

Länderbericht

MC: Mammachirurgie

Hessen

Auswertungsjahr 2026
Erfassungsjahr 2025

Impressum

Titel Mammachirurgie. Länderbericht. Auswertungsjahr 2026

Abgabe 29. Mai 2026

Auftraggeber

Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA)

Herausgeber

IQTIG — Institut für Qualitätssicherung und Transparenz im Gesundheitswesen
Katharina-Heinroth-Ufer 1 10787 Berlin
verfahrensupport@iqtig.org | www.iqtig.org | (030) 58 58 26-340

Inhaltsverzeichnis

Einleitung	7
Datengrundlagen	9
Übersicht über die eingegangenen QS-Dokumentationsdaten	9
Ergebnisübersicht	11
Übersicht über die Ergebnisse der Qualitätsindikatoren und Kennzahlen für das Erfassungsjahr 2025	12
Übersicht über die Ergebnisse der Auffälligkeitskriterien für das Erfassungsjahr 2025.	15
Ergebnisse der Indikatoren/Kennzahlen und Gruppen	16
51846: Prätherapeutische histologische Diagnosesicherung	16
Details zu den Ergebnissen	19
Gruppe: HER2-Positivitätsrate	21
52267: HER2-positive Befunde: niedrige HER2-Positivitätsrate	21
52278: HER2-positive Befunde: hohe HER2-Positivitätsrate	25
Details zu den Ergebnissen	29
Gruppe: Adäquate Markierung bei nicht palpablen Befunden	31
212000: Präoperative Drahtmarkierung nicht palpabler Befunde mit Mikrokalk ohne Herdbefund	31
212001: Präoperative Drahtmarkierung nicht palpabler Befunde mit Herdbefund.	34
Gruppe: Intraoperative Präparatradiografie oder intraoperative Präparatsonografie bei Drahtmarkierung	37
52330: Intraoperative Präparatradiografie oder intraoperative Präparatsonografie bei mammografischer Drahtmarkierung	37
52279: Intraoperative Präparatradiografie oder intraoperative Präparatsonografie bei sonografischer Drahtmarkierung	40
Details zu den Ergebnissen	43
2163: Primäre Axilladisektion bei DCIS	45
50719: Lymphknotenentnahme bei DCIS und brusterhaltender Therapie	48
Details zu den Ergebnissen	51
51847: Indikation zur Sentinel-Lymphknoten-Biopsie	52
Details zu den Ergebnissen	55
51370: Zeitlicher Abstand von unter 7 Tagen zwischen Diagnose und Operation	56

Details zu den Ergebnissen.....	59
60659: Nachresektionsrate.....	60
Details zu den Ergebnissen.....	63
Gruppe: Interdisziplinäre Tumorkonferenz.....	64
211800: Postoperative interdisziplinäre Tumorkonferenz bei primärem invasivem Mammakarzinom oder DCIS.....	64
212400: Prätherapeutische interdisziplinäre Tumorkonferenz bei invasivem Mammakarzinom oder DCIS.....	67
Details zu den Ergebnissen.....	70
Datenergebnisse der Auffälligkeitskriterien.....	72
Auffälligkeitskriterien zur Plausibilität und Vollständigkeit.....	72
850363: Angabe „HER2-Status = unbekannt“.....	72
850364: Angabe „R0-Resektion = es liegen keine Angaben vor“.....	74
813068: Diskrepanz zwischen prätherapeutischer histologischer Diagnose und postoperativer Histologie unter Berücksichtigung der Vorbefunde.....	76
850372: Angabe „immunhistochemischer Hormonrezeptorstatus = unbekannt“.....	78
852000: Angabe des unspezifischen ICD-O-3-Kode 8010/3 im prätherapeutischen histologischen Befund.....	80
Auffälligkeitskriterien zur Vollständigkeit.....	82
850093: Auffälligkeitskriterium zur Unterdokumentation.....	82
850094: Auffälligkeitskriterium zur Überdokumentation.....	84
850227: Auffälligkeitskriterium zum Minimaldatensatz (MDS).....	86
Basisauswertung.....	88
Basisdokumentation.....	88
Epidemiologische Daten zur Versorgungssituation.....	90
Befund: Invasive Karzinome (Primärerkrankung).....	92
Patientin und Patient.....	92
Präoperative Diagnostik und Therapie.....	93
Operation.....	97
Therapie.....	98
Sentinel-Node-Markierung.....	100
Histologie.....	101

Staging.....	106
Tumorgröße und OP-Verfahren.....	110
Tumorstadium und OP-Verfahren.....	112
Postoperativer Verlauf.....	115
Verweildauer im Krankenhaus.....	115
Entlassung.....	117
Befund: DCIS (Primärerkrankung).....	120
Patientin und Patient.....	120
Präoperative Diagnostik und Therapie.....	121
Operation.....	125
Therapie.....	126
Sentinel-Node-Markierung.....	128
Histologie.....	129
Postoperativer Verlauf.....	132
Verweildauer im Krankenhaus.....	133
Entlassung.....	134
Häufigkeit verschiedener Angaben zum Erreichen des R0-Status bei invasivem Mammakarzinom oder DCIS (Primärerkrankung).....	137
Geschlechterstratifizierte Histologie und Grading (Primärerkrankung).....	138
Patientinnen.....	138
Patienten.....	142
Befund: Invasive Karzinome (Lokoregionäre Rezidive).....	146
Patientin und Patient.....	146
Präoperative Diagnostik.....	147
Operation.....	149
Therapie.....	150
Sentinel-Node-Markierung.....	150
Histologie.....	152
Postoperativer Verlauf.....	154
Verweildauer im Krankenhaus.....	154
Entlassung.....	156

Ausschließlich sekundäre plastische Rekonstruktion / prophylaktische Mastektomie.....	159
Patientin und Patient.....	159
Präoperative Diagnostik.....	161
Operation.....	162
Postoperativer Verlauf.....	162
Verweildauer im Krankenhaus.....	163
Entlassung.....	164
Befund: Risikoläsionen.....	167
Patientin und Patient.....	167
Präoperative Diagnostik und Therapie.....	168
präoperative Drahtmarkierungen.....	172
Therapie.....	173
Sentinel-Node-Markierung.....	173
Postoperativer Verlauf.....	174
Entlassung.....	174
Befund: Benigne / entzündliche Veränderungen, ausschließlich Normalgewebe.....	177
Patientin und Patient.....	177
Präoperative Diagnostik und Therapie.....	179
Operation.....	184
Therapie.....	186
Sentinel-Node-Markierung.....	187
Postoperativer Verlauf.....	187
Verweildauer im Krankenhaus.....	188
Entlassung.....	190

Einleitung

Das Verfahren Mammachirurgie (QS MC) zielt auf die Behandlung von Patientinnen und Patienten mit Brustkrebs (Mammakarzinom, Mamma-CA). Mit zuletzt 74.500 Neuerkrankungen jährlich handelt es beim Brustkrebs um die häufigste Krebserkrankung bei Frauen in Deutschland. Pro Jahr sind ca. 18. 500 Todesfälle auf ein Mammakarzinom zurückzuführen. In seltenen Fällen kann diese Erkrankung auch bei Männern auftreten. Im Jahr 2022 wurden 690 Neuerkrankungen für Männer diagnostiziert (Quelle: Robert Koch-Institut).

Die Früherkennung und die adäquate Diagnostik sowie die stadiengerechte Therapie der Patientin und des Patienten mit einem Brustkrebs ermöglichen es, die Lebensqualität der Betroffenen zu verbessern und die krankheitsbedingte Sterblichkeit zu senken.

Die Behandlungsplanung sollte umfassend, interdisziplinär und sorgfältig erfolgen; bei der Auswahl der Behandlungsmöglichkeiten sollten stets die individuelle Situation der Patientin bzw. des Patienten, das Therapieziel, die Nutzen-Risiko-Abwägung sowie die Präferenzen der Patientin bzw. des Patienten berücksichtigt werden. Wichtige Voraussetzungen hierfür sind die interdisziplinäre und sektorenübergreifende Zusammenarbeit der an der Versorgung beteiligten Fachdisziplinen sowie die informierte, gemeinsame Entscheidungsfindung von Patientinnen und Patienten und Ärztinnen und Ärzten.

Der Lymphknotenstatus, der eine Aussage darüber ermöglicht, ob und in welchem Ausmaß ein Tumorbefall der in der Achsel befindlichen (axillären) Lymphknoten vorliegt, kann einen Einfluss auf die weitere Therapieplanung und den Verlauf der Erkrankung haben. Um eine Aussage zum Lymphknotenstatus zu ermöglichen, können die Entfernung der Wächterlymphknoten (Sentinel-Lymphknoten) und in bestimmten Fällen die Ausräumung der axillären Lymphknoten (Axilladisektion) notwendig sein. Diese Qualitätsaspekte werden über die Qualitätsindikatoren IDs 2163, 50719 und 51847 betrachtet. In Abhängigkeit von der Art der Operation und je nach Ausdehnung des Tumors bzw. des Lymphknotenbefalls kann eine Bestrahlung erforderlich sein. Des Weiteren sind je nach Art und Eigenschaft des Tumors die Chemo-, Antihormon- und/oder Antikörpertherapie Bestandteile der Behandlung.

Bei der brusterhaltenden Operation ist es insbesondere bei nicht tastbaren Befunden notwendig eine prä- bzw. intraoperative durch das jeweils geeignete bildgebende Verfahren eine Drahtmarkierung durchzuführen (IDs 212000, 212001, 52330, 52279), um die adäquate Resektion zu ermöglichen.

Die komplette Entfernung des Tumors mit tumorfreien Resektionsrändern ist Voraussetzung für ein niedriges Lokalrezidivrisiko. Der Resektionsrandstatus hat einen prognostischen Effekt beim invasiven Mammakarzinom. Eine komplette Entfernung der Neoplasie im Rahmen des Ersteingriffes sollte erzielt werden, da Nachresektionen für die Patientinnen und Patienten eine wiederholte Narkose mit ihren Risiken und Belastungen bedeutet (ID 60659).

Die konsequente Anwendung wissenschaftlich basierter Standards in der Brustkrebstherapie sowie die psychoonkologische und sozialmedizinische Begleitung des gesamten therapeutischen Prozesses können insgesamt sowohl zu einer verbesserten individuellen Prognose der Betroffenen als auch zu einer erhöhten Lebensqualität führen. In jeder Behandlungsstufe ist die Qualität der Versorgung für das Überleben und die Lebensqualität von entscheidender Bedeutung. Aus der interdisziplinären Zusammenarbeit resultieren die

Verbesserung der Behandlungsqualität für die Patientinnen und Patienten sowie die Förderung einer evidenzbasierten Praxis. Eine bestmögliche und individuelle Behandlung für von Brustkrebs betroffene Patientinnen und Patienten wird durch Kooperation zwischen den Fachgebieten in interdisziplinären Tumorkonferenzen sichergestellt (IDs 212400, 212800).

Zu diesem Bericht steht unter <https://iqtig.org/veroeffentlichungen/bundesauswertung/> eine Leseanleitung inkl. Glossar und unter <https://iqtig.org/das-iqtig/wie-wir-arbeiten/grundlagen/biometrische-grundlagen/biometrische-methodik-zur-risikoadjustierung/> die Erläuterungen zur Risikoadjustierung zum Download zur Verfügung.

Datengrundlagen

Die Auswertungen des vorliegenden Jahresberichtes basieren auf folgenden Datenquellen :

- QS-Dokumentationsdaten
- Standortbezogene Sollstatistik

Die nachfolgenden Tabellen stellen die eingegangenen QS-Dokumentationsdaten (Spalte „geliefert“) sowie die Daten der Sollstatistik (Spalte „erwartet“) und die daraus resultierende Vollzähligkeit sowohl auf Landes- als auch auf Bundesebene dar.

In den Zeilen der Tabelle sind Informationen zu den Datensätzen sowie zur Anzahl der Leistungserbringer enthalten.

Die Anzahl der Datensätze wird pro Vergleichsgruppe (Krankenhäuser) ausgegeben.

Die Anzahl der Leistungserbringer wird ebenfalls pro Vergleichsgruppe und zusätzlich auf IKNR/BSNR-Ebene und auf Standortebe Ebene ausgegeben. Bei der Standortebe Ebene wird zwischen dem Auswertungsstandort und dem entlassenden Standort unterschieden.

Auswertungsstandort bedeutet, dass zu diesem Standort Indikator- und Kennzahlberechnungen erfolgten; entlassender Standort bedeutet, dass dieser Standort QS-dokumentationspflichtige Fälle entlassen hat und damit sowohl für die QS-Dokumentation als auch für die Erstellung der Sollstatistik zuständig war. Daher liegt die Sollstatistik nur für die entlassenden Standorte vor und es kann auch nur für diese in der Spalte „erwartet“ eine Anzahl ausgegeben werden.

Für das QS-Verfahren Mammachirurgie (QS MC) erfolgt die Auswertung der Qualitätsindikatoren und Kennzahlen nach dem behandelnden Standort bzw. der BSNR-Einheit (= Auswertungsstandort).

Übersicht über die eingegangenen QS-Dokumentationsdaten

Erfassungsjahr 2025		geliefert	erwartet	Vollzähligkeit in %
Land	Datensätze gesamt Basisdatensatz MDS	7.612 7.601 11	7.603	100,12
Anzahl Leistungserbringer	auf Standortebe Ebene (Auswertungsstandorte) Land	40		
Anzahl Leistungserbringer	auf Standortebe Ebene (entlassender Standorte) Land	40	40	100,00
Anzahl Leistungserbringer	auf IKNR-Ebene Land	40	40	100,00

Erfassungsjahr 2025		geliefert	erwartet	Vollzähligkeit in %
Bund (gesamt)	Datensätze gesamt Basisdatensatz MDS	108.872 108.605 267	108.648	100,21

Erfassungsjahr 2025		geliefert	erwartet	Vollzähligkeit in %
Anzahl Leistungserbringer	auf Standortebe- ne (Auswertungsstandorte) Bund (gesamt)	573		
Anzahl Leistungserbringer	auf Standortebe- ne (entlassender Standorte) Bund (gesamt)	597	602	99,17
Anzahl Leistungserbringer	auf IKNR-Ebene Bund (gesamt)	555	558	99,46

Ergebnisübersicht

In den nachfolgenden Tabellen werden sämtliche Qualitätsindikatoren und ggf. Kennzahlen sowie Auffälligkeitskriterien für eine Übersicht zusammengefasst.

Bitte beachten Sie dafür folgende Hinweise:

- Grundlage für die Jahresauswertung sind die Datensätze, die bis zur Jahreslieferfrist an die Bundesauswertungsstelle geliefert wurden. Nach Ende der Lieferfrist gelieferte Datensätze sind in den Auswertungen nicht enthalten.
- Bitte beachten Sie, dass Datensätze immer den Quartalen bzw. Jahren zugeordnet werden, in denen das Entlassungsdatum der Patientin oder des Patienten liegt (bei stationären Leistungen). Patientinnen oder Patienten, die in einem Quartal bzw. einem Jahr aufgenommen und behandelt wurden, aber erst im nachfolgenden Quartal oder Jahr entlassen wurden, sind sogenannte „Überlieger“.
- Perzentilbasierte Referenzbereiche werden für jedes Auswertungsjahr neu berechnet. Dies bedeutet, dass sich die Referenzwerte perzentilbasierter Referenzbereiche zwischen den jeweiligen Jahresauswertungen (und Zwischenberichten) unterscheiden können.
- Weitere Informationen zu dem QS-Verfahren Mammachirurgie (MC) finden Sie auf der Webseite des IQTIG unter <https://iqtig.org/qs-verfahren/qs-mc/>.
Unter <https://iqtig.org/das-iqtig/wie-wir-arbeiten/grundlagen/> sind weiterführende Informationen zu unseren methodischen als auch biometrischen Grundlagen zu finden.

Übersicht über die Ergebnisse der Qualitätsindikatoren und Kennzahlen für das Erfassungsjahr 2025

Indikatoren und Kennzahlen			Ihr Ergebnis	Bund (gesamt)
ID	Bezeichnung des Indikators oder der Kennzahl	Referenzbereich	Ergebnis	Ergebnis
51846	Prätherapeutische histologische Diagnosesicherung	≥ 97,00 %	98,89 % O = 5.854 N = 5.920	98,69 % O = 80.188 N = 81.255
Gruppe: HER2-Positivitätsrate				
52267	HER2-positive Befunde: niedrige HER2-Positivitätsrate	Nicht definiert	0,95 O/E = 591 / 623,81 11,45 % O/N = 591 / 5.163	0,94 O/E = 8.610 / 9.197,37 12,00 % O/N = 8.610 / 71.726
52278	HER2-positive Befunde: hohe HER2-Positivitätsrate	Nicht definiert	0,95 O/E = 591 / 623,81 11,45 % O/N = 591 / 5.163	0,94 O/E = 8.610 / 9.197,37 12,00 % O/N = 8.610 / 71.726
Gruppe: Adäquate Markierung bei nicht palpablen Befunden				
212000	Präoperative Drahtmarkierung nicht palpabler Befunde mit Mikrokalk ohne Herdbefund	≥ 95,21 % (5. Perzentil)	93,14 % O = 611 N = 656	96,69 % O = 7.546 N = 7.804
212001	Präoperative Drahtmarkierung nicht palpabler Befunde mit Herdbefund	≥ 75,07 % (5. Perzentil)	87,65 % O = 1.888 N = 2.154	89,77 % O = 25.671 N = 28.597

Indikatoren und Kennzahlen			Ihr Ergebnis	Bund (gesamt)
ID	Bezeichnung des Indikators oder der Kennzahl	Referenzbereich	Ergebnis	Ergebnis
Gruppe: Intraoperative Präparatradiografie oder intraoperative Präparatsonografie bei Drahtmarkierung				
52330	Intraoperative Präparatradiografie oder intraoperative Präparatsonografie bei mammografischer Drahtmarkierung	≥ 95,00 %	99,68 % O = 1.244 N = 1.248	99,47 % O = 18.988 N = 19.090
52279	Intraoperative Präparatradiografie oder intraoperative Präparatsonografie bei sonografischer Drahtmarkierung	≥ 95,00 %	98,72 % O = 2.860 N = 2.897	98,95 % O = 36.118 N = 36.500
2163	Primäre Axilladisektion bei DCIS	Transparenzkennzahl	0,00 % O = 0 N = 581	0,06 % O = 5 N = 7.903
50719	Lymphknotenentnahme bei DCIS und brusterhaltender Therapie	≤ 5,00 %	1,66 % O = 8 N = 481	2,28 % O = 142 N = 6.231
51847	Indikation zur Sentinel-Lymphknoten-Biopsie	≥ 90,00 %	97,76 % O = 2.136 N = 2.185	97,33 % O = 25.580 N = 26.281
51370	Zeitlicher Abstand von unter 7 Tagen zwischen Diagnose und Operation	≤ 1,21 % (90. Perzentil)	1,45 % O = 61 N = 4.210	1,19 % O = 600 N = 50.613
60659	Nachresektionsrate	Nicht definiert	8,37 % O = 398 N = 4.756	10,08 % O = 6.596 N = 65.437

Indikatoren und Kennzahlen			Ihr Ergebnis	Bund (gesamt)
ID	Bezeichnung des Indikators oder der Kennzahl	Referenzbereich	Ergebnis	Ergebnis
Gruppe: Interdisziplinäre Tumorkonferenz				
211800	Postoperative interdisziplinäre Tumorkonferenz bei primärem invasivem Mammakarzinom oder DCIS	≥ 99,44 % (5. Perzentil)	99,88 % O = 5.057 N = 5.063	99,73 % O = 69.242 N = 69.428
212400	Prätherapeutische interdisziplinäre Tumorkonferenz bei invasivem Mammakarzinom oder DCIS	≥ 47,56 % (5. Perzentil)	79,03 % O = 4.473 N = 5.660	84,26 % O = 65.477 N = 77.706

Übersicht über die Ergebnisse der Auffälligkeitskriterien für das Erfassungsjahr 2025

Auffälligkeitskriterien			Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
ID	Bezeichnung des Auffälligkeitskriteriums	Referenzbereich	Ergebnis	rechnerisch auffällige Standorte	Ergebnis	rechnerisch auffällige Standorte
Auffälligkeitskriterien zur Plausibilität und Vollständigkeit						
850363	Angabe „HER2-Status = unbekannt“	Nicht definiert	0,17 % 9 / 5.177	0,00 % 0 / 33	0,45 % 323 / 72.174	0,00 % 0 / 439
850364	Angabe „R0-Resektion = es liegen keine Angaben vor“	Nicht definiert	0,13 % 7 / 5.188	0,00 % 0 / 33	0,12 % 90 / 72.481	0,00 % 0 / 441
813068	Diskrepanz zwischen prätherapeutischer histologischer Diagnose und postoperativer Histologie unter Berücksichtigung der Vorbefunde	≤ 4	0,01 30 / 5.171	3,13 % 1 / 32	0,01 506 / 72.150	4,79 % 21 / 438
850372	Angabe „immunohistochemischer Hormonrezeptorstatus = unbekannt“	Nicht definiert	0,08 % 4 / 5.177	0,00 % 0 / 33	0,33 % 241 / 72.174	0,00 % 0 / 439
852000	Angabe des unspezifischen ICD-O-3-Kode 8010/3 im prätherapeutischen histologischen Befund	≤ 2,54 % (95. Perzentil)	0,24 % 16 / 6.737	3,13 % 1 / 32	0,40 % 375 / 93.350	4,63 % 21 / 454
Auffälligkeitskriterien zur Vollständigkeit						
850093	Auffälligkeitskriterium zur Unterdokumentation	≥ 95,00 %	100,12 % 7.612 / 7.603	0,00 % 0 / 40	100,21 % 108.872 / 108.648	0,33 % 2 / 602
850094	Auffälligkeitskriterium zur Überdokumentation	≤ 110,00 %	100,12 % 7.612 / 7.603	0,00 % 0 / 40	100,21 % 108.872 / 108.648	0,00 % 0 / 602
850227	Auffälligkeitskriterium zum Minimaldatensatz (MDS)	≤ 5,00 %	0,14 % 11 / 7.603	0,00 % 0 / 40	0,25 % 267 / 108.648	1,16 % 7 / 602

Ergebnisse der Indikatoren/Kennzahlen und Gruppen

51846: Prätherapeutische histologische Diagnosesicherung

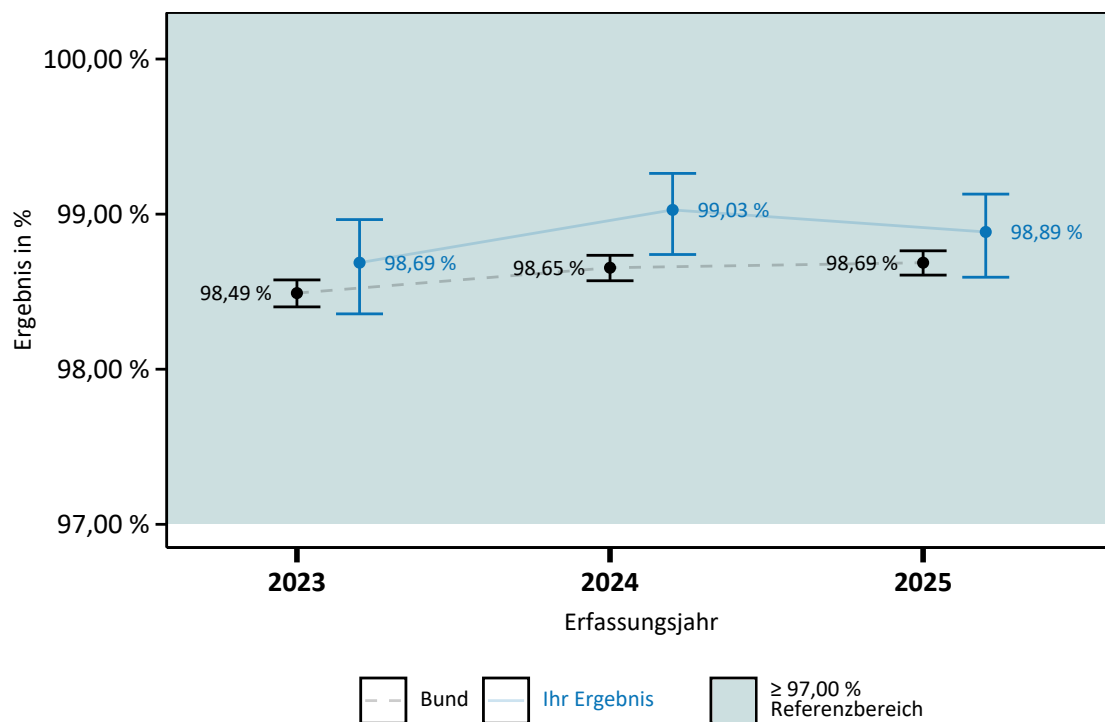
Qualitätsziel	Möglichst viele Patientinnen und Patienten mit prätherapeutischer histologischer Sicherung durch Stanz- oder Vakuumbiopsie bei Primärerkrankung invasives Mammakarzinom oder DCIS und Ersteingriff
Art des Wertes	Qualitätsindikator
Grundgesamtheit	Alle Patientinnen und Patienten mit Ersteingriff bei Primärerkrankung und Histologie „invasives Mammakarzinom (Primärtumor)“ oder „DCIS“
Zähler	Patientinnen und Patienten mit prätherapeutischer histologischer Diagnosesicherung durch Stanz- oder Vakuumbiopsie
Referenzbereich	≥ 97,00 %
Methode Auffälligkeit (Schwellenwert α)	Bayesianisch (0,05)
Datenquellen	QS-Daten
Berichtszeitraum	Quartal 1/2025 bis Quartal 4/2025

Detailergebnisse

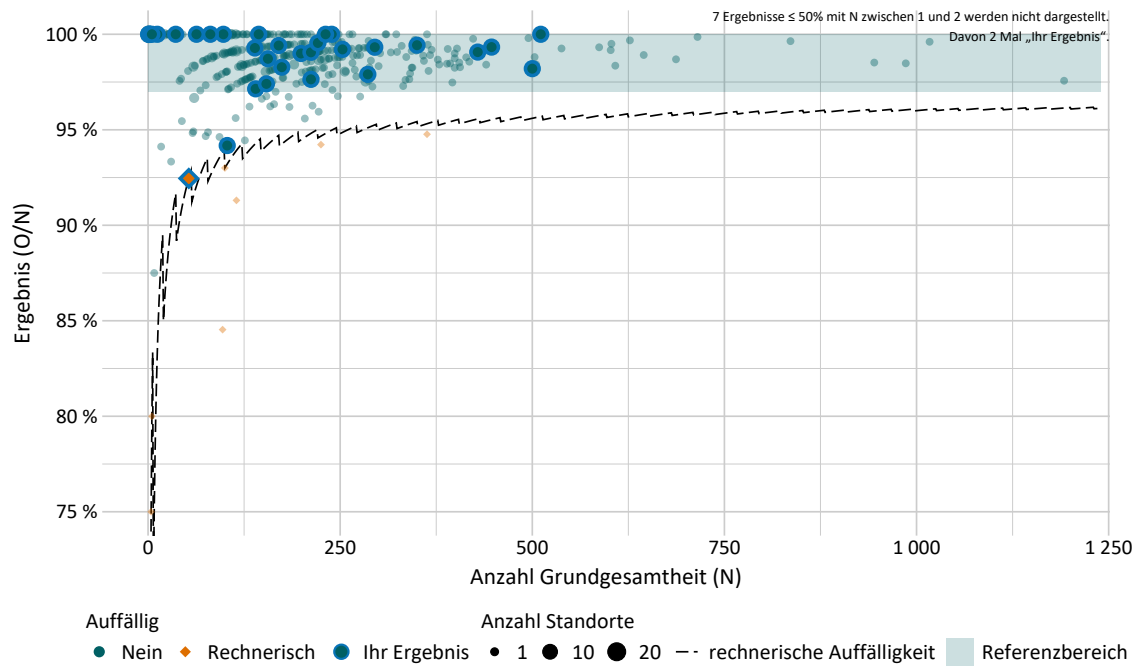
Dimension		Ergebnis O/N	Ergebnis in %	95%-Vertrauensbereich in %
Ihr Ergebnis	2023	5.336 / 5.407	98,69	98,36 - 98,96
	2024	5.395 / 5.448	99,03	98,74 - 99,26
	2025	5.854 / 5.920	98,89	98,59 - 99,13
Bund	2023	74.462 / 75.603	98,49	98,40 - 98,58
	2024	74.855 / 75.876	98,65	98,57 - 98,73
	2025	80.188 / 81.255	98,69	98,61 - 98,76

Ergebnisse im Zeitverlauf

Ergebnisübersicht der vorangegangenen Jahre



Ergebnisse differenziert nach Anzahl Grundgesamtheit je Leistungserbringer



Ergebnisse über alle Leistungserbringer

Jahr	Anzahl Leistungserbringer	Anzahl Leistungserbringer mit rechnerisch auffälligem Ergebnis	Minimum in %	Maximum in %	Median in %
2025	440	15	0,00	100,00	99,01

Details zu den Ergebnissen

Nummer	Beschreibung	Ihr Ergebnis	Ergebnis Bund (gesamt)
1.1	ID: 21_22082 Prätherapeutische Diagnosesicherung durch Stanz- oder Vakuumbiopsie bei Patientinnen und Patienten mit Ersteingriff bei Primärerkrankung und allen postoperativen malignen Histologien	96,71 % 6.351/6.567	95,60 % 87.921/91.967
1.1.1	ID: 51846 Histologie invasives Mammakarzinom (Primärtumor) oder DCIS	98,89 % 5.854/5.920	98,69 % 80.188/81.255
1.1.1.1	Geschlechterstratifizierte Auswertung		
1.1.1.1.1	ID: 21_22000 Histologie invasives Mammakarzinom (Primärtumor) oder DCIS bei Patientinnen	98,89 % 5.815/5.880	98,70 % 79.450/80.494
1.1.1.1.2	ID: 21_22001 Histologie invasives Mammakarzinom (Primärtumor) oder DCIS bei Patienten	97,50 % 39/40	96,79 % 634/655
1.1.1.2	Altersverteilung in Jahren		
1.1.1.2.1	ID: 21_22002 ≤ 49 Jahre	15,08 % 893/5.920	15,64 % 12.712/81.255
1.1.1.2.2	ID: 21_22003 ≥ 50 - ≤ 69 Jahre	48,02 % 2.843/5.920	46,47 % 37.762/81.255
1.1.1.2.3	ID: 21_22004 ≥ 70 - ≤ 79 Jahre	25,15 % 1.489/5.920	25,08 % 20.376/81.255
1.1.1.2.4	ID: 21_22005 ≥ 80 Jahre	10,63 % 629/5.920	11,49 % 9.338/81.255

Nummer	Beschreibung	Ihr Ergebnis	Ergebnis Bund (gesamt)
1.2	ID: 21_22073 Keine prätherapeutische Diagnosesicherung durch Stanz- oder Vakuumbiopsie bei Patientinnen und Patienten mit Ersteingriff bei Primärerkrankung und allen postoperativen malignen Histologien	3,29 % 216/6.567	4,40 % 4.046/91.967
1.2.1	Altersverteilung in Jahren		
1.2.1.1	ID: 21_22074 ≤ 49 Jahre	1,34 % 88/6.567	1,80 % 1.652/91.967

Nummer	Beschreibung	Ihr Ergebnis	Ergebnis Bund (gesamt)
1.2.1.2	ID: 21_22075 ≥ 50 - ≤ 69 Jahre	1,34 % 88/6.567	1,70 % 1.559/91.967
1.2.1.3	ID: 21_22076 ≥ 70 - ≤ 79 Jahre	0,44 % 29/6.567	0,62 % 572/91.967
1.2.1.4	ID: 21_22077 ≥ 80 Jahre	0,17 % 11/6.567	0,29 % 263/91.967

Gruppe: HER2-Positivitätsrate

Qualitätsziel	Angemessene Rate an HER2-positiven Befunden bei invasivem Mammakarzinom
---------------	---

52267: HER2-positive Befunde: niedrige HER2-Positivitätsrate

Art des Wertes	Qualitätsindikator
Grundgesamtheit	Alle Patientinnen und Patienten mit Primärerkrankung und Histologie „invasives Mammakarzinom (Primärtumor)“ und abgeschlossener operativer Therapie und bekanntem HER2-Status und bekanntem immunhistochemischem Hormonrezeptorstatus aus Standorten mit mind. 4 indikatorrelevanten Fällen
Zähler	Patientinnen und Patienten mit positivem HER2-Status
O (observed)	Beobachtete Anzahl an Patientinnen und Patienten mit positivem HER2-Status
E (expected)	Erwartete Anzahl an Patientinnen und Patienten mit positivem HER2-Status, risikoadjustiert nach logistischem MAMMA-Score für ID 52267 und 52278
Referenzbereich	Nicht definiert
Methode der Risikoadjustierung	Logistische Regression
Verwendete Risikofaktoren	Alter (linear zwischen 20 und 90 Jahren) Keine Früherkennung durch ein Mammografie-Screening Nodalstatus nach TNM-Klassifikation: ypN0 oder ypN1 Nodalstatus nach TNM-Klassifikation: (y)pN2 Nodalstatus nach TNM-Klassifikation: (y)pN3 Nodalstatus nach TNM-Klassifikation: (y)pNX Grading (WHO), mäßig differenziert Grading (WHO), schlecht differenziert Grading (WHO), Differenzierungsgrad kann nicht beurteilt werden Positiver histochemischer Rezeptorstatus
Datenquellen	QS-Daten
Berichtszeitraum	Quartal 1/2025 bis Quartal 4/2025

Detailergebnisse

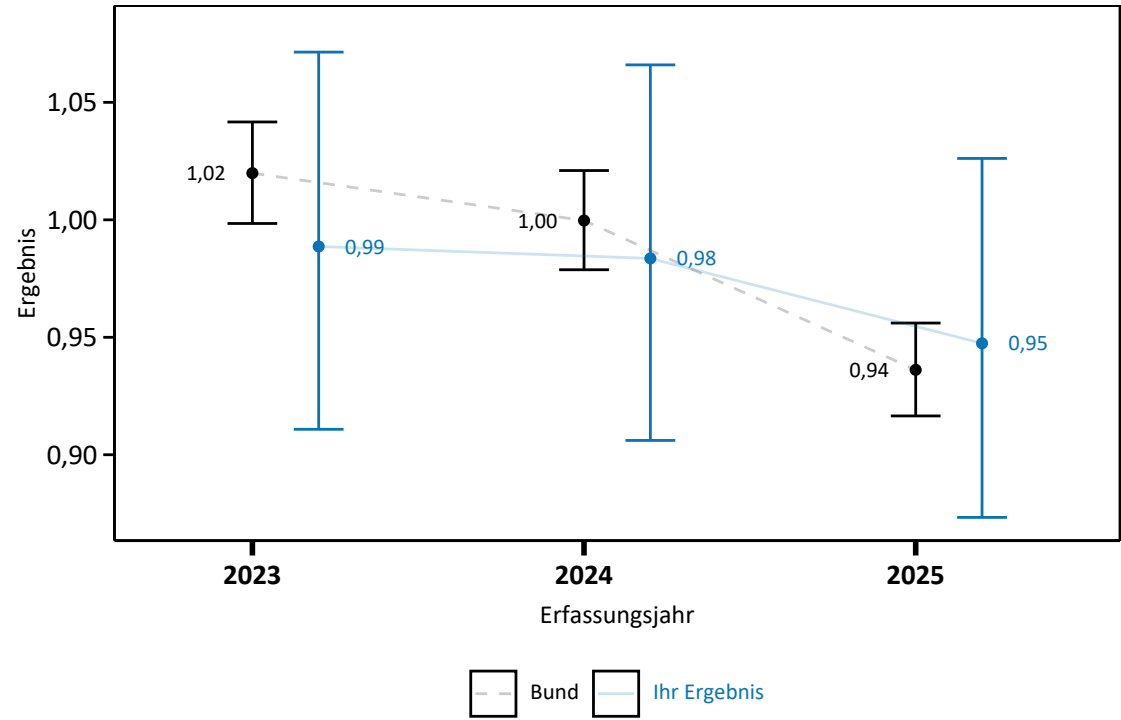
Dimension		Anzahl in Grundgesamtheit (N)	Ergebnis O/E	Ergebnis*	95%-Vertrauensbereich
Ihr Ergebnis	2023	4.769	583 / 589,69	0,99	0,91 - 1,07
	2024	4.816	582 / 591,72	0,98	0,91 - 1,07
	2025	5.163	591 / 623,81	0,95	0,87 - 1,03

Dimension		Anzahl in Grundgesamtheit (N)	Ergebnis O/E	Ergebnis*	95%-Vertrauensbereich
Bund	2023	66.534	8.565 / 8.398,10	1,02	1,00 - 1,04
	2024	67.169	8.609 / 8.611,59	1,00	0,98 - 1,02
	2025	71.726	8.610 / 9.197,37	0,94	0,92 - 0,96

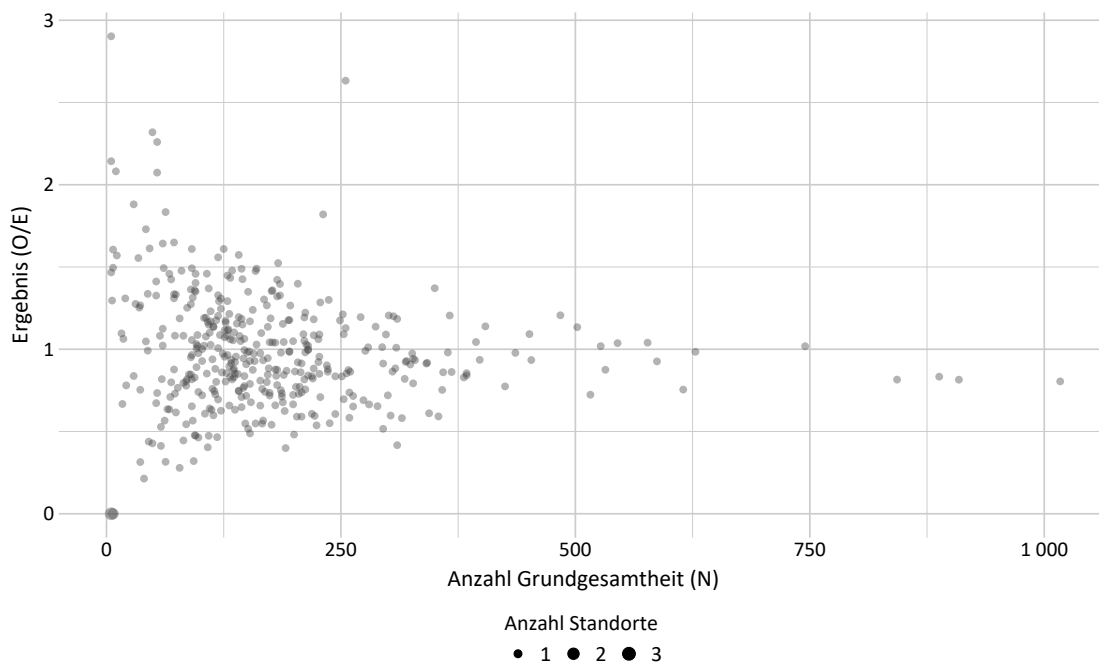
* Verhältnis der beobachteten Anzahl zur erwarteten Anzahl. Werte kleiner eins bedeuten, dass die beobachtete Anzahl kleiner ist als erwartet und umgekehrt. Beispiel:
O / E = 1,2 Die beobachtete Anzahl ist 20 % größer als erwartet.
O / E = 0,9 Die beobachtete Anzahl ist 10 % kleiner als erwartet.

Ergebnisse im Zeitverlauf

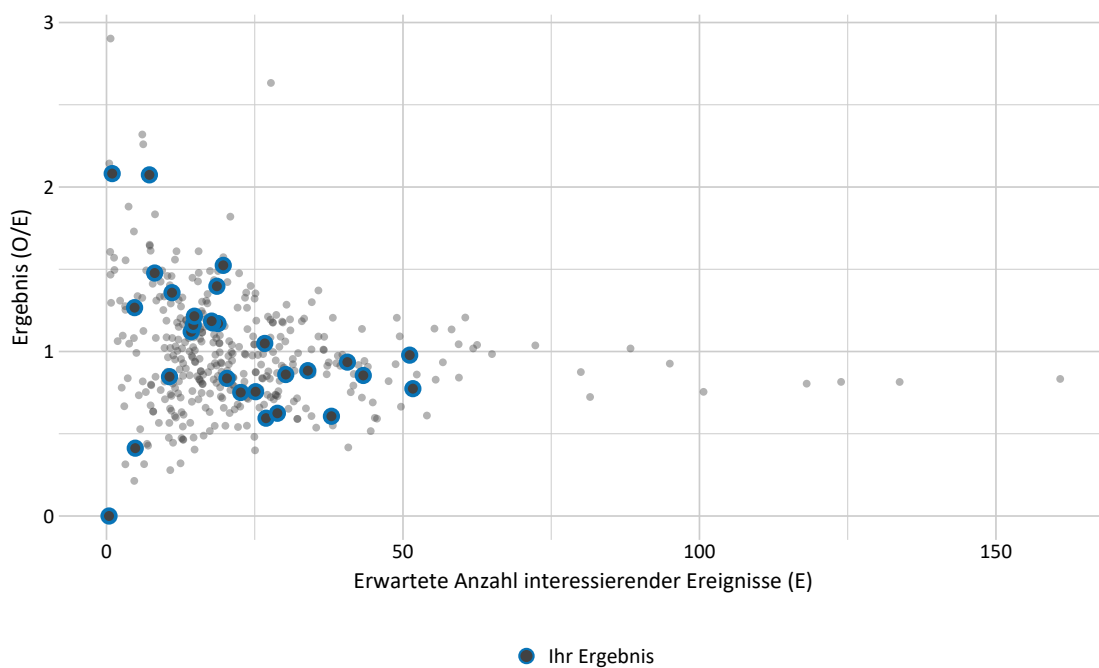
Ergebnisübersicht der vorangegangenen Jahre



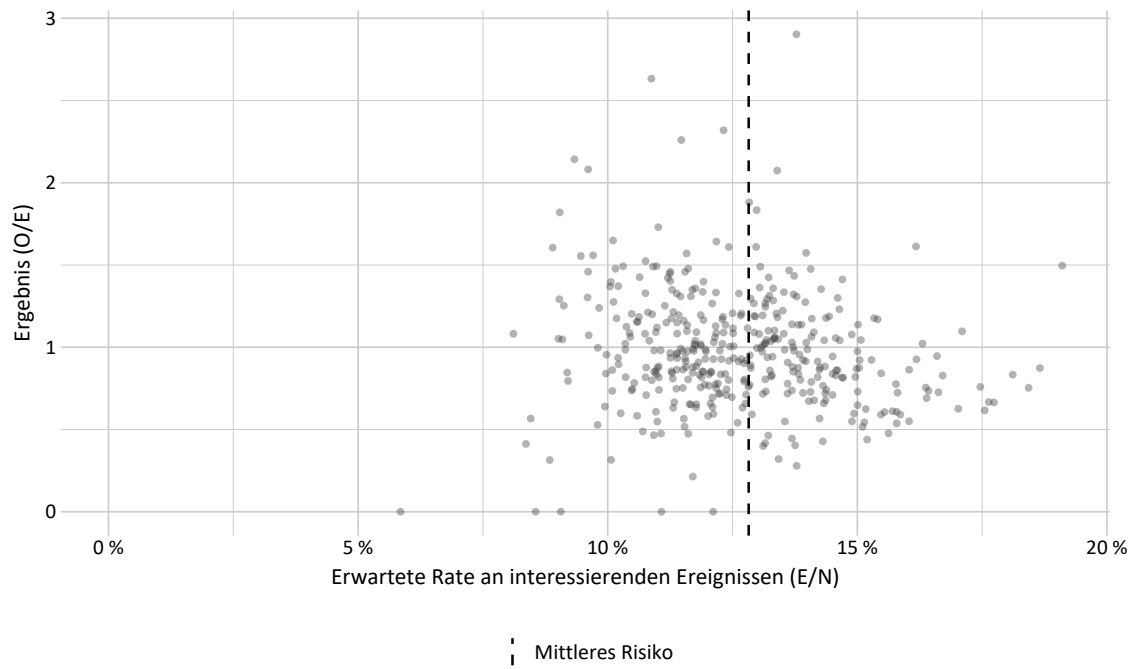
Ergebnisse differenziert nach Anzahl der tatsächlichen Fallzahl je Leistungserbringer



Ergebnisse differenziert nach Anzahl der erwarteten Ereignisse je Leistungserbringer



Ergebnisse differenziert nach Risikoprofil je Leistungserbringer



Ergebnisse über alle Leistungserbringer

Jahr	Anzahl Leistungserbringer	Anzahl Leistungserbringer mit rechnerisch auffälligem Ergebnis	Minimum	Maximum	Median
2025	403	0	0,00	2,90	0,94

52278: HER2-positive Befunde: hohe HER2-Positivitätsrate

Art des Wertes	Qualitätsindikator
Grundgesamtheit	Alle Patientinnen und Patienten mit Primärerkrankung und Histologie „invasives Mammakarzinom (Primärtumor)“ und abgeschlossener operativer Therapie und bekanntem HER2-Status und bekanntem immunhistochemischem Hormonrezeptorstatus aus Standorten mit mind. 4 indikatorrelevanten Fällen
Zähler	Patientinnen und Patienten mit positivem HER2-Status
O (observed)	Beobachtete Anzahl an Patientinnen und Patienten mit positivem HER2-Status
E (expected)	Erwartete Anzahl an Patientinnen und Patienten mit positivem HER2-Status, risikoadjustiert nach logistischem MAMMA-Score für ID 52267 und 52278
Referenzbereich	Nicht definiert
Methode der Risikoadjustierung	Logistische Regression
Verwendete Risikofaktoren	Alter (linear zwischen 20 und 90 Jahren) Keine Früherkennung durch ein Mammografie-Screening Nodalstatus nach TNM-Klassifikation: ypN0 oder ypN1 Nodalstatus nach TNM-Klassifikation: (y)pN2 Nodalstatus nach TNM-Klassifikation: (y)pN3 Nodalstatus nach TNM-Klassifikation: (y)pNX Grading (WHO), mäßig differenziert Grading (WHO), schlecht differenziert Grading (WHO), Differenzierungsgrad kann nicht beurteilt werden Positiver histochemischer Rezeptorstatus
Datenquellen	QS-Daten
Berichtszeitraum	Quartal 1/2025 bis Quartal 4/2025

Detailergebnisse

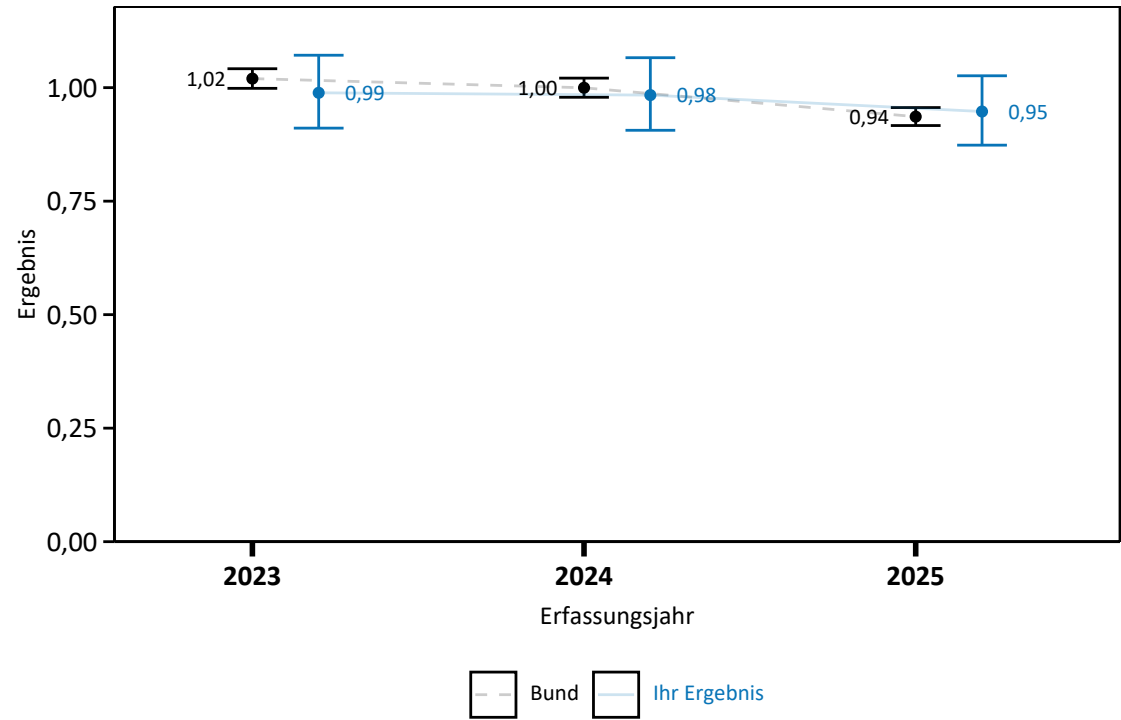
Dimension		Anzahl in Grundgesamtheit (N)	Ergebnis O/E	Ergebnis*	95%-Vertrauensbereich
Ihr Ergebnis	2023	4.769	583 / 589,69	0,99	0,91 - 1,07
	2024	4.816	582 / 591,72	0,98	0,91 - 1,07
	2025	5.163	591 / 623,81	0,95	0,87 - 1,03
Bund	2023	66.534	8.565 / 8.398,10	1,02	1,00 - 1,04
	2024	67.169	8.609 / 8.611,59	1,00	0,98 - 1,02
	2025	71.726	8.610 / 9.197,37	0,94	0,92 - 0,96

* Verhältnis der beobachteten Anzahl zur erwarteten Anzahl. Werte kleiner eins bedeuten, dass die beobachtete Anzahl kleiner ist als erwartet und umgekehrt. Beispiel:

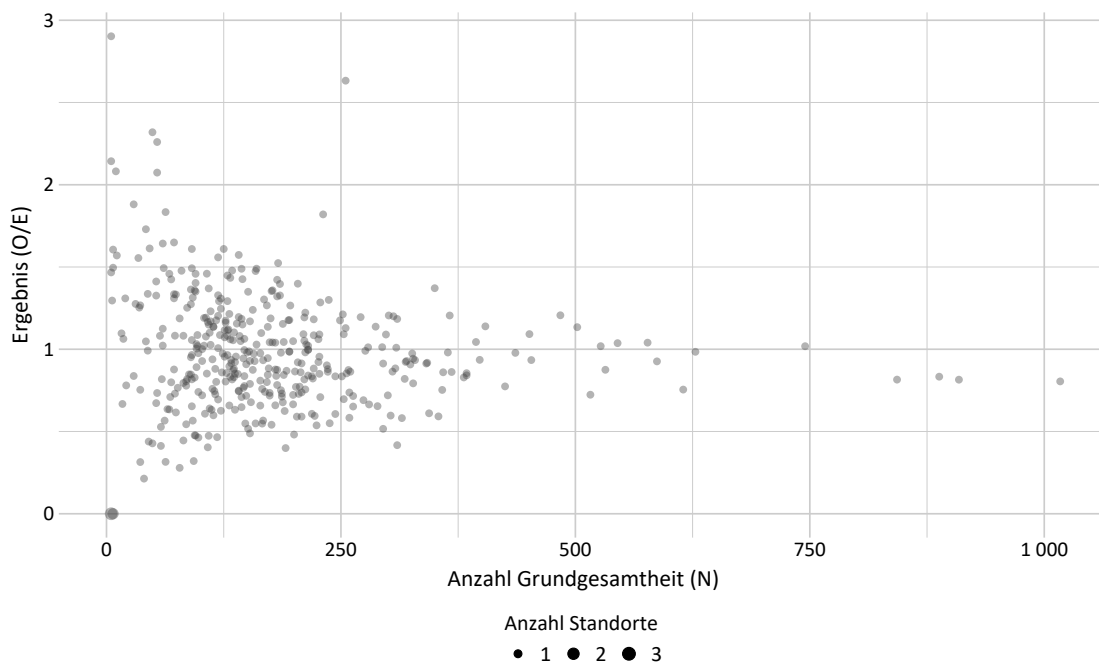
O / E = 1,2 Die beobachtete Anzahl ist 20 % größer als erwartet.
O / E = 0,9 Die beobachtete Anzahl ist 10 % kleiner als erwartet.

Ergebnisse im Zeitverlauf

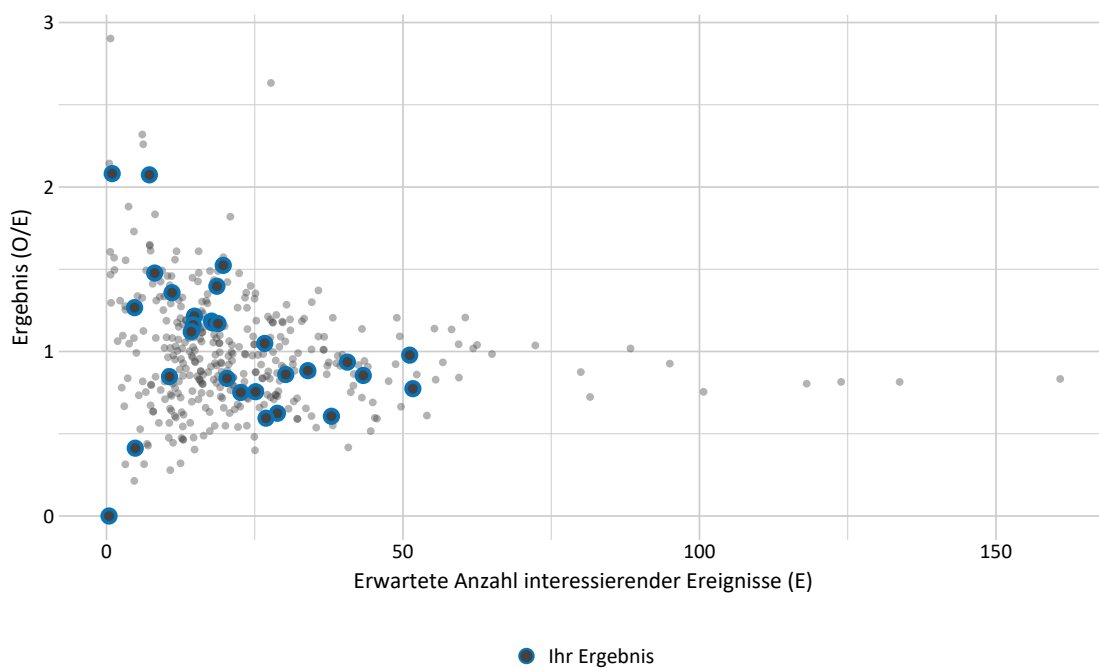
Ergebnisübersicht der vorangegangenen Jahre



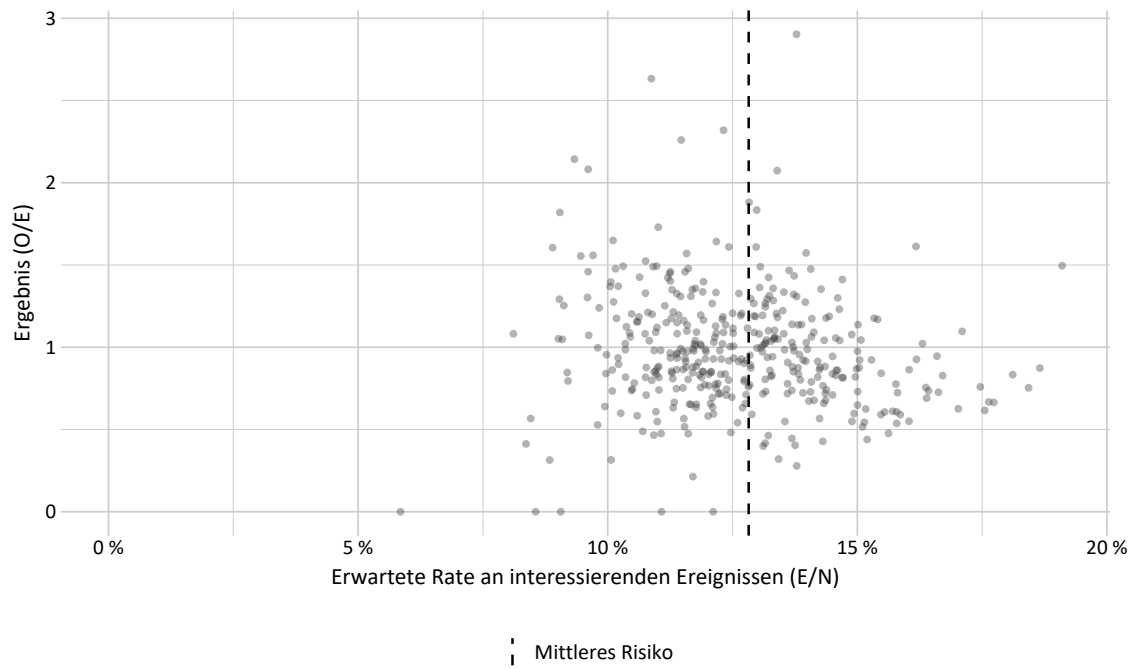
Ergebnisse differenziert nach Anzahl der tatsächlichen Fallzahl je Leistungserbringer



Ergebnisse differenziert nach Anzahl der erwarteten Ereignisse je Leistungserbringer



Ergebnisse differenziert nach Risikoprofil je Leistungserbringer



Ergebnisse über alle Leistungserbringer

Jahr	Anzahl Leistungserbringer	Anzahl Leistungserbringer mit rechnerisch auffälligem Ergebnis	Minimum	Maximum	Median
2025	403	0	0,00	2,90	0,94

Details zu den Ergebnissen

Nummer	Beschreibung	Ihr Ergebnis	Ergebnis Bund (gesamt)
2.1	ID: 21_22010 HER2-Positivitätsrate (Standorte mit mind. 4 indikatorrelevanten Fällen)	11,45 % 591/5.163	12,00 % 8.610/71.726
2.1.1	Risikoadjustierung mittels logistischer Regression des Qualitätsindikators 52267 ¹		
2.1.1.1	ID: O_52267 O/N (observed, beobachtet)	11,45 % 591/5.163	12,00 % 8.610/71.726
2.1.1.2	ID: E_52267 E/N (expected, erwartet)	12,08 % 623,81/5.163	12,82 % 9.197,37/71.726
2.1.1.3	ID: 52267 O/E	0,95	0,94
2.1.2	ID: 212300_52267 HER2-Positivitätsrate	11,44 % 591/5.168	12,00 % 8.616/71.775
2.1.3	Risikoadjustierung mittels logistischer Regression des Qualitätsindikators 52278 ²		
2.1.3.1	ID: O_52278 O/N (observed, beobachtet)	11,45 % 591/5.163	12,00 % 8.610/71.726
2.1.3.2	ID: E_52278 E/N (expected, erwartet)	12,08 % 623,81/5.163	12,82 % 9.197,37/71.726
2.1.3.3	ID: 52278 O/E	0,95	0,94
2.1.4	ID: 212301_52278 HER2-Positivitätsrate	11,44 % 591/5.168	12,00 % 8.616/71.775
2.1.5	Geschlechterstratifizierte Auswertung		
2.1.5.1	Risikoadjustierung mittels logistischer Regression bei Patientinnen ³		
2.1.5.1.1	ID: 21_22017 O/N (observed, beobachtet)	11,51 % 590/5.126	12,03 % 8.544/71.023
2.1.5.1.2	ID: 21_22018 E/N (expected, erwartet)	12,11 % 620,57/5.126	12,84 % 9.118,81/71.023
2.1.5.1.3	ID: 21_22020 O/E	0,95	0,94
2.1.5.2	Risikoadjustierung mittels logistischer Regression bei Patienten ⁴		
2.1.5.2.1	ID: 21_22013 O/N (observed, beobachtet)	x % ≤3/37	8,94 % 55/615
2.1.5.2.2	ID: 21_22014 E/N (expected, erwartet)	8,75 % 3,24/37	10,68 % 65,70/615

Nummer	Beschreibung	Ihr Ergebnis	Ergebnis Bund (gesamt)
2.1.5.2.3	ID: 21_22016 O/E	0,31	0,84

- ¹ nähere Details zur Risikoadjustierung (Risikofaktoren und Odds Ratios), siehe Leseanleitung auf der IQTIG-Webseite (<https://iqtig.org/veroeffentlichungen/bundesauswertung/>) .
- ² nähere Details zur Risikoadjustierung (Risikofaktoren und Odds Ratios), siehe Leseanleitung auf der IQTIG-Webseite (<https://iqtig.org/veroeffentlichungen/bundesauswertung/>) .
- ³ nähere Details zur Risikoadjustierung (Risikofaktoren und Odds Ratios), siehe Leseanleitung auf der IQTIG-Webseite (<https://iqtig.org/veroeffentlichungen/bundesauswertung/>) .
- ⁴ nähere Details zur Risikoadjustierung (Risikofaktoren und Odds Ratios), siehe Leseanleitung auf der IQTIG-Webseite (<https://iqtig.org/veroeffentlichungen/bundesauswertung/>) .

Gruppe: Adäquate Markierung bei nicht palpablen Befunden

Qualitätsziel	Möglichst viele Patientinnen und Patienten mit präoperativer Drahtmarkierung bei nicht palpablen Befunden bei Primärerkrankung und Primäreingriff
----------------------	---

212000: Präoperative Drahtmarkierung nicht palpabler Befunde mit Mikrokalk ohne Herdbefund

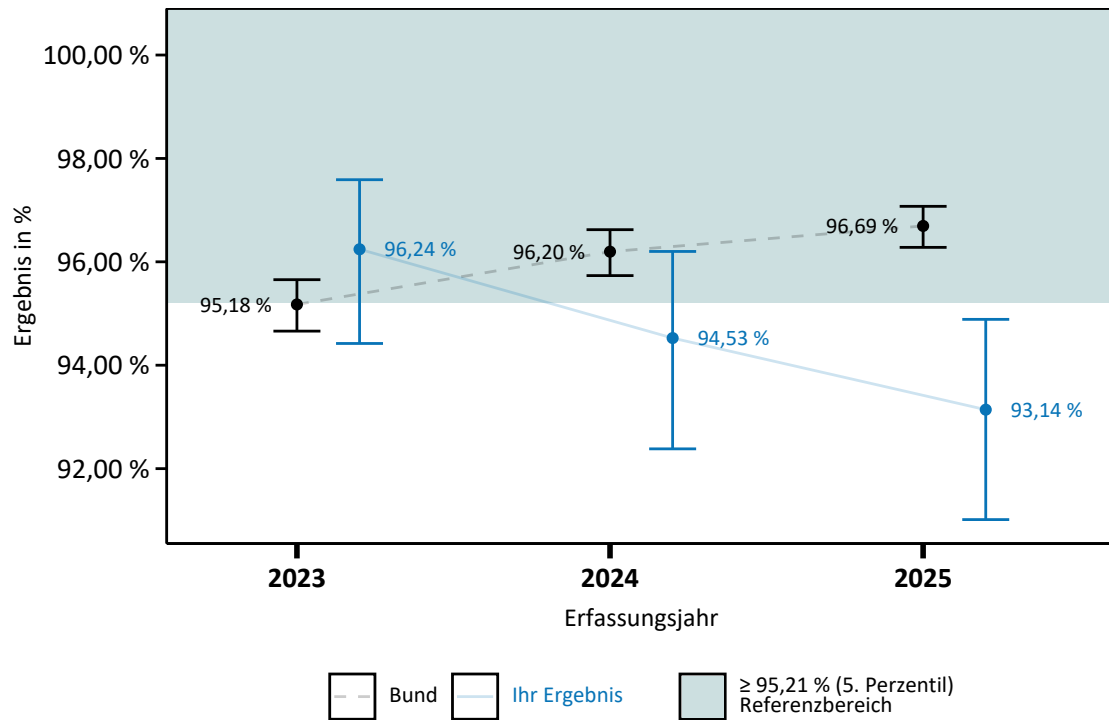
Art des Wertes	Qualitätsindikator
Grundgesamtheit	Alle brusterhaltenden Operationen bei Patientinnen und Patienten mit nicht palpablem Tumor und Mikrokalk-Befund bei Primärerkrankung und Ersteingriff am selben Krankenhausstandort
Zähler	Anzahl an Operationen mit präoperativer Drahtmarkierung gesteuert durch Mammografie, Sonografie oder MRT
Referenzbereich	≥ 95,21 % (5. Perzentil)
Methode Auffälligkeit (Schwellenwert α)	Bayesianisch (0,05)
Datenquellen	QS-Daten
Berichtszeitraum	Quartal 1/2025 bis Quartal 4/2025

Detaillergebnisse

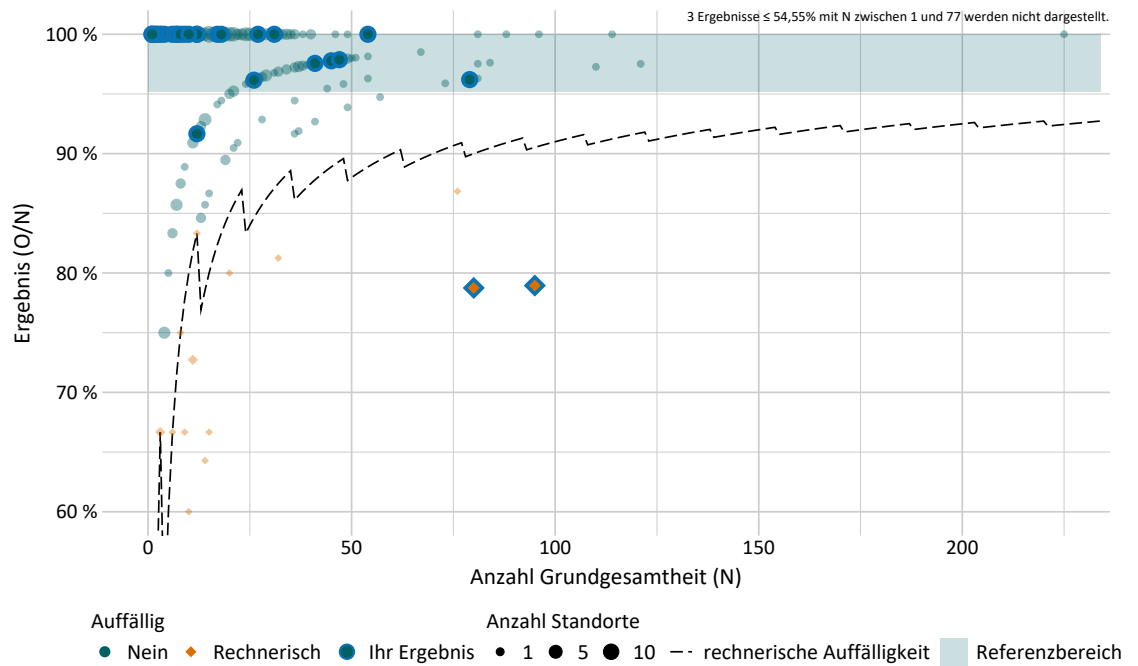
Dimension		Ergebnis O/N	Ergebnis in %	95%-Vertrauensbereich in %
Ihr Ergebnis	2023	538 / 559	96,24	94,42 - 97,59
	2024	518 / 548	94,53	92,38 - 96,20
	2025	611 / 656	93,14	91,01 - 94,89
Bund	2023	6.786 / 7.130	95,18	94,66 - 95,65
	2024	6.854 / 7.125	96,20	95,73 - 96,62
	2025	7.546 / 7.804	96,69	96,28 - 97,07

Ergebnisse im Zeitverlauf

Ergebnisübersicht der vorangegangenen Jahre



Ergebnisse differenziert nach Anzahl Grundgesamtheit je Leistungserbringer



Ergebnisse über alle Leistungserbringer

Jahr	Anzahl Leistungserbringer	Anzahl Leistungserbringer mit rechnerisch auffälligem Ergebnis	Minimum in %	Maximum in %	Median in %
2025	385	19	0,00	100,00	100,00

212001: Präoperative Drahtmarkierung nicht palpabler Befunde mit Herdbefund

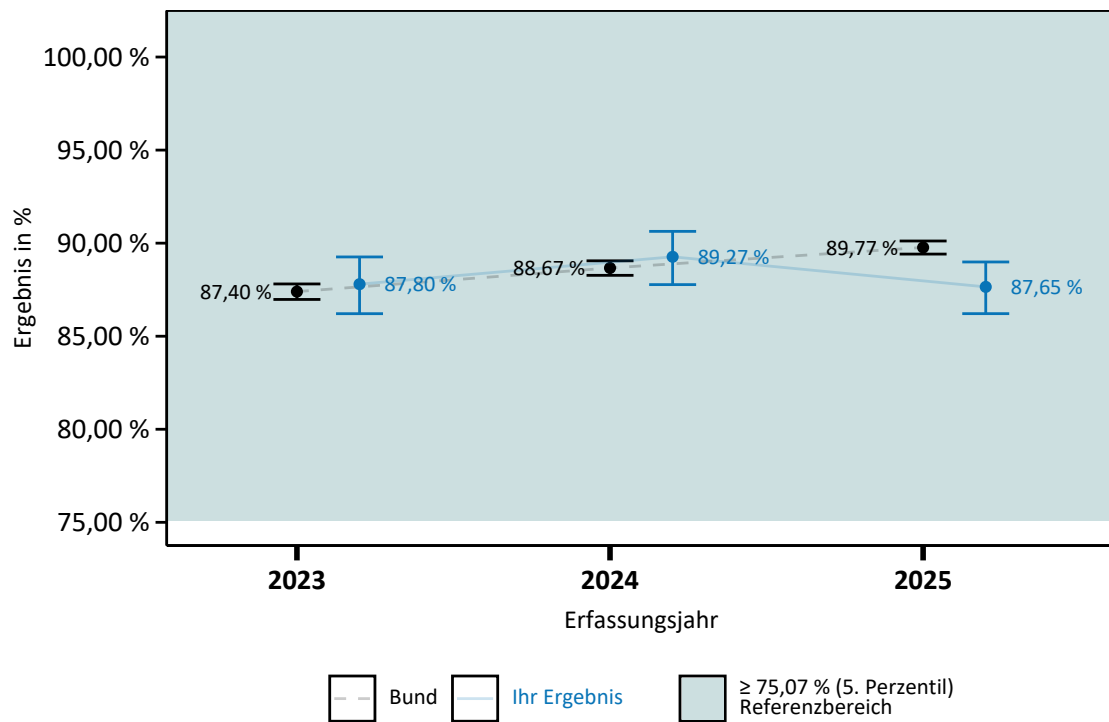
Art des Wertes	Qualitätsindikator
Grundgesamtheit	Alle brusterhaltenden Operationen bei Patientinnen und Patienten mit nicht palpablem Tumor mit Herdbefund bei Primärerkrankung und Ersteingriff am selben Krankenhausstandort
Zähler	Anzahl an Operationen mit präoperativer Drahtmarkierung gesteuert durch Mammografie, Sonografie oder MRT
Referenzbereich	≥ 75,07 % (5. Perzentil)
Methode Auffälligkeit (Schwellenwert α)	Bayesianisch (0,05)
Datenquellen	QS-Daten
Berichtszeitraum	Quartal 1/2025 bis Quartal 4/2025

Detailergebnisse

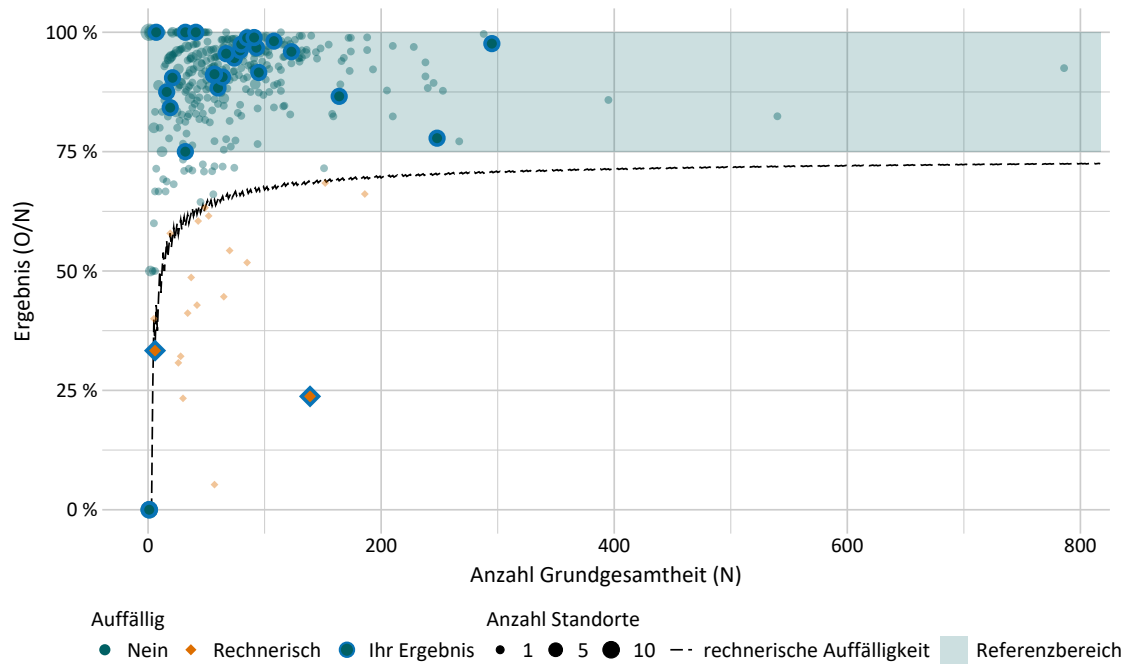
Dimension		Ergebnis O/N	Ergebnis in %	95%-Vertrauensbereich in %
Ihr Ergebnis	2023	1.554 / 1.770	87,80	86,21 - 89,26
	2024	1.605 / 1.798	89,27	87,77 - 90,63
	2025	1.888 / 2.154	87,65	86,21 - 88,99
Bund	2023	21.344 / 24.422	87,40	86,98 - 87,81
	2024	22.507 / 25.384	88,67	88,27 - 89,05
	2025	25.671 / 28.597	89,77	89,41 - 90,12

Ergebnisse im Zeitverlauf

Ergebnisübersicht der vorangegangenen Jahre



Ergebnisse differenziert nach Anzahl Grundgesamtheit je Leistungserbringer



Ergebnisse über alle Leistungserbringer

Jahr	Anzahl Leistungserbringer	Anzahl Leistungserbringer mit rechnerisch auffälligem Ergebnis	Minimum in %	Maximum in %	Median in %
2025	426	21	0,00	100,00	92,31

Gruppe: Intraoperative Präparatradiografie oder intraoperative
Präparatsonografie bei Drahtmarkierung

Qualitätsziel	Möglichst viele Eingriffe mit intraoperativer Präparatradiografie oder intraoperativer Präparatsonografie nach präoperativer Drahtmarkierung durch Mammografie oder nach präoperativer Drahtmarkierung durch Sonografie
---------------	---

52330: Intraoperative Präparatradiografie oder intraoperative
Präparatsonografie bei mammografischer Drahtmarkierung

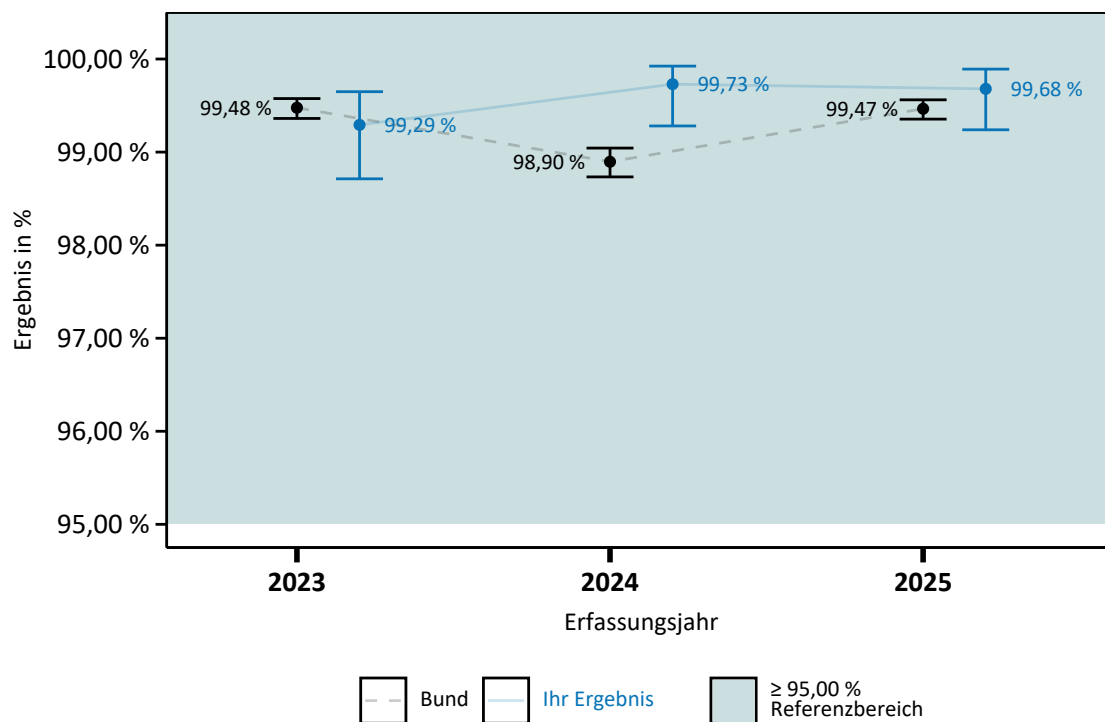
Art des Wertes	Qualitätsindikator
Grundgesamtheit	Alle brusterhaltenden Operationen mit präoperativer Drahtmarkierung gesteuert durch Mammografie bei Patientinnen und Patienten mit mindestens einem QS-Filter auslösenden ICD- und OPS-Kode
Zähler	Operationen mit intraoperativer Präparatradiografie oder intraoperativer Präparatsonografie
Referenzbereich	≥ 95,00 %
Methode Auffälligkeit (Schwellenwert α)	Bayesianisch (0,05)
Datenquellen	QS-Daten
Berichtszeitraum	Quartal 1/2025 bis Quartal 4/2025

Detailergebnisse

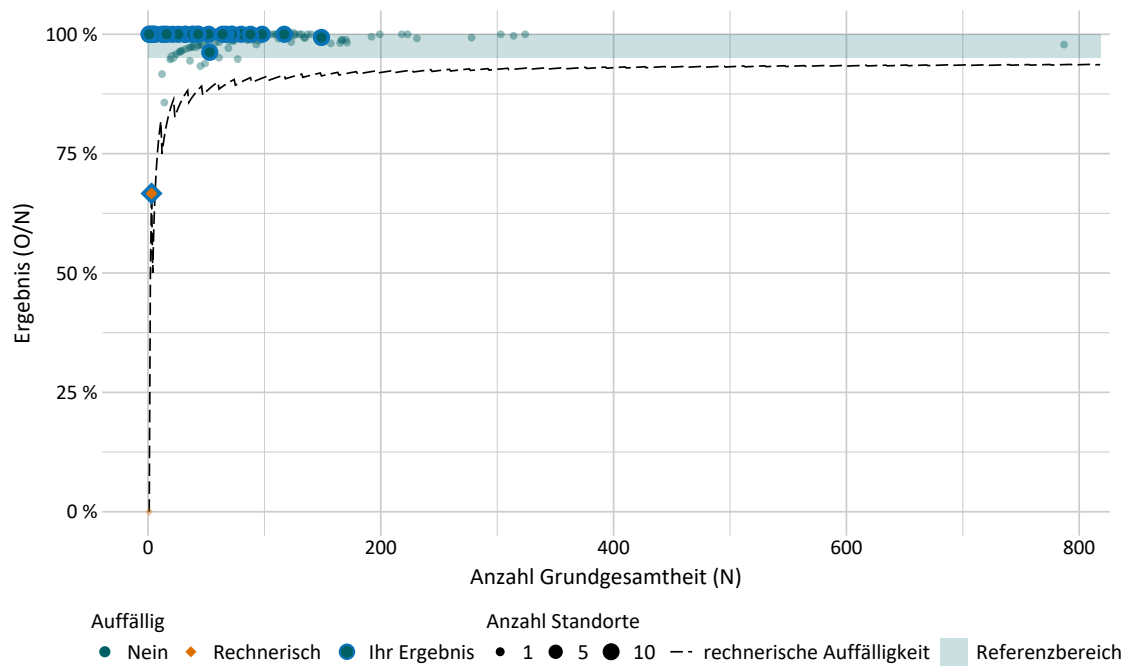
Dimension		Ergebnis O/N	Ergebnis in %	95%-Vertrauensbereich in %
Ihr Ergebnis	2023	1.263 / 1.272	99,29	98,71 - 99,65
	2024	1.108 / 1.111	99,73	99,28 - 99,92
	2025	1.244 / 1.248	99,68	99,24 - 99,89
Bund	2023	17.481 / 17.573	99,48	99,36 - 99,58
	2024	17.292 / 17.485	98,90	98,73 - 99,04
	2025	18.988 / 19.090	99,47	99,35 - 99,56

Ergebnisse im Zeitverlauf

Ergebnisübersicht der vorangegangenen Jahre



Ergebnisse differenziert nach Anzahl Grundgesamtheit je Leistungserbringer



Ergebnisse über alle Leistungserbringer

Jahr	Anzahl Leistungserbringer	Anzahl Leistungserbringer mit rechnerisch auffälligem Ergebnis	Minimum in %	Maximum in %	Median in %
2025	389	3	0,00	100,00	100,00

52279: Intraoperative Präparatradiografie oder intraoperative Präparatsonografie bei sonografischer Drahtmarkierung

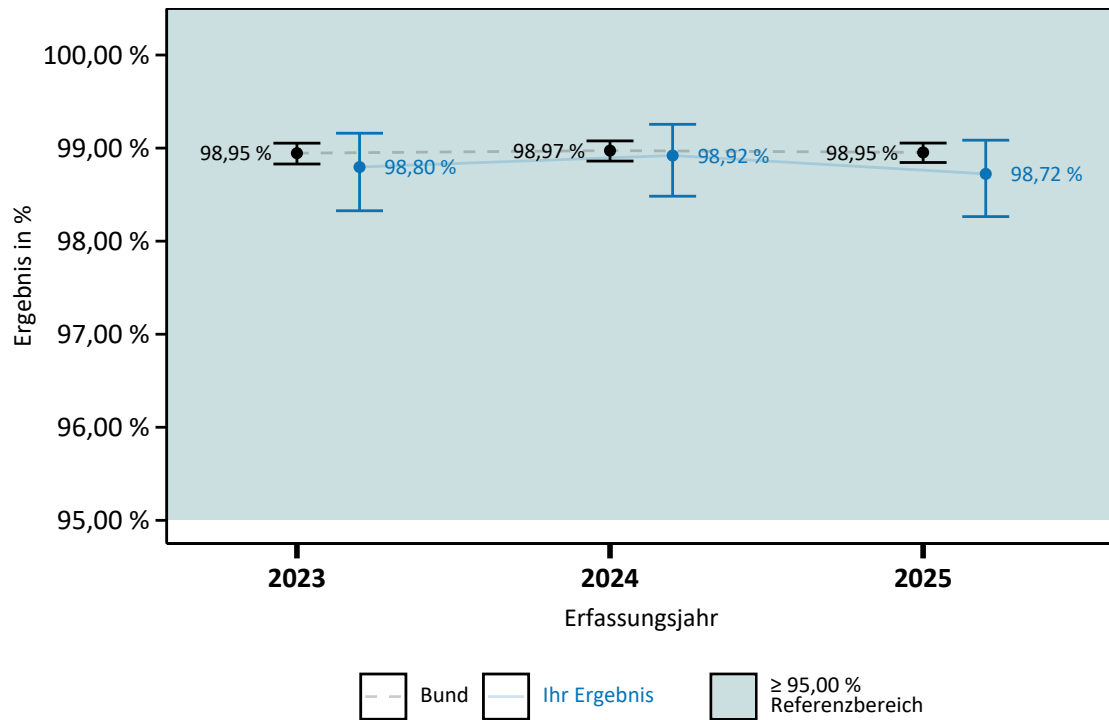
Art des Wertes	Qualitätsindikator
Grundgesamtheit	Alle brusterhaltenden Operationen mit präoperativer Drahtmarkierung gesteuert durch Sonografie bei Patientinnen und Patienten mit mindestens einem QS-Filter auslösenden ICD- und OPS-Kode
Zähler	Operationen mit intraoperativer Präparatradiografie oder intraoperativer Präparatsonografie
Referenzbereich	≥ 95,00 %
Methode Auffälligkeit (Schwellenwert α)	Bayesianisch (0,05)
Datenquellen	QS-Daten
Berichtszeitraum	Quartal 1/2025 bis Quartal 4/2025

Detailergebnisse

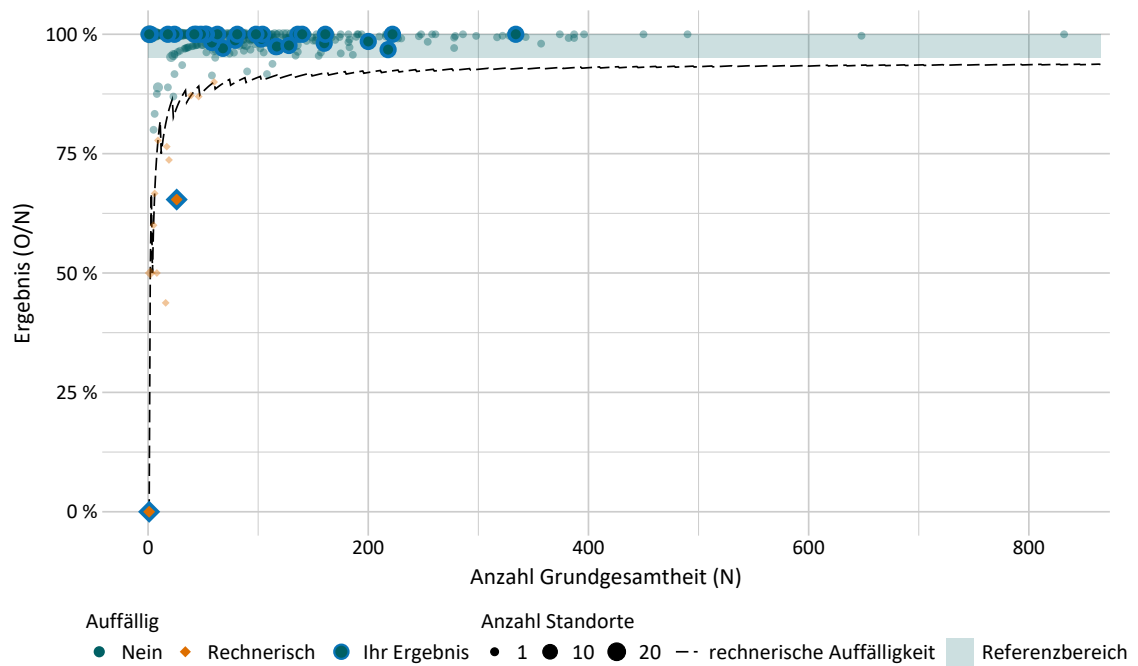
Dimension		Ergebnis O/N	Ergebnis in %	95%-Vertrauensbereich in %
Ihr Ergebnis	2023	2.626 / 2.658	98,80	98,33 - 99,16
	2024	2.748 / 2.778	98,92	98,48 - 99,26
	2025	2.860 / 2.897	98,72	98,26 - 99,08
Bund	2023	31.615 / 31.952	98,95	98,83 - 99,05
	2024	32.967 / 33.309	98,97	98,86 - 99,08
	2025	36.118 / 36.500	98,95	98,85 - 99,05

Ergebnisse im Zeitverlauf

Ergebnisübersicht der vorangegangenen Jahre



Ergebnisse differenziert nach Anzahl Grundgesamtheit je Leistungserbringer



Ergebnisse über alle Leistungserbringer

Jahr	Anzahl Leistungserbringer	Anzahl Leistungserbringer mit rechnerisch auffälligem Ergebnis	Minimum in %	Maximum in %	Median in %
2025	423	17	0,00	100,00	100,00

Details zu den Ergebnissen

Nummer	Beschreibung	Ihr Ergebnis	Ergebnis Bund (gesamt)
4.1	ID: 52330 Intraoperative Präparatradiografie oder intraoperative Präparatsonografie bei mammografischer Drahtmarkierung	99,68 % 1.244/1.248	99,47 % 18.988/19.090
4.1.1	Geschlechterstratifizierte Auswertung		
4.1.1.1	ID: 21_22025 Intraoperative Präparatradiografie oder intraoperative Präparatsonografie bei mammografischer Drahtmarkierung bei Patientinnen	99,68 % 1.243/1.247	99,46 % 18.958/19.060
4.1.1.2	ID: 21_22026 Intraoperative Präparatradiografie oder intraoperative Präparatsonografie bei mammografischer Drahtmarkierung bei Patienten	x % ≤3	100,00 % 5/5

Nummer	Beschreibung	Ihr Ergebnis	Ergebnis Bund (gesamt)
4.2	ID: 52279 Intraoperative Präparatradiografie oder intraoperative Präparatsonografie bei sonografischer Drahtmarkierung	98,72 % 2.860/2.897	98,95 % 36.118/36.500
4.2.1	Geschlechterstratifizierte Auswertung		
4.2.1.1	ID: 21_22027 Intraoperative Präparatradiografie oder intraoperative Präparatsonografie bei sonografischer Drahtmarkierung bei Patientinnen	98,72 % 2.859/2.896	98,96 % 36.022/36.400
4.2.1.2	ID: 21_22028 Intraoperative Präparatradiografie oder intraoperative Präparatsonografie bei sonografischer Drahtmarkierung bei Patienten	x % ≤3	97,06 % 33/34

Nummer	Beschreibung	Ihr Ergebnis	Ergebnis Bund (gesamt)
4.3	Fusion QI 52330 und QI 52279 bei BET(OPS)		
4.3.1	ID: 21_22029 Intraoperative Präparatebildgebung nach präoperativer Drahtmarkierung bei brusterhaltenden Operationen	98,98 % 4.162/4.205	98,87 % 55.739/56.374

Nummer	Beschreibung	Ihr Ergebnis	Ergebnis Bund (gesamt)
4.3.1.1	Geschlechterstratifizierte Auswertung		
4.3.1.1.1	ID: 21_22030 Intraoperative Präparatebildgebung nach präoperativer Drahtmarkierung bei brusterhaltenden Operationen bei Patientinnen	98,98 % 4.160/4.203	98,88 % 55.612/56.242
4.3.1.1.2	ID: 21_22031 Intraoperative Präparatebildgebung nach präoperativer Drahtmarkierung bei brusterhaltenden Operationen bei Patienten	x % ≤3	97,44 % 38/39
4.3.2	ID: 21_22032 Intraoperative Präparatebildgebung nach präoperativer Drahtmarkierung durch MRT bei brusterhaltenden Operationen	96,67 % 58/60	80,74 % 633/784

2163: Primäre Axilladisektion bei DCIS

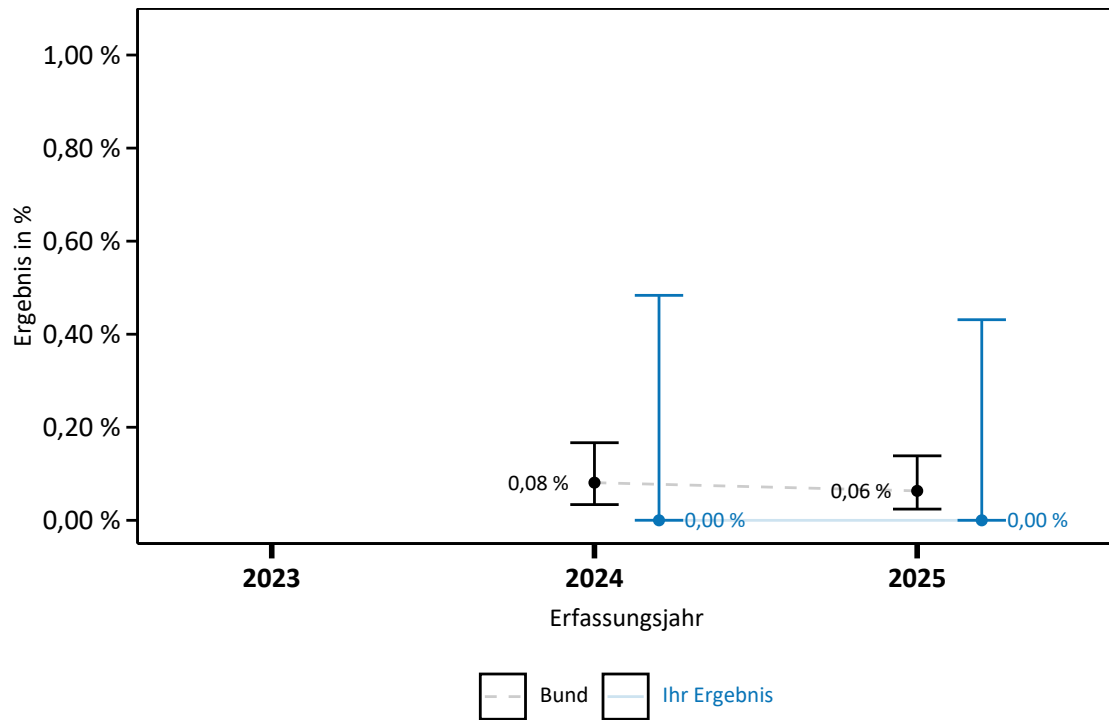
Qualitätsziel	Möglichst wenige Patientinnen und Patienten mit primärer Axilladisektion bei DCIS
Art des Wertes	Transparenzkennzahl
Grundgesamtheit	Alle Patientinnen und Patienten mit Histologie „DCIS“ und abgeschlossener operativer Therapie bei Primärerkrankung und ohne präoperative tumorspezifische Therapie unter Ausschluss von Patientinnen und Patienten mit präoperativer Histologie „invasives Mammakarzinom“
Zähler	Patientinnen und Patienten mit primärer Axilladisektion
Datenquellen	QS-Daten
Berichtszeitraum	Quartal 1/2025 bis Quartal 4/2025

Detaillergebnisse

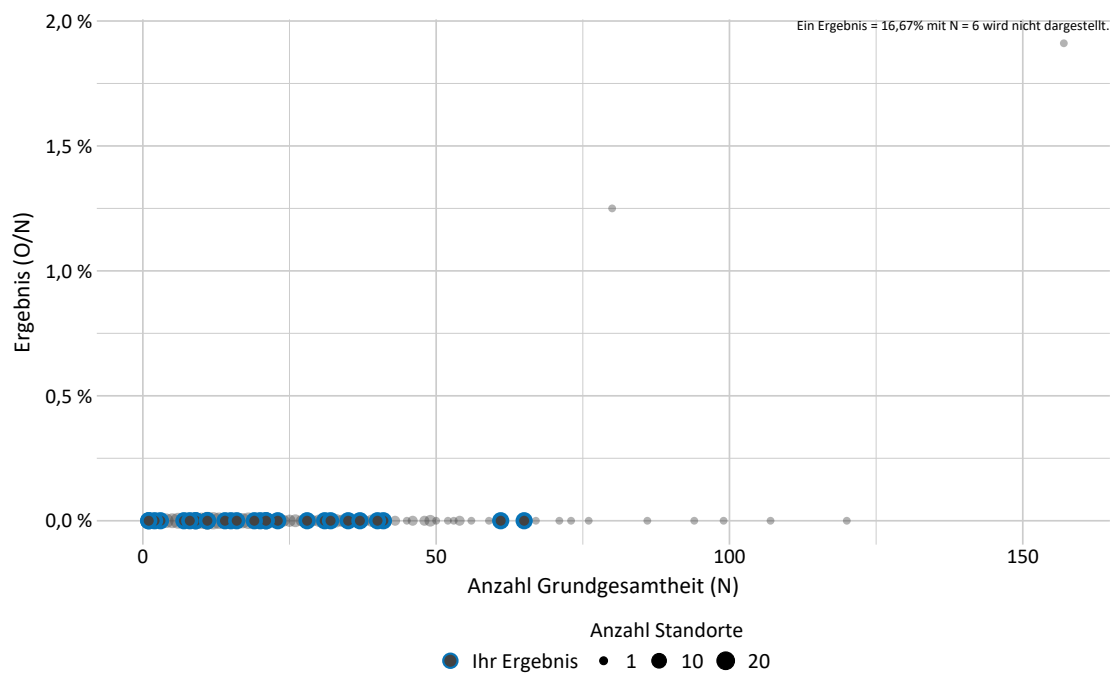
Dimension		Ergebnis O/N	Ergebnis in %	95%-Vertrauensbereich in %
Ihr Ergebnis	2023	- / -	-	-
	2024	0 / 518	0,00	0,00 - 0,48
	2025	0 / 581	0,00	0,00 - 0,43
Bund	2023	- / -	-	-
	2024	6 / 7.413	0,08	0,03 - 0,17
	2025	5 / 7.903	0,06	0,02 - 0,14

Ergebnisse im Zeitverlauf

Ergebnisübersicht der vorangegangenen Jahre



Ergebnisse differenziert nach Anzahl Grundgesamtheit je Leistungserbringer



Ergebnisse über alle Leistungserbringer

Jahr	Anzahl Leistungserbringer	Anzahl Leistungserbringer mit rechnerisch auffälligem Ergebnis	Minimum in %	Maximum in %	Median in %
2025	395	0	0,00	16,67	0,00

50719: Lymphknotenentnahme bei DCIS und brusterhaltender Therapie

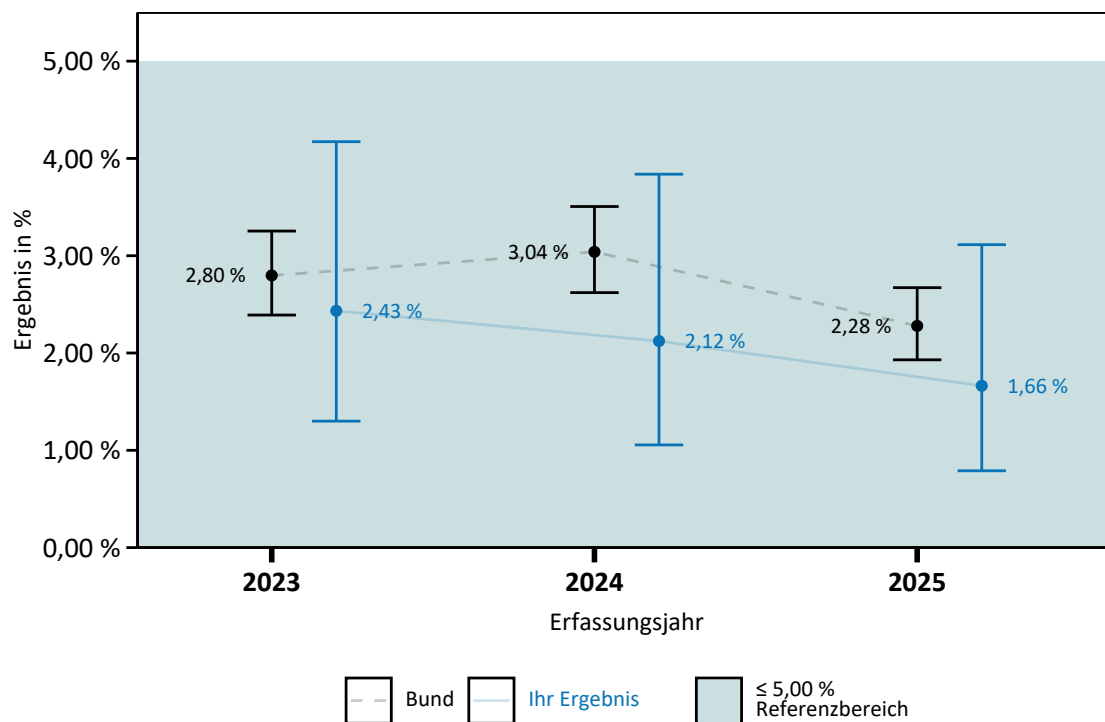
Qualitätsziel	Möglichst wenige Patientinnen und Patienten mit axillärer Lymphknotenentnahme bei DCIS und brusterhaltender Therapie
Art des Wertes	Qualitätsindikator
Grundgesamtheit	Alle Patientinnen und Patienten mit Histologie „DCIS“ und abgeschlossener operativer Therapie bei Primärerkrankung, brusterhaltender Therapie und ohne präoperative tumorspezifische Therapie unter Ausschluss von Patientinnen und Patienten mit präoperativer Histologie „invasives Mammakarzinom“
Zähler	Patientinnen und Patienten mit axillärer Lymphknotenentnahme
Referenzbereich	≤ 5,00 %
Methode Auffälligkeit (Schwellenwert α)	Bayesianisch (0,15)
Datenquellen	QS-Daten
Berichtszeitraum	Quartal 1/2025 bis Quartal 4/2025

Detailergebnisse

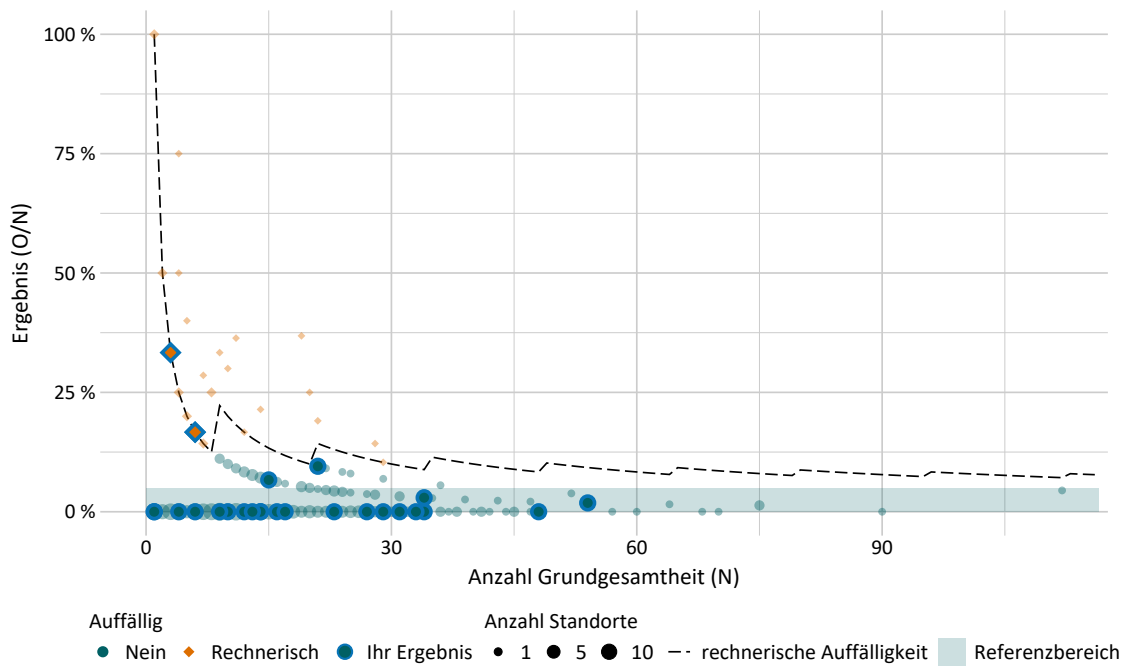
Dimension		Ergebnis O/N	Ergebnis in %	95%-Vertrauensbereich in %
Ihr Ergebnis	2023	11 / 452	2,43	1,30 - 4,17
	2024	9 / 424	2,12	1,06 - 3,84
	2025	8 / 481	1,66	0,79 - 3,11
Bund	2023	157 / 5.612	2,80	2,39 - 3,25
	2024	176 / 5.790	3,04	2,62 - 3,51
	2025	142 / 6.231	2,28	1,93 - 2,67

Ergebnisse im Zeitverlauf

Ergebnisübersicht der vorangegangenen Jahre



Ergebnisse differenziert nach Anzahl Grundgesamtheit je Leistungserbringer



Ergebnisse über alle Leistungserbringer

Jahr	Anzahl Leistungserbringer	Anzahl Leistungserbringer mit rechnerisch auffälligem Ergebnis	Minimum in %	Maximum in %	Median in %
2025	391	35	0,00	100,00	0,00

Details zu den Ergebnissen

Nummer	Beschreibung	Ihr Ergebnis	Ergebnis Bund (gesamt)
6.1	Lymphknotenentnahme bei DCIS und brusterhaltender Therapie		
6.1.1	ID: 21_22078 Patientinnen mit Lymphknotenentnahme bei DCIS und brusterhaltender Therapie	100,00 % 490/490	100,00 % 6.384/6.384
6.1.2	ID: 21_22079 Patienten mit Lymphknotenentnahme bei DCIS und brusterhaltender Therapie	- 0/0	100,00 % 4/4
6.1.3	ID: 50719 Patientinnen und Patienten mit axillärer Lymphknotenentnahme bei DCIS und BET	1,66 % 8/481	2,28 % 142/6.231
6.1.4	ID: 21_22037 Patientinnen und Patienten mit alleiniger Entfernung nicht markierter Lymphknoten	0,82 % 4/490	0,39 % 25/6.395
6.1.5	ID: 21_22038 Patientinnen und Patienten mit alleiniger SLNB	1,84 % 9/490	2,56 % 164/6.395

Nummer	Beschreibung	Ihr Ergebnis	Ergebnis Bund (gesamt)
6.2	Lymphknotenentnahme bei DCIS und Mastektomie ⁵		
6.2.1	ID: 21_22039 Patientinnen und Patienten mit axillärer Lymphknotenentnahme	52,00 % 52/100	59,81 % 1.000/1.672
6.2.2	ID: 21_22040 Patientinnen und Patienten mit alleiniger Entfernung nicht markierter Lymphknoten	x % ≤3/100	1,67 % 28/1.672
6.2.3	ID: 21_22041 Patientinnen und Patienten mit alleiniger SLNB	42,00 % 42/100	44,98 % 752/1.672

⁵ Die Kennzahl "Lymphknotenentnahme bei DCIS und Mastektomie" bezieht sich nicht auf die BET wie der QI 50719 sondern stellt den Gegenpart dar.

51847: Indikation zur Sentinel-Lymphknoten-Biopsie

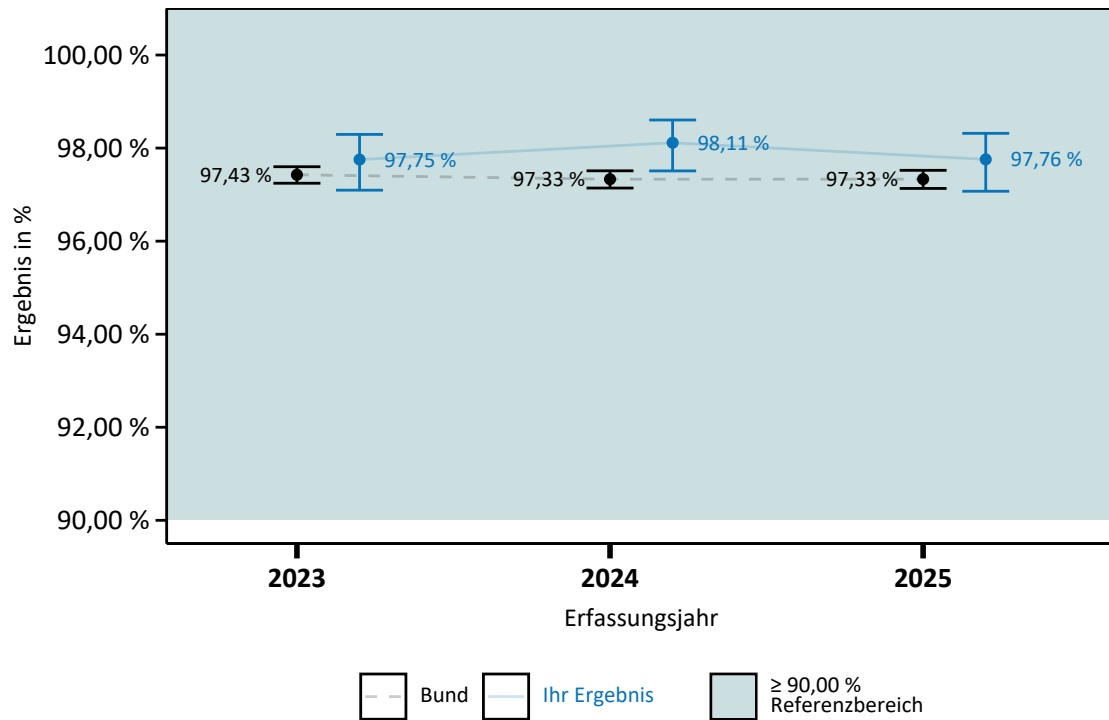
Qualitätsziel	Möglichst viele Patientinnen und Patienten mit Sentinel-Lymphknoten-Biopsie (SLNB) und ohne Axilladisektion bei lymphknotennegativem (pN0) invasivem Mammakarzinom
Art des Wertes	Qualitätsindikator
Grundgesamtheit	Alle Patientinnen und Patienten mit Primärerkrankung invasives Mammakarzinom, negativem pN-Staging, abgeschlossener operativer Therapie und ohne präoperative tumorspezifische Therapie
Zähler	Patientinnen und Patienten mit Sentinel-Lymphknoten-Biopsie und ohne Axilladisektion
Referenzbereich	≥ 90,00 %
Methode Auffälligkeit (Schwellenwert α)	Bayesianisch (0,05)
Datenquellen	QS-Daten
Berichtszeitraum	Quartal 1/2025 bis Quartal 4/2025

Detaillergebnisse

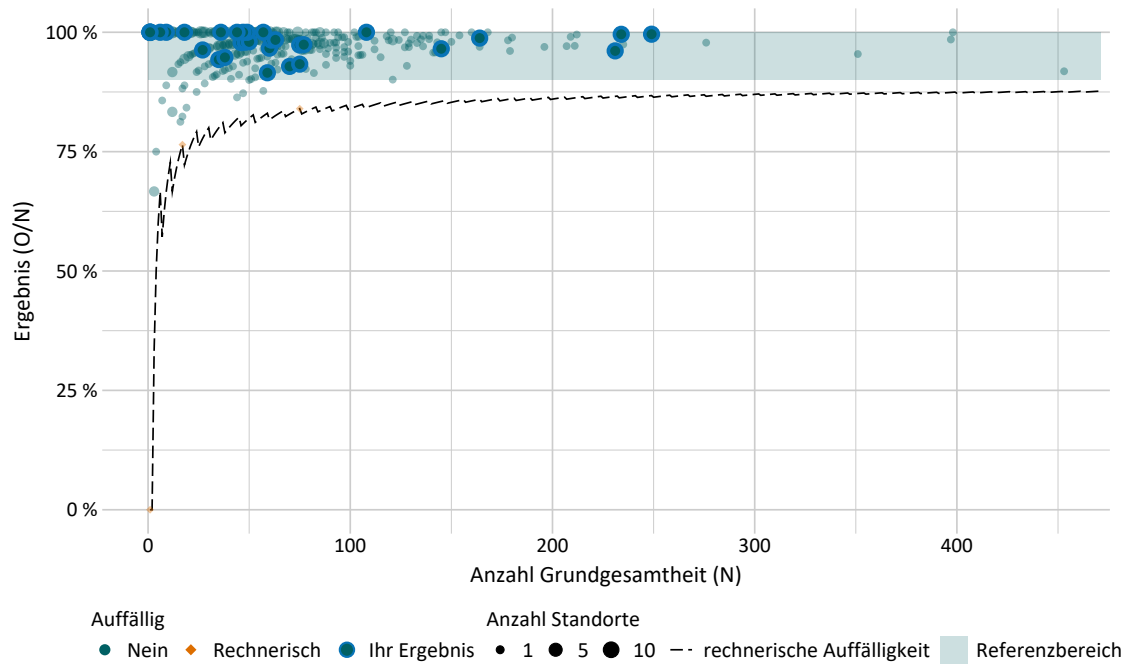
Dimension		Ergebnis O/N	Ergebnis in %	95%-Vertrauensbereich in %
Ihr Ergebnis	2023	2.306 / 2.359	97,75	97,10 - 98,29
	2024	2.342 / 2.387	98,11	97,51 - 98,60
	2025	2.136 / 2.185	97,76	97,07 - 98,32
Bund	2023	29.873 / 30.662	97,43	97,25 - 97,60
	2024	28.229 / 29.003	97,33	97,14 - 97,51
	2025	25.580 / 26.281	97,33	97,13 - 97,52

Ergebnisse im Zeitverlauf

Ergebnisübersicht der vorangegangenen Jahre



Ergebnisse differenziert nach Anzahl Grundgesamtheit je Leistungserbringer



Ergebnisse über alle Leistungserbringer

Jahr	Anzahl Leistungserbringer	Anzahl Leistungserbringer mit rechnerisch auffälligem Ergebnis	Minimum in %	Maximum in %	Median in %
2025	418	3	0,00	100,00	98,02

Details zu den Ergebnissen

Nummer	Beschreibung	Ihr Ergebnis	Ergebnis Bund (gesamt)
7.1	ID: 21_22042 Sentinel-Lymphknoten-Biopsie und keine Axilladisektion bei Patientinnen und Patienten mit Primärerkrankung und invasivem Mammakarzinom und negativem pN-Staging ohne präoperative tumorspezifische Therapie, primär- operative Therapie abgeschlossen (alle pT)	97,77 % 2.146/2.195	97,29 % 25.830/26.550
7.1.1	ID: 51847 Stadium pT1 bis pT4	97,76 % 2.136/2.185	97,33 % 25.580/26.281
7.1.1.1	Geschlechterstratifizierte Auswertung		
7.1.1.1.1	ID: 21_22043 Stadium pT1 bis pT4 bei Patientinnen	97,78 % 2.119/2.167	97,37 % 25.344/26.029
7.1.1.1.2	ID: 21_22044 Stadium pT1 bis pT4 bei Patienten	94,44 % 17/18	93,28 % 222/238
7.1.1.2	ID: 21_22045 Stadium pT1	98,53 % 1.545/1.568	98,29 % 17.870/18.180
7.1.1.3	ID: 21_22046 Stadium pT2	97,10 % 536/552	96,38 % 6.929/7.189
7.1.1.4	ID: 21_22047 Stadium pT3	85,71 % 42/49	89,68 % 626/698
7.1.1.5	ID: 21_22080 Stadium pT4	81,25 % 13/16	72,43 % 155/214

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

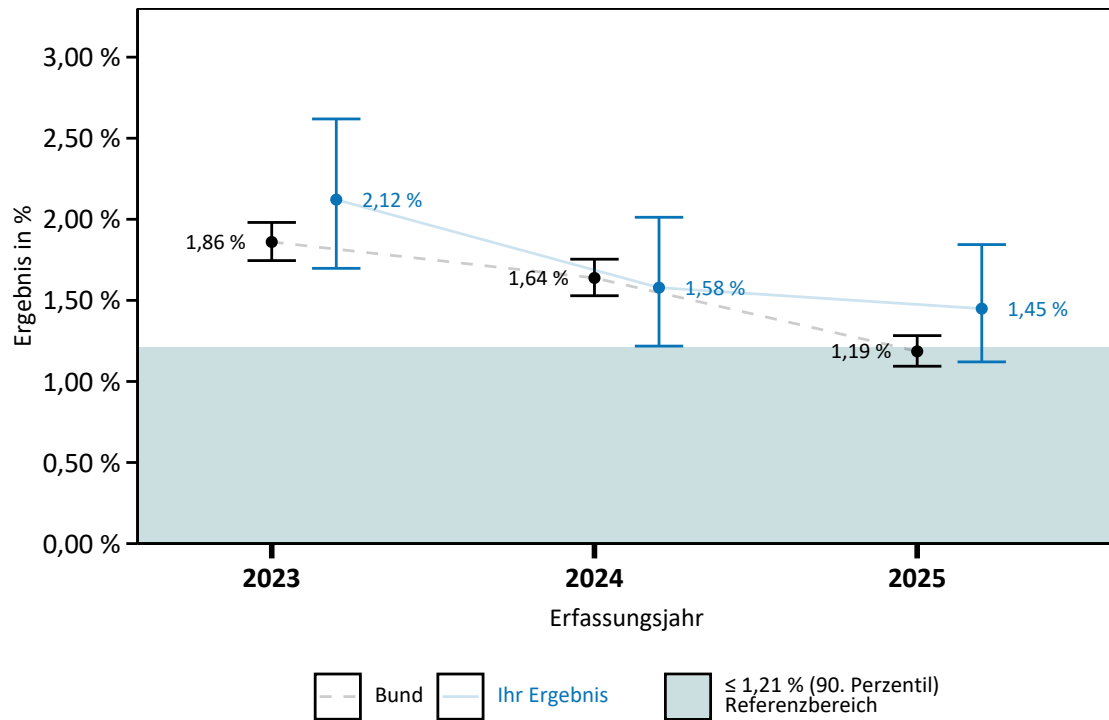
Qualitätsziel	Möglichst viele Patientinnen und Patienten mit angemessenem zeitlichen Abstand zwischen prätherapeutischer histologischer Diagnose und Operationsdatum bei Ersteingriff
Art des Wertes	Qualitätsindikator
Grundgesamtheit	Alle Patientinnen und Patienten mit Ersteingriff und maligner Neoplasie (einschließlich DCIS) als Primärerkrankung und mit prätherapeutischer histologischer Diagnosesicherung oder prätherapeutischer Befundmitteilung und ohne präoperative tumorspezifische Therapie
Zähler	Patientinnen und Patienten mit einem zeitlichen Abstand von unter 7 Tagen zwischen Diagnose und Operation
Referenzbereich	≤ 1,21 % (90. Perzentil)
Methode Auffälligkeit (Schwellenwert α)	Bayesianisch (0,05)
Datenquellen	QS-Daten
Berichtszeitraum	Quartal 1/2025 bis Quartal 4/2025

Detaillergebnisse

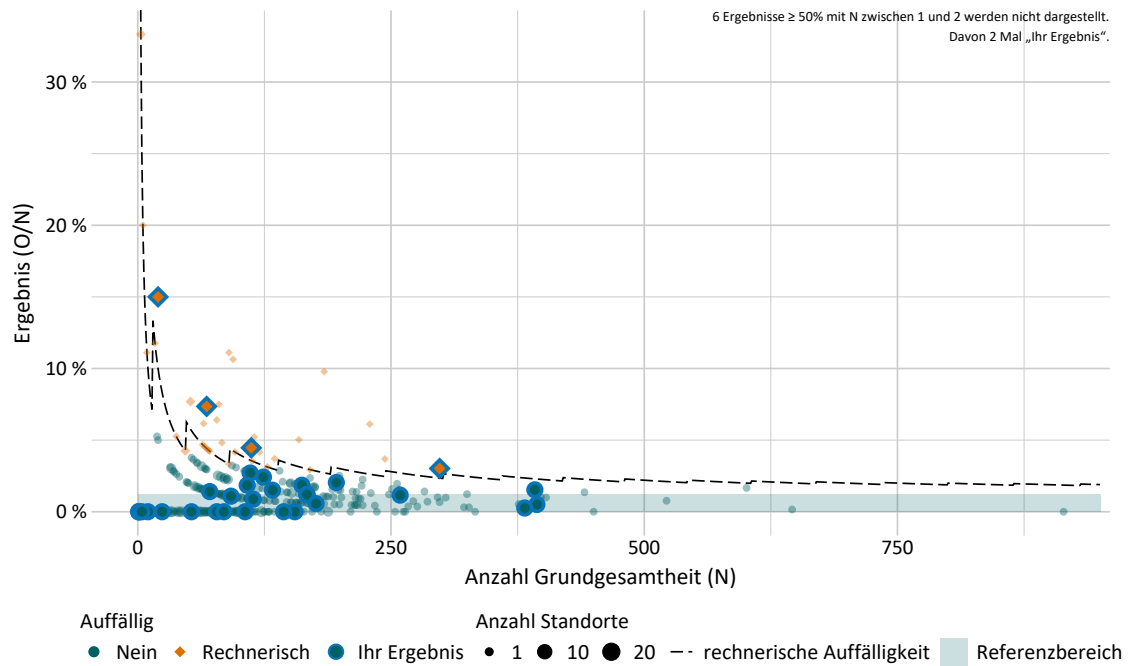
Dimension		Ergebnis O/N	Ergebnis in %	95%-Vertrauensbereich in %
Ihr Ergebnis	2023	80 / 3.771	2,12	1,70 - 2,62
	2024	60 / 3.801	1,58	1,22 - 2,01
	2025	61 / 4.210	1,45	1,12 - 1,84
Bund	2023	944 / 50.747	1,86	1,75 - 1,98
	2024	799 / 48.771	1,64	1,53 - 1,75
	2025	600 / 50.613	1,19	1,09 - 1,28

Ergebnisse im Zeitverlauf

Ergebnisübersicht der vorangegangenen Jahre



Ergebnisse differenziert nach Anzahl Grundgesamtheit je Leistungserbringer



Ergebnisse über alle Leistungserbringer

Jahr	Anzahl Leistungserbringer	Anzahl Leistungserbringer mit rechnerisch auffälligem Ergebnis	Minimum in %	Maximum in %	Median in %
2025	441	44	0,00	100,00	0,74

Details zu den Ergebnissen

Nummer	Beschreibung	Ihr Ergebnis	Ergebnis Bund (gesamt)
8.1	Zeitlicher Abstand zwischen Diagnose und Operation		
8.1.1	ID: 51370 < 7 Tage	1,45 % 61/4.210	1,19 % 600/50.613
8.1.1.1	Geschlechterstratifizierte Auswertung		
8.1.1.1.1	ID: 21_22049 Zeitlicher Abstand zwischen Diagnose und Operation < 7 Tage bei Patientinnen	1,46 % 61/4.177	1,19 % 594/50.124
8.1.1.1.2	ID: 21_22050 Zeitlicher Abstand zwischen Diagnose und Operation < 7 Tage bei Patienten	0,00 % 0/33	1,32 % 6/456
8.1.2	ID: 21_22052 ≥ 7 - < 14 Tage	12,45 % 524/4.210	8,57 % 4.337/50.613
8.1.3	ID: 21_22054 ≥ 14 - < 21 Tage	20,52 % 864/4.210	15,80 % 7.995/50.613
8.1.4	ID: 21_22055 ≥ 21 - < 28 Tage	15,99 % 673/4.210	17,53 % 8.872/50.613
8.1.5	ID: 21_22056 ≥ 28 - < 35 Tage	15,08 % 635/4.210	16,72 % 8.463/50.613
8.1.6	ID: 21_22057 ≥ 35 - < 42 Tage	10,17 % 428/4.210	13,23 % 6.695/50.613
8.1.7	ID: 21_22058 ≥ 42 Tage	24,35 % 1.025/4.210	26,99 % 13.662/50.613
8.1.8	ID: 21_22059 Zeitlicher Abstand zwischen Diagnose und Operation (Median in Tagen)	27,00 27,00/4.210	30,00 30,00/50.613

60659: Nachresektionsrate

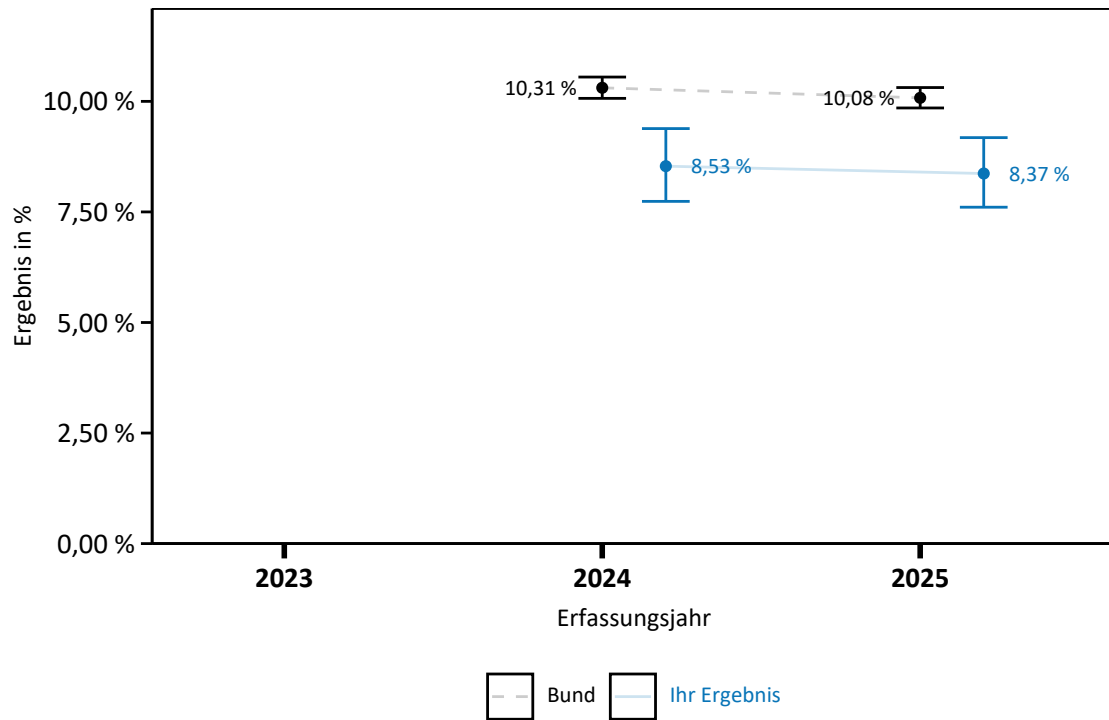
Qualitätsziel	Möglichst häufig Erreichen des R0-Status beim Ersteingriff
Art des Wertes	Qualitätsindikator
Grundgesamtheit	Alle Patientinnen und Patienten mit Primärerkrankung mit invasivem Mammakarzinom, abgeschlossener primär-operativer Therapie und R0-Resektion und Ersteingriff am selben Krankenhausstandort
Zähler	Anzahl der Patientinnen und Patienten mit Nachresektion am selben Krankenhausstandort pro Brust ≥ 1
Referenzbereich	Nicht definiert
Methode Auffälligkeit (Schwellenwert α)	Bayesianisch (0,05)
Datenquellen	QS-Daten
Berichtszeitraum	Quartal 1/2025 bis Quartal 4/2025

Detailergebnisse

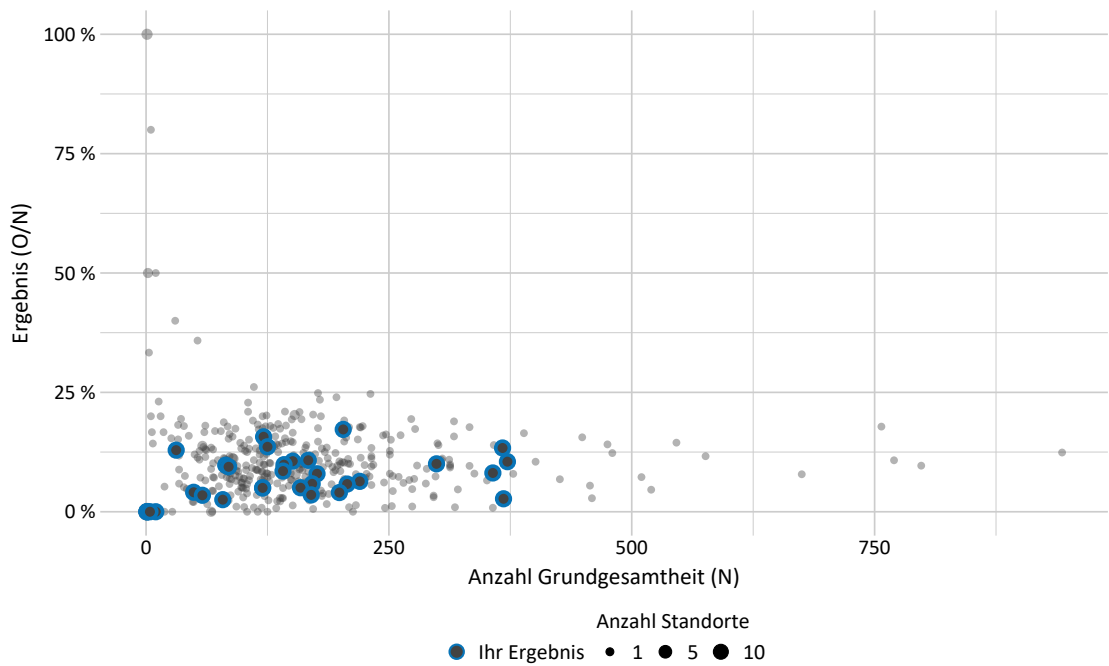
Dimension		Ergebnis O/N	Ergebnis in %	95%-Vertrauensbereich in %
Ihr Ergebnis	2023	- / -	-	-
	2024	378 / 4.429	8,53	7,74 - 9,38
	2025	398 / 4.756	8,37	7,61 - 9,18
Bund	2023	- / -	-	-
	2024	6.293 / 61.055	10,31	10,07 - 10,55
	2025	6.596 / 65.437	10,08	9,85 - 10,31

Ergebnisse im Zeitverlauf

Ergebnisübersicht der vorangegangenen Jahre



Ergebnisse differenziert nach Anzahl Grundgesamtheit je Leistungserbringer



Ergebnisse über alle Leistungserbringer

Jahr	Anzahl Leistungserbringer	Anzahl Leistungserbringer mit rechnerisch auffälligem Ergebnis	Minimum in %	Maximum in %	Median in %
2025	435	0	0,00	100,00	9,09

Details zu den Ergebnissen

Nummer	Beschreibung	Ihr Ergebnis	Ergebnis Bund (gesamt)
9.1	ID: 60659 Nachresektionsrate	8,37 % 398/4.756	10,08 % 6.596/65.437
9.1.1	Geschlechterstratifizierte Auswertung		
9.1.1.1	ID: 21_22061 Nachresektionsrate bei Patientinnen	8,43 % 398/4.720	10,17 % 6.583/64.757
9.1.1.2	ID: 21_22062 Nachresektionsrate bei Patienten	0,00 % 0/36	2,20 % 13/592
9.1.2	ID: 21_22063 Nachresektionsrate bei DCIS	28,98 % 173/597	26,99 % 2.177/8.065
9.1.3	ID: 21_22065 Nachresektionsrate bei nicht-palpablen Befunden bei Vorgehen nach Leitlinien- Empfehlung am selben Krankenhausstandort	1,29 % 23/1.778	1,66 % 379/22.834
9.1.4	ID: 21_22081 Nachresektionsrate ohne Präoperative Drahtmarkierung	10,26 % 28/273	5,93 % 269/4.538

Nummer	Beschreibung	Ihr Ergebnis	Ergebnis Bund (gesamt)
9.2	ID: 21_22066 operative Therapie abgeschlossen ohne erreichte R0-Situation (invasives Karzinom und DCIS)	1,29 % 74/5.728	2,32 % 1.851/79.785

Gruppe: Interdisziplinäre Tumorkonferenz

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

211800: Postoperative interdisziplinäre Tumorkonferenz bei primärem invasivem Mammakarzinom oder DCIS

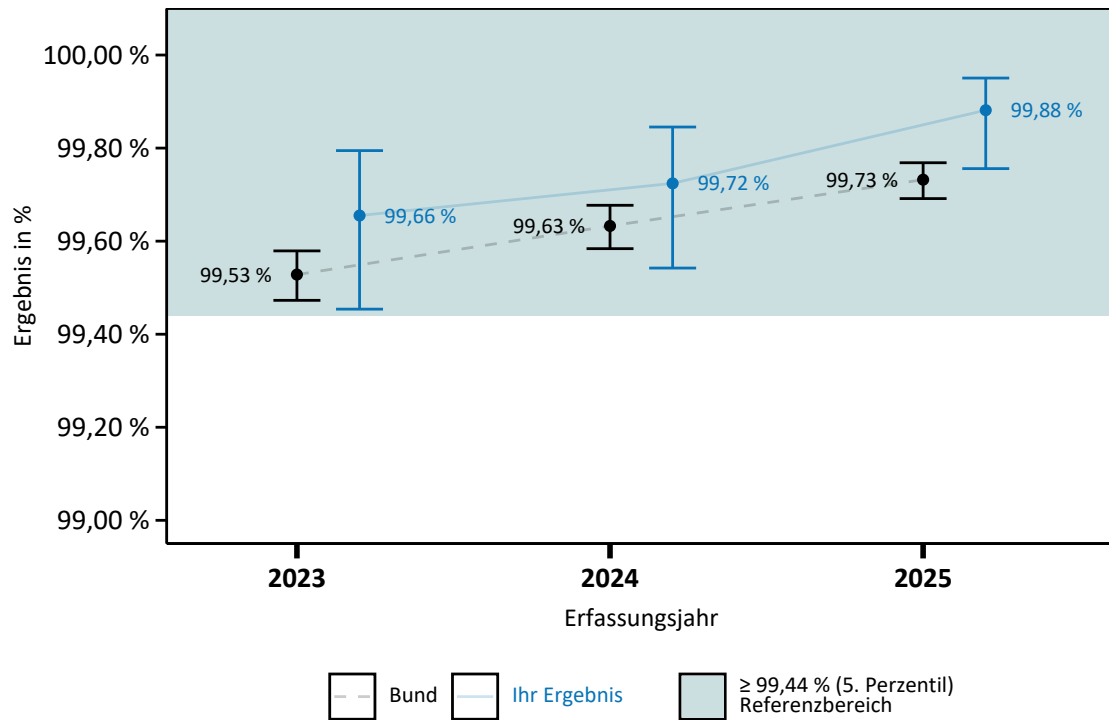
Art des Wertes	Qualitätsindikator
Grundgesamtheit	Alle Patientinnen und Patienten mit Primärerkrankung mit invasivem Mammakarzinom oder DCIS, Ersteingriff und abgeschlossener primär-operativer Therapie
Zähler	Anzahl an Patientinnen und Patienten mit postoperativer Therapieplanung in interdisziplinärer Tumorkonferenz
Referenzbereich	≥ 99,44 % (5. Perzentil)
Methode Auffälligkeit (Schwellenwert α)	Bayesianisch (0,05)
Datenquellen	QS-Daten
Berichtszeitraum	Quartal 1/2025 bis Quartal 4/2025

Detailergebnisse

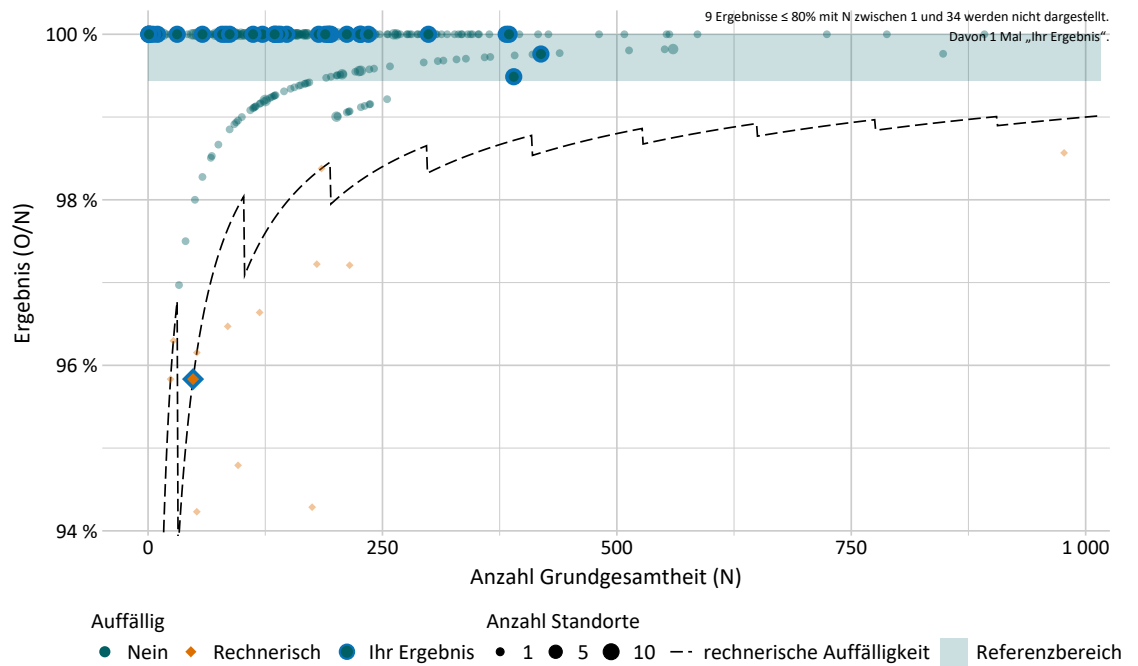
Dimension		Ergebnis O/N	Ergebnis in %	95%-Vertrauensbereich in %
Ihr Ergebnis	2023	4.623 / 4.639	99,66	99,45 - 99,79
	2024	4.700 / 4.713	99,72	99,54 - 99,85
	2025	5.057 / 5.063	99,88	99,76 - 99,95
Bund	2023	63.707 / 64.009	99,53	99,47 - 99,58
	2024	64.557 / 64.795	99,63	99,58 - 99,68
	2025	69.242 / 69.428	99,73	99,69 - 99,77

Ergebnisse im Zeitverlauf

Ergebnisübersicht der vorangegangenen Jahre



Ergebnisse differenziert nach Anzahl Grundgesamtheit je Leistungserbringer



Ergebnisse über alle Leistungserbringer

Jahr	Anzahl Leistungserbringer	Anzahl Leistungserbringer mit rechnerisch auffälligem Ergebnis	Minimum in %	Maximum in %	Median in %
2025	433	22	0,00	100,00	100,00

212400: Prätherapeutische interdisziplinäre Tumorkonferenz bei invasivem Mammakarzinom oder DCIS

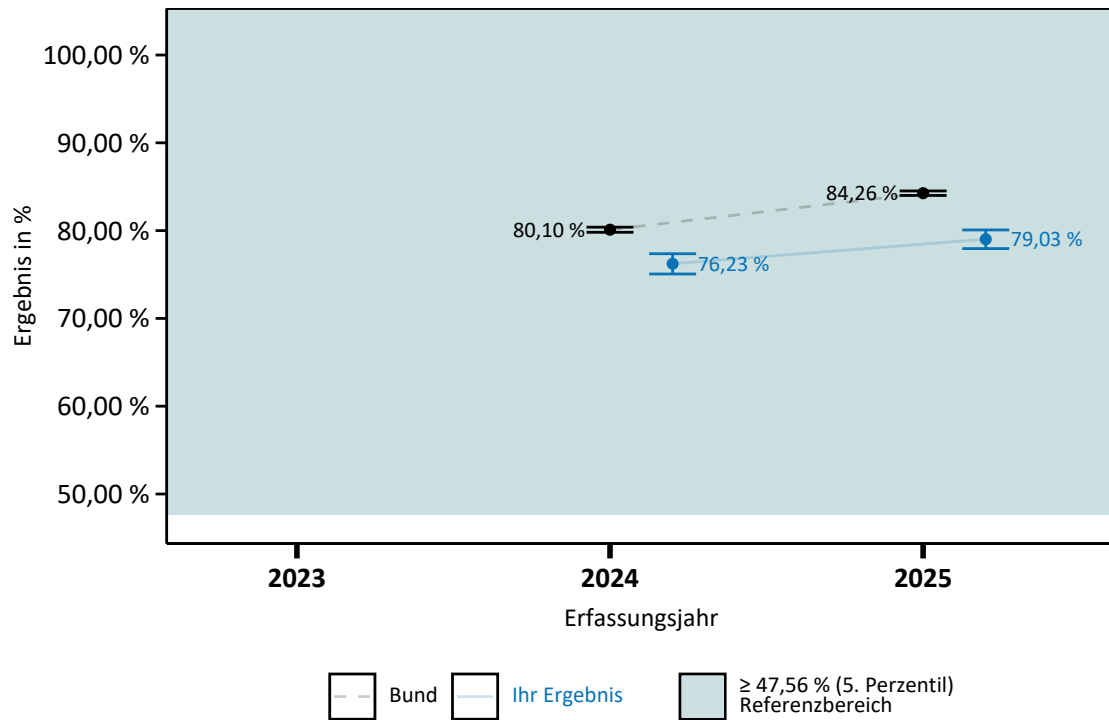
Art des Wertes	Qualitätsindikator
Grundgesamtheit	Alle Patientinnen und Patienten mit invasivem Mammakarzinom oder DCIS und Ersteingriff
Zähler	Anzahl an Patientinnen und Patienten mit prätherapeutischer Therapieplanung in interdisziplinärer Tumorkonferenz
Referenzbereich	≥ 47,56 % (5. Perzentil)
Methode Auffälligkeit (Schwellenwert α)	Bayesianisch (0,05)
Datenquellen	QS-Daten
Berichtszeitraum	Quartal 1/2025 bis Quartal 4/2025

Detailergebnisse

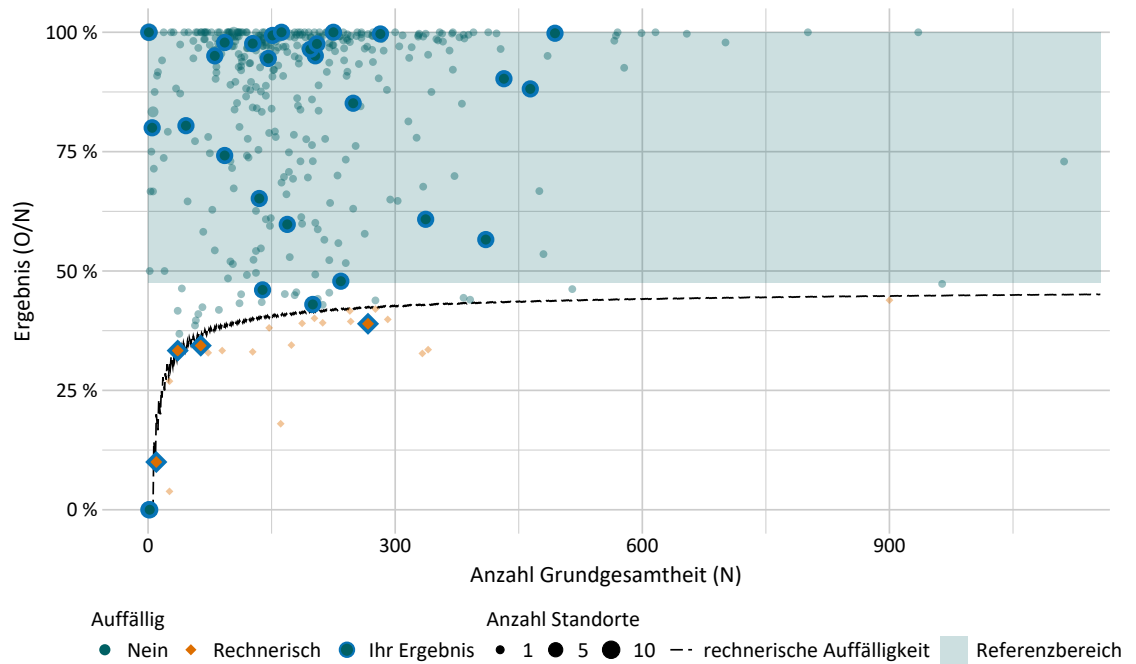
Dimension		Ergebnis O/N	Ergebnis in %	95%-Vertrauensbereich in %
Ihr Ergebnis	2023	- / -	-	-
	2024	3.973 / 5.212	76,23	75,06 - 77,37
	2025	4.473 / 5.660	79,03	77,95 - 80,07
Bund	2023	- / -	-	-
	2024	58.336 / 72.826	80,10	79,81 - 80,39
	2025	65.477 / 77.706	84,26	84,01 - 84,52

Ergebnisse im Zeitverlauf

Ergebnisübersicht der vorangegangenen Jahre



Ergebnisse differenziert nach Anzahl Grundgesamtheit je Leistungserbringer



Ergebnisse über alle Leistungserbringer

Jahr	Anzahl Leistungserbringer	Anzahl Leistungserbringer mit rechnerisch auffälligem Ergebnis	Minimum in %	Maximum in %	Median in %
2025	431	22	0,00	100,00	95,05

Details zu den Ergebnissen

Nummer	Beschreibung	Ihr Ergebnis	Ergebnis Bund (gesamt)
10.1	ID: 211800 Postoperative interdisziplinäre Tumorkonferenz bei primärem invasivem Mammakarzinom oder DCIS	99,88 % 5.057/5.063	99,73 % 69.242/69.428
10.1.1	Postoperative Tumorkonferenz nach Entität		
10.1.1.1	ID: 21_22068 Postoperative interdisziplinäre Tumorkonferenz bei primärem invasivem Mammakarzinom	99,87 % 4.635/4.641	99,74 % 63.324/63.486
10.1.1.2	ID: 21_22069 Postoperative interdisziplinäre Tumorkonferenz bei DCIS	100,00 % 451/451	99,61 % 6.183/6.207
10.1.2	Geschlechterstratifizierte Auswertung		
10.1.2.1	ID: 21_22070 Postoperative interdisziplinäre Tumorkonferenz bei primärem invasivem Mammakarzinom oder DCIS bei Patientinnen	99,90 % 5.020/5.025	99,73 % 68.528/68.711
10.1.2.2	ID: 21_22071 Postoperative interdisziplinäre Tumorkonferenz bei primärem invasivem Mammakarzinom oder DCIS bei Patienten	97,37 % 37/38	99,52 % 616/619

Nummer	Beschreibung	Ihr Ergebnis	Ergebnis Bund (gesamt)
10.2	ID: 212400 Prätherapeutische interdisziplinäre Tumorkonferenz bei invasivem Mammakarzinom oder DCIS	79,03 % 4.473/5.660	84,26 % 65.477/77.706
10.2.1	Prätherapeutische interdisziplinäre Tumorkonferenz nach Entität		
10.2.1.1	ID: 21_24000 Prätherapeutische interdisziplinäre Tumorkonferenz bei invasivem Mammakarzinom	80,42 % 4.000/4.974	85,23 % 58.785/68.975
10.2.1.2	ID: 21_24001 Prätherapeutische interdisziplinäre Tumorkonferenz bei DCIS	69,23 % 495/715	76,92 % 6.944/9.028
10.2.2	Geschlechterstratifizierte Auswertung		

Nummer	Beschreibung	Ihr Ergebnis	Ergebnis Bund (gesamt)
10.2.2.1	ID: 21_24002 Prätherapeutische interdisziplinäre Tumorkonferenz bei invasivem Mammakarzinom oder DCIS bei Patientinnen	78,97 % 4.439/5.621	84,25 % 64.861/76.987
10.2.2.2	ID: 21_24003 Prätherapeutische interdisziplinäre Tumorkonferenz bei invasivem Mammakarzinom oder DCIS bei Patienten	87,18 % 34/39	84,14 % 520/618

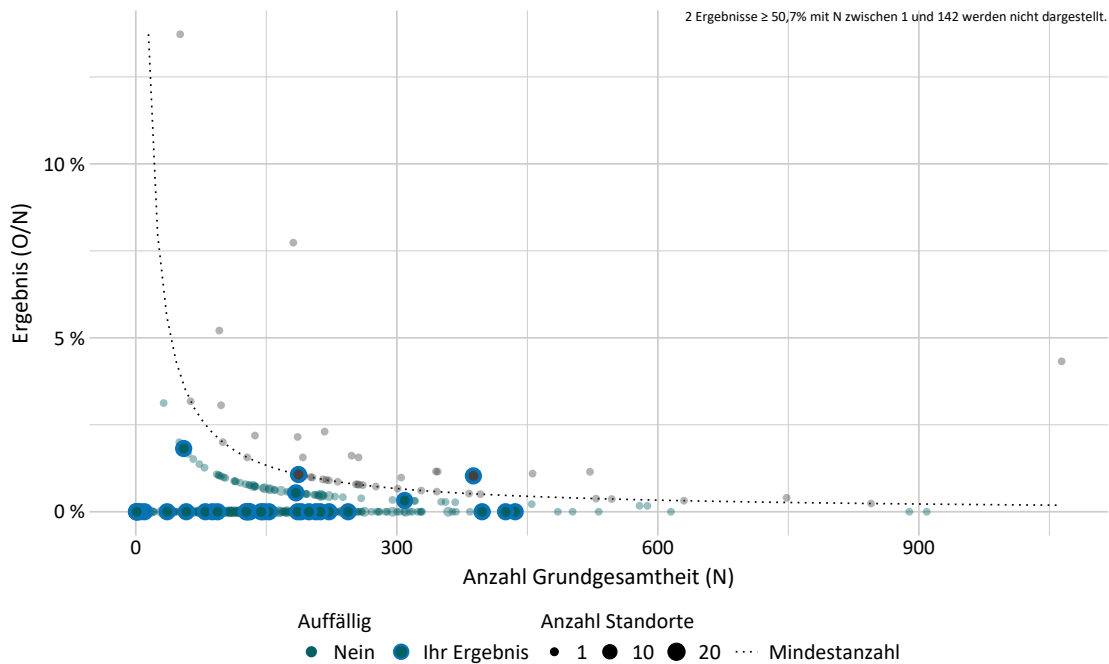
Detailergebnisse der Auffälligkeitskriterien

Auffälligkeitskriterien zur Plausibilität und Vollständigkeit

850363: Angabe „HER2-Status = unbekannt“

Art des Wertes	Datenvalidierung
Begründung für die Auswahl	Relevanz Der HER2-Status ist entscheidend für die Auswahl der Behandlung. Fälle mit der Angabe „unbekannt“ werden aus dem Zähler mehrerer QI ausgeschlossen. Hypothese Überdokumentation/Fehldokumentation. Tatsächlich liegt eine genaue Angabe zum HER2-Status vor.
Bezug zu Qualitätsindikatoren/ Kennzahlen	52267: HER2-positive Befunde: niedrige HER2-Positivitätsrate 52278: HER2-positive Befunde: hohe HER2-Positivitätsrate
Grundgesamtheit	Alle Brustoperationen bei Primärerkrankung und Histologie invasives Mammakarzinom und abgeschlossener operativer Therapie
Zähler	Brustoperationen mit unbekanntem HER2-Status
Referenzbereich	Nicht definiert
Mindestanzahl Nenner	
Mindestanzahl Zähler	2
Datenquellen	QS-Daten

Ergebnisse differenziert nach Fallzahlen je Leistungserbringer



Ergebnisse über alle Leistungserbringer

Jahr	Anzahl Leistungserbringer	Anzahl Leistungserbringer mit rechnerisch auffälligem Ergebnis	Minimum in %	Maximum in %	Median in %
2025	439	0	0,00	100,00	0,00

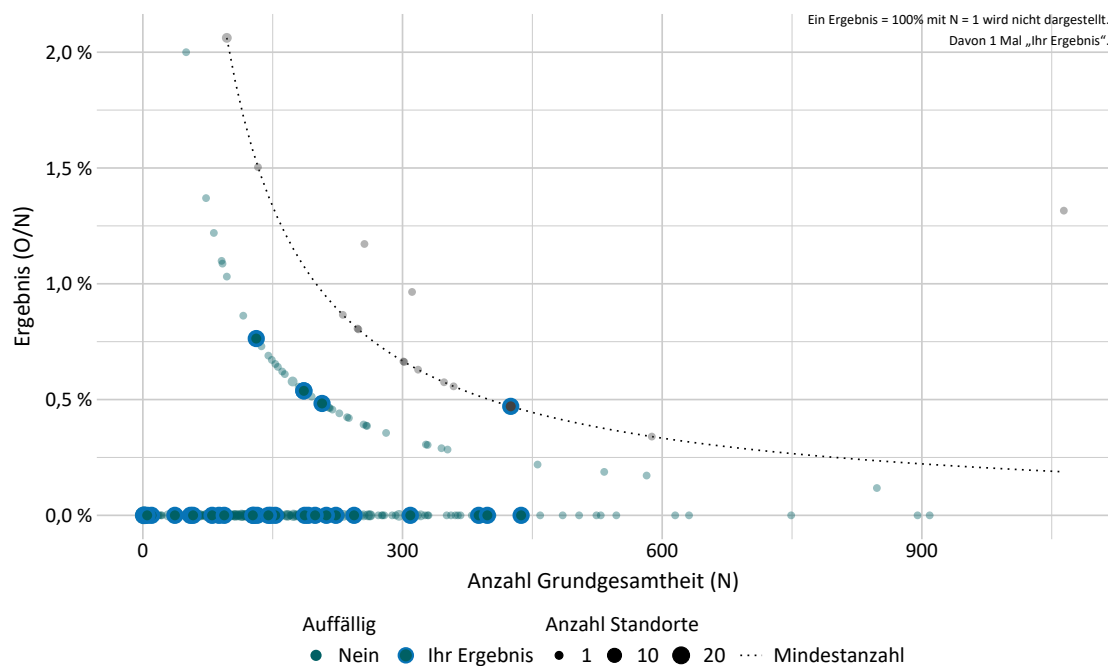
Detailergebnisse

Dimension / Erfassungsjahr 2025	Ergebnis O/N	Ergebnis in %	rechnerisch auffällig
Ihr Ergebnis	9 / 5.177	0,17	0,00 % 0 / 33
Bund	323 / 72.174	0,45	0,00 % 0 / 439

850364: Angabe „R0-Resektion = es liegen keine Angaben vor“

Art des Wertes	Datenvalidierung
Begründung für die Auswahl	Relevanz Brustoperationen mit der Angabe „es liegen keine Angaben vor“ zur R0-Resektion werden aus der Grundgesamtheit des QI 60659 ausgeschlossen. Hypothese Überdokumentation/Fehldokumentation. Tatsächlich liegt eine genaue Angabe zur R0-Resektion vor.
Bezug zu Qualitätsindikatoren/ Kennzahlen	60659: Nachresektionsrate
Grundgesamtheit	Alle Brustoperationen bei lebend entlassenen Patientinnen und Patienten mit Primärerkrankung, abgeschlossener operativer Therapie und Histologie invasives Mammakarzinom
Zähler	Brustoperationen zu denen keine Angaben zur R0-Resektion vorliegen
Referenzbereich	Nicht definiert
Mindestanzahl Nenner	
Mindestanzahl Zähler	2
Datenquellen	QS-Daten

Ergebnisse differenziert nach Fallzahlen je Leistungserbringer



Ergebnisse über alle Leistungserbringer

Jahr	Anzahl Leistungserbringer	Anzahl Leistungserbringer mit rechnerisch auffälligem Ergebnis	Minimum in %	Maximum in %	Median in %
2025	441	0	0,00	100,00	0,00

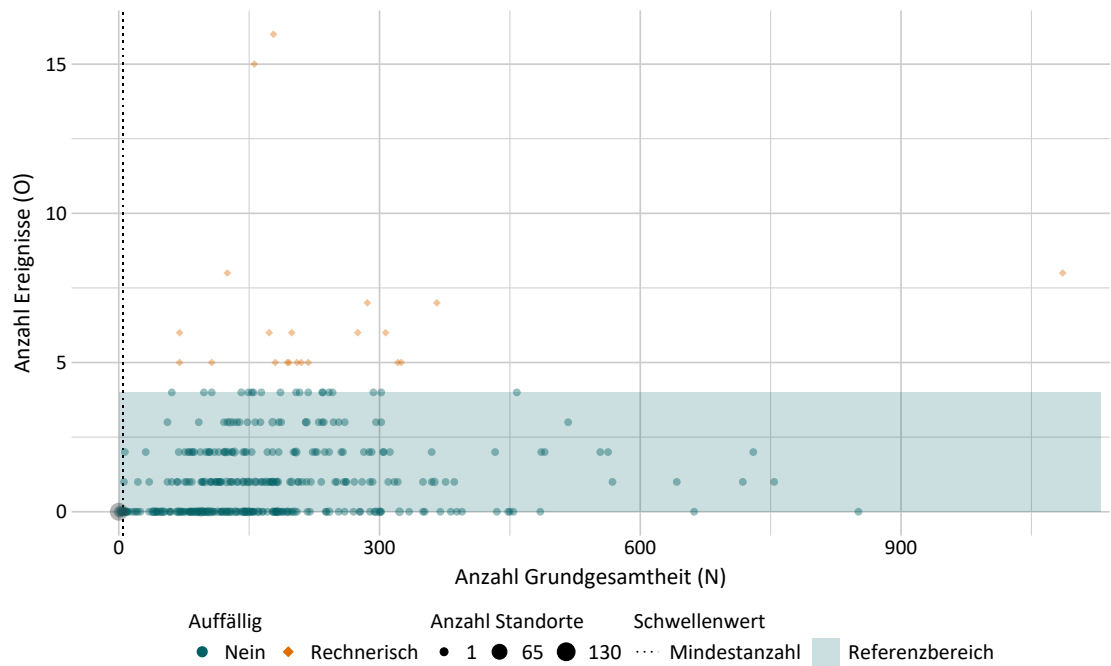
Detaillergebnisse

Dimension / Erfassungsjahr 2025	Ergebnis O/N	Ergebnis in %	rechnerisch auffällig
Ihr Ergebnis	7 / 5.188	0,13	0,00 % 0 / 33
Bund	90 / 72.481	0,12	0,00 % 0 / 441

813068: Diskrepanz zwischen prätherapeutischer histologischer Diagnose und postoperativer Histologie unter Berücksichtigung der Vorbefunde

Art des Wertes	Datenvalidierung
Begründung für die Auswahl	Relevanz Die postoperative Histologie ist relevant für viele Qualitätsindikatoren. Eine Fehlkodierung führt zu Ungenauigkeiten in den Grundgesamtheiten aller Indikatoren mit Bezug zu invasiven Karzinomen oder DCIS. Hypothese Fehldokumentation. Fehlende Sorgfalt bei der Dokumentation des Datenfeldes „postoperative Histologie unter Berücksichtigung der Vorbefunde“.
Bezug zu Qualitätsindikatoren/ Kennzahlen	2163: Primäre Axilladisektion bei DCIS 51847: Indikation zur Sentinel-Lymphknoten-Biopsie
Grundgesamtheit	Alle Brustoperationen bei Primärerkrankung oder lokoregionärem Rezidiv und präoperativer Histologie 'invasives Mammakarzinom (Primärtumor)' und unter Ausschluss von postoperativer Histologie mit 'vollständiger Remission' nach neoadjuvanter Therapie (TNM-Schlüssel: ypT0 und ypTis)
Zähler	Brustoperationen ohne postoperative Histologie 'invasives Mammakarzinom'
Referenzbereich	≤ 4
Mindestanzahl Nenner	5
Mindestanzahl Zähler	
Datenquellen	QS-Daten

Ergebnisse differenziert nach Fallzahlen je Leistungserbringer



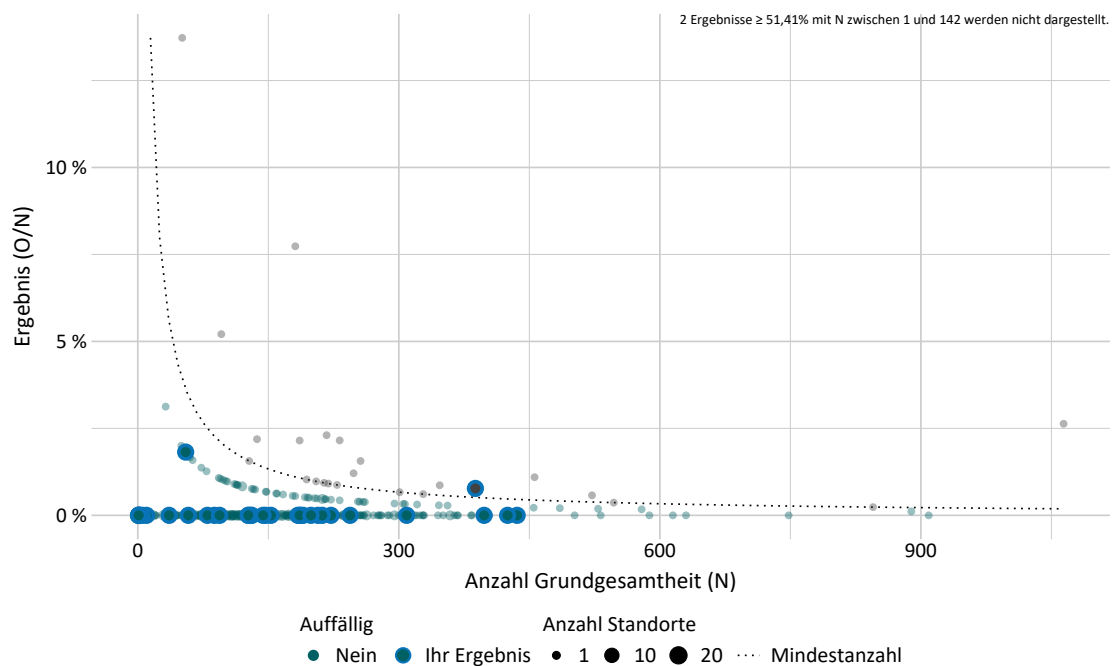
Detaillergebnisse

Dimension / Erfassungsjahr 2025	Ergebnis O/N	Ergebnis	rechnerisch auffällig
Ihr Ergebnis	30 / 5.171	0,01	3,13 % 1 / 32
Bund	506 / 72.150	0,01	4,79 % 21 / 438

850372: Angabe „immunohistochemischer Hormonrezeptorstatus = unbekannt“

Art des Wertes	Datenvalidierung
Begründung für die Auswahl	Relevanz Der Hormonrezeptorstatus ist entscheidend für die Auswahl der Behandlung. Fälle mit der Angabe „unbekannt“ werden aus der Grundgesamtheit mehrerer QI ausgeschlossen. Hypothese Überdokumentation/Fehldokumentation. Tatsächlich ist der immunohistochemischer Hormonrezeptorstatus bekannt.
Bezug zu Qualitätsindikatoren/Kennzahlen	52267: HER2-positive Befunde: niedrige HER2-Positivitätsrate 52278: HER2-positive Befunde: hohe HER2-Positivitätsrate
Grundgesamtheit	Alle Brustoperationen bei Primärerkrankung und Histologie invasives Mammakarzinom (Primärtumor) und abgeschlossener operativer Therapie
Zähler	Brustoperationen bei unbekanntem immunohistochemischen Hormonrezeptor-Status
Referenzbereich	Nicht definiert
Mindestanzahl Nenner	
Mindestanzahl Zähler	2
Datenquellen	QS-Daten

Ergebnisse differenziert nach Fallzahlen je Leistungserbringer



Ergebnisse über alle Leistungserbringer

Jahr	Anzahl Leistungserbringer	Anzahl Leistungserbringer mit rechnerisch auffälligem Ergebnis	Minimum in %	Maximum in %	Median in %
2025	439	0	0,00	100,00	0,00

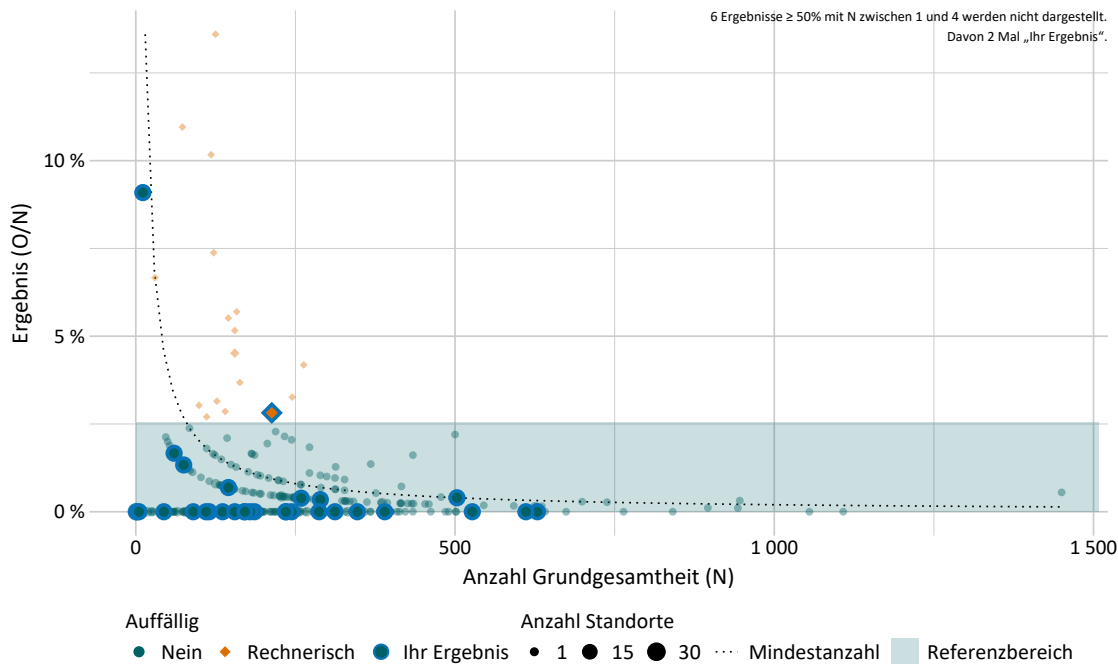
Detaillergebnisse

Dimension / Erfassungsjahr 2025	Ergebnis O/N	Ergebnis in %	rechnerisch auffällig
Ihr Ergebnis	4 / 5.177	0,08	0,00 % 0 / 33
Bund	241 / 72.174	0,33	0,00 % 0 / 439

852000: Angabe des unspezifischen ICD-O-3-Kode 8010/3 im prätherapeutischen histologischen Befund

Art des Wertes	Datenvalidierung
Begründung für die Auswahl	Relevanz Die Dokumentation des histologischen Befundes mit dem unspezifischen ICD-O-3-Kode 8010/3 („Karzinom o. n. A., maligner epithelialer Tumor“) sollte im Rahmen des QS-Verfahrens Mammachirurgie nur im Ausnahmefall erfolgen müssen, nämlich nur dann, wenn die ca. 150 ICD-O-3-Kodes enthaltende Schlüsselliste keinen differenzierteren, auf die jeweilige Tumormorphologie zutreffenden Code ausweist. Die Angabe eines ICD-O-3 für ein Karzinom in der prätherapeutischen histologischen Befundung [PRAEICDO3] führt zum Ausschluss der Fälle im QI 2163 und QI 50719 Hypothese Der häufigen Nutzung des ICD-O-3-Kode 8010/3 liegt eine Fehldokumentation zu Grunde.
Bezug zu Qualitätsindikatoren/ Kennzahlen	2163: Primäre Axilladisektion bei DCIS 50719: Lymphknotenentnahme bei DCIS und brusterhaltender Therapie
Grundgesamtheit	Alle Brustoperationen mit einer Angabe im Feld maligne Neoplasie [PRAEICDO3]
Zähler	Brustoperationen bei einer malignen Neoplasie mit der ICD-O-3-Diagnose [PRAEICDO3] = 8010/3 Karzinom o.n.A.
Referenzbereich	≤ 2,54 % (95. Perzentil)
Mindestanzahl Nenner	
Mindestanzahl Zähler	2
Datenquellen	QS-Daten

Ergebnisse differenziert nach Fallzahlen je Leistungserbringer



Ergebnisse über alle Leistungserbringer

Jahr	Anzahl Leistungserbringer	Anzahl Leistungserbringer mit rechnerisch auffälligem Ergebnis	Minimum in %	Maximum in %	Median in %
2025	454	21	0,00	100,00	0,00

Detaillergebnisse

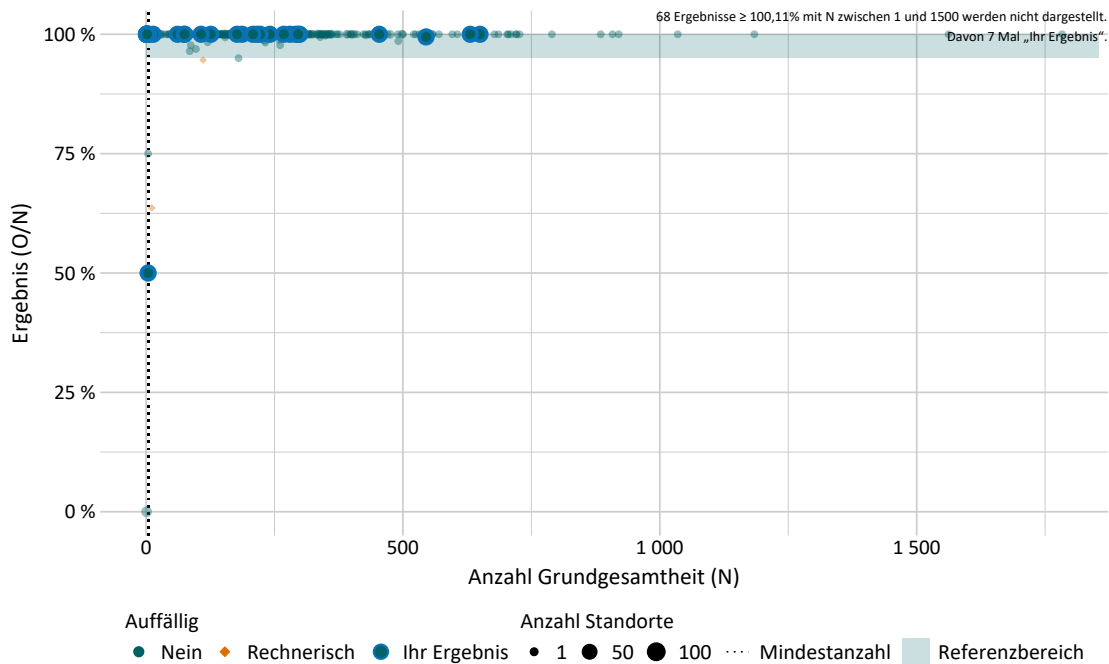
Dimension / Erfassungsjahr 2025	Ergebnis O/N	Ergebnis in %	rechnerisch auffällig
Ihr Ergebnis	16 / 6.737	0,24	3,13 % 1 / 32
Bund	375 / 93.350	0,40	4,63 % 21 / 454

Auffälligkeitskriterien zur Vollzähligkeit

850093: Auffälligkeitskriterium zur Unterdokumentation

Art des Wertes	Datenvalidierung
Begründung für die Auswahl	Relevanz Dieses Auffälligkeitskriterium zielt darauf ab, eine Unterdokumentation abzubilden und somit mögliche daraus resultierende Auswirkungen auf Ebene der QI-Ergebnisse abschätzen zu können. Im Rahmen des Stellungnahmeverfahrens ist es möglich, den Ursachen für eine Unterdokumentation nachzugehen und Optimierungsmaßnahmen einzuleiten. Hypothese Organisatorische Probleme im Dokumentationsprozess oder das Weglassen komplizierter Fälle können zu niedrigen Dokumentationsraten in einzelnen Modulen führen. Dies kann die Aussagekraft der rechnerischen QI-Ergebnisse beeinflussen.
Bezug zu Qualitätsindikatoren/ Kennzahlen	Alle Qualitätsindikatoren und Kennzahlen
Grundgesamtheit	Anzahl durch den QS-Filter ausgelöster Fälle (methodische Sollstatistik: DATENSAETZE_MODUL)
Zähler	Anzahl der gelieferten vollständigen und plausiblen Datensätze einschließlich der Minimaldatensätze
Referenzbereich	≥ 95,00 %
Mindestanzahl Nenner	5 (Der Standort muss laut Sollstatistik mindestens 5 Fälle behandelt haben.)
Mindestanzahl Zähler	
Datenquellen	QS-Daten, Sollstatistik

Ergebnisse differenziert nach Fallzahlen je Leistungserbringer



Ergebnisse über alle Leistungserbringer

Jahr	Anzahl Leistungserbringer	Anzahl Leistungserbringer mit rechnerisch auffälligem Ergebnis	Minimum in %	Maximum in %	Median in %
2025	602	2	0,00	200,00	100,00

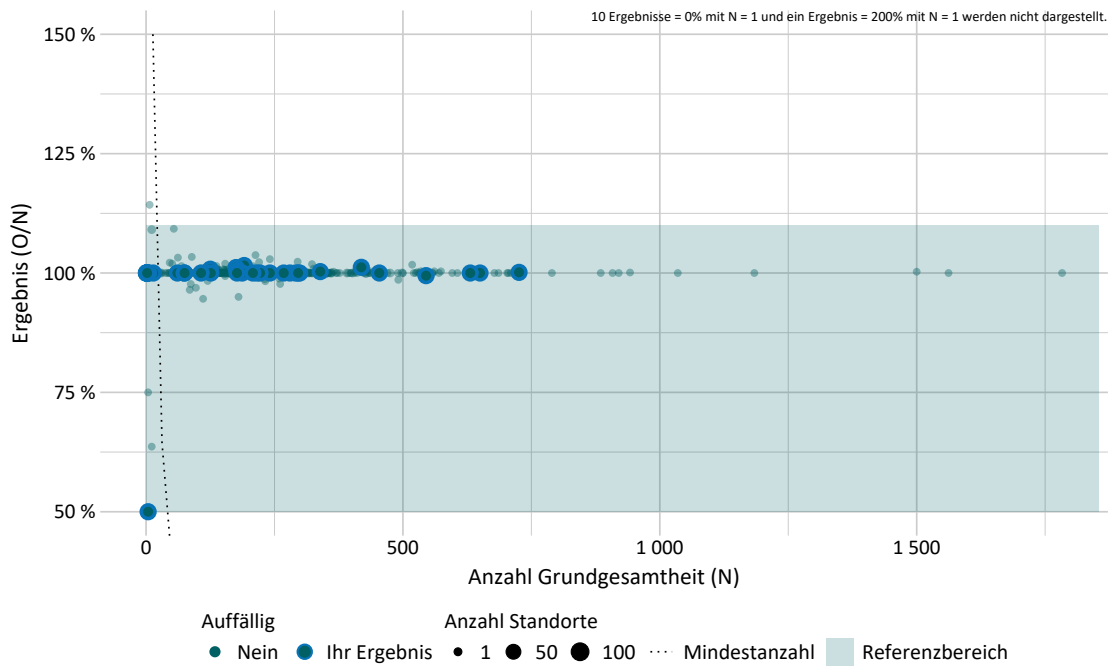
Detaillergebnisse

Dimension / Erfassungsjahr 2025	Ergebnis O/N	Ergebnis in %	rechnerisch auffällig
Ihr Ergebnis	7.612 / 7.603	100,12	0,00 % 0 / 40
Bund	108.872 / 108.648	100,21	0,33 % 2 / 602

850094: Auffälligkeitskriterium zur Überdokumentation

Art des Wertes	Datenvalidierung
Begründung für die Auswahl	Relevanz Dieses Auffälligkeitskriterium zielt darauf ab, eine Überdokumentation abzubilden und somit mögliche daraus resultierende Auswirkungen auf Ebene der QI-Ergebnisse abschätzen zu können. Im Rahmen des Stellungnahmeverfahrens ist es möglich, den Ursachen für eine Überdokumentation nachzugehen und Optimierungsmaßnahmen einzuleiten. Hypothese Organisatorische Probleme im Dokumentationsprozess einzelner Module können zu einer Überdokumentation führen. Dies kann die Aussagekraft der rechnerischen QI-Ergebnisse beeinflussen.
Bezug zu Qualitätsindikatoren/ Kennzahlen	Alle Qualitätsindikatoren und Kennzahlen
Grundgesamtheit	Anzahl durch den QS-Filter ausgelöster Fälle (methodische Sollstatistik: DATENSAETZE_MODUL)
Zähler	Anzahl der gelieferten vollständigen und plausiblen Datensätze einschließlich der Minimaldatensätze
Referenzbereich	≤ 110,00 %
Mindestanzahl Nenner	
Mindestanzahl Zähler	20
Datenquellen	QS-Daten, Sollstatistik

Ergebnisse differenziert nach Fallzahlen je Leistungserbringer



Ergebnisse über alle Leistungserbringer

Jahr	Anzahl Leistungserbringer	Anzahl Leistungserbringer mit rechnerisch auffälligem Ergebnis	Minimum in %	Maximum in %	Median in %
2025	602	0	0,00	200,00	100,00

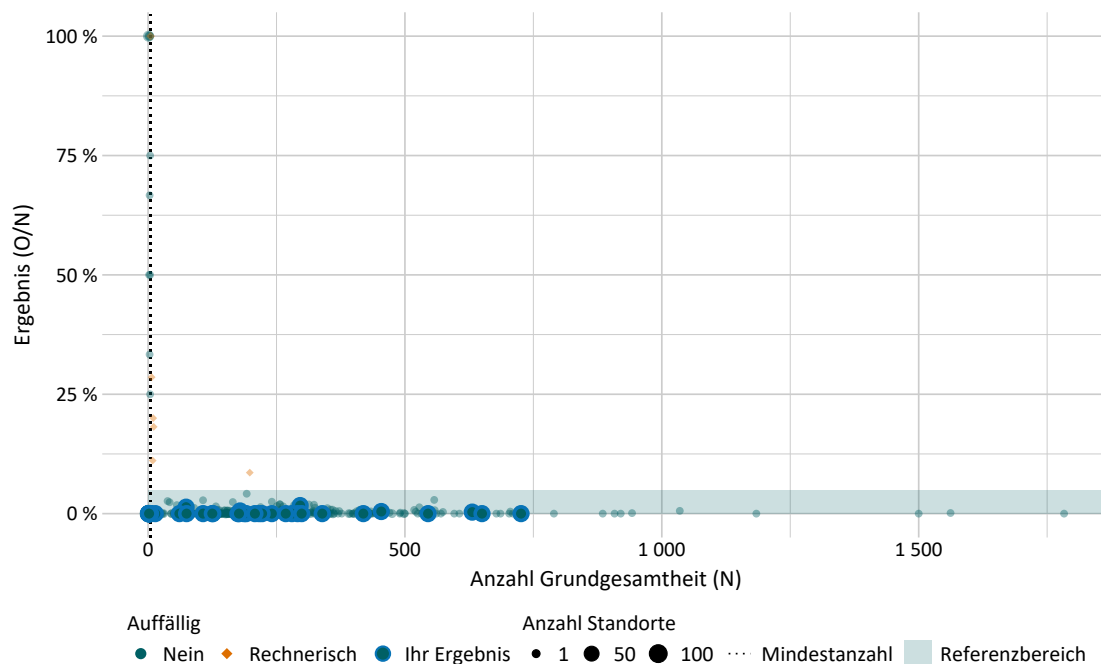
Detaillergebnisse

Dimension / Erfassungsjahr 2025	Ergebnis O/N	Ergebnis in %	rechnerisch auffällig
Ihr Ergebnis	7.612 / 7.603	100,12	0,00 % 0 / 40
Bund	108.872 / 108.648	100,21	0,00 % 0 / 602

850227: Auffälligkeitskriterium zum Minimaldatensatz (MDS)

Art des Wertes	Datenvalidierung
Begründung für die Auswahl	Relevanz Minimaldatensätze können nicht für die Berechnung von Qualitätsindikatoren verwendet werden. Demnach sollten sie nur in begründeten Ausnahmefällen in der Dokumentation zur Anwendung kommen. Hypothese Fehlerhafte Verwendung von Minimaldatensätzen anstelle von regulären Datensätzen bei dokumentationspflichtigen Fällen.
Bezug zu Qualitätsindikatoren/Kennzahlen	Alle Qualitätsindikatoren und Kennzahlen
Grundgesamtheit	Anzahl durch den QS-Filter ausgelöster Fälle (methodische Sollstatistik: DATENSAETZE_MODUL)
Zähler	Anzahl Minimaldatensätze
Referenzbereich	≤ 5,00 %
Mindestanzahl Nenner	5 (Der Standort muss laut Soll-Statistik im jeweiligen Leistungsbereich mindestens 5 Fälle behandelt haben.)
Mindestanzahl Zähler	
Datenquellen	QS-Daten, Sollstatistik

Ergebnisse differenziert nach Fallzahlen je Leistungserbringer



Ergebnisse über alle Leistungserbringer

Jahr	Anzahl Leistungserbringer	Anzahl Leistungserbringer mit rechnerisch auffälligem Ergebnis	Minimum in %	Maximum in %	Median in %
2025	602	7	0,00	100,00	0,00

Detailergebnisse

Dimension / Erfassungsjahr 2025	Ergebnis O/N	Ergebnis in %	rechnerisch auffällig
Ihr Ergebnis	11 / 7.603	0,14	0,00 % 0 / 40
Bund	267 / 108.648	0,25	1,16 % 7 / 602

Basisauswertung

Basisdokumentation

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Alle Patientinnen und Patienten	N = 7.601		N = 108.605	
Aufnahmequartal				
Aufnahme in den Vorjahren (Überliegerinnen und Überlieger)	16	0,21	156	0,14
1. Quartal	1.863	24,51	27.041	24,90
2. Quartal	1.847	24,30	26.875	24,75
3. Quartal	2.015	26,51	28.619	26,35
4. Quartal	1.860	24,47	25.914	23,86

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Alle Patientinnen und Patienten	N = 7.601		N = 108.605	
Geschlecht				
(1) männlich	51	0,67	900	0,83
(2) weiblich	7.550	99,33	107.556	99,03
(3) divers	0	0,00	≤3	x
(8) unbestimmt	0	0,00	146	0,13

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Alle Patientinnen und Patienten	N = 7.601		N = 108.605	
Altersverteilung ⁶				
< 30 Jahre	117	1,54	1.559	1,44
30 - 39 Jahre	309	4,07	5.286	4,87
40 - 49 Jahre	953	12,54	14.097	12,98
50 - 59 Jahre	1.659	21,83	23.312	21,46
60 - 69 Jahre	2.038	26,81	27.794	25,59
70 - 79 Jahre	1.784	23,47	25.189	23,19
≥ 80 Jahre	741	9,75	11.368	10,47

⁶ Unter dem Begriff Patientinnen und Patienten werden hier und bei den folgenden Tabellen auch die Geschlechter diverse und unbestimmte mit eingeschlossen.

	Ihr Ergebnis	Bund (gesamt)
Alter (Jahre)		
Anzahl Patientinnen und Patienten mit Angabe von Werten > 0	7.601	108.605
Minimum	16,00	11,00
5. Perzentil	39,00	38,00
25. Perzentil	53,00	52,00
Median	63,00	63,00
Mittelwert	62,26	62,11
75. Perzentil	73,00	73,00
95. Perzentil	84,00	84,00
Maximum	98,00	101,00

Epidemiologische Daten zur Versorgungssituation

Postoperativer histologischer Befund⁷

Die Prozentangaben beziehen sich auf das Gesamtkollektiv.

	(2) weiblich	(1) männlich	(3) divers	(8) unbestimmt	Gesamt
Operierte Brüste mit abgeschlossener primär-operativer Therapie bei Primärerkrankung oder lokoregionärem Rezidiv					
Ihr Ergebnis					
(1) ausschließlich Normalgewebe	34 0,49 %	0 0,00 %	0 0,00 %	0 0,00 %	34 0,49 %
(2) benigne / entzündliche Veränderung	482 6,97 %	6 0,09 %	0 0,00 %	0 0,00 %	488 7,06 %
(3) Risikoläsion	137 1,98 %	0 0,00 %	0 0,00 %	0 0,00 %	137 1,98 %
(4) maligne (einschließlich in-situ-Karzinom)	6.217 89,88 %	41 0,59 %	0 0,00 %	0 0,00 %	6.258 90,47 %
Gesamt	6.870 99,32 %	47 0,68 %	0 0,00 %	0 0,00 %	6.917 100,00 %
Bund (gesamt)					
(1) ausschließlich Normalgewebe	646 0,66 %	16 0,02 %	0 0,00 %	0 0,00 %	662 0,67 %
(2) benigne / entzündliche Veränderung	7.891 8,04 %	111 0,11 %	0 0,00 %	30 0,03 %	8.032 8,18 %
(3) Risikoläsion	2.179 2,22 %	8 0,01 %	0 0,00 %	5 0,01 %	2.192 2,23 %
(4) maligne (einschließlich in-situ-Karzinom)	86.504 88,09 %	696 0,71 %	≤3 x %	111 0,11 %	87.312 88,91 %
Gesamt	97.220 99,00 %	831 0,85 %	≤3 x %	146 0,15 %	98.198 100,00 %

⁷ Im postoperativen Histologischen Befund "LCIS / lobuläres Karzinom" wird nur der IDC-O-3 8520/2 erfasst.

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit malignen Neoplasien (einschließlich in-situ-Karzinome) und abgeschlossener primär-operativer Therapie bei Primärerkrankung oder lokoregionärem Rezidiv	N = 6.258		N = 87.312	
Karzinome				
Primärerkrankung	5.820	93,00	81.171	92,97
davon: postoperativer histologischer Befund				
invasives Karzinom	5.188	89,14	72.504	89,32
DCIS	608	10,45	8.314	10,24
LCIS / lobuläres Karzinom	9	0,15	179	0,22
Lymphom	0	0,00	11	0,01
Sarkom	15	0,26	158	0,19
Rezidivkrankung (lokoregionär)	438	7,00	6.141	7,03
davon: postoperativer histologischer Befund				
invasives Karzinom	399	91,10	5.470	89,07
DCIS	28	6,39	573	9,33
LCIS / lobuläres Karzinom	0	0,00	13	0,21
Lymphom	0	0,00	≤3	x
Sarkom	11	2,51	83	1,35

Befund: Invasive Karzinome (Primärerkrankung)

Patientin und Patient

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit invasivem Karzinom bei Primärerkrankung	N = 5.613		N = 79.561	
Aufnahmequartal				
Aufnahme in den Vorjahren (Überliegerinnen und Überlieger)	9	0,16	123	0,15
1. Quartal	1.382	24,62	19.451	24,45
2. Quartal	1.368	24,37	19.881	24,99
3. Quartal	1.516	27,01	21.111	26,53
4. Quartal	1.338	23,84	18.995	23,87

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit invasivem Karzinom bei Primärerkrankung	N = 5.613		N = 79.561	
Altersverteilung				
< 30 Jahre	21	0,37	277	0,35
30 - 39 Jahre	203	3,62	3.231	4,06
40 - 49 Jahre	676	12,04	9.839	12,37
50 - 59 Jahre	1.160	20,67	16.163	20,32
60 - 69 Jahre	1.504	26,79	20.686	26,00
70 - 79 Jahre	1.430	25,48	20.002	25,14
≥ 80 Jahre	619	11,03	9.363	11,77

	Ihr Ergebnis	Bund (gesamt)
Alter (Jahre)		
Anzahl Patientinnen und Patienten mit invasivem Karzinom bei Primärerkrankung mit Angabe von Werten > 0	5.613	79.561
Minimum	23,00	20,00
5. Perzentil	41,00	40,00
25. Perzentil	54,00	54,00
Median	64,00	64,00
Mittelwert	63,60	63,54
75. Perzentil	74,00	74,00
95. Perzentil	84,00	84,00
Maximum	97,00	101,00

Präoperative Diagnostik und Therapie

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit invasivem Karzinom	N = 6.156		N = 87.073	
Erkrankung				
(1) Primärerkrankung	5.738	93,21	81.175	93,23
(2) lokoregionäres Rezidiv nach BET	357	5,80	4.720	5,42
(3) lokoregionäres Rezidiv nach Mastektomie	57	0,93	1.112	1,28

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit invasivem Karzinom und Aufnahme zum ersten offenen Eingriff an der jeweiligen Brust oder Axilla wegen Primärerkrankung	N = 5.275		N = 73.134	
Diagnosestellung im Rahmen des Mammografie-Screening-Programms				
(0) nein	3.508	66,50	48.495	66,31
(1) ja	1.722	32,64	23.166	31,68
(9) unbekannt	45	0,85	1.473	2,01
Prätherapeutische histologische Diagnosesicherung durch Stanz-oder Vakuumbiopsie				
(0) nein	39	0,74	739	1,01
(1) ja	5.236	99,26	72.395	98,99

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit invasivem Karzinom und Aufnahme zum ersten offenen Eingriff und prätherapeutischer histologischer Diagnosesicherung an der jeweiligen Brust oder Axilla wegen Primärerkrankung	N = 5.236		N = 72.395	
Prätherapeutische Histologie				
(1) nicht verwertbar oder ausschließlich Normalgewebe	6	0,11	57	0,08
(2) benigne / entzündliche Veränderung	9	0,17	127	0,18
(3) benigne, aber mit unsicherem biologischen Potenzial	18	0,34	233	0,32
(4) malignitätsverdächtig	17	0,32	395	0,55
(5) maligne (einschließlich in-situ-Karzinom)	5.186	99,05	71.583	98,88

	Ihr Ergebnis	Bund (gesamt)
Zeit zwischen Diagnostik und erstem Eingriff (Tage)		
Anzahl Patientinnen und Patienten mit invasivem Karzinom und Aufnahme zum ersten offenen Eingriff und prätherapeutischer histologischer Diagnosesicherung an der jeweiligen Brust oder Axilla wegen Primärerkrankung und mit Angabe von Werten	5.065	70.196
Minimum	1,00	1,00
Median	35,00	39,00
Mittelwert	70,24	74,98
Maximum	364,00	365,00

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit invasivem Karzinom bei Primärerkrankung	N = 5.738		N = 81.175	
Grading				
(0) nein	23	0,40	592	0,73
(1) ja	5.468	95,29	75.947	93,56
Hormonrezeptorstatus				
(0) nein	14	0,24	600	0,74
(1) ja	5.477	95,45	75.939	93,55
HER2-Status				
(0) nein	27	0,47	1.169	1,44
(1) ja	5.289	92,17	73.134	90,09
Ki67-Status (MIB-1-Index)				
(0) nein	26	0,45	523	0,64
(1) ja	5.290	92,19	73.780	90,89

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit invasivem Karzinom und Aufnahme zum ersten offenen Eingriff ohne prätherapeutische histologische Diagnosesicherung an der jeweiligen Brust oder Axilla wegen Primärerkrankung	N = 39		N = 739	
Prätherapeutische Therapieplanung in interdisziplinärer Tumorkonferenz (Tumorboard und Befunde)				
(0) nein	16	41,03	345	46,68
(1) ja	23	58,97	394	53,32

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit invasivem Karzinom und Aufnahme zum ersten offenen Eingriff und prätherapeutischer histologischer Diagnosesicherung an der jeweiligen Brust oder Axilla wegen Primärerkrankung	N = 5.236		N = 72.395	
Prätherapeutische Therapieplanung in interdisziplinärer Tumorkonferenz (Tumorboard und Befunde)				
(0) nein	1.059	20,23	11.024	15,23
(1) ja	4.177	79,77	61.371	84,77
Erhaltene präoperative tumorspezifische Therapie				
(0) nein	3.708	70,82	43.743	60,42
(1) ja	1.528	29,18	28.652	39,58

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit invasivem Karzinom ohne Aufnahme zum ersten offenen Eingriff oder ohne prätherapeutische histologische Diagnosesicherung an der jeweiligen Brust oder Axilla wegen Primärerkrankung	N = 502		N = 8.780	
Erhaltene präoperative tumorspezifische Therapie				
(0) nein	421	83,86	6.115	69,65
(1) ja	81	16,14	2.665	30,35

Operation

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operationen bei invasivem Karzinom bei Primärerkrankung	N = 5.751		N = 81.383	
Präoperative Draht-Markierung von Brustgewebe gesteuert durch bildgebende Verfahren ⁸				
(0) nein	2.106	36,62	34.881	42,86
(1) ja, durch Mammografie	764	13,28	12.193	14,98
(2) ja, durch Sonografie	2.506	43,58	30.592	37,59
(3) ja, durch MRT	24	0,42	362	0,44
(4) nein, stattdessen ultraschallgesteuerte OP	351	6,10	3.355	4,12

Operation

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operationen bei invasivem Karzinom bei Primärerkrankung	N = 5.751		N = 81.383	
Eingriffe (nach OPS)⁹				
(5-870.*) Partielle (brusterhaltende) Exzision der Mamma und Destruktion von Mammagewebe	4.469	77,71	60.509	74,35
(5-872.*) (Modifizierte radikale) Mastektomie	780	13,56	13.011	15,99
(5-874.*) Erweiterte (radikale) Mastektomie mit Resektion an den Mm. pectorales majores et minores und Thoraxwandteilresektion	21	0,37	507	0,62
(5-877.*) Subkutane Mastektomie und hautsparende Mastektomieverfahren	341	5,93	5.522	6,79

⁸ gemäß leitlinienkonformer Operationsplanung

⁹ Mehrfachnennung möglich

Therapie

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit invasivem Karzinom bei Primärerkrankung	N = 5.738		N = 81.175	
Primär-operative Therapie abgeschlossen ¹⁰				
(0) nein	550	9,59	8.671	10,68
davon weitere Therapieempfehlung				
(1) Empfehlung zur Nachresektion	357	64,91	5.759	66,42
(2) Empfehlung zur Mastektomie	35	6,36	871	10,04
(3) Empfehlung zur Sentinel-Lymphknoten-Biopsie	44	8,00	574	6,62

Therapie

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit invasivem Karzinom bei Primärerkrankung	N = 5.738		N = 81.175	
(4) Empfehlung zur Axilladisektion	52	9,45	766	8,83
(6) Empfehlung zur BET	4	0,73	106	1,22
(9) Kombination aus 1 bis 6	58	10,55	595	6,86
(1) ja	5.188	90,41	72.504	89,32
Lymphknoten-Entfernung				
Brusterhaltende Therapie	4.041	77,89	53.197	73,37
- ohne Sentinel-Lymphknoten-Biopsie und ohne Lymphadenektomie	681	16,85	8.285	15,57
- nur mit Sentinel-Lymphknoten-Biopsie	2.338	57,86	30.472	57,28
- nur mit Lymphadenektomie	286	7,08	3.567	6,71
- mit Sentinel-Lymphknoten-Biopsie und mit Lymphadenektomie	736	18,21	10.873	20,44
Mastektomie	1.147	22,11	19.307	26,63
- ohne Sentinel-Lymphknoten-Biopsie und ohne Lymphadenektomie	56	4,88	1.380	7,15
- nur mit Sentinel-Lymphknoten-Biopsie	468	40,80	8.120	42,06
- nur mit Lymphadenektomie	328	28,60	4.904	25,40
- mit Sentinel-Lymphknoten-Biopsie und mit Lymphadenektomie	295	25,72	4.903	25,39

¹⁰ ausgenommen plastisch-rekonstruktive Operationen

Sentinel-Node-Markierung

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit invasivem Karzinom und abgeschlossener primär-operativer Therapie bei Primärerkrankung	N = 5.188		N = 72.504	
Sentinel-Node-Markierung				
Sentinel-Lymphknoten-Biopsie bei diesem oder vorausgegangenem Aufenthalt durchgeführt	3.837	73,96	54.368	74,99
Therapieart und Patientinnen- und Patientenwunsch				
Brusterhaltende Therapie	4.041	77,89	53.197	73,37
davon ja (auf Wunsch der Patient(in), trotz nicht erfüllter Kriterien BET)	7	0,17	74	0,14
Mastektomie	1.147	22,11	19.307	26,63
davon nein (auf Wunsch der Patient(in), trotz erfüllter Kriterien BET)	116	10,11	1.591	8,24
Art der erfolgten Therapie (nach OPS)				
Brusterhaltende Therapie ¹¹	4.122	79,45	54.776	75,55
Mastektomie	1.075	20,72	18.006	24,83

¹¹ Eingeschlossen sind Patientinnen und Patienten, welche erst brusterhaltend operiert wurden und am Ende im selben Aufenthalt eine Mastektomie der selben Brust erfolgte

Histologie

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit invasivem Karzinom und abgeschlossener primär-operativer Therapie bei Primärerkrankung	N = 5.188		N = 72.504	
Immunhistochemischer Hormonrezeptorstatus				
(0) negativ	835	16,09	11.662	16,08
(1) positiv	4.341	83,67	60.391	83,29
(9) unbekannt	4	0,08	241	0,33
HER2-Status				
(0) negativ (IHC 0 ODER IHC 1+ ODER ISH negativ) oder (IHC 2+ UND ISH negativ)	4.580	88,28	63.278	87,28
(1) positiv (IHC 3+ ODER ISH positiv) oder (IHC 2+ UND ISH positiv)	591	11,39	8.647	11,93
(2) Ausnahmekategorie (zweifelhaft/Borderline-Kategorie)	0	0,00	45	0,06
(9) unbekannt	9	0,17	324	0,45

Histologie

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit invasivem Karzinom und abgeschlossener primär-operativer Therapie bei Primärerkrankung	N = 5.188		N = 72.504	
Morphologie (ICD-O-3)				
Invasiv duktales Karzinom (8500/3)	4.242	81,77	57.063	78,70
Invasives mikropapilläres Mammakarzinom (8507/3)	17	0,33	228	0,31
Solides papilläres Carcinoma in situ (8509/2)	0	0,00	0	0,00
Solides papilläres Karzinom mit Invasion (8509/3)	7	0,13	193	0,27
Pleomorphes lobuläres Carcinoma in situ (8519/2)	≤3	x	10	0,01
Invasiv lobuläres Karzinom (8520/3)	635	12,24	9.394	12,96
Invasiv duktales und lobuläres Karzinom (8522/3)	61	1,18	910	1,26
Muzinöses Adenokarzinom (8480/3)	68	1,31	1.185	1,63
Tubuläres Adenokarzinom (8211/3)	23	0,44	354	0,49

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit invasivem Karzinom und abgeschlossener primär-operativer Therapie bei Primärerkrankung	N = 5.188		N = 72.504	
Morphologie (ICD-O-3)				
Invasiv duktales Karzinom (8500/3)	4.242	81,77	57.063	78,70
Invasives mikropapilläres Mammakarzinom (8507/3)	17	0,33	228	0,31
Solides papilläres Carcinoma in situ (8509/2)	0	0,00	0	0,00
Solides papilläres Karzinom mit Invasion (8509/3)	7	0,13	193	0,27
Pleomorphes lobuläres Carcinoma in situ (8519/2)	≤3	x	10	0,01
Invasiv lobuläres Karzinom (8520/3)	635	12,24	9.394	12,96
Invasiv duktales und lobuläres Karzinom (8522/3)	61	1,18	910	1,26
Muzinöses Adenokarzinom (8480/3)	68	1,31	1.185	1,63
Tubuläres Adenokarzinom (8211/3)	23	0,44	354	0,49

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit invasivem Karzinom und ohne abgeschlossene primär-operative Therapie bei Primärerkrankung	N = 550		N = 8.671	
Morphologie (ICD-O-3)				
Invasiv duktales Karzinom (8500/3)	392	71,27	6.237	71,93
Invasives mikropapilläres Mammakarzinom (8507/3)	0	0,00	23	0,27
Solides papilläres Carcinoma in situ (8509/2)	0	0,00	0	0,00
Solides papilläres Karzinom mit Invasion (8509/3)	≤3	x	41	0,47
Pleomorphes lobuläres Carcinoma in situ (8519/2)	0	0,00	8	0,09
Invasiv lobuläres Karzinom (8520/3)	123	22,36	1.611	18,58
Invasiv duktales und lobuläres Karzinom (8522/3)	11	2,00	141	1,63
Muzinöses Adenokarzinom (8480/3)	7	1,27	147	1,70
Tubuläres Adenokarzinom (8211/3)	≤3	x	31	0,36

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit invasivem Karzinom und abgeschlossener primär-operativer Therapie bei Primärerkrankung	N = 5.188		N = 72.504	
Pathologischer Befund: Histologisch gesicherte Multizentrität				
(0) nein	4.683	90,27	64.815	89,40
(1) ja	497	9,58	7.479	10,32

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit invasivem Karzinom und abgeschlossener primär-operativer Therapie bei Primärerkrankung	N = 5.188		N = 72.504	
R0-Resektion				
(0) nein	69	1,33	1.698	2,34
(1) ja	4.807	92,66	66.259	91,39
davon: geringster Abstand des Tumors (invasiver und nicht-invasiver Anteil) zum Resektionsrand				
(1) < 1 mm	463	9,63	6.181	9,33
(2) ≥ 1 mm bis < 2 mm	572	11,90	8.422	12,71
(3) ≥ 2 mm	3.632	75,56	49.766	75,11
(8) es liegen keine Angaben vor	140	2,91	1.890	2,85
(8) es liegen keine Angaben vor	7	0,13	90	0,12
(9) Vollremission nach neoadjuvanter Therapie	297	5,72	4.247	5,86

Staging

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit invasivem Karzinom und abgeschlossener primär-operativer Therapie bei Primärerkrankung	N = 5.188		N = 72.504	
Tumorgröße (pT- und ypT-Klassifikation)				
pT0, ypT0	550	10,60	7.651	10,55
pT1, ypT1 (Sarkom)	0	0,00	0	0,00
pT1mic, ypT1mic	30	0,58	521	0,72
pT1a, ypT1a	298	5,74	3.932	5,42
pT1b, ypT1b	869	16,75	11.227	15,48
pT1c, ypT1c	1.804	34,77	24.543	33,85
pT2, ypT2	1.290	24,87	18.927	26,10
pT3, ypT3	204	3,93	3.129	4,32
pT4a, ypT4a	≤3	x	62	0,09
pT4b, ypT4b	67	1,29	1.428	1,97
pT4c, ypT4c	≤3	x	20	0,03
pT4d, ypT4d	5	0,10	87	0,12
pTX, ypTX	11	0,21	162	0,22

Staging

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit invasivem Karzinom und abgeschlossener primär-operativer Therapie bei Primärerkrankung	N = 5.188		N = 72.504	
Nodalstatus (pN- und ypN-Klassifikation)				
pN0, ypN0	453	8,73	5.743	7,92
pN0(sn), ypN0(sn)	2.816	54,28	40.362	55,67
pN1mi, ypN1mi	29	0,56	303	0,42
pN1mi(sn), ypN1mi(sn)	74	1,43	1.140	1,57
pN1(sn), ypN1(sn)	47	0,91	913	1,26
pN1a, ypN1a	356	6,86	4.565	6,30
pN1a(sn) , ypN1a(sn)	363	7,00	5.313	7,33
pN1b, ypN1b	≤3	x	41	0,06
pN1c, ypN1c	13	0,25	143	0,20
pN2a, ypN2a	160	3,08	2.339	3,23
pN2a(sn), ypN2a(sn)	38	0,73	465	0,64
pN2b, ypN2b	5	0,10	35	0,05
pN3a, ypN3a	72	1,39	1.138	1,57
pN3b, ypN3b	0	0,00	15	0,02
pN3c, ypN3c	0	0,00	7	0,01
pNX, ypNX	740	14,26	9.143	12,61
Grading (Elston und Ellis)				
(1) gut differenziert	755	14,55	11.448	15,79
(2) mäßig differenziert	3.288	63,38	43.169	59,54
(3) schlecht differenziert	1.054	20,32	16.134	22,25
(X) Differenzierungsgrad kann nicht beurteilt werden	83	1,60	1.543	2,13

Tumorstadium (pT und pN)

Die Prozentangaben beziehen sich auf das Zeilenkollektiv.

Tumor stadium ¹²	pN 0	pN 1	pN 2	pN 3	pN X	Gesamt
Operierte Brüste mit invasivem Karzinom und abgeschlossener primär-operativer Therapie bei Primärerkrankung						
Ihr Ergebnis						
pT 0	524 95,27 %	15 2,73 %	4 0,73 %	0 0,00 %	6 1,09 %	550 100,00 %
pT 1	1.957 65,21 %	344 11,46 %	43 1,43 %	9 0,30 %	633 21,09 %	3.001 100,00 %
pT 2	673 52,17 %	414 32,09 %	101 7,83 %	32 2,48 %	69 5,35 %	1.290 100,00 %
pT 3	58 28,43 %	74 36,27 %	40 19,61 %	23 11,27 %	8 3,92 %	204 100,00 %
pT 4	19 24,36 %	27 34,62 %	12 15,38 %	8 10,26 %	12 15,38 %	78 100,00 %
pT X	≤3 x %	≤3 x %	≤3 x %	0 0,00 %	≤3 x %	11 100,00 %
Gesamt	3.269 63,01 %	884 17,04 %	203 3,91 %	72 1,39 %	740 14,26 %	5.188 100,00 %

Tumorstadium (pT und pN)

Die Prozentangaben beziehen sich auf das Zeilenkollektiv.

Tumor stadium ¹²	pN 0	pN 1	pN 2	pN 3	pN X	Gesamt
Operierte Brüste mit invasivem Karzinom und abgeschlossener primär-operativer Therapie bei Primärerkrankung						
Bund (gesamt)						
pT 0	7.150 93,45 %	308 4,03 %	45 0,59 %	12 0,16 %	127 1,66 %	7.651 100,00 %
pT 1	26.736 66,47 %	5.039 12,53 %	581 1,44 %	132 0,33 %	7.085 17,61 %	40.223 100,00 %
pT 2	10.279 54,31 %	5.350 28,27 %	1.354 7,15 %	463 2,45 %	1.352 7,14 %	18.927 100,00 %
pT 3	1.007 32,18 %	1.052 33,62 %	518 16,55 %	371 11,86 %	172 5,50 %	3.129 100,00 %
pT 4	292 18,28 %	541 33,88 %	319 19,97 %	167 10,46 %	262 16,41 %	1.597 100,00 %
pT X	57 35,19 %	54 33,33 %	16 9,88 %	12 7,41 %	22 13,58 %	162 100,00 %
Gesamt	46.105 63,59 %	12.418 17,13 %	2.839 3,92 %	1.160 1,60 %	9.143 12,61 %	72.504 100,00 %

¹² Zusammenfassung von pT und ypT bzw. pN und ypN

Tumorgröße und OP-Verfahren

Zusammenfassung von pT und ypT

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit invasivem Karzinom mit pT 1 und abgeschlossener primär-operativer Therapie bei Primärerkrankung	N = 3.001		N = 40.223	
pT 1				
keine präoperative tumorspezifische Therapie	2.424	80,77	27.830	69,19
davon				
brusterhaltend	2.183	90,06	24.129	86,70
ablativ	241	9,94	3.701	13,30

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit invasivem Karzinom mit pT 2 und abgeschlossener primär-operativer Therapie bei Primärerkrankung	N = 1.290		N = 18.927	
pT 2				
keine präoperative tumorspezifische Therapie	1.013	78,53	12.699	67,09
davon				
brusterhaltend	713	70,38	8.260	65,04
ablativ	300	29,62	4.439	34,96

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit invasivem Karzinom mit pT 3 - 4 und abgeschlossener primär-operativer Therapie bei Primärerkrankung	N = 282		N = 4.726	
pT 3 - 4				
keine präoperative tumorspezifische Therapie	214	75,89	3.105	65,70
davon				
brusterhaltend	52	24,30	620	19,97
ablativ	162	75,70	2.485	80,03

Tumorstadium und OP-Verfahren

Zusammenfassung von pT und ypT bzw. pN und ypN

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit invasivem Karzinom mit pT 1 und abgeschlossener primär-operativer Therapie bei Primärerkrankung	N = 3.001		N = 40.223	
pT 1				
pN 0	1.957	65,21	26.736	66,47
- G 1	380	19,42	5.623	21,03
davon brusterhaltend	354	93,16	4.992	88,78
davon ablativ	26	6,84	631	11,22
- G 2 oder 3	1.559	79,66	20.765	77,67
davon brusterhaltend	1.338	85,82	17.376	83,68
davon ablativ	221	14,18	3.389	16,32
pN > 0	396	13,20	5.752	14,30
- G 1	34	8,59	693	12,05
davon brusterhaltend	32	94,12	578	83,41
davon ablativ	≤3	x	115	16,59
- G 2 oder 3	358	90,40	4.926	85,64
davon brusterhaltend	272	75,98	3.589	72,86
davon ablativ	86	24,02	1.337	27,14

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit invasivem Karzinom mit pT 2 und abgeschlossener primär-operativer Therapie bei Primärerkrankung	N = 1.290		N = 18.927	
pT 2				
pN 0	673	52,17	10.279	54,31
- G 1	55	8,17	1.034	10,06
davon brusterhaltend	40	72,73	792	76,60
davon ablativ	15	27,27	242	23,40
- G 2 oder 3	609	90,49	9.146	88,98
davon brusterhaltend	446	73,23	6.326	69,17
davon ablativ	163	26,77	2.820	30,83
pN > 0	547	42,40	7.167	37,87
- G 1	24	4,39	517	7,21
davon brusterhaltend	16	66,67	340	65,76
davon ablativ	8	33,33	177	34,24
- G 2 oder 3	519	94,88	6.536	91,20
davon brusterhaltend	328	63,20	3.630	55,54
davon ablativ	191	36,80	2.906	44,46

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit invasivem Karzinom mit pT 3 - 4 und abgeschlossener primär-operativer Therapie bei Primärerkrankung	N = 282		N = 4.726	
pT 3 - 4				
pN 0	77	27,30	1.299	27,49
- G 1	≤3	x	94	7,24
davon brusterhaltend	≤3	x	18	19,15
davon ablativ	≤3	x	76	80,85
- G 2 oder 3	75	97,40	1.191	91,69
davon brusterhaltend	25	33,33	353	29,64
davon ablativ	50	66,67	838	70,36
pN > 0	184	65,25	2.968	62,80
- G 1	5	2,72	118	3,98
davon brusterhaltend	0	0,00	21	17,80
davon ablativ	5	100,00	97	82,20
- G 2 oder 3	177	96,20	2.788	93,94
davon brusterhaltend	37	20,90	451	16,18
davon ablativ	140	79,10	2.337	83,82

Postoperativer Verlauf

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit invasivem Karzinom und abgeschlossener primär-operativer Therapie bei Primärerkrankung	N = 5.081		N = 71.147	
Weiterer Behandlungsverlauf				
Postoperative Therapieplanung in interdisziplinärer Tumorkonferenz (Tumorboard und Befunde)	5.073	99,84	70.818	99,54

Verweildauer im Krankenhaus

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit invasivem Karzinom bei Primärerkrankung	N = 5.613		N = 79.561	
Verweildauer				
≤ 2 Tage	2.675	47,66	29.451	37,02
3 - 6 Tage	2.549	45,41	42.817	53,82
7 - 10 Tage	296	5,27	5.706	7,17
11 - 14 Tage	58	1,03	971	1,22
> 14 Tage	35	0,62	616	0,77

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit invasivem Karzinom und abgeschlossener primär-operativer Therapie und brusterhaltender Therapie (Datenfeld: BET) bei Primärerkrankung	N = 3.965		N = 52.482	
Verweildauer				
≤ 2 Tage	2.237	56,42	24.319	46,34
3 - 6 Tage	1.632	41,16	26.514	50,52
7 - 10 Tage	75	1,89	1.280	2,44
11 - 14 Tage	13	0,33	201	0,38
> 14 Tage	8	0,20	168	0,32

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit invasivem Karzinom und Mastektomie (nach OPS) bei Primärerkrankung	N = 1.109		N = 18.363	
Verweildauer				
≤ 2 Tage	112	10,10	994	5,41
3 - 6 Tage	722	65,10	12.059	65,67
7 - 10 Tage	208	18,76	4.164	22,68
11 - 14 Tage	43	3,88	736	4,01
> 14 Tage	24	2,16	410	2,23

Entlassung

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit invasivem Karzinom bei Primärerkrankung	N = 5.613		N = 79.561	
Entlassungsdiagnose (ICD 10) ¹³				
(C50.0) Bösartige Neubildung: Brustwarze und Warzenhof	55	0,98	573	0,72
(C50.1) Bösartige Neubildung: Zentraler Drüsenkörper der Brustdrüse	421	7,50	4.978	6,26
(C50.2) Bösartige Neubildung: Oberer innerer Quadrant der Brustdrüse	672	11,97	9.567	12,02
(C50.3) Bösartige Neubildung: Unterer innerer Quadrant der Brustdrüse	422	7,52	5.407	6,80
(C50.4) Bösartige Neubildung: Oberer äußerer Quadrant der Brustdrüse	2.291	40,82	33.125	41,63
(C50.5) Bösartige Neubildung: Unterer äußerer Quadrant der Brustdrüse	499	8,89	7.519	9,45
(C50.6) Bösartige Neubildung: Recessus axillaris der Brustdrüse	6	0,11	105	0,13
(C50.8) Bösartige Neubildung: Brustdrüse, mehrere Teilbereiche überlappend	1.036	18,46	15.924	20,01
(C50.9) Bösartige Neubildung: Brustdrüse, nicht näher bezeichnet	364	6,48	6.131	7,71

¹³ Mehrfachnennung möglich

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit invasivem Karzinom bei Primärerkrankung	N = 5.613		N = 79.561	
Entlassungsgrund (nach § 301 SGB V)				

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit invasivem Karzinom bei Primärerkrankung	N = 5.613		N = 79.561	
(01) Behandlung regulär beendet	3.537	63,01	51.199	64,35
(02) Behandlung regulär beendet, nachstationäre Behandlung vorgesehen	2.027	36,11	27.252	34,25
(03) Behandlung aus sonstigen Gründen beendet	21	0,37	142	0,18
(04) Behandlung gegen ärztlichen Rat beendet	6	0,11	140	0,18
(05) Zuständigkeitswechsel des Kostenträgers	0	0,00	0	0,00
(06) Verlegung in ein anderes Krankenhaus	6	0,11	80	0,10
(07) Tod	0	0,00	24	0,03
(08) Verlegung in ein anderes Krankenhaus im Rahmen einer Zusammenarbeit ¹⁴	0	0,00	≤3	x
(09) Entlassung in eine Rehabilitationseinrichtung	≤3	x	22	0,03
(10) Entlassung in eine Pflegeeinrichtung	7	0,12	186	0,23
(11) Entlassung in ein Hospiz	0	0,00	0	0,00
(13) Externe Verlegung zur psychiatrischen Behandlung	0	0,00	≤3	x
(14) Behandlung aus sonstigen Gründen beendet, nachstationäre Behandlung vorgesehen	≤3	x	436	0,55
(15) Behandlung gegen ärztlichen Rat beendet, nachstationäre Behandlung vorgesehen	4	0,07	43	0,05
(17) Interne Verlegung mit Wechsel zwischen den Entgeltbereichen der DRG-Fallpauschalen ¹⁵	≤3	x	13	0,02

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit invasivem Karzinom bei Primärerkrankung	N = 5.613		N = 79.561	
(22) Fallabschluss (interne Verlegung) bei Wechsel zwischen voll-, teilstationärer und stationsäquivalenter Behandlung	0	0,00	0	0,00
(25) Entlassung zum Jahresende bei Aufnahme im Vorjahr ¹⁶	0	0,00	0	0,00
(30) Behandlung regulär beendet, Überleitung in die Übergangspflege	0	0,00	15	0,02
nicht spezifizierter Entlassungsgrund¹⁷				
(1) ja	0	0,00	4	0,01

¹⁴ § 14 Abs. 5 Satz 2 BpflV in der am 31.12.2003 geltenden Fassung

¹⁵ nach der BpflV oder für besondere Einrichtungen nach § 17b Abs. 1 Satz 15 KHG

¹⁶ für Zwecke der Abrechnung - § 4 PEPPV

¹⁷ z.B. unterjährig aufgenommene Entlassungsgründe (ebenfalls nach § 301-Vereinbarung)

Befund: DCIS (Primärerkrankung)

Patientin und Patient

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit DCIS bei Primärerkrankung	N = 829		N = 10.857	
Aufnahmequartal				
Aufnahme in den Vorjahren (Überliegerinnen und Überlieger)	≤3	x	4	0,04
1. Quartal	178	21,47	2.667	24,56
2. Quartal	198	23,88	2.622	24,15
3. Quartal	221	26,66	2.975	27,40
4. Quartal	230	27,74	2.589	23,85

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit DCIS bei Primärerkrankung	N = 829		N = 10.857	
Altersverteilung				
< 30 Jahre	4	0,48	30	0,28
30 - 39 Jahre	19	2,29	274	2,52
40 - 49 Jahre	83	10,01	1.080	9,95
50 - 59 Jahre	245	29,55	3.068	28,26
60 - 69 Jahre	271	32,69	3.341	30,77
70 - 79 Jahre	170	20,51	2.507	23,09
≥ 80 Jahre	37	4,46	557	5,13

	Ihr Ergebnis	Bund (gesamt)
Alter (Jahre)		
Anzahl Patientinnen und Patienten mit DCIS bei Primärerkrankung mit Angabe von Werten > 0	829	10.857
Minimum	26,00	19,00
5. Perzentil	43,50	43,00
25. Perzentil	53,50	54,00
Median	62,00	62,00
Mittelwert	61,48	61,98
75. Perzentil	69,50	71,00
95. Perzentil	79,00	80,00
Maximum	94,00	97,00

Präoperative Diagnostik und Therapie

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit DCIS	N = 871		N = 11.594	
Erkrankung				
(1) Primärerkrankung	837	96,10	10.909	94,09
(2) lokoregionäres Rezidiv nach BET	31	3,56	591	5,10
(3) lokoregionäres Rezidiv nach Mastektomie	≤3	x	66	0,57

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit DCIS und Aufnahme zum ersten offenen Eingriff an der jeweiligen Brust oder Axilla wegen Primärerkrankung	N = 656		N = 8.445	
Diagnosestellung im Rahmen des Mammografie-Screening-Programms				
(0) nein	271	41,31	3.568	42,25
(1) ja	381	58,08	4.750	56,25
(9) unbekannt	4	0,61	127	1,50
Prätherapeutische histologische Diagnosesicherung durch Stanz-oder Vakuumbiopsie				
(0) nein	28	4,27	336	3,98
(1) ja	628	95,73	8.109	96,02

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit DCIS und Aufnahme zum ersten offenen Eingriff und prätherapeutischer histologischer Diagnosesicherung an der jeweiligen Brust oder Axilla wegen Primärerkrankung	N = 628		N = 8.109	
Prätherapeutische Histologie				
(1) nicht verwertbar oder ausschließlich Normalgewebe	≤3	x	27	0,33
(2) benigne / entzündliche Veränderung	≤3	x	67	0,83
(3) benigne, aber mit unsicherem biologischen Potenzial	37	5,89	485	5,98
(4) malignitätsverdächtig	6	0,96	170	2,10
(5) maligne (einschließlich in-situ-Karzinom)	579	92,20	7.360	90,76

	Ihr Ergebnis	Bund (gesamt)
Zeit zwischen Diagnostik und erstem Eingriff (Tage)		
Anzahl Patientinnen und Patienten mit DCIS und Aufnahme zum ersten offenen Eingriff und prätherapeutischer histologischer Diagnosesicherung an der jeweiligen Brust oder Axilla wegen Primärerkrankung und mit Angabe von Werten	615	8.030
Minimum	2,00	1,00
Median	30,00	34,00
Mittelwert	41,86	43,61
Maximum	357,00	361,00

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit DCIS bei Primärerkrankung	N = 837		N = 10.909	
Grading				
(0) nein	17	2,03	610	5,59
(1) ja	687	82,08	8.342	76,47
Hormonrezeptorstatus				
(0) nein	17	2,03	848	7,77
(1) ja	687	82,08	8.104	74,29

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit DCIS und Aufnahme zum ersten offenen Eingriff ohne prätherapeutische histologische Diagnosesicherung an der jeweiligen Brust oder Axilla wegen Primärerkrankung	N = 28		N = 336	
Prätherapeutische Therapieplanung in interdisziplinärer Tumorkonferenz (Tumorboard und Befunde)				
(0) nein	15	53,57	177	52,68
(1) ja	13	46,43	159	47,32

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit DCIS und Aufnahme zum ersten offenen Eingriff und prätherapeutischer histologischer Diagnosesicherung an der jeweiligen Brust oder Axilla wegen Primärerkrankung	N = 628		N = 8.109	
Prätherapeutische Therapieplanung in interdisziplinärer Tumorkonferenz (Tumorboard und Befunde)				
(0) nein	190	30,25	2.024	24,96
(1) ja	438	69,75	6.085	75,04
Erhaltene präoperative tumorspezifische Therapie				
(0) nein	606	96,50	7.838	96,66
(1) ja	22	3,50	271	3,34

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit DCIS ohne Aufnahme zum ersten offenen Eingriff oder ohne prätherapeutische histologische Diagnosesicherung an der jeweiligen Brust oder Axilla wegen Primärerkrankung	N = 209		N = 2.800	
Erhaltene präoperative tumorspezifische Therapie				
(0) nein	206	98,56	2.725	97,32
(1) ja	≤3	x	75	2,68

Operation

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operationen bei DCIS bei Primärerkrankung	N = 839		N = 10.933	
Präoperative Draht-Markierung von Brustgewebe gesteuert durch bildgebende Verfahren ¹⁸				
(0) nein	308	36,71	3.990	36,50
(1) ja, durch Mammografie	345	41,12	4.533	41,46
(2) ja, durch Sonografie	164	19,55	2.159	19,75
(3) ja, durch MRT	10	1,19	96	0,88
(4) nein, stattdessen ultraschallgesteuerte OP	12	1,43	155	1,42

Operation

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operationen bei DCIS bei Primärerkrankung	N = 839		N = 10.933	
Eingriffe (nach OPS) ¹⁹				
(5-870.*) Partielle (brusterhaltende) Exzision der Mamma und Destruktion von Mammagewebe	703	83,79	9.034	82,63
(5-872.*) (Modifizierte radikale) Mastektomie	57	6,79	837	7,66
(5-874.*) Erweiterte (radikale) Mastektomie mit Resektion an den Mm. pectorales majores et minores und Thoraxwandteilresektion	0	0,00	13	0,12
(5-877.*) Subkutane Mastektomie und hautsparende Mastektomieverfahren	64	7,63	974	8,91

¹⁸ gemäß leitlinienkonformer Operationsplanung

¹⁹ Mehrfachnennung möglich

Therapie

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit DCIS bei Primärerkrankung	N = 837		N = 10.909	
Primär-operative Therapie abgeschlossen ²⁰				
(0) nein	229	27,36	2.595	23,79
davon weitere Therapieempfehlung				
(1) Empfehlung zur Nachresektion	202	88,21	2.154	83,01
(2) Empfehlung zur Mastektomie	20	8,73	318	12,25
(3) Empfehlung zur Sentinel-Lymphknoten-Biopsie	0	0,00	7	0,27

Therapie

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit DCIS bei Primärerkrankung	N = 837		N = 10.909	
(4) Empfehlung zur Axilladisektion	0	0,00	≤3	x
(6) Empfehlung zur BET	≤3	x	43	1,66
(9) Kombination aus 1 bis 6	5	2,18	72	2,77
(1) ja	608	72,64	8.314	76,21
Lymphknoten-Entfernung				
Brusterhaltende Therapie	497	81,74	6.510	78,30
- ohne Sentinel-Lymphknoten-Biopsie und ohne Lymphadenektomie	475	95,57	6.182	94,96
- nur mit Sentinel-Lymphknoten-Biopsie	15	3,02	191	2,93
- nur mit Lymphadenektomie	4	0,80	44	0,68
- mit Sentinel-Lymphknoten-Biopsie und mit Lymphadenektomie	≤3	x	93	1,43
Mastektomie	111	18,26	1.804	21,70
- ohne Sentinel-Lymphknoten-Biopsie und ohne Lymphadenektomie	48	43,24	694	38,47
- nur mit Sentinel-Lymphknoten-Biopsie	46	41,44	812	45,01
- nur mit Lymphadenektomie	9	8,11	50	2,77
- mit Sentinel-Lymphknoten-Biopsie und mit Lymphadenektomie	8	7,21	248	13,75

²⁰ ausgenommen plastisch-rekonstruktive Operationen

Sentinel-Node-Markierung

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit DCIS und abgeschlossener primär-operativer Therapie bei Primärerkrankung	N = 608		N = 8.314	
Sentinel-Node-Markierung				
Sentinel-Lymphknoten-Biopsie bei diesem oder vorausgegangenem Aufenthalt durchgeführt	72	11,84	1.344	16,17
Therapieart und Patientinnen- und Patientenwunsch				
Brusterhaltende Therapie	497	81,74	6.510	78,30
davon ja (auf Wunsch der Patient(in), trotz nicht erfüllter Kriterien BET)	0	0,00	6	0,09
Mastektomie	111	18,26	1.804	21,70
davon nein (auf Wunsch der Patient(in), trotz erfüllter Kriterien BET)	11	9,91	155	8,59
Art der erfolgten Therapie (nach OPS)				
Brusterhaltende Therapie ²¹	506	83,22	6.683	80,38
Mastektomie	102	16,78	1.651	19,86

²¹ Eingeschlossen sind Patientinnen und Patienten, welche erst brusterhaltend operiert wurden und am Ende im selben Aufenthalt eine Mastektomie der selben Brust erfolgte

Histologie

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit DCIS und abgeschlossener primär-operativer Therapie bei Primärerkrankung	N = 608		N = 8.314	
Morphologie (ICD-O-3)				
Duktales Carcinoma in situ (8500/2)	578	95,07	7.883	94,82
Intraduktales mikropapilläres Karzinom (8507/2)	0	0,00	7	0,08
Invasives mikropapilläres Mammakarzinom (8507/3)	0	0,00	0	0,00
Nichtinvasives intraduktales papilläres Adenokarzinom (8503/2)	8	1,32	112	1,35
Nichtinvasives intrazystisches Karzinom (8504/2)	4	0,66	93	1,12
Solides papilläres Carcinoma in situ (8509/2)	≤3	x	73	0,88
Solides papilläres Karzinom mit Invasion (8509/3)	0	0,00	0	0,00
Pleomorphes lobuläres Carcinoma in situ (8519/2)	0	0,00	0	0,00
Morbus Paget der Brust (8540/3)	13	2,14	106	1,27
Morbus Paget mit nichtinvasivem intraduktalem Karzinom (8543/3)	≤3	x	40	0,48

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit DCIS und ohne abgeschlossene primär-operative Therapie bei Primärerkrankung	N = 229		N = 2.595	
Morphologie (ICD-O-3)				
Duktales Carcinoma in situ (8500/2)	222	96,94	2.511	96,76
Intraduktales mikropapilläres Karzinom (8507/2)	≤3	x	≤3	x
Invasives mikropapilläres Mammakarzinom (8507/3)	0	0,00	0	0,00
Nichtinvasives intraduktales papilläres Adenokarzinom (8503/2)	0	0,00	26	1,00
Nichtinvasives intrazystisches Karzinom (8504/2)	0	0,00	18	0,69
Solides papilläres Carcinoma in situ (8509/2)	≤3	x	13	0,50
Solides papilläres Karzinom mit Invasion (8509/3)	0	0,00	0	0,00
Pleomorphes lobuläres Carcinoma in situ (8519/2)	0	0,00	0	0,00
Morbus Paget der Brust (8540/3)	4	1,75	15	0,58
Morbus Paget mit nichtinvasivem intraduktalem Karzinom (8543/3)	≤3	x	9	0,35

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit DCIS und abgeschlossener primär-operativer Therapie bei Primärerkrankung	N = 608		N = 8.314	
Grading (WHO)				
(G1) Grad 1 (low grade)	91	14,97	1.159	13,94
(G2) Grad 2 (intermediate grade)	309	50,82	3.696	44,46
(G3) Grad 3 (high grade)	193	31,74	2.896	34,83
(GX) Grad X (Differenzierungsgrad kann nicht beurteilt werden)	15	2,47	563	6,77
Gesamttumorgröße				
≤ 10 mm	186	30,59	2.493	29,99
> 10 bis ≤ 20 mm	132	21,71	2.012	24,20
> 20 bis ≤ 30 mm	101	16,61	1.337	16,08
> 30 bis ≤ 40 mm	49	8,06	801	9,63
> 40 bis ≤ 50 mm	44	7,24	613	7,37
> 50 mm	96	15,79	1.058	12,73
Pathologischer Befund: Histologisch gesicherte Multizentrität				
(0) nein	565	92,93	7.883	94,82
(1) ja	43	7,07	431	5,18

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit DCIS und abgeschlossener primär-operativer Therapie bei Primärerkrankung	N = 608		N = 8.314	
R0-Resektion				
(0) nein	8	1,32	190	2,29
(1) ja	597	98,19	8.065	97,01
davon: geringster Abstand des Tumors (invasiver und nicht-invasiver Anteil) zum Resektionsrand				
(1) < 1 mm	47	7,87	794	9,85
(2) ≥ 1 mm bis < 2 mm	64	10,72	1.040	12,90
(3) ≥ 2 mm	469	78,56	5.986	74,22
(8) es liegen keine Angaben vor	17	2,85	245	3,04
(8) es liegen keine Angaben vor	≤3	x	43	0,52
(9) Vollremission nach neoadjuvanter Therapie	0	0,00	16	0,19

Postoperativer Verlauf

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit DCIS und abgeschlossener primär-operativer Therapie bei Primärerkrankung	N = 604		N = 8.280	
Weiterer Behandlungsverlauf				
Postoperative Therapieplanung in interdisziplinärer Tumorkonferenz (Tumorboard und Befunde)	604	100,00	8.219	99,26

Verweildauer im Krankenhaus

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit DCIS bei Primärerkrankung	N = 829		N = 10.857	
Verweildauer				
≤ 2 Tage	596	71,89	6.593	60,73
3 - 6 Tage	211	25,45	3.712	34,19
7 - 10 Tage	17	2,05	442	4,07
11 - 14 Tage	≤3	x	78	0,72
> 14 Tage	≤3	x	32	0,29

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit DCIS und abgeschlossener primär-operativer Therapie und brusterhaltender Therapie (Datenfeld: BET) bei Primärerkrankung	N = 493		N = 6.488	
Verweildauer				
≤ 2 Tage	397	80,53	4.623	71,25
3 - 6 Tage	93	18,86	1.772	27,31
7 - 10 Tage	≤3	x	65	1,00
11 - 14 Tage	0	0,00	14	0,22
> 14 Tage	0	0,00	14	0,22

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit DCIS und Mastektomie (nach OPS) bei Primärerkrankung	N = 120		N = 1.803	
Verweildauer				
≤ 2 Tage	17	14,17	124	6,88
3 - 6 Tage	86	71,67	1.244	69,00
7 - 10 Tage	14	11,67	360	19,97
11 - 14 Tage	≤3	x	59	3,27
> 14 Tage	≤3	x	16	0,89

Entlassung

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit DCIS bei Primärerkrankung	N = 829		N = 10.857	
Entlassungsdiagnose (ICD 10) ²²				
(D05.0) Lobuläres Carcinoma in situ der Brustdrüse	14	1,69	162	1,49
(D05.1) Carcinoma in situ der Milchgänge	725	87,45	9.219	84,91
(D05.7) Sonstiges Carcinoma in situ der Brustdrüse	7	0,84	203	1,87
(D05.9) Carcinoma in situ der Brustdrüse, nicht näher bezeichnet	18	2,17	301	2,77

²² Mehrfachnennung möglich

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit DCIS bei Primärerkrankung	N = 829		N = 10.857	
Entlassungsgrund (nach § 301 SGB V)				
(01) Behandlung regulär beendet	517	62,36	7.035	64,80
(02) Behandlung regulär beendet, nachstationäre Behandlung vorgesehen	303	36,55	3.698	34,06
(03) Behandlung aus sonstigen Gründen beendet	≤3	x	25	0,23
(04) Behandlung gegen ärztlichen Rat beendet	≤3	x	18	0,17
(05) Zuständigkeitswechsel des Kostenträgers	0	0,00	0	0,00
(06) Verlegung in ein anderes Krankenhaus	0	0,00	≤3	x
(07) Tod	0	0,00	0	0,00
(08) Verlegung in ein anderes Krankenhaus im Rahmen einer Zusammenarbeit ²³	0	0,00	0	0,00
(09) Entlassung in eine Rehabilitationseinrichtung	0	0,00	≤3	x
(10) Entlassung in eine Pflegeeinrichtung	≤3	x	6	0,06
(11) Entlassung in ein Hospiz	0	0,00	0	0,00
(13) Externe Verlegung zur psychiatrischen Behandlung	0	0,00	0	0,00
(14) Behandlung aus sonstigen Gründen beendet, nachstationäre Behandlung vorgesehen	≤3	x	65	0,60
(15) Behandlung gegen ärztlichen Rat beendet, nachstationäre Behandlung vorgesehen	≤3	x	5	0,05
(17) Interne Verlegung mit Wechsel zwischen den Entgeltbereichen der DRG-Fallpauschalen ²⁴	0	0,00	0	0,00

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit DCIS bei Primärerkrankung	N = 829		N = 10.857	
(22) Fallabschluss (interne Verlegung) bei Wechsel zwischen voll-, teilstationärer und stationsäquivalenter Behandlung	0	0,00	0	0,00
(25) Entlassung zum Jahresende bei Aufnahme im Vorjahr ²⁵	0	0,00	0	0,00
(30) Behandlung regulär beendet, Überleitung in die Übergangspflege	0	0,00	0	0,00
nicht spezifizierter Entlassungsgrund²⁶				
(1) ja	0	0,00	0	0,00

²³ § 14 Abs. 5 Satz 2 BPfIV in der am 31.12.2003 geltenden Fassung

²⁴ nach der BPfIV oder für besondere Einrichtungen nach § 17b Abs. 1 Satz 15 KHG

²⁵ für Zwecke der Abrechnung - § 4 PEPPV

²⁶ z.B. unterjährig aufgenommene Entlassungsgründe (ebenfalls nach § 301-Vereinbarung)

Häufigkeit verschiedener Angaben zum Erreichen des R0-Status bei invasivem Mammakarzinom oder DCIS (Primärerkrankung)

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit abgeschlossener primär-operativer Therapie und mit invasivem Mammakarzinom oder DCIS bei Primärerkrankung	N = 5.796		N = 80.818	
R0-Resektion				
(0) nein	77	1,33	1.888	2,34
(1) ja	5.404	93,24	74.324	91,96
(8) es liegen keine Angaben vor	10	0,17	133	0,16
(9) Vollremission nach neoadjuvanter Therapie	297	5,12	4.263	5,27

Geschlechterstratifizierte Histologie und Grading (Primärerkrankung)

Patientinnen

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste bei Patientinnen mit invasivem Karzinom und abgeschlossener primär-operativer Therapie bei Primärerkrankung	N = 5.150		N = 71.780	
Grading (Elston und Ellis) (invasives Karzinom)				
(1) gut differenziert	753	14,62	11.377	15,85
(2) mäßig differenziert	3.261	63,32	42.696	59,48
(3) schlecht differenziert	1.046	20,31	15.970	22,25
(X) Differenzierungsgrad kann nicht beurteilt werden	82	1,59	1.531	2,13
Immunhistochemischer Hormonrezeptorstatus (invasives Karzinom)				
(0) negativ	834	16,19	11.640	16,22
(1) positiv	4.305	83,59	59.702	83,17
(9) unbekannt	≤3	x	232	0,32
HER2-Status (invasives Karzinom)				
(0) negativ (IHC 0 ODER IHC 1+ ODER ISH negativ) oder (IHC 2+ UND ISH negativ)	4.544	88,23	62.636	87,26
(1) positiv (IHC 3+ ODER ISH positiv) oder (IHC 2+ UND ISH positiv)	590	11,46	8.581	11,95
(2) Ausnahmekategorie (zweifelhaft/Borderline-Kategorie)	0	0,00	44	0,06
(9) unbekannt	8	0,16	313	0,44

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste bei Patientinnen mit DCIS und abgeschlossener primär-operativer Therapie bei Primärerkrankung	N = 606		N = 8.256	
Grading (WHO) (DCIS)				
(G1) Grad 1 (low grade)	90	14,85	1.144	13,86
(G2) Grad 2 (intermediate grade)	308	50,83	3.668	44,43
(G3) Grad 3 (high grade)	193	31,85	2.885	34,94
(GX) Grad X (Differenzierungsgrad kann nicht beurteilt werden)	15	2,48	559	6,77
Gesamttumorgröße (DCIS)				
≤ 10 mm	186	30,69	2.479	30,03
> 10 bis ≤ 20 mm	131	21,62	1.991	24,12
> 20 bis ≤ 30 mm	100	16,50	1.323	16,02
> 30 bis ≤ 40 mm	49	8,09	797	9,65
> 40 bis ≤ 50 mm	44	7,26	611	7,40
> 50 mm	96	15,84	1.055	12,78

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste bei Patientinnen mit abgeschlossener primär-operativer Therapie bei Primärerkrankung	N = 6.417		N = 90.763	
Pathologischer Befund: Histologisch gesicherte Multizentrität				
(0) nein	5.214	81,25	71.972	79,30
(1) ja	534	8,32	7.863	8,66

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste bei Patientinnen mit abgeschlossener primär-operativer Therapie bei Primärerkrankung	N = 6.417		N = 90.763	
Tumorgröße (pT- und ypT-Klassifikation)				
pT0, ypT0	552	8,60	7.658	8,44
pT1, ypT1 (Sarkom)	0	0,00	11	0,01
pT1mic, ypT1mic	30	0,47	533	0,59
pT1a, ypT1a	298	4,64	3.929	4,33
pT1b, ypT1b	866	13,50	11.173	12,31
pT1c, ypT1c	1.796	27,99	24.326	26,80
pT2, ypT2	1.272	19,82	18.698	20,60
pT3, ypT3	206	3,21	3.130	3,45
pT4a, ypT4a	4	0,06	67	0,07
pT4b, ypT4b	66	1,03	1.367	1,51
pT4c, ypT4c	≤3	x	21	0,02
pT4d, ypT4d	5	0,08	89	0,10
pTX, ypTX	15	0,23	196	0,22

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste bei Patientinnen mit abgeschlossener primär-operativer Therapie bei Primärerkrankung	N = 6.417		N = 90.763	
Nodalstatus (pN- und ypN-Klassifikation)				
pN0, ypN0	470	7,32	5.891	6,49
pN0(sn), ypN0(sn)	2.858	44,54	41.183	45,37
pN1mi, ypN1mi	28	0,44	296	0,33
pN1mi(sn), ypN1mi(sn)	74	1,15	1.128	1,24
pN1(sn), ypN1(sn)	48	0,75	899	0,99
pN1a, ypN1a	353	5,50	4.499	4,96
pN1a(sn) , ypN1a(sn)	358	5,58	5.241	5,77
pN1b, ypN1b	≤3	x	41	0,05
pN1c, ypN1c	13	0,20	139	0,15
pN2a, ypN2a	158	2,46	2.302	2,54
pN2a(sn), ypN2a(sn)	38	0,59	455	0,50
pN2b, ypN2b	5	0,08	32	0,04
pN3a, ypN3a	72	1,12	1.129	1,24
pN3b, ypN3b	0	0,00	15	0,02
pN3c, ypN3c	0	0,00	7	0,01
pNX, ypNX	1.224	19,07	15.224	16,77

Patienten

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste bei Patienten mit invasivem Karzinom und abgeschlossener primär-operativer Therapie bei Primärerkrankung	N = 38		N = 634	
Grading (Elston und Ellis) (invasives Karzinom)				
(1) gut differenziert	≤3	x	57	8,99
(2) mäßig differenziert	27	71,05	412	64,98
(3) schlecht differenziert	8	21,05	150	23,66
(X) Differenzierungsgrad kann nicht beurteilt werden	≤3	x	12	1,89
Immunhistochemischer Hormonrezeptorstatus (invasives Karzinom)				
(0) negativ	≤3	x	15	2,37
(1) positiv	36	94,74	607	95,74
(9) unbekannt	≤3	x	9	1,42
HER2-Status (invasives Karzinom)				
(0) negativ (IHC 0 ODER IHC 1+ ODER ISH negativ) oder (IHC 2+ UND ISH negativ)	36	94,74	565	89,12
(1) positiv (IHC 3+ ODER ISH positiv) oder (IHC 2+ UND ISH positiv)	≤3	x	55	8,68
(2) Ausnahmekategorie (zweifelhaft/Borderline-Kategorie)	0	0,00	≤3	x
(9) unbekannt	≤3	x	10	1,58

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste bei Patienten mit DCIS und abgeschlossener primär-operativer Therapie bei Primärerkrankung	N ≤3		N = 43	
Grading (WHO) (DCIS)				
(G1) Grad 1 (low grade)	≤3	x	13	30,23
(G2) Grad 2 (intermediate grade)	≤3	x	22	51,16
(G3) Grad 3 (high grade)	0	0,00	4	9,30
(GX) Grad X (Differenzierungsgrad kann nicht beurteilt werden)	0	0,00	4	9,30
Gesamtumorgroße (DCIS)				
≤ 10 mm	0	0,00	10	23,26
> 10 bis ≤ 20 mm	≤3	x	16	37,21
> 20 bis ≤ 30 mm	≤3	x	11	25,58
> 30 bis ≤ 40 mm	0	0,00	≤3	x
> 40 bis ≤ 50 mm	0	0,00	≤3	x
> 50 mm	0	0,00	≤3	x

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste bei Patienten mit abgeschlossener primär-operativer Therapie bei Primärerkrankung	N = 46		N = 811	
Pathologischer Befund: Histologisch gesicherte Multizentrität				
(0) nein	34	73,91	636	78,42
(1) ja	6	13,04	38	4,69

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste bei Patienten mit abgeschlossener primär-operativer Therapie bei Primärerkrankung	N = 46		N = 811	
Tumorgröße (pT- und ypT-Klassifikation)				
pT0, ypT0	0	0,00	11	1,36
pT1, ypT1 (Sarkom)	0	0,00	≤3	x
pT1mic, ypT1mic	0	0,00	0	0,00
pT1a, ypT1a	≤3	x	18	2,22
pT1b, ypT1b	≤3	x	36	4,44
pT1c, ypT1c	8	17,39	203	25,03
pT2, ypT2	23	50,00	276	34,03
pT3, ypT3	0	0,00	15	1,85
pT4a, ypT4a	0	0,00	≤3	x
pT4b, ypT4b	≤3	x	65	8,01
pT4c, ypT4c	0	0,00	0	0,00
pT4d, ypT4d	0	0,00	0	0,00
pTX, ypTX	0	0,00	≤3	x

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste bei Patienten mit abgeschlossener primär-operativer Therapie bei Primärerkrankung	N = 46		N = 811	
Nodalstatus (pN- und ypN-Klassifikation)				
pN0, ypN0	≤3	x	50	6,17
pN0(sn), ypN0(sn)	20	43,48	306	37,73
pN1mi, ypN1mi	≤3	x	9	1,11
pN1mi(sn), ypN1mi(sn)	0	0,00	13	1,60
pN1(sn), ypN1(sn)	0	0,00	16	1,97
pN1a, ypN1a	4	8,70	82	10,11
pN1a(sn) , ypN1a(sn)	7	15,22	74	9,12
pN1b, ypN1b	0	0,00	0	0,00
pN1c, ypN1c	0	0,00	4	0,49
pN2a, ypN2a	≤3	x	38	4,69
pN2a(sn), ypN2a(sn)	0	0,00	9	1,11
pN2b, ypN2b	0	0,00	≤3	x
pN3a, ypN3a	0	0,00	10	1,23
pN3b, ypN3b	0	0,00	0	0,00
pN3c, ypN3c	0	0,00	0	0,00
pNX, ypNX	4	8,70	51	6,29

Befund: Invasive Karzinome (Lokoregionäre Rezidive)

Patientin und Patient

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit invasivem Karzinom bei lokoregionärem Rezidiv	N = 410		N = 5.798	
Aufnahmequartal				
Aufnahme in den Vorjahren (Überliegerinnen und Überlieger)	4	0,98	22	0,38
1. Quartal	109	26,59	1.491	25,72
2. Quartal	91	22,20	1.429	24,65
3. Quartal	111	27,07	1.510	26,04
4. Quartal	95	23,17	1.346	23,21

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit invasivem Karzinom bei lokoregionärem Rezidiv	N = 410		N = 5.798	
Altersverteilung				
< 30 Jahre	0	0,00	7	0,12
30 - 39 Jahre	7	1,71	162	2,79
40 - 49 Jahre	33	8,05	510	8,80
50 - 59 Jahre	74	18,05	1.021	17,61
60 - 69 Jahre	131	31,95	1.569	27,06
70 - 79 Jahre	91	22,20	1.471	25,37
≥ 80 Jahre	74	18,05	1.058	18,25

	Ihr Ergebnis	Bund (gesamt)
Alter (Jahre)		
Anzahl Patientinnen und Patienten mit invasivem Karzinom bei lokoregionärem Rezidiv mit Angabe von Werten > 0	410	5.798
Minimum	32,00	26,00
5. Perzentil	46,00	43,00
25. Perzentil	58,00	58,00
Median	66,00	67,00
Mittelwert	66,23	66,37
75. Perzentil	75,00	76,00
95. Perzentil	85,00	86,00
Maximum	98,00	101,00

Präoperative Diagnostik

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit invasivem Karzinom bei lokoregionärem Rezidiv	N = 414		N = 5.832	
Erkrankung				
(2) Lokoregionäres Rezidiv nach BET	357	86,23	4.720	80,93
(3) Lokoregionäres Rezidiv nach Mastektomie	57	13,77	1.112	19,07
Prätherapeutische histologische Diagnosesicherung durch Stanz-oder Vakuumbiopsie				
(0) nein	11	2,66	451	7,73
(1) ja	403	97,34	5.381	92,27

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit invasivem Karzinom und prätherapeutischer histologischer Diagnosesicherung bei lokoregionärem Rezidiv	N = 403		N = 5.381	
Prätherapeutische Histologie				
(1) nicht verwertbar oder ausschließlich Normalgewebe	≤3	x	17	0,32
(2) benigne / entzündliche Veränderung	4	0,99	23	0,43
(3) benigne, aber mit unsicherem biologischen Potenzial	0	0,00	10	0,19
(4) malignitätsverdächtig	0	0,00	47	0,87
(5) maligne (einschließlich in-situ-Karzinom)	398	98,76	5.284	98,20

	Ihr Ergebnis	Bund (gesamt)
Zeit zwischen Diagnostik und erstem Eingriff (Tage)		
Anzahl Patientinnen und Patienten mit invasivem Karzinom und prätherapeutischer histologischer Diagnosesicherung bei lokoregionärem Rezidiv und mit Angabe von Werten	396	5.256
Minimum	2,00	1,00
Median	35,50	38,00
Mittelwert	59,10	61,15
Maximum	303,00	357,00

Operation

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operationen bei invasivem Karzinom und lokoregionärem Rezidiv nach BET	N = 357		N = 4.735	
Präoperative Draht-Markierung von Brustgewebe gesteuert durch bildgebende Verfahren ²⁷				
(0) nein	281	78,71	3.498	73,88
(1) ja, durch Mammografie	9	2,52	281	5,93
(2) ja, durch Sonografie	58	16,25	813	17,17
(3) ja, durch MRT	0	0,00	18	0,38
(4) nein, stattdessen ultraschallgesteuerte OP	9	2,52	125	2,64
Eingriffe (nach OPS) ²⁸				
(5-870.*) Partielle (brusterhaltende) Exzision der Mamma und Destruktion von Mammagewebe	82	22,97	1.532	32,35
(5-872.*) (Modifizierte radikale) Mastektomie	181	50,70	2.221	46,91
(5-874.*) Erweiterte (radikale) Mastektomie mit Resektion an den Mm. pectorales majores et minores und Thoraxwandteilresektion	8	2,24	135	2,85
(5-877.*) Subkutane Mastektomie und hautsparende Mastektomieverfahren	59	16,53	558	11,78

²⁷ gemäß leitlinienkonformer Operationsplanung

²⁸ Mehrfachnennung möglich

Therapie

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit invasivem Karzinom bei lokoregionärem Rezidiv nach BET	N = 357		N = 4.720	
Primär-operative Therapie abgeschlossen ²⁹				
(0) nein	11	3,08	276	5,85
davon weitere Therapieempfehlung				
(1) Empfehlung zur Nachresektion	5	45,45	169	61,23
(2) Empfehlung zur Mastektomie	≤3	x	69	25,00
(3) Empfehlung zur Sentinel-Lymphknoten-Biopsie	≤3	x	11	3,99
(4) Empfehlung zur Axilladisektion	≤3	x	12	4,35
(6) Empfehlung zur BET	0	0,00	0	0,00
(9) Kombination aus 1 bis 6	≤3	x	15	5,43
(1) ja	346	96,92	4.444	94,15

²⁹ ausgenommen plastisch-rekonstruktive Operationen

Sentinel-Node-Markierung

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit invasivem Karzinom bei lokoregionärem Rezidiv nach BET	N = 357		N = 4.720	
Sentinel-Node-Markierung				
Sentinel-Lymphknoten-Biopsie bei diesem Aufenthalt durchgeführt (5-401.11, 5-401.12)	59	16,53	845	17,90

Sentinel-Node-Markierung

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit invasivem Karzinom bei lokoregionärem Rezidiv nach BET	N = 357		N = 4.720	
Therapieart und Patientinnen- und Patientenwunsch				
Brusterhaltende Therapie	93	26,05	1.465	31,04
davon ja (auf Wunsch der Patient(in), trotz nicht erfüllter Kriterien BET)	23	0,50	159	0,26
Mastektomie	253	70,87	2.979	63,11
davon nein (auf Wunsch der Patient(in), trotz erfüllter Kriterien BET)	131	8,59	1.839	7,53
Art der erfolgten Therapie (nach OPS)				
Brusterhaltende Therapie ³⁰	110	30,81	1.847	39,13
Mastektomie	248	69,47	2.893	61,29

³⁰ Eingeschlossen sind Patientinnen und Patienten, welche erst brusterhaltend operiert wurden und am Ende im selben Aufenthalt eine Mastektomie der selben Brust erfolgte

Histologie

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit invasivem Karzinom und abgeschlossener primär-operativer Therapie bei lokoregionärem Rezidiv	N = 399		N = 5.470	
Morphologie (ICD-O-3)				
Invasiv duktales Karzinom (8500/3)	316	79,20	4.188	76,56
Invasives mikropapilläres Mammakarzinom (8507/3)	0	0,00	18	0,33
Solides papilläres Carcinoma in situ (8509/2)	0	0,00	0	0,00
Solides papilläres Karzinom mit Invasion (8509/3)	≤3	x	16	0,29
Pleomorphes lobuläres Carcinoma in situ (8519/2)	0	0,00	0	0,00
Invasiv lobuläres Karzinom (8520/3)	55	13,78	627	11,46
Invasiv duktales und lobuläres Karzinom (8522/3)	6	1,50	60	1,10
Muzinöses Adenokarzinom (8480/3)	5	1,25	61	1,12
Tubuläres Adenokarzinom (8211/3)	0	0,00	5	0,09

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit invasivem Karzinom und ohne abgeschlossene primär-operative Therapie bei lokoregionärem Rezidiv	N = 15		N = 362	
Morphologie (ICD-O-3)				
Invasiv duktales Karzinom (8500/3)	11	73,33	264	72,93
Invasives mikropapilläres Mammakarzinom (8507/3)	0	0,00	≤3	x
Solides papilläres Carcinoma in situ (8509/2)	0	0,00	0	0,00
Solides papilläres Karzinom mit Invasion (8509/3)	≤3	x	≤3	x
Pleomorphes lobuläres Carcinoma in situ (8519/2)	0	0,00	0	0,00
Invasiv lobuläres Karzinom (8520/3)	≤3	x	59	16,30
Invasiv duktales und lobuläres Karzinom (8522/3)	≤3	x	5	1,38
Muzinöses Adenokarzinom (8480/3)	0	0,00	5	1,38
Tubuläres Adenokarzinom (8211/3)	0	0,00	0	0,00

Postoperativer Verlauf

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit invasivem Karzinom und abgeschlossener primär-operativer Therapie bei lokoregionärem Rezidiv	N = 395		N = 5.438	
Weiterer Behandlungsverlauf				
Postoperative Therapieplanung in interdisziplinärer Tumorkonferenz (Tumorboard und Befunde)	390	98,73	5.361	98,58

Verweildauer im Krankenhaus

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit invasivem Karzinom bei lokoregionärem Rezidiv	N = 410		N = 5.798	
Verweildauer				
≤ 2 Tage	119	29,02	1.674	28,87
3 - 6 Tage	240	58,54	3.337	57,55
7 - 10 Tage	41	10,00	600	10,35
11 - 14 Tage	5	1,22	104	1,79
> 14 Tage	5	1,22	83	1,43

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit invasivem Karzinom und abgeschlossener primär-operativer Therapie und brusterhaltender Therapie (Datenfeld: BET) bei lokoregionärem Rezidiv nach BET	N = 93		N = 1.463	
Verweildauer				
≤ 2 Tage	57	61,29	823	56,25
3 - 6 Tage	35	37,63	579	39,58
7 - 10 Tage	≤3	x	49	3,35
11 - 14 Tage	0	0,00	4	0,27
> 14 Tage	0	0,00	8	0,55

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit invasivem Karzinom und Mastektomie (nach OPS) bei lokoregionärem Rezidiv	N = 264		N = 3.132	
Verweildauer				
≤ 2 Tage	31	11,74	293	9,36
3 - 6 Tage	187	70,83	2.212	70,63
7 - 10 Tage	37	14,02	481	15,36
11 - 14 Tage	4	1,52	84	2,68
> 14 Tage	5	1,89	62	1,98

Entlassung

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit invasivem Karzinom bei lokoregionärem Rezidiv	N = 410		N = 5.798	
Entlassungsdiagnose (ICD 10) ³¹				
(C50.0) Bösartige Neubildung: Brustwarze und Warzenhof	6	1,46	52	0,90
(C50.1) Bösartige Neubildung: Zentraler Drüsenkörper der Brustdrüse	39	9,51	422	7,28
(C50.2) Bösartige Neubildung: Oberer innerer Quadrant der Brustdrüse	36	8,78	610	10,52
(C50.3) Bösartige Neubildung: Unterer innerer Quadrant der Brustdrüse	22	5,37	334	5,76
(C50.4) Bösartige Neubildung: Oberer äußerer Quadrant der Brustdrüse	143	34,88	1.873	32,30
(C50.5) Bösartige Neubildung: Unterer äußerer Quadrant der Brustdrüse	34	8,29	490	8,45
(C50.6) Bösartige Neubildung: Recessus axillaris der Brustdrüse	5	1,22	102	1,76
(C50.8) Bösartige Neubildung: Brustdrüse, mehrere Teilbereiche überlappend	88	21,46	1.428	24,63
(C50.9) Bösartige Neubildung: Brustdrüse, nicht näher bezeichnet	51	12,44	749	12,92
(C76.1) Bösartige Neubildung: Thorax (Axilla, intrathorakal, thorakal)	0	0,00	11	0,19

³¹ Mehrfachnennung möglich

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit invasivem Karzinom bei lokoregionärem Rezidiv	N = 410		N = 5.798	
Entlassungsgrund (nach § 301 SGB V)				
(01) Behandlung regulär beendet	235	57,32	3.720	64,16
(02) Behandlung regulär beendet, nachstationäre Behandlung vorgesehen	170	41,46	1.979	34,13
(03) Behandlung aus sonstigen Gründen beendet	≤3	x	17	0,29
(04) Behandlung gegen ärztlichen Rat beendet	0	0,00	12	0,21
(05) Zuständigkeitswechsel des Kostenträgers	0	0,00	0	0,00
(06) Verlegung in ein anderes Krankenhaus	4	0,98	11	0,19
(07) Tod	0	0,00	5	0,09
(08) Verlegung in ein anderes Krankenhaus im Rahmen einer Zusammenarbeit ³²	0	0,00	0	0,00
(09) Entlassung in eine Rehabilitationseinrichtung	0	0,00	0	0,00
(10) Entlassung in eine Pflegeeinrichtung	0	0,00	10	0,17
(11) Entlassung in ein Hospiz	0	0,00	≤3	x
(13) Externe Verlegung zur psychiatrischen Behandlung	0	0,00	0	0,00
(14) Behandlung aus sonstigen Gründen beendet, nachstationäre Behandlung vorgesehen	0	0,00	39	0,67
(15) Behandlung gegen ärztlichen Rat beendet, nachstationäre Behandlung vorgesehen	0	0,00	≤3	x

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit invasivem Karzinom bei lokoregionärem Rezidiv	N = 410		N = 5.798	
(17) Interne Verlegung mit Wechsel zwischen den Entgeltbereichen der DRG-Fallpauschalen ³³	0	0,00	≤3	x
(22) Fallabschluss (interne Verlegung) bei Wechsel zwischen voll-, teilstationärer und stationsäquivalenter Behandlung	0	0,00	0	0,00
(25) Entlassung zum Jahresende bei Aufnahme im Vorjahr ³⁴	0	0,00	0	0,00
(30) Behandlung regulär beendet, Überleitung in die Übergangspflege	0	0,00	0	0,00
nicht spezifizierter Entlassungsgrund³⁵				
(1) ja	0	0,00	0	0,00

³² § 14 Abs. 5 Satz 2 BpflV in der am 31.12.2003 geltenden Fassung

³³ nach der BpflV oder für besondere Einrichtungen nach § 17b Abs. 1 Satz 15 KHG

³⁴ für Zwecke der Abrechnung - § 4 PEPPV

³⁵ z.B. unterjährig aufgenommene Entlassungsgründe (ebenfalls nach § 301-Vereinbarung)

Ausschließlich sekundäre plastische Rekonstruktion / prophylaktische Mastektomie

Patientin und Patient

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit ausschließlich sekundärer plastischer Rekonstruktion / prophylaktischer Mastektomie	N = 238		N = 3.306	
Aufnahmequartal				
Aufnahme in den Vorjahren (Überliegerinnen und Überlieger)	≤3	x	11	0,33
1. Quartal	73	30,67	901	27,25
2. Quartal	64	26,89	793	23,99
3. Quartal	57	23,95	799	24,17
4. Quartal	43	18,07	802	24,26

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit ausschließlich sekundärer plastischer Rekonstruktion / prophylaktischer Mastektomie	N = 238		N = 3.306	
Altersverteilung				
< 30 Jahre	11	4,62	103	3,12
30 - 39 Jahre	38	15,97	552	16,70
40 - 49 Jahre	58	24,37	853	25,80
50 - 59 Jahre	62	26,05	826	24,98
60 - 69 Jahre	48	20,17	614	18,57
70 - 79 Jahre	13	5,46	283	8,56
≥ 80 Jahre	8	3,36	75	2,27

	Ihr Ergebnis	Bund (gesamt)
Alter (Jahre)		
Anzahl Patientinnen und Patienten mit ausschließlich sekundärer plastischer Rekonstruktion / prophylaktischer Mastektomie mit Angabe von Werten > 0	238	3.306
Minimum	17,00	15,00
5. Perzentil	29,95	31,00
25. Perzentil	41,00	42,00
Median	51,00	51,00
Mittelwert	51,47	51,82
75. Perzentil	61,00	61,00
95. Perzentil	76,10	75,00
Maximum	87,00	93,00

Präoperative Diagnostik

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Alle operierten Brüste	N = 8.015		N = 114.225	
Erkrankung				
(4) ausschließlich sekundäre plastische Rekonstruktion	87	1,09	1.219	1,07
(5) prophylaktische Mastektomie	181	2,26	2.537	2,22
(6) Fernmetastase	15	0,19	291	0,25

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit ausschließlich sekundärer plastischer Rekonstruktion / prophylaktischer Mastektomie	N = 268		N = 3.756	
Prätherapeutische Histologie				
(1) nicht verwertbar oder ausschließlich Normalgewebe	26	9,70	221	5,88
(2) benigne / entzündliche Veränderung	15	5,60	158	4,21
(3) benigne, aber mit unsicherem biologischen Potenzial	4	1,49	23	0,61
(4) malignitätsverdächtig	0	0,00	12	0,32
(5) maligne (einschließlich in-situ-Karzinom)	5	1,87	85	2,26

	Ihr Ergebnis	Bund (gesamt)
Zeit zwischen Diagnostik und erstem Eingriff (Tage)		
Anzahl Patientinnen und Patienten mit ausschließlich sekundärer plastischer Rekonstruktion / prophylaktischer Mastektomie und mit Angabe von Werten	24	178
Minimum	6,00	1,00
Median	44,00	69,00
Mittelwert	77,83	105,51
Maximum	247,00	362,00

Operation

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operationen mit ausschließlich sekundärer plastischer Rekonstruktion / prophylaktischer Mastektomie	N = 268		N = 3.767	
Eingriffe (nach OPS)³⁶				
(5-870.*) Partielle (brusterhaltende) Exzision der Mamma und Destruktion von Mammagewebe	44	16,42	666	17,68
(5-872.*) (Modifizierte radikale) Mastektomie	76	28,36	1.055	28,01
(5-874.*) Erweiterte (radikale) Mastektomie mit Resektion an den Mm. pectorales majores et minores und Thoraxwandteilresektion	≤3	x	14	0,37
(5-877.*) Subkutane Mastektomie und hautsparende Mastektomieverfahren	131	48,88	1.854	49,22

³⁶ Mehrfachnennung möglich

Postoperativer Verlauf

Verweildauer im Krankenhaus

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit ausschließlich sekundärer plastischer Rekonstruktion / prophylaktischer Mastektomie	N = 238		N = 3.306	
Verweildauer				
≤ 2 Tage	45	18,91	479	14,49
3 - 6 Tage	136	57,14	1.894	57,29
7 - 10 Tage	47	19,75	740	22,38
11 - 14 Tage	6	2,52	105	3,18
> 14 Tage	4	1,68	88	2,66

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit ausschließlich sekundärer plastischer Rekonstruktion	N = 80		N = 1.117	
Verweildauer				
≤ 2 Tage	27	33,75	299	26,77
3 - 6 Tage	26	32,50	495	44,32
7 - 10 Tage	21	26,25	228	20,41
11 - 14 Tage	4	5,00	44	3,94
> 14 Tage	≤3	x	51	4,57

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit prophylaktischer Mastektomie	N = 159		N = 2.225	
Verweildauer				
≤ 2 Tage	19	11,95	183	8,22
3 - 6 Tage	110	69,18	1.413	63,51
7 - 10 Tage	26	16,35	526	23,64
11 - 14 Tage	≤3	x	65	2,92
> 14 Tage	≤3	x	38	1,71

Entlassung

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit ausschließlich sekundärer plastischer Rekonstruktion / prophylaktischer Mastektomie	N = 238		N = 3.306	
Entlassungsgrund (nach § 301 SGB V)				
(01) Behandlung regulär beendet	139	58,40	1.922	58,14
(02) Behandlung regulär beendet, nachstationäre Behandlung vorgesehen	97	40,76	1.348	40,77
(03) Behandlung aus sonstigen Gründen beendet	≤3	x	≤3	x
(04) Behandlung gegen ärztlichen Rat beendet	0	0,00	6	0,18
(05) Zuständigkeitswechsel des Kostenträgers	0	0,00	0	0,00
(06) Verlegung in ein anderes Krankenhaus	0	0,00	≤3	x
(07) Tod	0	0,00	0	0,00

Entlassung

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit ausschließlich sekundärer plastischer Rekonstruktion / prophylaktischer Mastektomie	N = 238		N = 3.306	
(08) Verlegung in ein anderes Krankenhaus im Rahmen einer Zusammenarbeit ³⁷	0	0,00	0	0,00
(09) Entlassung in eine Rehabilitationseinrichtung	0	0,00	0	0,00
(10) Entlassung in eine Pflegeeinrichtung	≤3	x	4	0,12
(11) Entlassung in ein Hospiz	0	0,00	0	0,00
(13) Externe Verlegung zur psychiatrischen Behandlung	0	0,00	0	0,00
(14) Behandlung aus sonstigen Gründen beendet, nachstationäre Behandlung vorgesehen	0	0,00	20	0,60
(15) Behandlung gegen ärztlichen Rat beendet, nachstationäre Behandlung vorgesehen	0	0,00	≤3	x
(17) Interne Verlegung mit Wechsel zwischen den Entgeltbereichen der DRG-Fallpauschalen ³⁸	0	0,00	0	0,00
(22) Fallabschluss (interne Verlegung) bei Wechsel zwischen voll-, teilstationärer und stationsäquivalenter Behandlung	0	0,00	0	0,00
(25) Entlassung zum Jahresende bei Aufnahme im Vorjahr ³⁹	0	0,00	0	0,00
(30) Behandlung regulär beendet, Überleitung in die Übergangspflege	0	0,00	0	0,00

Entlassung

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit ausschließlich sekundärer plastischer Rekonstruktion / prophylaktischer Mastektomie	N = 238		N = 3.306	
nicht spezifizierter Entlassungsgrund ⁴⁰				
(1) ja	0	0,00	0	0,00

³⁷ § 14 Abs. 5 Satz 2 BPfIV in der am 31.12.2003 geltenden Fassung

³⁸ nach der BPfIV oder für besondere Einrichtungen nach § 17b Abs. 1 Satz 15 KHG

³⁹ für Zwecke der Abrechnung - § 4 PEPPV

⁴⁰ z.B. unterjährig aufgenommene Entlassungsgründe (ebenfalls nach § 301-Vereinbarung)

Befund: Risikoläsionen

Ausgenommen sind bei diesem Befund Patientinnen und Patienten mit Fernmetastasen

Patientin und Patient

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit Risikoläsionen	N = 147		N = 2.247	
Aufnahmequartal				
Aufnahme in den Vorjahren (Überliegerinnen und Überlieger)	0	0,00	0	0,00
1. Quartal	37	25,17	587	26,12
2. Quartal	42	28,57	567	25,23
3. Quartal	30	20,41	559	24,88
4. Quartal	38	25,85	534	23,77

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit Risikoläsionen	N = 147		N = 2.247	
Altersverteilung				
< 30 Jahre	6	4,08	73	3,25
30 - 39 Jahre	10	6,80	189	8,41
40 - 49 Jahre	33	22,45	467	20,78
50 - 59 Jahre	40	27,21	698	31,06
60 - 69 Jahre	28	19,05	467	20,78
70 - 79 Jahre	29	19,73	298	13,26
≥ 80 Jahre	≤3	x	55	2,45

	Ihr Ergebnis	Bund (gesamt)
Alter (Jahre)		
Anzahl Patientinnen und Patienten mit Risikoläsionen mit Angabe von Werten > 0	147	2.247
Minimum	20,00	11,00
5. Perzentil	33,80	33,00
25. Perzentil	47,00	46,00
Median	55,00	54,00
Mittelwert	55,94	54,92
75. Perzentil	67,00	65,00
95. Perzentil	76,00	76,00
Maximum	86,00	93,00

Präoperative Diagnostik und Therapie

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit Risikoläsionen	N = 150		N = 2.292	
Erkrankung				
(1) Primärerkrankung	134	89,33	2.206	96,25
(2) Lokoregionäres Rezidiv nach BET	7	4,67	48	2,09
(3) lokoregionäres Rezidiv nach Mastektomie	0	0,00	≤3	x
(4) ausschließlich sekundäre plastische Rekonstruktion	≤3	x	7	0,31
(5) prophylaktische Mastektomie	8	5,33	28	1,22

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit Risikoläsionen und Aufnahme zum ersten offenen Eingriff an der jeweiligen Brust oder Axilla wegen Primärerkrankung	N = 133		N = 2.117	
Diagnosestellung im Rahmen des Mammografie-Screening-Programms				
(0) nein	74	55,64	1.313	62,02
(1) ja	58	43,61	784	37,03
(9) unbekannt	≤3	x	20	0,94

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit Risikoläsionen und - Aufnahme zum ersten offenen Eingriff an der jeweiligen Brust oder Axilla wegen Primärerkrankung oder - lokoregionärem Rezidiv	N = 140		N = 2.168	
Prätherapeutische histologische Diagnosesicherung durch Stanz- oder Vakuumbiopsie				
(0) nein	15	10,71	298	13,75
(1) ja	125	89,29	1.870	86,25

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit Risikoläsionen und prätherapeutischer histologischer Diagnosesicherung und - Aufnahme zum ersten offenen Eingriff an der jeweiligen Brust oder Axilla wegen Primärerkrankung oder - lokoregionärem Rezidiv	N = 125		N = 1.870	
Prätherapeutische Histologie				
(1) nicht verwertbar oder ausschließlich Normalgewebe	0	0,00	4	0,21
(2) benigne / entzündliche Veränderung	8	6,40	67	3,58
(3) benigne, aber mit unsicherem biologischen Potenzial	104	83,20	1.599	85,51
(4) malignitätsverdächtig	7	5,60	151	8,07
(5) maligne (einschließlich in-situ-Karzinom)	6	4,80	49	2,62

	Ihr Ergebnis	Bund (gesamt)
Zeit zwischen Diagnostik und erstem Eingriff (Tage)		
Anzahl Patientinnen und Patienten mit Risikoläsionen und Aufnahme zum ersten offenen Eingriff und prätherapeutischer histologischer Diagnosesicherung an der jeweiligen Brust oder Axilla wegen Primärerkrankung oder bei lokoregionärem Rezidiv und mit Angabe von Werten	125	1.814
Minimum	5,00	2,00
Median	30,00	43,50
Mittelwert	44,82	58,44
Maximum	335,00	350,00

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit Risikoläsionen und Aufnahme zum ersten offenen Eingriff ohne prätherapeutische histologische Diagnosesicherung an der jeweiligen Brust oder Axilla wegen Primärerkrankung	N = 15		N = 288	
Prätherapeutische Therapieplanung in interdisziplinärer Tumorkonferenz (Tumorboard und Befunde)				
(0) nein	11	73,33	181	62,85
(1) ja	4	26,67	107	37,15

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit Risikoläsionen und Aufnahme zum ersten offenen Eingriff und prätherapeutischer histologischer Diagnosesicherung an der jeweiligen Brust oder Axilla wegen Primärerkrankung	N = 118		N = 1.829	
Prätherapeutische Therapieplanung in interdisziplinärer Tumorkonferenz (Tumorboard und Befunde)				
(0) nein	70	59,32	877	47,95
(1) ja	48	40,68	952	52,05
Erhaltene präoperative tumorspezifische Therapie				
(0) nein	118	100,00	1.806	98,74
(1) ja	0	0,00	23	1,26

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit Risikoläsionen ohne Aufnahme zum ersten offenen Eingriff oder ohne prätherapeutische histologische Diagnosesicherung an der jeweiligen Brust oder Axilla wegen Primärerkrankung	N = 16		N = 377	
Erhaltene präoperative tumorspezifische Therapie				
(0) nein	16	100,00	374	99,20
(1) ja	0	0,00	≤3	x

präoperative Drahtmarkierungen

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operationen bei Risikoläsionen bei Primärerkrankung oder lokoregionärem Rezidiv	N = 141		N = 2.259	
Präoperative Draht-Markierung von Brustgewebe gesteuert durch bildgebende Verfahren ⁴¹				
(0) nein	24	17,02	509	22,53
(1) ja, durch Mammografie	30	21,28	698	30,90
(2) ja, durch Sonografie	82	58,16	939	41,57
(3) ja, durch MRT	≤3	x	30	1,33
(4) nein, stattdessen ultraschallgesteuerte OP	4	2,84	83	3,67

⁴¹ gemäß leitlinienkonformer Operationsplanung

Therapie

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit Risikoläsionen bei Primärerkrankung oder lokoregionärem Rezidiv	N = 141		N = 2.257	
Primär-operative Therapie abgeschlossen ⁴²				
(0) nein	4	2,84	65	2,88
davon: weitere Therapieempfehlung				
(1) Empfehlung zur Nachresektion	4	100,00	57	87,69
(2) Empfehlung zur Mastektomie	0	0,00	4	6,15
(3) Empfehlung zur Sentinel-Lymphknoten-Biopsie	0	0,00	≤3	x
(4) Empfehlung zur Axilladisektion	0	0,00	0	0,00
(6) Empfehlung zur BET	0	0,00	0	0,00
(9) Kombination aus 1 bis 6	0	0,00	≤3	x
(1) ja	137	97,16	2.192	97,12

⁴² ausgenommen plastisch-rekonstruktive Operationen

Sentinel-Node-Markierung

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit Risikoläsionen bei Primärerkrankung oder lokoregionärem Rezidiv	N = 141		N = 2.257	
Sentinel-Node-Markierung				
Sentinel-Lymphknoten-Biopsie bei diesem Aufenthalt durchgeführt (5-401.11, 5-401.12)	≤3	x	71	3,15

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit Risikoläsionen	N = 150		N = 2.292	
Therapieart und Patientinnen- und Patientenwunsch				
Brusterhaltende Therapie	0	0,00	0	0,00
davon ja (auf Wunsch der Patient(in), trotz nicht erfüllter Kriterien BET)	23	0,50	159	0,26
Mastektomie	0	0,00	0	0,00
davon nein (auf Wunsch der Patient(in), trotz erfüllter Kriterien BET)	131	8,59	1.839	7,53
Art der erfolgten Therapie (nach OPS)				
Brusterhaltende Therapie ⁴³	138	92,00	2.174	94,85
Mastektomie	12	8,00	134	5,85

⁴³ Eingeschlossen sind Patientinnen und Patienten, welche erst brusterhaltend operiert wurden und am Ende im selben Aufenthalt eine Mastektomie der selben Brust erfolgte

Postoperativer Verlauf

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit Risikoläsionen	N = 147		N = 2.247	
Verweildauer im Krankenhaus				
≤ 2 Tage	118	80,27	1.823	81,13
3 - 6 Tage	27	18,37	373	16,60
7 - 10 Tage	≤3	x	41	1,82
11 - 14 Tage	0	0,00	4	0,18
> 14 Tage	0	0,00	6	0,27

Entlassung

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit Risikoläsionen	N = 147		N = 2.247	
Entlassungsgrund (nach § 301 SGB V)				
(01) Behandlung regulär beendet	100	68,03	1.568	69,78
(02) Behandlung regulär beendet, nachstationäre Behandlung vorgesehen	46	31,29	660	29,37
(03) Behandlung aus sonstigen Gründen beendet	0	0,00	≤3	x
(04) Behandlung gegen ärztlichen Rat beendet	≤3	x	9	0,40
(05) Zuständigkeitswechsel des Kostenträgers	0	0,00	0	0,00
(06) Verlegung in ein anderes Krankenhaus	0	0,00	0	0,00
(07) Tod	0	0,00	0	0,00
(08) Verlegung in ein anderes Krankenhaus im Rahmen einer Zusammenarbeit ⁴⁴	0	0,00	0	0,00
(09) Entlassung in eine Rehabilitationseinrichtung	0	0,00	0	0,00
(10) Entlassung in eine Pflegeeinrichtung	0	0,00	≤3	x
(11) Entlassung in ein Hospiz	0	0,00	0	0,00
(13) Externe Verlegung zur psychiatrischen Behandlung	0	0,00	0	0,00
(14) Behandlung aus sonstigen Gründen beendet, nachstationäre Behandlung vorgesehen	0	0,00	4	0,18

Entlassung

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit Risikoläsionen	N = 147		N = 2.247	
(15) Behandlung gegen ärztlichen Rat beendet, nachstationäre Behandlung vorgesehen	0	0,00	≤3	x
(17) Interne Verlegung mit Wechsel zwischen den Entgeltbereichen der DRG-Fallpauschalen ⁴⁵	0	0,00	0	0,00
(22) Fallabschluss (interne Verlegung) bei Wechsel zwischen voll-, teilstationärer und stationsäquivalenter Behandlung	0	0,00	0	0,00
(25) Entlassung zum Jahresende bei Aufnahme im Vorjahr ⁴⁶	0	0,00	0	0,00
(30) Behandlung regulär beendet, Überleitung in die Übergangspflege	0	0,00	0	0,00
nicht spezifizierter Entlassungsgrund⁴⁷				
(1) ja	0	0,00	0	0,00

⁴⁴ § 14 Abs. 5 Satz 2 BPfIV in der am 31.12.2003 geltenden Fassung

⁴⁵ nach der BPfIV oder für besondere Einrichtungen nach § 17b Abs. 1 Satz 15 KHG

⁴⁶ für Zwecke der Abrechnung - § 4 PEPPV

⁴⁷ z.B. unterjährig aufgenommene Entlassungsgründe (ebenfalls nach § 301-Vereinbarung)

Befund: Benigne / entzündliche Veränderungen, ausschließlich Normalgewebe

Patientin und Patient

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit benignen / entzündlichen Veränderungen oder ausschließlich Normalgewebe	N = 566		N = 9.927	
Aufnahmequartal				
Aufnahme in den Vorjahren (Überliegerinnen und Überlieger)	0	0,00	6	0,06
1. Quartal	142	25,09	2.713	27,33
2. Quartal	138	24,38	2.371	23,88
3. Quartal	129	22,79	2.485	25,03
4. Quartal	157	27,74	2.352	23,69

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit benignen / entzündlichen Veränderungen oder ausschließlich Normalgewebe	N = 566		N = 9.927	
Altersverteilung				
< 30 Jahre	84	14,84	1.163	11,72
30 - 39 Jahre	56	9,89	1.419	14,29
40 - 49 Jahre	125	22,08	2.270	22,87
50 - 59 Jahre	129	22,79	2.224	22,40
60 - 69 Jahre	96	16,96	1.603	16,15
70 - 79 Jahre	66	11,66	959	9,66
≥ 80 Jahre	10	1,77	289	2,91

	Ihr Ergebnis	Bund (gesamt)
Alter (Jahre)		
Anzahl Patientinnen und Patienten mit benignen / entzündlichen Veränderungen oder ausschließlich Normalgewebe mit Angabe von Werten > 0	566	9.927
Minimum	16,00	11,00
5. Perzentil	21,35	22,00
25. Perzentil	40,00	39,00
Median	50,00	50,00
Mittelwert	50,11	49,91
75. Perzentil	62,25	62,00
95. Perzentil	76,00	76,00
Maximum	87,00	95,00

Präoperative Diagnostik und Therapie

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit benignen / entzündlichen Veränderungen oder ausschließlich Normalgewebe	N = 601		N = 10.464	
Erkrankung				
(1) Primärerkrankung	513	85,36	8.489	81,13
(2) Lokoregionäres Rezidiv nach BET	9	1,50	250	2,39
(3) lokoregionäres Rezidiv nach Mastektomie	≤3	x	53	0,51
(4) ausschließlich sekundäre plastische Rekonstruktion	12	2,00	383	3,66
(5) prophylaktische Mastektomie	64	10,65	1.289	12,32

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit benignen / entzündlichen Veränderungen oder ausschließlich Normalgewebe und Aufnahme zum ersten offenen Eingriff an der jeweiligen Brust oder Axilla wegen Primärerkrankung	N = 478		N = 7.910	
Diagnosestellung im Rahmen des Mammografie-Screening-Programms				
(0) nein	359	75,10	6.479	81,91
(1) ja	115	24,06	1.304	16,49
(9) unbekannt	4	0,84	127	1,61

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit benignen / entzündlichen Veränderungen oder ausschließlich Normalgewebe und - Aufnahme zum ersten offenen Eingriff an der jeweiligen Brust oder Axilla wegen Primärerkrankung oder - lokoregionärem Rezidiv	N = 490		N = 8.213	
Prätherapeutische histologische Diagnosesicherung durch Stanz- oder Vakuumbiopsie				
(0) nein	136	27,76	2.808	34,19
(1) ja	354	72,24	5.405	65,81

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit benignen / entzündlichen Veränderungen oder ausschließlich Normalgewebe und prätherapeutischer histologischer Diagnosesicherung und - Aufnahme zum ersten offenen Eingriff an der jeweiligen Brust oder Axilla wegen Primärerkrankung oder - lokoregionärem Rezidiv	N = 354		N = 5.405	
Prätherapeutische Histologie				
(1) nicht verwertbar oder ausschließlich Normalgewebe	6	1,69	165	3,05
(2) benigne / entzündliche Veränderung	176	49,72	2.701	49,97
(3) benigne, aber mit unsicherem biologischen Potenzial	148	41,81	2.140	39,59
(4) malignitätsverdächtig	9	2,54	132	2,44
(5) maligne (einschließlich in-situ- Karzinom)	15	4,24	267	4,94

	Ihr Ergebnis	Bund (gesamt)
Zeit zwischen Diagnostik und erstem Eingriff (Tage)		
Anzahl Patientinnen und Patienten mit benignen / entzündlichen Veränderungen oder ausschließlich Normalgewebe und Aufnahme zum ersten offenen Eingriff und prätherapeutischer histologischer Diagnosesicherung an der jeweiligen Brust oder Axilla wegen Primärerkrankung oder bei lokoregionärem Rezidiv und mit Angabe von Werten	317	4.941
Minimum	1,00	1,00
Median	35,00	46,00
Mittelwert	62,59	70,59
Maximum	335,00	365,00

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit benignen / entzündlichen Veränderungen oder ausschließlich Normalgewebe und Aufnahme zum ersten offenen Eingriff ohne prätherapeutische histologische Diagnosesicherung an der jeweiligen Brust oder Axilla wegen Primärerkrankung	N = 132		N = 2.659	
Prätherapeutische Therapieplanung in interdisziplinärer Tumorkonferenz (Tumorboard und Befunde)				
(0) nein	85	64,39	1.962	73,79
(1) ja	47	35,61	697	26,21

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit benignen / entzündlichen Veränderungen oder ausschließlich Normalgewebe und Aufnahme zum ersten offenen Eingriff mit prätherapeutischer histologischer Diagnosesicherung an der jeweiligen Brust oder Axilla wegen Primärerkrankung	N = 346		N = 5.251	
Prätherapeutische Therapieplanung in interdisziplinärer Tumorkonferenz (Tumorboard und Befunde)				
(0) nein	253	73,12	3.489	66,44
(1) ja	93	26,88	1.762	33,56
Erhaltene präoperative tumorspezifische Therapie				
(0) nein	332	95,95	5.086	96,86
(1) ja	14	4,05	165	3,14

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit benignen / entzündlichen Veränderungen oder ausschließlich Normalgewebe ohne Aufnahme zum ersten offenen Eingriff oder ohne prätherapeutische histologische Diagnosesicherung an der jeweiligen Brust oder Axilla wegen Primärerkrankung	N = 167		N = 3.238	
Erhaltene präoperative tumorspezifische Therapie				
(0) nein	165	98,80	3.090	95,43
(1) ja	≤3	x	148	4,57

Operation

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operationen bei benignen / entzündlichen Veränderungen oder ausschließlich Normalgewebe bei Primärerkrankung oder lokoregionärem Rezidiv	N = 525		N = 8.802	
Präoperative Draht-Markierung von Brustgewebe gesteuert durch bildgebende Verfahren⁴⁸				
(0) nein	216	41,14	3.893	44,23
(1) ja, durch Mammografie	103	19,62	1.471	16,71
(2) ja, durch Sonografie	163	31,05	2.778	31,56
(3) ja, durch MRT	25	4,76	276	3,14
(4) nein, stattdessen ultraschallgesteuerte OP	18	3,43	384	4,36

⁴⁸ gemäß leitlinienkonformer Operationsplanung

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operationen bei benignen / entzündlichen Veränderungen oder ausschließlich Normalgewebe	N = 601		N = 10.478	
Eingriffe (nach OPS) ⁴⁹				
(5-870.2*) Duktectomie	35	5,82	517	4,93
(5-870.6*) Lokale Destruktion	4	0,67	126	1,20
(5-870.7) Exzision durch Vakuumbiopsie (Rotationsmesser)	0	0,00	≤3	x
(5-870.9*) Lokale Exzision	131	21,80	2.145	20,47
(5-870.a*) Partielle Resektion	334	55,57	5.716	54,55
(5-870.x) Sonstige partielle Exzision der Mamma	≤3	x	44	0,42
(5-870.y) Nicht näher bezeichnete partielle Exzision der Mamma	0	0,00	6	0,06
(nicht 5-870.*) Sonstiger operativer Eingriff	100	16,64	2.067	19,73

⁴⁹ Mehrfachnennung möglich

Therapie

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit benignen / entzündlichen Veränderungen oder ausschließlich Normalgewebe bei Primärerkrankung oder lokoregionärem Rezidiv	N = 525		N = 8.792	
Primär-operative Therapie abgeschlossen ⁵⁰				
(0) nein	≤3	x	98	1,11
davon: weitere Therapieempfehlung				
(1) Empfehlung zur Nachresektion	≤3	x	61	62,24
(2) Empfehlung zur Mastektomie	0	0,00	10	10,20
(3) Empfehlung zur Sentinel- Lymphknoten-Biopsie	0	0,00	0	0,00
(4) Empfehlung zur Axilladisektion	≤3	x	≤3	x
(6) Empfehlung zur BET	0	0,00	15	15,31
(9) Kombination aus 1 bis 6	0	0,00	11	11,22
(1) ja	522	99,43	8.694	98,89

⁵⁰ ausgenommen plastisch-rekonstruktive Operationen

Sentinel-Node-Markierung

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit benignen / entzündlichen Veränderungen oder ausschließlich Normalgewebe bei Primärerkrankung oder lokoregionärem Rezidiv	N = 525		N = 8.792	
Sentinel-Node-Markierung				
Sentinel-Lymphknoten-Biopsie bei diesem Aufenthalt durchgeführt (5- 401.11, 5-401.12)	19	3,62	386	4,39

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Operierte Brüste mit benignen / entzündlichen Veränderungen oder ausschließlich Normalgewebe	N = 601		N = 10.464	
Therapieart und Patientinnen- und Patientenwunsch				
Brusterhaltende Therapie	0	0,00	0	0,00
davon ja (auf Wunsch der Patient(in), trotz nicht erfüllter Kriterien BET)	23	0,50	159	0,26
Mastektomie	0	0,00	0	0,00
davon nein (auf Wunsch der Patient(in), trotz erfüllter Kriterien BET)	131	8,59	1.839	7,53
Art der erfolgten Therapie (nach OPS)				
Brusterhaltende Therapie ⁵¹	516	85,86	8.758	83,70
Mastektomie	89	14,81	1.772	16,93

⁵¹ Eingeschlossen sind Patientinnen und Patienten, welche erst brusterhaltend operiert wurden und am Ende im selben Aufenthalt eine Mastektomie der selben Brust erfolgte

Postoperativer Verlauf

Verweildauer im Krankenhaus

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit benignen / entzündlichen Veränderungen oder ausschließlich Normalgewebe	N = 566		N = 9.927	
Verweildauer				
≤ 2 Tage	433	76,50	6.909	69,60
3 - 6 Tage	111	19,61	2.342	23,59
7 - 10 Tage	21	3,71	510	5,14
11 - 14 Tage	≤3	x	85	0,86
> 14 Tage	0	0,00	81	0,82

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit benignen / entzündlichen Veränderungen	N = 503		N = 8.519	
Verweildauer				
≤ 2 Tage	404	80,32	6.388	74,99
3 - 6 Tage	88	17,50	1.679	19,71
7 - 10 Tage	11	2,19	330	3,87
11 - 14 Tage	0	0,00	61	0,72
> 14 Tage	0	0,00	61	0,72

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit ausschließlic h Normalgewebe	N = 64		N = 1.435	
Verweildauer				
≤ 2 Tage	29	45,31	528	36,79
3 - 6 Tage	24	37,50	676	47,11
7 - 10 Tage	10	15,63	186	12,96
11 - 14 Tage	≤3	x	25	1,74
> 14 Tage	0	0,00	20	1,39

Entlassung

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit benignen / entzündlichen Veränderungen oder ausschließlich Normalgewebe	N = 566		N = 9.927	
Entlassungsdiagnose (ICD 10) ⁵²				
(D17.1) Gutartige Neubildung des Fettgewebes der Haut und der Unterhaut des Rumpfes	11	1,94	111	1,12
(D24) Gutartige Neubildung der Brustdrüse	307	54,24	5.169	52,07
(D48.6) Neubildung unsicheren oder unbekannten Verhaltens: Brustdrüse	31	5,48	1.082	10,90
(N60.0) Solitärzyste der Mamma	4	0,71	167	1,68
(N60.1) Diffuse zystische Mastopathie	78	13,78	1.138	11,46
(N60.2) Fibroadenose der Mamma	51	9,01	631	6,36
(N60.3) Fibrosklerose der Mamma	40	7,07	504	5,08
(N60.4) Ektasie der Ductus lactiferi	14	2,47	242	2,44
(N60.8) Sonstige gutartige Mammadysplasien	21	3,71	333	3,35
(N60.9) Gutartige Mammadysplasie, nicht näher bezeichnet	≤3	x	23	0,23
(N64.4) Mastodynne	≤3	x	54	0,54
(N64.5) Sonstige Symptome der Mamma	18	3,18	430	4,33

⁵² Mehrfachnennung möglich

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit benignen / entzündlichen Veränderungen oder ausschließlich Normalgewebe	N = 566		N = 9.927	
Entlassungsgrund (nach § 301 SGB V)				
(01) Behandlung regulär beendet	435	76,86	6.865	69,15
(02) Behandlung regulär beendet, nachstationäre Behandlung vorgesehen	128	22,61	2.957	29,79
(03) Behandlung aus sonstigen Gründen beendet	≤3	x	6	0,06
(04) Behandlung gegen ärztlichen Rat beendet	0	0,00	39	0,39
(05) Zuständigkeitswechsel des Kostenträgers	0	0,00	0	0,00
(06) Verlegung in ein anderes Krankenhaus	0	0,00	≤3	x
(07) Tod	0	0,00	0	0,00
(08) Verlegung in ein anderes Krankenhaus im Rahmen einer Zusammenarbeit ⁵³	0	0,00	0	0,00
(09) Entlassung in eine Rehabilitationseinrichtung	0	0,00	≤3	x
(10) Entlassung in eine Pflegeeinrichtung	0	0,00	6	0,06
(11) Entlassung in ein Hospiz	0	0,00	0	0,00
(13) Externe Verlegung zur psychiatrischen Behandlung	0	0,00	≤3	x
(14) Behandlung aus sonstigen Gründen beendet, nachstationäre Behandlung vorgesehen	0	0,00	37	0,37
(15) Behandlung gegen ärztlichen Rat beendet, nachstationäre Behandlung vorgesehen	≤3	x	5	0,05

	Ihr Ergebnis		Bund (gesamt)	
	n	%	n	%
Patientinnen und Patienten mit benignen / entzündlichen Veränderungen oder ausschließlich Normalgewebe	N = 566		N = 9.927	
(17) Interne Verlegung mit Wechsel zwischen den Entgeltbereichen der DRG-Fallpauschalen ⁵⁴	≤3	x	4	0,04
(22) Fallabschluss (interne Verlegung) bei Wechsel zwischen voll-, teilstationärer und stationsäquivalenter Behandlung	0	0,00	0	0,00
(25) Entlassung zum Jahresende bei Aufnahme im Vorjahr ⁵⁵	0	0,00	0	0,00
(30) Behandlung regulär beendet, Überleitung in die Übergangspflege	0	0,00	0	0,00
nicht spezifizierter Entlassungsgrund⁵⁶				
(1) ja	0	0,00	≤3	x

⁵³ § 14 Abs. 5 Satz 2 BPfIV in der am 31.12.2003 geltenden Fassung

⁵⁴ nach der BPfIV oder für besondere Einrichtungen nach § 17b Abs. 1 Satz 15 KHG

⁵⁵ für Zwecke der Abrechnung - § 4 PEPPV

⁵⁶ z.B. unterjährig aufgenommene Entlassungsgründe (ebenfalls nach § 301-Vereinbarung)