

# ZUSATZITEMS FÜR DAS KREBSREGISTER SCHLESWIG-HOLSTEIN

gemäß Krebsregistergesetz Schleswig-Holstein vom 04.11.2015

Der für die Klinische Krebsregistrierung in Schleswig-Holstein relevante Datenumfang ist im Krebsregistergesetz Schleswig-Holstein geregelt. Dort ist festgelegt, dass neben dem bundesweit gültigen einheitlichen onkologischen Basisdatensatz der ADT und GEKID von den Meldern einige weitere landesspezifische Angaben in den Meldungen zu dokumentieren sind. Dies sind

für Melder in Praxis/Zentrum und Klinik:

- ▶ Zustimmung zur Mitwirkung/Teilnahme an Forschungsvorhaben
- ▶ Diagnoseanlass

für Pathologen:

- ▶ Angaben zum Einsender der Probe

Für die manuelle Erfassung einer Meldung im Melderportal werden diese Felder in den jeweiligen Meldungstypen mit der entsprechenden Werteauswahl (bzw. Freitext bei den Einsender-Angaben) zur Verfügung gestellt. Von Meldern, die ihre Meldungen über eine xml-Datei abgeben/hochladen wollen, sind diese Angaben als sog. Zusatzitems zu liefern.

## Für XML-/Schnittstellen-Melder:

Bitte achten Sie darauf, dass Ihre xml-Datei dem ADT/GEKID-Schema der Version 1.05. entspricht. Zudem ist die Compliance-Achse S2 (Einzelmeldung) zu erfüllen, da nur so eine eindeutige Zuordnung von Zusatzitems und Meldung möglich wird. Weitere Vorgaben bezüglich der Compliance-Achsen entnehmen Sie bitte dem Umsetzungsleitfaden und seinen Anlagen<sup>1</sup>.

Pro Zusatzitem ist ein Element <Zusatzitem> in die Meldung zu setzen. Über die Elemente <Art> und <Wert> sind dann die notwendigen Angaben zu übermitteln. Im Folgenden sind die Art der Zusatzitems und die zugehörigen Werte benannt. Muss-Felder müssen in der Meldung vorhanden sein, Soll-Felder sollten angegeben werden, wenn ein Wert dafür bekannt ist.

## Zusatzitems für die Angaben zum Einsender (für Pathologen):

Art: Einsender_Titel (Text)	Wert: Freitext	<i>Soll-Feld</i>
Art: Einsender_Vorname (Text)	Wert: Freitext	<i>Soll-Feld</i>
Art: Einsender_Nachname (Text)	Wert: Freitext	<i>Muss-Feld!</i>
Art: Einsender_Einrichtung (Text)	Wert: Freitext (Bezeichnung d. Einrichtung)	<i>Muss-Feld!</i>
Art: Einsender_Strasse (Text)	Wert: Freitext	<i>Muss-Feld!</i>
Art: Einsender_Hausnummer (Text)	Wert: Freitext	<i>Muss-Feld!</i>
Art: Einsender_Adresszusatz (Text)	Wert: Freitext	<i>Kann-Feld</i>
Art: Einsender_PLZ (Text)	Wert: Freitext	<i>Muss-Feld!</i>
Art: Einsender_Ort (Text)	Wert: Freitext	<i>Muss-Feld!</i>

1) Umsetzungsleitfaden für die Implementierung und des ADT-GEKID- Datensatzes (Autoren: AG Datensätze und Schnittstellen im Rahmen der §65c-Plattform), erhältlich unter [it@krebsregisterverbund.de](mailto:it@krebsregisterverbund.de)

**Zusatzitem „Teilnahme am Forschungsvorhaben“ (für Melder aus Praxis/Zentrum und Klinik; bei jedem Meldeanlass):**

Art: Teilnahme_Forschungsvorhaben	Werte: J	= Ja
<i>Muss-Feld!</i>	KT	= Keine Teilnahme gewünscht
	W	= Widerruf
	NB	= Nicht befragt

**Zusatzitem „Diagnoseanlass“ (für Melder aus Praxis/Zentrum und Klinik; nur für Meldeanlass „Diagnose“):**

Art: Diagnoseanlass	Werte: M	= Mammographie-Screening
<i>Muss-Feld bei Meldung zum Meldeanlass</i>	K	= Koloskopie-Screening
<i>Diagnose!</i>	H	= Hautkrebs-Screening
	S	= Sonstiges-Screening
	E	= Selbstuntersuchung
	F	= Früherkennungsuntersuchung
	T	= Tumorsymptomatik
	X	= Sonstiges
	U	= Unbekannt

**Beispiel Diagnosemeldung (Ausschnitt):**

```
...
</Meldung><Meldung Melder_ID="100047" Meldung_ID="1000470038327">
<Meldeanlass>diagnose</Meldeanlass>
<Diagnose Tumor_ID="144">
<Primaertumor_ICD_Code>C00.4</Primaertumor_ICD_Code>
<Primaertumor_ICD_Version>10</Primaertumor_ICD_Version>
<Primaertumor_Topographie_ICD_O_Version>3</Primaertumor_Topographie_ICD_O_Version>
<Diagnosedatum>04.05.2016</Diagnosedatum>
<Diagnosesicherung>7</Diagnosesicherung>
<Seitenlokalisation>R</Seitenlokalisation>
</Diagnose>
<Menge_Zusatzitem>
<Zusatzitem>
<Art>Diagnoseanlass</Art>
<Wert>M</Wert>
</Zusatzitem>
<Zusatzitem>
<Art>Teilnahme_Forschungsvorhaben</Art>
<Wert>KT</Wert>
</Zusatzitem>
</Menge_Zusatzitem>
</Meldung>
...
```