

ADT/GEKID

Arbeitsgemeinschaft deutscher Tumorzentren e.V. /

Gesellschaft der epidemiologischen Krebsregister in Deutschland e.V.

Hintergrund ADT/GEKID

Die klinischen Krebsregister haben die gesetzliche Aufgabe, fortlaufend und flächendeckend Daten über das Auftreten, die Behandlung und den Verlauf von Krebserkrankungen zu sammeln und zu verarbeiten, sowie Daten für die Forschung zur Verfügung zu stellen. Hierzu steht nach Definition der Arbeitsgemeinschaft deutscher Tumorzentren e.V. (ADT) und der Gesellschaft der epidemiologischen Krebsregister in Deutschland e.V. (GEKID) ein bundeseinheitlicher onkologischer Basisdatensatz zur Verfügung (<http://www.tumorzentren.de/onkol-basisdatensatz.html>).

Für die softwareseitige Umsetzung dieses Basisdatensatzes hat das aQua-Institut – beauftragt durch die Krebsregister der Länder Nordrhein-Westfalen, Baden-Württemberg, Rheinland-Pfalz und Niedersachsen – eine technische Spezifikation in Form einer Datenbank bereitgestellt, um eine Integration in die bestehenden Dokumentationssysteme (KIS oder QS-Systeme) zu ermöglichen.

3M™ QS-MED Suite - Modul “ADT/GEKID”

Mit dem Herbstrelease 2018 stellen wir das Modul “ADT/GEKID” für die Tumordokumentation nach dem einheitlichen onkologischen Basisdatensatz (ADT/GEKID) mit den ergänzenden Modulen Mammakarzinom und kolorektales Karzinom in der 3M QS-MED Suite lizenzpflichtig zur Verfügung.

Mit dem Modul “ADT/GEKID” ermöglichen wir die Dokumentation und Bereitstellung der Daten für die Krebsregister, die das aQua-Institut beauftragt hat. Für eine Nutzung des Moduls in anderen Bundesländern ist eine Abstimmung mit den dortigen Krebsregistern erforderlich.

Warum sich der Einsatz des 3M™ QS-MED Suite-Moduls “ADT/GEKID” schon jetzt lohnt

Die Krankenhäuser stehen in der Pflicht, die Daten zu liefern und erhalten hierfür eine Aufwandsentschädigung. In einigen Bundesländern drohen außerdem empfindliche Strafen, wenn die Daten nicht fristgerecht geliefert werden.

Meldeanlässe

- Diagnose: Neue Diagnose eines Primärtumors nach hinreichender Sicherung und Diagnostik der Ausprägung
- Statusänderung: Veränderung des Erkrankungsstatus eines bekannten Tumors, insbesondere das Auftreten von Metastasen oder Rezidiven
- Statusmeldung: Unauffällige Nachsorgeuntersuchung
- Behandlungsbeginn: Durchführung einer tumorspezifischen OP, Beginn einer systemischen oder Strahlentherapie. Eine Meldung ist pro Behandlungsart notwendig. Mehrere Operationen während eines stationären Aufenthalts werden in einer Meldung zusammengefasst.
- Behandlungsende: Abbruch oder Beendigung einer o.g. Therapieform (nicht aufgrund eines Todesfalls)
- Tod des Patienten

Aufgrund der föderalen Struktur und unterschiedlichen Historie können sich die konkreten Anforderungen der Landeskrebsregister an die Bearbeitung der Meldebögen und der geforderten Mindestdaten im Hinblick auf die unterschiedlichen Meldeanlässe unterscheiden.

Ihr Nutzen des 3M QS-MED Suite-Moduls „ADT/GEKID“

- Modulintegration in die QS-Software und somit in die gewohnten Abläufe
- Keine weitere Installation von Software- oder Softwarekomponenten nötig – Bereitstellung erfolgt über eine erweiterte QS-MED Lizenz
- Gewohnte Nutzungsmöglichkeiten und somit kaum Schulungsaufwand für die Benutzer



3M Medica

Zweigniederlassung der 3M Deutschland GmbH
Health Information Systems

Standort Neuss

Hammfelddamm 11 | 41460 Neuss

Telefon 02131 / 14-4241 | Telefax 02131 / 14-4242

Standort Berlin

Sophie-Charlotten-Straße 15 | 14059 Berlin

Telefon 030 / 32 67 76-0 | Telefax 030 / 32 67 76-54

Email drg-info@mmm.com

Web www.3M.de/HIS

Please recycle. Printed in Germany

© 3M 2018. All rights reserved.