarbeit mit externen StellenDie Zusammenarbeit mit externen Stellen bei Studien ist über Kooperationsverträge zu regeln. |  |

**Liste der Studien Malignes Melanom** 1)

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Verantwortlicher Kooperationspartner2) | Name der Studie | Art der Studie | Anzahl Zentrumspat. ~~in 2022~~ im Kennzahlenjahrrekrutiert 3) |
| interventionell | nicht interventionell |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
| Zähler Kennzahl Nr. 6 „Studienteilnahme“ |  |

**Liste der Studien epitheliale Tumoren, kutane Lymphome und andere seltene, maligne Hauttumoren** 1)

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Verantwortlicher Kooperationspartner2) | Name der Studie | Art der Studie | Anzahl Zentrumspat. im Kenn-zahlenjahrrekrutiert 3) |
| interventionell | nicht interventionell |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |

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

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

3) Es dürfen ausschließlich Studienpat. gezählt werden, die im Zentrum als Zentrumspat. geführt werden und die ~~2022~~ im Kennzahlenjahr in die Studie eingeschlossen wurden (keine Doppelzählung von Studienpat. in mehr als 1 Zentrum, Ausnahme ZPM siehe FAQ).

| **1.8 Pflege** |
| --- |
| **Kap.** | **Anforderungen** | **Erläuterungen des Zentrums** |
| 1.8.1 | Onkologische Fachpflegekräfte* Am Hautkrebszentrum muss mind. 1 onkologische Fachpflegekraft aktiv im Tagdienst tätig sein.
* Onkologische Fachpflegekräfte sind namentlich zu benennen.
* In Bereichen, in denen Pat. versorgt werden, ist die Tätigkeit einer onkologischen Fachpflegekraft nachzuweisen.
* Die onkologische Fachpflegekraft nimmt pat.bezogene und -übergeordnete Aufgaben wahr (s.u.).
* 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. (DKG)
* oder Advanced Practice Nurse (Master-Titel) plus 2 Jahre praktische Berufserfahrung (VK äquivalent) im Hautkrebszentrum.
 |  |
| 1.8.2 | Fachspezifische, pflegerische, pat.bezogene Aufgaben zum Beispiel:* Fachbezogenes Assessment von Symptomen, Nebenwirkungen und Belastungen
* 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 Hautkrebszentrums 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 Kapitel 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 nachzuweisen

 Fachspezifische, pflegerische übergeordnete Tätigkeiten zum Beispiel:* Es ist ein Pflegekonzept zu entwickeln und umzusetzen, in dem die organspezifischen Besonderheiten Spezifika der onkologischen Pflege in dem Hautkrebszentrum 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 Hautkrebszentrums
* Interdisziplinärer Austausch mit allen an der Behandlung beteiligten Berufsgruppen

 Verantwortung für die Umsetzung der Anforderungen an die Chemotherapie applizierende Pflegefachkraft (siehe Kapitel 6.2.2) |  |
| 1.8.3 | Einarbeitung Die Einarbeitung von neuen Mitarbeitern hat anhand eines onkologisch-fachlichen Einarbeitungskataloges/-plans unter Beteiligung der onkologischen Fachpflegekraft zu erfolgen. |  |
| 1.8.4 | Fort- und Weiterbildung* Es ist ein Qualifizierungsplan für das pflegerische Personal vorzulegen, in dem die für einen Jahreszeitraum geplanten Qualifizierungen dargestellt sind.
* Jährlich mind. 1 spezifische Fort-/ Weiterbildung pro MitarbeiterIn (mind. 1 Tag pro Jahr), sofern diese qualitätsrelevante Tätigkeiten für das Zentrum wahrnimmt.
 |  |

| **1.9 Allgemeine Versorgungsbereiche (Apotheke, Ernährungsberatung, Logopädie, ...)** |
| --- |
| **Kap.** | **Anforderungen** | **Erläuterungen des Zentrums** |
| 1.9.1 | Die Erhebungsbögen der Organkrebszentren und Onkologischen Zentren verfügen über ein einheitliches Inhaltsverzeichnis. Für Hautkrebszentren ist das vorliegende Kapitel nicht mit Fachlichen Anforderungen hinterlegt. |  |

 **2. Organspezifische Diagnostik**

| **2.1 Sprechstunde** |
| --- |
| **Kap.** | **Anforderungen** | **Erläuterungen des Zentrums** |
| 2.1.1 | Information/Dialog mit Pat.Hinsichtlich Diagnose, Prognose und Therapieplanung sind ausreichende Informationen dem aktuellen medizinischen Kenntnisstand entsprechend zu vermitteln Dies beinhaltet u.a.* Aufklärungsgespräch über Vorsorge, Diagnose, Prognose, Therapie, Nachsorge und Selbstuntersuchung
* Möglichkeiten zur Teilnahme an klinischen Studien
* Darstellung weiterer Behandlungskonzepte
* Angebot und Vermittlung psychosozialer Betreuung
* Angebot und Vermittlung von Zweitmeinungen

 Die Art und Weise der Informationsbereitstellung sowie des Dialoges ist allgemein zu beschreiben. Pat.bezogen ist dies in Arztbriefen und Protokollen/Aufzeichnungen zu dokumentieren. |  |
| 2.1.2 | HauttumorsprechstundeAuf welcher Basis wird die Spezialsprechstunde durchgeführt? (Vertragsarzt, persönliche Ermächtigung, Institutsermächtigung, Hochschulambulanz, MVZ, Ambulante Spezialfachärztliche Versorgung (ASV)) Personelle Ressourcen: * mind. 2 Fachärzte für Dermatologie
* Vorstellung in der Sprechstunde ist durch alle Kooperationspartner des Zentrums möglich
* Alle Hauttumorpat. mit erhöhter Komplexität sollen interdisziplinär diagnostiziert und behandelt werden.
* Die Fachärzte sind namentlich zu benennen.
* Die hier benannten Fachärzte müssen aktiv in der Hauttumorsprechstunde tätig sein.
 |  |
| 2.1.3 | FrequenzDie Hauttumorsprechstunde muss mind. 1 x pro Woche stattfinden und folgende Themen abdecken:* Hautkrebserkennung
* leitliniengerechte Ganzkörperinspektion
* Dermatoskopie
* Erstellung Hautkrebsbericht (BK 5103)
* Therapieplanung
* Nachsorge
* operative Beratung
* Beratung bzgl. Risikofaktoren und familiärer Prädisposition
* Beratung bei gutartigen Hauttumorerkrankungen und Präkanzerosen

 Falls zweckmäßig können die Themen in speziellen, eigenständigen Spezialsprechstunden angeboten werden. |  |
| 2.1.4 | WartezeitenWie lange sind die Wartezeiten* während der Sprechstunde: < 60 min Sollvorgabe
* auf einen Termin bei Erstvorstellung (Melanom, Lymphom, seltene, hochmaligne Hauttumoren): < 2 Wochen. Alle anderen Tu: < 4 Wochen
* auf einen Termin für eine ambulante, apparative Untersuchung (keine Nachsorgepat.): < 2 Wochen

Die Wartezeiten sind einmal pro Jahr in einer repräsentativen Zufallsstichprobe zu erfassen und statistisch auszuwerten. |  |
| 2.1.5 | Wiedervorstellung z.B. bei Therapienebenwirkungen ist organisatorisch zu regeln. |  |

| **2.2 Diagnostik** |
| --- |
| **Kap.** | **Anforderungen** | **Erläuterungen des Zentrums** |
| 2.2.1 | Lymphknotensonografie* Anzahl der LK-Sonografien
* Es sind für die Lymphknotendiagnostik ausschließlich Ultraschallgeräte mit einer Frequenz von ≥ 7,5 MHz einzusetzen.
 |  |

 **3. Radiologie**

|  |
| --- |
| **Kap.** | **Anforderungen** | **Erläuterungen des Zentrums** |
| 3.1 | Fachärzte* für Röntgendiagnostik, CT und MRT mind. 2 Fachärzte
* Fachärzte sind namentlich zu benennen.
* Qualifikation der Fachärzte ist bezogen auf die Tätigkeit für das Hautkrebszentrum bzw. dem örtlichen interdisziplinären Tumorzentrum nachzuweisen.
 |  |
| 3.2 | CT/MRTDer Zugang für CT/MRT-Untersuchungen ist sicherzustellen. Sofern CT/MRT nicht direkt am Standort des Hautkrebszentrums möglich ist, ist der Zugang über eine Kooperationsvereinbarung zu regeln. |  |
| 3.3 | BefunderstellungDer schriftliche Befund der Radiologen sollte bei auffälligem Befund innerhalb von 1d nach der Untersuchung den mitbehandelnden Ärzten vorliegen. |  |
| 3.4 | 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. 0,5 Tage/Jahr), sofern dieser qualitätsrelevante Tätigkeiten für das Zentrum wahrnimmt
 |  |

 **4. Nuklearmedizin**

|  |
| --- |
| **Kap.** | **Anforderungen** | **Erläuterungen des Zentrums** |
| 4.1 | Fachärzte* mind. 2 Fachärzte
* Fachärzte sind namentlich zu benennen.
* Qualifikation der Fachärzte ist bezogen auf die Tätigkeit für das Hautkrebszentrum bzw. örtliche Tumorzentrum nachzuweisen.
* Als Facharzt werden auch Radiologen mit einer entsprechenden Fachkunde anerkannt.
 |  |
| 4.2 | Vorzuhaltende Methoden in der NuklearmedizinFakultativ:PET und PET-CT |  |
| 4.3 | 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. 0,5 Tage/Jahr), sofern dieser qualitätsrelevante Tätigkeiten für das Zentrum wahrnimmt
 |  |

 **5. Operative Onkologie**

| **5.1 Organübergreifende operative Therapie** |
| --- |
| **Kap.** | **Anforderungen** | **Erläuterungen des Zentrums** |
| 5.1.1 | Die Erhebungsbögen der Organkrebszentren und Onkologischen Zentren verfügen über ein einheitliches Inhaltsverzeichnis. Für Hautkrebszentren ist das vorliegende Kapitel nicht mit Fachlichen Anforderungen hinterlegt. |  |

| **5.2 Organspezifische operative Therapie** |
| --- |
| **Kap.** | **Anforderungen** | **Erläuterungen des Zentrums** |
| 5.2.1 | Beschreibung der Einheit (z.B. Bettenzahl, Ausstattung der Pat.zimmer, Besonderheiten der Abteilung, Pflegeschlüssel) |  |
| 5.2.2 | OP für Hauttumoroperationen:Anzahl der regelmäßig für Hauttumoroperationen belegbaren OP-Säle: mind. 1 OP |  |
| 5.2.3.a | Operateure am Hautkrebszentrum Folgende Teilgebiete sind zu berücksichtigen:1. Exzision von Primärtumoren mit Sicherheitsabstand
2. Mikrographisch kontrollierte Chirurgie
3. Sentinel Node Biopsy (SNB)
4. LK-Dissektionen
5. Metastasenchirurgie
6. Plastischer Verschluss
 |  |
| 5.2.3.b | Ad 1: Exzision von Primärtumoren mit Sicherheitsabstand (Angabe für Malignes Melanom, DFSP, Merkelzellkarzinom, Sarkom)* Mind. 2 (Fachärzte) Operateure sind namentlich zu benennen.
 |  |
| 5.2.3.c | Ad 2: Mikrographisch kontrollierte Chirurgie * Mind. 2 Operateure sind namentlich zu benennen.
 |  |
| 5.2.3.d | Ad 3: Sentinel Node Biopsy (SNB)* Mind. 2 SNB-Operateure, davon mind. 1 Facharzt für Dermatologie oder Allgemeine Chirurgie und 1 Facharzt für HNO, MKG, Plastische Chirurgie, Gynäkologie, sind namentlich zu benennen.
* Für SNB im Kopf-Hals-Bereich ist eine Kooperation mit einem Kooperationspartner der Fachrichtung HNO, MKG und/oder Plastische Chirurgie nachzuweisen. In einer Kooperationsvereinbarung oder SOP ist die Zusammenarbeit zu beschreiben.
* Bei interdisziplinärer SNB-Operation ist eine Zählung für beide Hauptoperateure möglich.
* Zulassung neuer SNB-Operateur: Pro Operateur sind mind. 50 SNB-OPs nachzuweisen (Gesamterfahrung; nicht auf malignen Hauttumor beschränkt). 30 von 50 SNB-OPs müssen als Erstoperateur erbracht werden. Zusätzlich sind in den letzten 3 Jahren vor der Zulassung kumulativ mind. 15 SNB-OPs nachzuweisen (anhand OP-Berichte).
* Assistenz: Anerkennung als Assistenz nur möglich, wenn diese im Rahmen der Ausbildung erfolgt (keine parallele Anerkennung der Fälle bei 2 SNB-Operateuren).
* Anzahl Pat. des Zentrums, die eine OP mit SNB erhalten haben: mind. 20/Jahr, jährliche Expertise pro SNB-Operateur: ~~davon~~ 10/benanntem Operateur (nicht auf malignen Hauttumor beschränkt); hierfür können auch Neck dissections angerechnet werden
* Jeder Pat., der eine OP mit SNB erhält, muss von einem benannten Operateur mit der oben genannten Expertise direkt oder unter dessen Aufsicht (Zweitoperateur) operiert werden.

  Namentliche Nennung inTabelle „SNB-Operateure“ (am Ende dieses Kapitels) |  |
| 5.2.3.e | Ad 4: Systematische Ausräumung der regionären LK-Stationen* Mind. 2 Operateure, davon mind. 1 Facharzt für Dermatologie oder Allgemeine Chirurgie und 1 Facharzt für HNO, MKG, Plastische Chirurgie sind namentlich zu benennen. Zentrumsspezifisch können auch weitere Fachdisziplinen (z.B. Gynäkologie) zusätzlich eingebunden werden.
* Pro Facharzt sollten mind. 30 systematische Ausräumungen nachgewiesen werden. Davon können 50% in Lehrassistenz erbracht worden sein.
 |  |
| 5.2.3.f | Ad 5: Metastasenchirurgie (getrennt für Thorax-, Viszeral-, Neurochirurgie, Orthopädie / Unfallchirurgie, HNO/MKG und Plastische Chirurgie)* Für die Metastasenchirurgie sind Kooperationen mit den genannten Fachrichtungen nachzuweisen und die Schnittstellen (Kommunikation, Teilnahme Tumorkonferenz etc.) zu beschreiben.
 |  |
| 5.2.3.g | Ad 6: Plastischer Verschluss/Deckung* Mind. 2 Operateure, davon mind. 1 Facharzt sind namentlich zu benennen.
 |  |
| 5.2.4 | Nachweis Detektionsrate SNBDie klinische Detektionsrate ist einer regelmäßigen Qualitätskontrolle (mind. 1 x jährlich) zu unterziehen und in einer interdisziplinären Runde zu betrachten. |  |
| 5.2.5 | Systematische LymphadenektomieDie Lymphknotendissektion muss systematisch erfolgen und sich an anatomisch-morphologischen Leitstrukturen orientieren, welche im Operationsbericht nachvollziehbar zu beschreiben sind.Dabei sollte eine Mindestzahl von 6 zu untersuchenden Lymphknoten pro Region nicht unterschritten werden (gemäß UICC, TNM-Klassifikation maligner Tumoren).Als Lymphknotenregionen sind inguinal, iliakal-obturatorisch, axillär und zervikal jeweils separat zu betrachten.Anforderungen und Qualifikationen des Operateurs sind in 5.2.3. zu finden. |  |
| 5.2.6 | Fort-/ Weiterbildung:* Es ist ein Qualifizierungsplan für das ärztliche, pflegerische u. sonstige Personal vorzulegen, in dem die für einen Jahreszeitraum geplanten Qualifizierungen dargestellt sind.
* Jährlich mind. 1 spezifische Fort-/ Weiterbildung pro Mitarbeiter (mind. 0,5 Tage pro Jahr), sofern dieser qualitätsrelevante Tätigkeiten für das Zentrum wahrnimmt
 |  |

**Tabelle „SNB-Operateure“**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Titel, Name, Vorname | Fachrichtung 1) | Kennzahlenjahr |
| Anzahl SNB-OPs im Kennzahlen-jahr 2) | davon Anzahl SNB-OPs für das HZ 3) | davon interdisziplinäre SNB-OP für das HZ 4) | Anzahl Neck dissections 2) |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |

1. Fachrichtung gemäß EB Kapitel 5.2.3 Ad3: SNB-Operateure können Fachärzte für Dermatologie, Allgemeine Chirurgie, HNO, MKG, Plastische Chirurgie oder Gynäkologie sein.
2. Die Gesamtzahl an SNB-OPs und Neck dissections ist nicht auf maligne Hauttumoren beschränkt. Gemäß Kapitel 5.2.3 Ad3 des Erhebungsbogens Haut sind pro benanntem Operateur mind. 10 SNB-OPs pro Jahr nachzuweisen. Neck dissections können für die jährliche Expertise angerechnet werden, diese sind jedoch in der Spalte „Anzahl Neck dissections“ separat auszuweisen.
3. Die Anzahl der für das Hautkrebszentrum durchgeführten SNB-OPs ist eine Teilmenge der „Anzahl SNB-OPs im Kennzahlenjahr“.
4. Es ist die Anzahl an interdisziplinär durchgeführten SNB-OPs für das HZ anzugeben, welche parallel auch für den Operateur der anderen Fachrichtung (Dermatologie, Allgemeine Chirurgie, MKG, HNO, Plastische Chirurgie, Gynäkologie) gezählt wird. Interdisziplinär bedeutet, dass zwei Operateure verschiedener Fachrichtungen (Dermatologie, Allgemeine Chirurgie, MKG, HNO, Plastische Chirurgie, Gynäkologie) eine OP gemeinsam durchführen. In diesen Fällen ist laut EB 5.2.3.d A3 eine Zählung für beide Hauptoperateure möglich.

 **6. Medikamentöse / Internistische Onkologie**

| **6.1 Hämatologie und Onkologie** |
| --- |
| **Kap.** | **Anforderungen** | **Erläuterungen des Zentrums** |
| 6.1.1 | Die Erhebungsbögen der Organkrebszentren und Onkologischen Zentren verfügen über ein einheitliches Inhaltsverzeichnis. Für Hautkrebszentren ist das vorliegende Kapitel nicht mit Fachlichen Anforderungen hinterlegt. |  |

| **6.2 Organspezifische medikamentöse onkologische Therapie** |
| --- |
| **Kap.** | **Anforderungen** | **Erläuterungen des Zentrums** |
| 6.2.1 | Fachärzte* mind. 1 Facharzt für Dermatologie mit der Zusatzbezeichnung Medikamentöse Tumortherapie und 1 Facharzt für Innere Medizin und Hämatologie und Onkologie oder
* 2 Fachärzte für Innere Medizin und Hämatologie und Onkologie
* Die Fachärzte sind namentlich zu benennen.
* Die hier benannten Fachärzte müssen aktiv an der medikamentösen onkologischen Therapie beteiligt sein.
 |  |
| 6.2.2 | Pflegefachkraft/ medizinische FachangestellteStationäre, tagesstationäre oder klinik-ambulante Bereiche, in denen medikamentöse onkologische Therapien von nicht-ärztlichem Personal durchgeführt werden, müssen unter fachlicher Anleitung einer onkologischen Fachpflegekraft stehen. Kooperierende Praxen sind von dieser Regelung nicht betroffen. Voraussetzungen für die Pflegefachkraft, die eine Chemotherapie nach ärztlicher Anleitung appliziert:* mind. 1 Jahr Berufserfahrung in der Onkologie
* 50 parenterale systemische Therapien (bei Erstzertifizierung Schätzung möglich, in den Folgejahren muss ein Nachweis erfolgen)
* Nachweis einer Schulung nach den Empfehlungen der KOK (Handlungsempfehlung der KOK, Applikation von Zytostatika durch Pflegefachkräfte)
* Aktive Einbindung in die Umsetzung der Anforderungen an die Notfallbehandlung und Therapie von Begleit- und Folgeerkrankungen
* Die pflegerische Beratung u./o. Edukation der Pat. ist dokumentiert nachzuweisen.
 |  |
| 6.2.3 | Qualifikation Behandlungseinheit/-partnerBei Hauttumorpat.:Jährlich mind. 50 systemische Therapien (zytostatische Therapien u./o. Targeted Therapeutika u./o. AK/Immun-Therapien). Zählweise: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. Mögliche Kooperationen mit Behandlungspartnern bei fehlendem Nachweis der Expertise:* Hämatologie/Onkologie:Nachweis von 200 zytostatischen Therapien organübergreifend
* Durchführung der systemischen Therapie der Hauttumorpat. in einer MVZ bzw. Fachbereich-übergreifend ausführenden systemischen Therapieeinheit:200 zytostatische / targeted Therapien organübergreifend, davon mind. 15 zytostatische / targeted Therapien bei Hauttumorpat.Die Hauptverantwortung über die Therapie liegt bei der Leitung dieser Einheit.
 |  |
| 6.2.4 | ~~Chemotherapie~~ Systemische Therapie ambulant/stationärEs muss die Möglichkeit bestehen, die ~~Chemotherapie~~ systemische Therapie sowohl ambulant als auch stationär anzubieten. |  |
| 6.2.5 | Anzubietende Möglichkeiten, die dem aktuellen Wissenstand entsprechen: z.B.* Immuntherapie
* Supportive Therapien („Palliativmedizin“)
* Zytostatikatherapie
* Targeted Therapie
* Andere Systemtherapien z.B. ECP
* systemische PUVA-Therapie bei Lymphomen

 Allgemeines Chemotherapie* Zytostatika-Arbeitsplatz (entsprechend den gesetzl. Richtlinien), wenn nötig
* fachgerechte Abfallentsorgung
* ständige Rufbereitschaft
 |  |
| 6.2.6 | Räumlichkeiten ~~Chemotherapie~~ systemische Therapie* Beschreibung Räumlichkeiten für ambulante ~~Chemotherapie~~ systemische Therapie
* Anzahl der Plätze
 |  |
| 6.2.7 | Behandlungsplan/Tumorkonferenzprotokoll* Grundsätzlich sind Behandlungspläne bzw. Empfehlungen der Tumorkonferenz bindend und stellen die Behandlungsgrundlage dar.
* Behandlungsplan/Tumorkonferenzprotokoll muss in der pat.bezogenen Dokumentation vorhanden sein.
* Falls von der empfohlenen Therapieplanung abgewichen wird, dann ist dies in der Tumorkonferenz vorzustellen.
 |  |
| 6.2.8 | 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.
 |  |
| 6.2.9 | Standards Begleit- und FolgeerkrankungenFür die Therapie von Begleit- und Folgeerkrankungen, insbesondere die Behandlung von Paravasaten, Infektionen, thromboembolischen Komplikationen sind Standards zu erstellen. |  |
| 6.2.10 | NotfallbehandlungVerfügbarkeit Notfallausrüstung und schriftlicher Ablaufplan für Notfälle |  |
| 6.2.11 | Supportive/palliative TherapieBeschreibung der Möglichkeiten zur supportiven / palliativen stationären Therapie (Prozessbeschreibung/Algorithmus)Leitlinien gerechte supportive Maßnahmen sind für die einzelnen Therapiekonzepte zu beschreiben und pat.bezogen detailliert zu dokumentieren. |  |
| 6.2.12 | Schmerztherapie* Schmerztherapeut muss zur Verfügung stehen.
* Der Prozess für die Schmerztherapie (Algorithmus) ist zu beschreiben.
 |  |
| 6.2.13 | Information / Dialog mit Pat.Hinsichtlich Diagnose, Prognose und Therapieplanung sind ausreichende Informationen dem aktuellen medizinischen Kenntnisstand entsprechend zu vermitteln. Dies beinhaltet u.a.* Aufklärungsgespräch über Vorsorge, Diagnose, Prognose, Therapie und Nachsorge
* Möglichkeiten zur Teilnahme an klinischen Studien
* Darstellung weiterer Behandlungskonzepte
* Angebot und Vermittlung psychosozialer Betreuung
* Angebot und Vermittlung von Zweitmeinungen
* Die Art und Weise der Informationsbereitstellung sowie des Dialoges ist allgemein zu beschreiben. Pat.bezogen ist dies in Arztbriefen und Protokollen/Aufzeichnungen zu dokumentieren.
 |  |
| 6.2.14 | ProzessbeschreibungenDie Verfahren für alle systemischen Therapien sind für alle Phasen (Therapiebeginn, Therapiedurchführung und Therapieende) zu beschreiben. |  |
| 6.2.15 | 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. 0,5 Tage/Jahr), sofern dieser qualitätsrelevante Tätigkeiten für das Zentrum wahrnimmt
 |  |

 **7. Radioonkologie**

|  |
| --- |
| **Kap.** | **Anforderungen** | **Erläuterungen des Zentrums** |
| 7.0 | Die fachlichen Anforderungen an die Radioonkologie sind in dem „Erhebungsbogen Radioonkologie“ organübergreifend zusammengefasst. Unabhängig von der Anzahl der Organkrebszentren/ Module, die mit einer Radioonkologie zusammenarbeiten, ist dieser „Erhebungsbogen Radioonkologie“ nur einmalig zu bearbeiten und pro Auditjahr auch nur einmalig zu aktualisieren (Ziel: keine Mehrfachdarlegungen/-begehungen innerhalb eines Auditjahres). Der „Erhebungsbogen Radioonkologie“ stellt damit eine Anlage zu diesem Erhebungsbogen dar. Download organübergreifender „Erhebungsbogen Radioonkologie“ unter [www.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 | 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/). Für Hautkrebszentren, die gemäß Stammblatt mit einem Kooperationspartner der Fachrichtung „Dermatohistologie“ kooperieren, sind die folgenden Anforderungen durch den Kooperationspartner „Dermatohistologie“, wenn zutreffend (z.B. Obduktionen nicht zu bearbeiten), verbindlich zu bearbeiten. Für Zentren, die alleinig mit Pathologien kooperieren, ist der organübergreifende Erhebungsbogen zu bearbeiten. |  |
| 8.2 | Dermatohistologische/pathologische Erfahrung* Jährl. mind. 250 Histologien von malignen Hauttumoren (nicht nur Primärfälle)
* Erfahrung Beurteilung von Lymphknoten (alle Tumorentitäten): Jährlich mind. 100 Histologien von Lymphknoten

(Die Untersuchung der Lymphknoten nach Lymphadenektomie (LAD) muss von einem Facharzt für Pathologie durchgeführt werden. Ggf. kann dies auch im Rahmen einer berufsgruppenübergreifenden Zweitbefundung nach Befundung durch einen Facharzt für Dermatologie mit Zusatzbezeichnung Dermatohistologie erfolgen.Sentinel bei Hauttumoren: Beurteilung durch Facharzt für Dermatologie mit Zusatzbezeichnung „Dermatohistologie“ oder Facharzt für Pathologie) |  |
| 8.3 | Fachärzte* Mind. 1 Facharzt für Dermatologie mit Zusatzbezeichnung „Dermatohistologie“/„Dermatopathologie" und 1 Facharzt für Pathologie

oder* 2 Fachärzte für Pathologie
 |  |
| 8.5 | MTA‘sEine ausreichende Anzahl qualifizierter MTA’s / Technischer Assistenten muss zur Verfügung stehen. |  |
| 8.6 | Vorzuhaltende Verfahren* Immunhistochemische Untersuchungen
* Molekularpathologie

 Die Beauftragung dieser Spezialleistungen nach extern darf nur an Pathologische Institute erfolgen, die mit Vorlage einer Kooperationsvereinbarung zu benennen ist. Die Institute sollten über ein anerkanntes QM-System oder eine gültige Akkreditierung verfügen oder die erfolgreiche Teilnahme an Ringversuchen nachweisen. |  |
| 8.7 | ObduktionenInnerhalb des Zentrums muss die uneingeschränkte Möglichkeit zur Durchführung von Obduktionen bestehen und gefördert werden. Ein Obduktionsraum ist nachzuweisen (ggf. in Kooperation). |  |
| 8.8.1 | Schnellschnitte* Die technischen und organisatorischen Voraussetzungen für Schnellschnitte müssen für jeden operativen Standort gegeben sein.
* Teleschnellschnitte sind nicht zulässig.
 |  |
| 8.8.2 | Parameter SchnellschnitteZeitbedarf (in min.) und Zeitpunkt gemessen ab Eingang Pathologie bis Durchsage des Ergebnisses (Richtwert max. 30 min.)Auswertung Zeitbedarf: Min.-/Max.-/Range-Wert |  |
| 8.10 | Aufbewahrungszeiten* Archivierung Paraffinblöcke ≥ 10 Jahre
* Aufbewahrung Feuchtmaterial ≥ 4 Wochen nach Eingang
* Die Möglichkeit zur Kryopräservation sollte gegeben sein
 |  |
| 8.11.1 | BefundberichteBefundberichte müssen für die makroskopische und die mikroskopische Begutachtung zu 100% die in den Leitlinien geforderten Angaben enthalten (Insbesondere: Histologischer Typ nach aktueller WHO-Klassifikation, Grad, TNM-Stadium, R-Klassifikation). |  |
| 8.11.2 | Zusätzliche Angaben Melanom:* Tumordicke nach Breslow, Ulzeration, Fakultativ: Mitoserate bei Tumordicke < 1 mm nach der AJCC-Klassifikation 2017.
* Histopathologische Besonderheiten, wie mögliche Assoziation zu einem melanozytären Nävus, eine Regressionszone, morphologische Besonderheiten (z. B. desmoplastische Melanomanteile) und Gefäßeinbrüche
 |  |
| 8.12.1 | Lymphknoten (LK)* Alle im Operationspräparat enthaltenen Lymphknoten sind makroskopisch und mikroskopisch zu untersuchen.
* Abweichungen von Mindestzahlen der Leitlinien sind interdisziplinär zu diskutieren.
* Die Untersuchung der Lymphknoten hat gemäß den Leitlinien zu erfolgen.
* Die Lokalisation der LK (zumindest regionär vs. Tumor-fern) ist anzugeben.
* Es sollen folgende Informationen im histopathologischen Befund des Wächterlymphknotens enthalten sein:
	+ Nachweis von Nävus- oder Melanomzellen
	+ Im Fall von Melanomzellen Angabe prognostisch wichtiger Parameter (z.B. lt. LL: größter Durchmesser der größten Tumorzellansammlung, maximale Eindringtiefe von Melanomzellen in das Lymphknotenparenchym, Invasion von Melanomzellen in die Lymphknotenkapsel oder der Kapseldurchbruch, Lokalisation von Melanomzellen in perinodalen Lymphgefäßen)
	+ Größter Durchmesser der Mikrometastase
 |  |
| 8.12.2 | Pro Region ist eine Mindestzahl von 6 Lymphknoten zu untersuchen. |  |
| 8.13 | Resektionsrand:Angabe des Dermatohistologen/Pathologen zu den Resektionsrändern hat grundsätzlich zu erfolgen (Abweichungen sind zu begründen). |  |
| 8.14.1 | Regelmäßige erfolgreiche Teilnahme an externen Qualitätssicherungsmaßnahmen (Bsp. QUIP, Benchmarking, externer Qualitätszirkel) jährlich, z. B. Schnittseminare. |  |
| 8.14.2 | Konsiliarische ZweitbefundungErmöglichung konsiliarischer Zweitbefundung, wenn durch Klinik oder Pat. erbeten bzw. eine abschließende Beurteilung nicht möglich ist. |  |
| 8.15 | Qualitätszirkel* Es sind mind. 3 x jährlich Qualitätszirkel durchzuführen, in denen onkologische Themen betrachtet werden
* Terminliche Planung z.B. über Qualifizierungsplan
* Qualitätszirkel sind zu protokollieren.

 Teilnahme ist in Summe und nicht für jedes Organ einzeln nachzuweisen; Qualitätszirkel können interdisziplinär, organbezogen und/oder organübergreifend sein (zentrale Q-Zirkel des Onkologischen Zentrums gemäß EB OZ Kap. 1.2.14 werden z.B. anerkannt). |  |
| 8.16 | Fortbildung* Es ist ein Schulungsplan für das ärztliche Personal vorzulegen, in dem die für einen Jahreszeitraum geplanten Qualifizierungen dargestellt sind.
* Jährlich mind. 1 spezifische Fort-/Weiterbildung pro Mitarbeiter, sofern dieser qualitätsrelevante Tätigkeiten für das Zentrum wahrnimmt.
 |  |

 **9. Palliativversorgung und Hospizarbeit**

|  |
| --- |
| **Kap.** | **Anforderungen** | **Erläuterungen des Zentrums** |
| 9.1 | Palliativversorgung* 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. 3, S. 47) unter Nennung aller Beteiligten zu beschreiben.
* Ein Arzt mit Zusatzbezeichnung Palliativmedizin muss für Konsile und ggf. Tumorkonferenzen zur Verfügung stehen.
* Die Gruppe der Zielpat. für die spezialisierten Palliativmedizinischen Unterstützungsangebote ist zu definieren (SOP).
* Bei den im Zentrum betreuten Pat. sollen Symptome und Belastungen wiederholt mittels validierter Tools (z.B. MIDOS, iPOS) erfasst werden.
* Der Zugang zur Palliativversorgung kann parallel zur tumorspezifischen Therapie angeboten werden. Das Vorgehen im Zentrum ist in einer SOP zu beschreiben.
* Die Anzahl der Primärfälle mit nicht heilbarer Krebserkrankung ist zu dokumentieren.
 |  |

 **10. Tumordokumentation / Ergebnisqualität**

|  |
| --- |
| **Kap.** | **Anforderungen** | **Erläuterungen des Zentrums** |
| 10.1 | TumordokumentationssystemEs muss zum Zeitpunkt der Erstzertifizierung eine Tumordokumentation bestehen, die für einen Zeitraum von mind. 3 Monaten die Pat.daten enthält. Name des Tumordokumentationssystems im Krebsregister und/oder Zentrum |  |
| 10.2 | Darstellungszeitraum der DatenDie Daten sind für das jeweils letzte Kalenderjahr vollständig darzustellen. |  |
| 10.3 | Anforderungen an die Tumordokumentation: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. |  |
| 10.4 | 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 Daten sind kontinuierlich und vollständig an das Krebsregister zu übermitteln.
* Die Darstellung des Kennzahlenbogens und der Ergebnisqualität soll über das Krebsregister gewährleistet sein, soweit diese Angaben die Krebsregistrierung betreffen.
* Parallele Systeme sind zu vermeiden.
* 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.
 |  |
| 10.5 | DokumentationsbeauftragterEs ist mindestens 1 Dokumentationsbeauftragter namentlich zu benennen, der die Verantwortung für die Tumordokumentation trägt.Name/Funktion: Folgende Aufgaben obliegen dem Dokumentationsbeauftragten:* 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
 |  |
| 10.6 | Bereitstellung von RessourcenFür die Ausführung der Aufgaben der Dokumentation sowie für die Erfassung der Daten (z.B. durch ein Krebsregister) soll die erforderliche Personalkapazität bereitgestellt werden (Richtwert: pro 200 Pf 0,5 VK und pro 200 Nachsorgefälle 0,1 VK). |  |
| 10.7 | Folgende Selektionsmöglichkeiten müssen mindestens in dem Tumordokumentationssystem möglich sein:* Jahrgänge
* TNM-Klassifikation oder vergleichbare Klassifikationen und Prognosefaktoren
* Therapieformen (operative Therapie, Strahlentherapie, Immuntherapie, Chemotherapie)
* Datum der Rezidive/Metastasierungen
* Sterbefälle
* Follow-up Status (letzte Aktualisierung)
 |  |
| 10.8 | Tumorspezifische Indikatoren zur Ergebnisqualität Die Erhebung von Überlebensdaten ist fakultativ. Fehlende Kaplan-Meier-Kurven sollen nicht zu einer Abweichung des Zentrums führen. Die Tumordokumentation~~/Matrix~~ **muss** für das Maligne Melanom Stad. I bis IV nach der TNM 8. Auflage erfolgen (Primärfälle; keine Stadienshifts)~~.~~,~~Nach 3 Jahren~~ zusätzlich für seltene Tumoren (Kutane Lymphome ab Stad. IIb, Angiosarkom, Merkelzellkarzinom, DFSP). Kaplan-Meier-Kurven nur Malignes Melanom* Gesamtüberleben (OAS) und Progressionsfreies Überleben (PFS)

 Organspezifische detaillierte Anforderungen sind im Anhang zur Matrix Ergebnisqualität zusammengestellt. |  |
| 10.9 | Auswertung der Daten* Die Darstellung der Ergebnisqualität (obiger Punkt) muss zu den Re-Zertifizierungen 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.
* Die Diskussion der Ergebnisse muss interdisziplinär und im Verbund von Hautkrebszentren erfolgen.
 |  |
| 10.10 | Erfassung Follow-upEs ist zu beschreiben, wie die Nachsorgedaten eingeholt werden und was der aktuelle Follow-up Status ist ~~(siehe Ergebnismatrix)~~. |  |

**Datenblatt**

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

Die EXCEL-Vorlage ist als Download unter [www.krebsgesellschaft.de](%5C%5C%5C%5Conkozert.local%5C%5Cfs%5C%5COnkoZert%5C%5C03_internes%5C%5C230829_abstimmung%20auditvorlagen%202024%5C%5Ceb%27s%2C%20ds%27%2C%20faq%27s%5C%5Chz%5C%5Cwww.krebsgesellschaft.de) und [www.onkozert.de](file:///%5C%5Conkozert.local%5Cfs%5COnkoZert%5C03_internes%5C230829_abstimmung%20auditvorlagen%202024%5Ceb%27s%2C%20ds%27%2C%20faq%27s%5Chz%5Cwww.onkozert.de) abrufbar.