

MINISTERIO DE SALUD Y PROTECCIÓN SOCIAL

RESOLUCIÓN NÚMERO 000247 DE 2014

(- 3 FEB. 2014)

Por la cual se establece el reporte para el registro de pacientes con cáncer

EL MINISTRO DE SALUD Y PROTECCIÓN SOCIAL

En ejercicio de sus facultades legales, en especial, de las conferidas en los numerales 3 y 7 del artículo 173 de la Ley 100 de 1993 y el numeral 8 del artículo 2 del Decreto 4107 de 2011 y, en desarrollo de la Ley 1384 de 2010 y,

CONSIDERANDO

Que la Ley 1384 de 2010, "Por la cual se establecen las acciones para la atención integral del cáncer en Colombia", estableció una serie de disposiciones encaminadas al control integral del cáncer, de manera que se reduzca la mortalidad y la morbilidad por cáncer en adultos, así como el mejoramiento de la calidad de vida de los pacientes oncológicos, a través de la garantía por parte del Estado y de los actores que intervienen en el Sistema General de Seguridad Social en Salud, de la prestación de todos los servicios que se requieran para su prevención, detección temprana, tratamiento integral, rehabilitación y cuidado paliativo.

Que mediante Resolución 2590 de 2012, se constituyó el Sistema Integrado en Red y el Sistema Nacional de Información para el monitoreo, seguimiento y control de la atención del cáncer en los menores de 18 años, el registro de pacientes con cáncer infantil y el número único nacional para los beneficiarios de la Ley 1388 de 2010.

Que el artículo 22 de la precitada resolución establece la responsabilidad de la Cuenta de Alto Costo de incluir los diagnósticos de los menores de 18 años con cáncer dentro de sus procesos regulares, con el fin de ser tenidos en cuenta en los modelos de gestión de riesgo y estabilización de la variabilidad en el manejo clínico de los casos, que permita priorizar y mejorar la calidad de la atención al menor y conocer la cobertura e impacto del cáncer pediátrico.

Que la Cuenta de Alto Costo debe entregar a este Ministerio la información de gestión de riesgo en cáncer por aseguradora para apoyar la vigilancia en salud pública y para el efecto, mediante Resolución 4496 de 2012 se asignaron a dicha Cuenta las responsabilidades dentro de la organización del Sistema Nacional de Información en Cáncer.

En mérito de lo expuesto,



RESUELVE:

Artículo 1. Objeto. Establecer la obligación de reportar los pacientes con cáncer a la Cuenta de Alto Costo por parte de las Empresas Administradoras de Planes de Beneficios (EAPB), incluidas las del régimen de excepción, las Instituciones Prestadoras de Servicios de Salud (IPS), públicas, privadas y mixtas y las Direcciones Departamentales, Distritales y Municipales de Salud.

Artículo 2. Responsabilidades de las Direcciones Departamentales y Distritales de Salud. Las Direcciones Departamentales y Distritales de Salud, serán responsables de:

- Recolectar y consolidar el registro de pacientes con cáncer remitidos por las Direcciones Municipales de Salud e Instituciones Prestadoras de Servicios de Salud (IPS) de su red de servicios.
- 2. Reportar a la Cuenta de Alto Costo, el registro de pacientes con cáncer, conforme a lo señalado en el Anexo Técnico que hace parte integral de esta resolución.
- 3. Responder por la oportunidad, cobertura y calidad de la información reportada.
- 4. Realizar la asistencia técnica, capacitación, monitoreo y retroalimentación sobre la implementación del registro de pacientes con cáncer, a las Direcciones Municipales de Salud y Empresas Administradoras de Planes de Beneficios (EAPB), para el caso de los departamentos.
- 5. Realizar la asistencia técnica, capacitación, monitoreo y retroalimentación sobre la implementación del registro de pacientes con cáncer, a las Empresas Administradoras de Planes de Beneficios (EAPB) e Instituciones Prestadoras de Servicios de Salud (IPS), para el caso de los distritos.
- 6. Verificar la veracidad de la información reportada por las Direcciones Municipales de Salud o las Instituciones Prestadoras de Servicios de Salud (IPS) de su red de servicios.

Artículo 3. Responsabilidades de las Direcciones Municipales de Salud. Las Direcciones Municipales de Salud, serán responsables de:

- 1. Recolectar y consolidar el registro de pacientes con cáncer, remitidas por su red de prestadores de servicios de salud (IPS), según su competencia.
- 2. Reportar a las Direcciones Departamentales de Salud, el registro de pacientes con cáncer, conforme a lo señalado en el Anexo Técnico que hace parte integral de la presente resolución.
- 3. Responder por la oportunidad, cobertura y calidad de la información reportada.
- 4. Realizar la asistencia técnica, capacitación, monitoreo y retroalimentación sobre la implementación del registro de pacientes con cáncer, a las Instituciones Prestadoras de Servicios de Salud (IPS), que tienen a su cargo la atención de personas que no se encuentran afiliadas al Sistema General de Seguridad Social en Salud.
- 5. Verificar la veracidad de la información reportada por las Instituciones Prestadoras de Servicios de Salud (IPS) de su red de servicios.

Artículo 4. Responsabilidades de las Empresas Administradoras de Planes de Beneficios (EAPB). Las Empresas Administradoras de Planes de Beneficios (EAPB), incluidas las del régimen de excepción, serán responsables de:

The work

1. Recolectar y consolidar el registro de pacientes con cáncer, remitidas por su red de prestadores de servicios de salud (IPS).

2. Reportar a la Cuenta de Alto Costo el registro de pacientes con cáncer, conforme a lo señalado en el Anexo Técnico que hace parte integral de esta resolución.

3. Responder por la oportunidad, cobertura y calidad de la información reportada.

- 4. Realizar la asistencia técnica, capacitación, monitoreo y retroalimentación a las Instituciones Prestadoras de Servicios de Salud (IPS) de su red de servicios.
- 5. Verificar la veracidad de la información reportada por las Instituciones Prestadoras de Servicios de Salud (IPS) de su red de servicios.

Artículo 5. Responsabilidades de las Instituciones Prestadoras de Servicios de Salud, públicas, privadas y mixtas. Las Instituciones Prestadoras de Servicios de Salud, públicas, privadas y mixtas, serán responsables de:

- Recolectar y reportar a las Empresas Administradoras de Planes de Beneficios, a las Direcciones Departamentales, Distritales y Municipales de Salud, según corresponda, el registro de pacientes con cáncer, de acuerdo con el Anexo Técnico que hace parte integral de esta resolución.
- 2. Capacitar a su personal en el registro y soporte clínico relacionado con la atención de cáncer

Artículo 6. Responsabilidades de la Cuenta de Alto Costo. La Cuenta de Alto Costo será responsable de:

- 1. Incluir la información sobre los diagnósticos de los menores de 18 años con cáncer, dentro de sus procedimientos regulares.
- 2. Recolectar y consolidar la información relacionada con el aseguramiento de los pacientes con cáncer en el país.
- 3. Enviar la información al Ministerio de Salud y Protección Social, según los estándares técnicos definidos en la presente resolución.

Artículo 7. Fechas para el reporte de la Información. Las Empresas Administradoras de Planes de Beneficios y las Direcciones Departamentales y Distritales de Salud deberán reportar a la Cuenta de Alto Costo, a través del aplicativo web (http://www.cuentadealtocosto.org) dispuesto para el efecto, la información definida en la presente resolución, a más tardar el 31 de marzo de cada año, con corte a 01 de enero del año anterior.

Artículo 8. Certificación de veracidad de la información. El representante legal de la respectiva Empresa Administradora de Planes de Beneficios, perteneciente a los regímenes contributivo, subsidiado, especial y de excepción, y el representante legal de la Dirección Territorial de Salud respectiva, certificará la veracidad de la información que reporta mediante una comunicación a la Cuenta de Alto Costo con el número de radicación generado por el aplicativo de recepción de la base de datos, posterior a su radicación por el aplicativo web de la Cuenta de Alto Costo.

Artículo 9. Validaciones y auditoría de la información. La información reportada por las Empresas Administradoras de Planes de Beneficios y las Direcciones Departamentales y Distritales de Salud en virtud de lo estipulado en la



presente resolución, será objeto de revisión por parte del Ministerio de Salud y Protección Social, con el fin de verificar la existencia de los registros clínicos que soporten y que sean consistentes con los datos originales del reporte enviado.

Artículo 10. Vigilancia y Control. En desarrollo de sus propias competencias, a las autoridades que ejerzan funciones de vigilancia y control, les corresponde cumplir y hacer cumplir las disposiciones establecidas en la presente resolución y en caso de incumplimiento adoptar las medidas necesarias conforme a la normatividad vigente, iniciar las respectivas investigaciones de conformidad con el procedimiento establecido en el artículo 47 de la Ley 1437 de 2011 e imponer las sanciones previstas en la ley.

La Superintendencia Nacional de Salud, de ser necesario, iniciará las investigaciones e impondrá las sanciones a que haya lugar, de conformidad con la normatividad legal vigente.

Artículo 11. Vigencia y derogatorias. La presente resolución rige a partir de su publicación, su artículo 8 subroga el artículo 13 de la Resolución 4496 de 2012 y deroga las disposiciones que le sean contrarias.

PUBLÍQUESE Y CÚMPLASE,

Dada en Bogotá, D.C., a los, - 3 FEB. 2014

ALEJANDRO GAVIRIA URIBE

Ministro de Salud y Protección Socia





ANEXO TÉCNICO

Cada una de las Empresas Administradoras de Planes de Beneficios (EAPB) incluidas las de régimen de excepción y las Direcciones Departamentales y Distritales de Salud enviarán a la Cuenta de Alto Costo en la fecha de reporte prevista, un archivo en texto plano, delimitado por tabulaciones, donde cada fila o registro representa un paciente, que a la fecha del respectivo corte y a la fecha de reporte se encontraba afiliado en la respectiva entidad reportante y cumplía alguna de las siguientes condiciones:

- i) personas con diagnóstico histopatológico de algún tipo de cáncer in situ o invasor.
- ii) personas con diagnóstico clínico de cáncer, soportado y justificado en pruebas clínicas, bioquímicas, imagenológicas o de laboratorio apropiadas en quienes, debido a alguna condición clínica, negativa a su realización o contraindicación, no fue posible realizar confirmación histopatológica hasta la fecha de corte pero están siendo manejados como pacientes con cáncer.

Cada registro del archivo debe contener exactamente la totalidad de los campos diligenciados, separados por tabulaciones, los cuales deben corresponder a las variables que se definen en la estructura del presente anexo técnico. Todos los campos son obligatorios.

En el evento en que un paciente tenga más de un diagnóstico de cáncer, dicha información se reporta diligenciando las variables correspondientes pero se reporta 2 veces (dos filas), teniendo en cuenta que cada diagnostico tiene variables diferentes. Es decir el registro se diferenciará por paciente y diagnóstico.

1. CARACTERÍSTICAS DE LOS ARCHIVOS PLANOS

Cada registro del archivo debe contener exactamente la totalidad de los campos diligenciados, los cuales deben corresponder a las variables que se definen en la estructura de variables del presente Anexo Técnico. Todos los campos son obligatorios y deben cumplir con las siguientes especificaciones técnicas:

- a) En el Anexo Técnico de los archivos, el tipo de campo, corresponde a los siguientes: A-Alfanumérico; N-Numérico; D-decimal; F-Fecha.
- b) Todos los datos deben ser grabados como texto en archivos planos de formato ANSI, con extensión .txt
- c) El formato del nombre del archivo es AAAAMMDD_CODEPS_CANCER donde AAAAMMDD corresponde a la fecha de reporte definida en el artículo 7 de la presente resolución y CODEPS al código de seis caracteres o el código del departamento o distrito según DIVIPOLA en caso de las entidades departamentales y distritales de salud.
- d) Como separadores de campos se deben usar tabulaciones.
- e) Ningún dato en el campo debe venir encerrado entre comillas ("") ni ningún otro carácter especial.
- f) Los campos numéricos deben venir sin ningún formato de valor ni separación de miles. Para los campos que se permita valores decimales, se debe usar el punto (.) como separador de decimales.



- g) Los campos de tipo fecha deben venir en formato AAAA-MM-DD incluido el carácter guión, a excepción de las fechas que hacen parte del nombre de los archivos.
- h) Las longitudes de campos definidas en este anexo técnico se deben entender como el tamaño máximo del campo, es decir que los datos pueden tener una longitud menor al tamaño máximo.
- i) Los valores registrados en los archivos planos no deben tener ninguna justificación, por lo tanto no se les debe completar con ceros ni espacios.
- j) Tener en cuenta que cuando los códigos traen CEROS, estos no pueden ser reemplazados por la vocal 'O' la cual es un carácter diferente a cero.
- k) Los archivos planos no deben traer ningún carácter especial de fin de archivo ni de final de registro. Se utiliza el ENTER como fin de registro.

Para apoyar la consolidación de la base de datos de reporte por parte de Empresas Administradoras de Planes de Beneficios (EAPB), incluidas las de régimen de excepción de salud y las Direcciones Departamentales y Distritales de Salud, la Cuenta de Alto Costo publicará un instructivo pormenorizado que aclare las preguntas que surjan durante el proceso.

2. ESTRUCTURA DE LA BASE DE DATOS A REPORTAR.

No.	Nombre del campo	Tipo		Valores permitidos						
	IDENTIFICACIÓN GENERAL DE EPS Y DEL USUARIO REPORTADO									
1	Primer nombre del usuario	Α	20	Escriba el primer nombre del usuario.						
2	Segundo nombre del usuario	А	30	Escriba el segundo nombre del usuario. En caso de un tercer nombre, escríbalo separado por un espacio. Registre "NONE", en mayúscula sostenida, cuando el usuario no tiene segundo nombre (NONE="Ningún Otro Nombre Escrito").						
3	Primer apellido del usuario	Α	20	Escriba el primer apellido del usuario.						
4	Segundo apellido del usuario	A	30	Escriba el segundo apellido del usuario. Registre "NONE", en mayúscula sostenida, cuando el usuario no tiene segundo apellido (NOAP=Ningún Otro Apellido")						
5	Tìpo de Identificación del usuario	Α	2	RC=Registro Civil, TI=Tarjeta Identidad, CC=Cédula de Ciudadanía, CE=Cédula Extranjería, PA=Pasaporte, MS=Menor sin Identificación (solo para el Régimen Subsidiado), AS=Adulto sin Identificación (solo para el Régimen Subsidiado). CD=Carnet Diplomático						
6	Número de Identificación del usuario	Α	20	Número de identificación del afiliado según el tipo de identificación;						
7	Fecha de nacimiento	F	10	Fecha de nacimiento del usuario en el formato AAAA-MM-DD.						
8	Sexo	Α	1	M= masculino, F= femenino						
9	Ocupación	Α	4	Código según la Clasificación Internacional Uniforme de Ocupaciones. Si no existe información =9999 y si No Aplica =9998						
10	Régimen de afiliación AL SGSSS	Α	1	C=Régimen Contributivo, S=Régimen Subsidiado , P=Regímenes de excepción, E=Régimen especial N=No asegurado						
11	Código de la EPS o de la entidad territorial	Α	6	Cuando el usuario tenga EPS u otra EOC escriba el código de la empresa aseguradora que registra al usuario (EPS/EOC/EPSI/ESS/CCF/EAS). Cuando el usuario sea notificado por entidad territorial escriba el código de departamento y municipio según DANE.						
12	Código pertenencia étnica	N	1	Registre el grupo étnico del usuario:1=Indígena, 2=ROM (gitano), 3=Raizal del archipiélago de San Andrés y Providencia, 4=Palenquero de San Basilio, 5=Negro(a), mulato(a), afro colombiano(a) o afro descendiente, 6=Ninguna de las anteriores						



	cer" 			
13	Grupo poblacional	A	2	1=Indigentes; 2=Población infantil a cargo del ICBF; 3=Madres comunitari 4=Artistas, autores, compositores; 5=Otro grupo poblacional; 6=Recién Nacid 7=Discapacitados; 8=Desmovilizados; 9=Desplazados; 10=Población RC 11=Población raizal; 12=Población en centros psiquiátricos; 13=Migrato 14=Población en centros carcelarios; 15=Población rural no migrato 16=Afrocolombiano; 31=Adulto mayor; 32=Cabeza de familia; 33=Migrato 14=Población en centros carcelarios; 15=Población rural no migrato 16=Afrocolombiano; 31=Adulto mayor; 32=Cabeza de familia; 33=Migrato 14=Migrato 16=Afrocolombiano; 30=Discapacido rurbano; 36=Trabajador urbano; 36=Trabajador urbano; 36=Trabajador urbano; 35=Trabajador urbano; 35=Trabajador urbano; 35=Discapacitado sembasis of solutional productivo in terma de los oficiales de los sentidos (olfato, tacto y gusto); 54=Discapacitado - la voz y el hat 55=Discapacitado - la digestión, el metabolismo, las hormon 57=Discapacitado - la digestión, el metabolismo, las hormon 57=Discapacitado - el sistema genital y reproductivo; 58=Discapacitado - movimiento del cuerpo, manos, brazos, piernas; 59=Discapacitado - la pe 60=Discapacitado - otra; ND=No definido
14	Municipio de residencia	А	5	Registre el Código del municipio en donde reside el afiliado según la divis político administrativa DIVIPOLA – DANE. Este código debe ser reportado e dígitos, donde los dos primeros dígitos corresponden al departamento donde localiza el municipio.
15	Número telefónico del paciente (incluyendo a familiares y cuidadores)	А	21	Registre sólo dos números de teléfono(s) fijos y/o móviles completos p contactar al paciente y separe por comas
16	Fecha de afiliación a la EPS que registra	F	10	Fecha en la que el usuario se afilió a la EPS en el formato AAAA-MM-DD.
i Nie		DEI A/	>IAN	ADA A DIAGNÓSTICO, ESTADIFICACIÓN Y OBJETIVO DEL TRATAMIENTO
		, LLL		INICIAL.
17	Nombre de la neoplasia (cáncer o tumor) maligna reportada	А	4	Registre el código de la enfermedad maligna diagnosticada del usuario seg código CIE -10.
18	Edad del usuario al momento del diagnóstico del cáncer informado actualmente	N	3	Edad del usuario en años cumplidos cuando fue realizado el diagnóstico cáncer informado en el periodo actual. (de 0 a 120 años)
19	Fecha de la nota de remisión del médico o institución general hacia la institución que hizo el diagnóstico	F	10	Revisar en la historia clínica la remisión más antigua disponible previa diagnóstico y que pudiese estar asociada a la enfermedad maligna actual (contenga impresión diagnóstica de cáncer realizada por un médico que remiti la institución que diagnosticó finalmente al usuario). Escriba la fecha de cremisión. Si conoce sólo el año y el mes, registre el día 15. Si conoce solamente el año registre el año e incluya 06 como mes y 30 como día. Regis 1800-01-01= desconocida. Registre 1845-01-01=No Aplica
20	Fecha de ingreso a la institución que realizó el diagnóstico luego de la remisión	F	10	Registre la fecha en formato AAAA-MM-DD (si no hay remisión registre la fecha en primera consulta relacionada al cáncer en la institución que realizó diagnóstico). Si conoce sólo el año y el mes, registre el día 15. Si conosolamente el año registre el año e incluya 06 como mes y 30 como día. Regist 1800-01-01= desconocida. Registre 1845-01-01=No Aplica
21	Tipo de estudio con el que se realizó el diagnóstico de cáncer	N	2	Tipo de prueba: Registre 1= mielograma o aspirado de médula ósea, 2=biop de médula ósea, 3= biopsia de ganglios, 4= biopsia de masa, inmunohistoquímica, 6= citometría de flujo, 7=clínica exclusivamente (incluestudios imagenológicos y bioquímicos en aquellos casos clínicame justificados en donde fue imposible tomar muestra de estudio histopatológia e otros, 99=desconocido
22	Motivo por el cual el usuario no tuvo diagnóstico por histopatología a la fecha de corte	N	2	1=clínica, usuario con coagulopatía, 2=clínica, debido a localización del tum 3=clínica, debido al estado funcional del usuario (deterioro), 4=negativa usuario o su acudiente para realizar el estudio histopatológico, o documentación de soporte, 5=administrativa, 98=No Aplica (tiene confirmac por histopatología), 99=desconocido (no hay información acerca de por qué diagnóstico fue sólo clínico)
23	Fecha de recolección de muestra para estudio histopatológico	F	10	Registre la fecha en el formato AAAA-MM-DD. Si conoce sólo el año y el m registre el día 01. Si conoce solamente el año registre el año e incluya 01 col mes y 01 como día. Registre 1800-01-01= desconocida. Registre 1845-
24	Fecha de informe histopatológico válido	F	10	Registre la fecha en el formato AAAA-MM-DD. (Registre la fecha de la prime prueba que confirmó diagnóstico de cáncer y dio inicio a un manejo, así ha requerido pruebas adicionales posteriormente para el diagnóstico definitivo). conoce sólo el año y el mes, registre el día 01. Si conoce solamente el a registre el año e incluya 01 como mes y 01 como día. Registre 1800-01-0



Código válido de habilitación de la IPS 25 donde se realiza la Α 12 Registre el código de habilitación de IPS confirmación diagnóstica Registre la fecha en el formato AAAA-MM-DD. Si conoce sólo el año y el mes, Fecha de primera registre el día 01. Si conoce solamente el año registre el año e incluya 01 como consulta con médico 26 F 10 mes y 01 como día. Registre 1800-01-01= desconocida. Registre 1845-01tratante de la 01=No Aplica enfermedad maligna Registre el número que corresponde al subtipo histológico de la biopsia diagnóstica del cáncer (como primera opción), si no hay información en ese reporte use la quirúrgica: 1=adenocarcinoma, con o sin otra especificación, 2=carcinoma escamocelular (epidermoide), con o sin otra especificación, 3=carcinoma de células basales (basocelular). 4=carcinoma, con o sin otra especificación diferentes a las anteriores, 5=oligodendroglioma, con o sin otra especificación. 6=astrocitoma, con o sin otra especificación, 7=ependimoma, con o sin otra especificación, 8=neuroblastoma, con o sin otra especificación, Histología del tumor 9=meduloblastoma, con o sin otra especificación, 27 en muestra de biopsia N 2 10=hepatoblastoma, con o sin otra especificación, o quirúrgica 11=rabdomiosarcoma, con o sin otra especificación, 12=leiomiosarcoma, con o sin otra especificación, 13=osteosarcoma, con o sin otra especificación, 14=fibrosarcoma, con o sin otra especificación. 15=angiosarcoma, con o sin otra especificación, 16=condrosarcoma, con o sin otra especificación, 17=otros sarcomas, con o sin otra especificación. 18=pancreatoblastoma, con o sin otra especificación, 19=blastoma pleuropulmonar, con o sin otra especificación, 20=otros tipos histológicos no mencionados, 99= no hay información en la historia clínica Apunte el número que corresponde al grado de diferenciación de la biopsia diagnóstica del cáncer (como primera opción), si no hay información en ese Grado de informe use la quirúrgica. diferenciación del 1=bien diferenciado. tumor sólido maligno 28 2 2= moderadamente diferenciado, según la biopsia o 3=mal diferenciado. informe de primera cirugía 4=anaplásico o indiferenciado. 98=No Aplica (no es sólido), 99= no hay información en la historia clínica En caso de más de una estadificación (clínica, patológica, etc.), apunte aquella que fue usada para iniciar el tratamiento. Escoja el número que representa la Si es tumor sólido, estadificación clínica: cuál fue la primera 0=estadio clínico (ec) 0 (tumor in situ), 1=ec I o 1, 2=ec IA o 1A, 3=ec IA1, 4=ec estadificación basada IA2, 5=ec IB o 1b, 6=ec IB1, 7=ec IB2, 8=ec IC o 1c, 9=ec IS o 1s, 10=ec II o 2, 29 en TNM, FIGO, u Ν 2 11=ec IIA o 2a, 12=ec IIA1, 13=ec IIA2, 14=ec IIB, 15=ec: IIC o 2c, 16=ec III o otras compatibles con 3, 17=ec IIIA o 3a, 18= ec: IIIB o 3b, 19= ec: IIIC o 3c, 20=ec IV o 4, 21= ec IVA esta numeración o 4a, 22=ec IVB o 4b, 23=ec IVC o 4c, 24= ec4S (para neuroblastoma), 25= ec según tumor. V o 5, 98=No Aplica (no es sólido), 99= no hay información en la historia clínica de estadificación prequirúrgica. Para cánceres ginecológicos se permite usar la clasificación FIGO. Registre la fecha en el formato AAAA-MM-DD. Si conoce sólo el año y el mes, Fecha en que se registre el día 01. Si conoce solamente el año registre el año e incluya 01 como F 10 30 realizó esta mes y 01 como día. Registre 1800-01-01= desconocida. Registre 1845-01estadificación 01=No Aplica Para cáncer de Registre 1=sí se le realizó mama, ¿se le realizó 2= no se le realizó (explícito en la historia que se ordena), a este usuario la prueba HER2 (llamado también 31 receptor 2 del factor Ν 2 98=No Aplica (no es cáncer de mama), 99=no hay información en la historia de crecimiento clínica acerca del HER2 previo al inicio del tratamiento epidérmico humano (también llamado erb-B2) antes del inicio del

tratamiento?



32	Para cáncer de mama, fecha de realización de la primera o única prueba HER2	F	10	Registre la fecha en el formato AAAA-MM-DD. Si conoce sólo el año y el mes, registre el día 01. Si conoce solamente el año registre el año e incluya 01 como mes y 01 como día. Registre 1800-01-01= desconocida. Registre 1845-01-01=No Aplica
33	Para cáncer de mama, resultado de la primera o única prueba HER2	N	2	Registre 1=positiva (o 3+ según la técnica), 2= negativa (o 0, 1+, 2+, según la técnica) 98=No Aplica (no es cáncer de mama), 99=se solicitó pero no hay información en la historia clínica
34	Para cáncer colorrectal, estadificación de Dukes	N	2	Registre 1=A, 2=B, 3=C, 4=D, 98=No Aplica (no es cáncer colorrectal), 99=es cáncer colorrectal pero no hay información en la historia clínica acerca de esta estadificación.
35	Fecha en que se realizó la estadificación de Dukes	F	10	Registre la fecha en el formato AAAA-MM-DD. Si conoce sólo el año y el mes, registre el día 01. Si conoce solamente el año registre el año e incluya 01 como mes y 01 como día. Registre 1800-01-01= desconocida. Registre 1845-01-01=No Aplica
36	Estadificación clínica en linfoma no Hodgkin (Murphy) y linfoma Hodgkin (Ann Arbor)	N	2	Registre 1= estado (etapa) 2=estado (etapa) II 3=estado (etapa) III 4=estado (etapa) IV 98=No Aplica (no son linfomas) 99=No hay información de estadificación para linfomas Hodgkin o no Hodgkin.
37	Para cáncer de próstata, valor de clasificación de la escala Gleason en el momento del diagnóstico	N	2	Registre número de la clasificación histológica de Gleason entre 2 y 10, 98= no es cáncer de próstata, 99=es cáncer de próstata pero no hay información en la historia clínica acerca de esta estadificación.
38	Clasificación de riesgo leucemias o linfomas, y sólidos pediátricos	Z	2	Registre 1=estándar, bajo, o favorable, 2=bajo intermedio, 3=intermedio, 4=alto intermedio, 5=alto o desfavorable, 6=favorable temprano, 7=desfavorable temprano, 8=favorable avanzado, 9= desfavorable avanzado,10=R1, 11=R2, 12=R3, 13= R4, 97=otro no definido, 98=No Aplica, 99=desconocido
39	Fecha de clasificación de riesgo	F	10	Registre la fecha en el formato AAAA-MM-DD. Si conoce sólo el año y el mes, registre el día 01. Si conoce solamente el año registre el año e incluya 01 como mes y 01 como día. Registre 1800-01-01= desconocida. Registre 1845-01-01=No Aplica
40	Objetivo (o intención) del tratamiento médico inicial (al diagnóstico)	N	2	Registre 1=curación, 2=paliación (intención paliativa) exclusivamente, 99=no hay información disponible
41	Objetivo de la intervención médica durante el periodo de reporte.	N	2	Registre:1=observación previa a tratamiento únicamente (manejo expectante todo el periodo);2=ofrecer tratamiento curativo o paliativo dirigido al cáncer (quimioterapia, hormonoterapia, radioterapia, cirugía, terapia biológica) inicial o por recaída únicamente;3= observación o seguimiento oncológico luego de tratamiento inicial únicamente (incluye tratamientos médicos para enfermedad general (no oncológica) y métodos diagnósticos de seguimiento); 4=1 y 2 únicamente; 5=2 y 3 únicamente; 6=1, 2 y 3; 99= Desconocido
	ANTECEDE	NTES	QUE	PRECEDEN AL DIAGNÓSTICO DEL CANCER REPORTADO
42	Tiene antecedente de otro cáncer primario (es decir, tiene o tuvo otro tumor maligno diferente al que está notificando)	N	2	Registre 1=Sí, 2=No, 99=Desconocido
43	Fecha de diagnóstico del otro cáncer primario	F	10	Fecha en que se diagnosticó el otro cáncer primario que afecta al usuario en el formato AAAA-MM-DD. Si conoce sólo el año y el mes, registre el día 01. Si conoce solamente el año registre el año e incluya 01 como mes y 01 como día. Registre 1800-01-01= fecha desconocida. registre 1845-01-01= No Aplica
44	Tipo (nombre) de ese cáncer antecedente	Α	4	Registre la enfermedad maligna antecedente o concurrente. Tenga en cuenta que antes de definir, por ejemplo, un linfoma, el usuario pudo tener un diagnóstico de cáncer a estudio o tumor de células pequeñas, redondas y azules, debe notificarse el linfoma. Registre el código de la enfermedad maligna ANTECEDENTE diagnosticada al usuario según código CIE -10. Registre 99= No Aplica (no hay antecedente).





	INFORMACIÓN	ESPE	CIFIC	CA DE TERAPIA SISTÉMICA E INTRATECAL EN GORTE ACTUAL
45	¿Recibió el usuario quimioterapia u otra terapia sistémica (por ejemplo, hormonoterapia) dentro del período de corte actual? (Aclaración: en esta sección solo incluya ciclos iniciados en este corte. Por favor, no incluya el último ciclo informado como "actual" en el corte anterior, así se haya terminado en el periodo actual de reporte).	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=no recibió, 98= No Aplica, 99=desconocido
46	¿Cuántas fases de quimioterapia recibió el usuario en este corte? (aplica para hematolinfáticos)	N	2	Escriba el número de fases de quimioterapia propuestas para este corte, 98= N Aplica
46.1	El usuario recibió en este corte la fase de quimioterapia denominada Prefase o Citorreducción inicial (aplica para hematolinfáticos, puede haber recibido más de una fase)	A	2	Registre 1= sí recibió, 2=no recibió, 97= No Aplica (no es hematolinfático); 99 desconocido (es cáncer hematolinfático, recibió quimioterapia, pero no ha información del nombre de la fase)
46.2	El usuario recibió en este corte la fase de quimioterapia denominada Inducción (aplica para hematolinfáticos, puede haber recibido más de una fase)	Α	2	Registre 1= si recibió, 2=no recibió, 97= No Aplica (no es hematolinfático); 99 desconocido (es cáncer hematolinfático, recibió quimioterapia, pero no ha información del nombre de la fase)
46.3	El usuario recibió en este corte la fase de quimioterapia denominada Intensificación (aplica para hematolinfáticos, puede haber recibido más de una fase)	А	2	Registre 1= sí recibió, 2=no recibió, 97= No Aplica (no es hematolinfático); 99 desconocido (es cáncer hematolinfático, recibió quimioterapia, pero no ha información del nombre de la fase)
46.4	El usuario recibió en este corte la fase de quimioterapia denominada Consolidación (aplica para hematolinfáticos, puede haber recibido más de una fase)	A	2	Registre 1= sí recibió, 2=no recibió, 97= No Aplica (no es hematolinfático); 99 desconocido (es cáncer hematolinfático, recibió quimioterapia, pero no ha información del nombre de la fase)
46.5	El usuario recibió en este corte la fase de quimioterapia denominada Reinducción (aplica para hematolinfáticos, puede haber recibido más de una fase)	Α	2	Registre 1= sí recibió, 2=no recibió, 97= No Aplica (no es hematolinfático); 99 desconocido (es cáncer hematolinfático, recibió quimioterapia, pero no ha información del nombre de la fase)
46.6	El usuario recibió en este corte la fase de quimioterapia denominada Mantenimiento (aplica para hematolinfáticos, puede haber recibido más de una fase)	4	2	Registre 1= sí recibió, 2=no recibió, 97= No Aplica (no es hematolinfático); 99 desconocido (es cáncer hematolinfático, recibió quimioterapia, pero no ha información del nombre de la fase)



	El usuario recibió en			
46.7	este corte la fase de quimioterapia denominada Mantenimiento largo o final (aplica para hematolinfáticos, puede haber recibido más de una fase)	А	2	Registre 1= sí recibió, 2=no recibió, 97= No Aplica (no es hematolinfático); 99= desconocido (es cáncer hematolinfático, recibió quimioterapia, pero no hay información del nombre de la fase)
46.8	El usuario recibió en este corte Otra fase de quimioterapia denominada diferente a las anteriores (aplica para hematolinfáticos, puede haber recibido más de una fase)	Α	2	Registre 1= sí recibió, 2=no recibió, 97= No Aplica (no es hematolinfático); 99= desconocido (es cáncer hematolinfático, recibió quimioterapia, pero no hay información del nombre de la fase)
47	Número de ciclos iniciados y administrados en el periodo de reporte, incluyendo el que aún recibe en la fecha de corte.	N	2	Escriba el número de ciclos iniciados en el periodo de reporte actual, 98= No Aplica, 99=desconocido
48	ubicación temporal del primer ciclo en relación al manejo oncológico	N	2	Registre: 1=neoadyuvancia (manejo inicial prequirúrgico); 2= tratamiento inicial curativo sin cirugía sugerida (por ejemplo, sería un opción frecuente en caso de leucemias o linfomas, u otros cánceres a quienes no se les hizo cirugía); 3=adyuvancia(manejo inicial postquirúrgico); 4=manejo paliativo inicial; 5=manejo curativo de primera recaída; 6=manejo paliativo de primera recaída; 7=manejo curativo de segunda recaída;8=manejo paliativo de segunda recaída; 9=manejo curativo de tercera recaída o posterior;10=manejo paliativo de tercera recaída o posterior;99=no hay información en la historia clínica. 98= No Aplica
49	Fecha de inicio del primer ciclo de quimioterapia de este corte	F	10	Fecha en que se inició este ciclo de quimioterapia en el formato AAAA-MM-DD. Si conoce sólo el año y el mes, registre el día 01. Si conoce solamente el año registre el año e incluya 01 como mes y 01 como día. Registre 1800-01-01= desconocida. Registre 1845-01-01=No Aplica
50	Número de IPS que suministran el primer ciclo de este corte	N	1	Registre el número de Instituciones Prestadoras de Servicios de Salud que suministran el primer ciclo de quimioterapia
51	código de la IPS1 que suministra el primer cíclo de este corte	Α	12	código de Habilitación de IPS; 98=No Aplica
52	código de la IPS2 que suministra el primer ciclo de este corte	А	12	código de Habilitación de IPS; 98=No Aplica
53	Cuantos medicamentos antineoplásicos, el (los) especialista(s) tratante(s) del cáncer propusieron como manejo en el primer ciclo de este corte	N	2	Escriba el número de medicamentos antineoplásicos propuestos en el primer ciclo de este corte, 98= No Aplica
53.1	En este primer ciclo el usuario recibió Bleomicina (puede haber recibido más de un medicamento)	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plan terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico, 98= No Aplica
53.2	En este primer ciclo el usuario recibió Busulfano (puede haber recibido más de un medicamento)	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plan terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico, 98= No Aplica
53.3	En este primer ciclo el usuario recibió Capecitabina (puede haber recibido más de un medicamento)	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plan terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico, 98= No Aplica
53.4	En este primer ciclo el usuario recibió Carboplatino (puede haber recibido más de un medicamento)	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plan terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico, 98= No Aplica





53.5	En este primer ciclo el usuario recibió Ciclofosfamida (puede haber recibido más de un medicamento)	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plan terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico, 98= No Aplica
53.6	En este primer ciclo el usuario recibió Ciclosporina (puede haber recibido más de un medicamento)	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plan terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico, 98= No Aplica
53.7	En este primer ciclo el usuario recibió Cisplatino (puede haber recibido más de un medicamento)	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plan terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico, 98= No Aplica
53.8	En este primer ciclo el usuario recibió Citarabina (puede haber recibido más de un medicamento)	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plan terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico, 98= No Aplica
53.9	En este primer ciclo el usuario recibió Clorambucilo (puede haber recibido más de un medicamento)	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plan terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico, 98= No Aplica
53.10	En este primer ciclo el usuario recibió Dacarbazina (puede haber recibido más de un medicamento)	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plan terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico, 98= No Aplica
53.11	En este primer ciclo el usuario recibió Doxorubicina (puede haber recibido más de un medicamento)	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plan terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico, 98= No Aplica
53.12	En este primer ciclo el usuario recibió	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plan terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico, 98= No Aplica
53.13	En este primer ciclo el usuario recibió	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plan terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico, 98= No Aplica
53.14	En este primer ciclo el usuario recibió	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plan terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico, 98= No Aplica
53.15	En este primer ciclo el usuario recibió	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plan terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico, 98= No Aplica
53.16	En este primer ciclo el usuario recibió Interferón Alfa Natural (puede haber recibido más de un medicamento)	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plan terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico, 98= No Aplica
53.17	En este primer ciclo el usuario recibió	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plan terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico, 98= No Aplica
53.18	En este primer ciclo el usuario recibió Mercaptopurina (puede haber recibido más de un medicamento)	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plan terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico, 98= No Aplica
53.19	En este primer ciclo el usuario recibió Metotrexato (puede haber recibido más de	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plan terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico, 98= No Aplica



	un medicamento)			
53.20	En este primer ciclo el usuario recibió Paclitaxel (puede haber recibido más de un medicamento)	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del pla terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico 98= No Aplica
53.21	En este primer ciclo el usuario recibió Pegfilgrastim (puede haber recibido más de un medicamento)	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del pla terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico 98= No Aplica
53.22	En este primer ciclo el usuario recibió Procarbazina (puede haber recibido más de un medicamento)	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del pla terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico 98= No Aplica
53.23	En este primer ciclo el usuario recibió	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del pla terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico 98= No Aplica
53.24	En este primer ciclo el usuario recibió	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del pla terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico 98= No Aplica
53.25	En este primer ciclo el usuario recibió Tioguanina (puede haber recibido más de un medicamento)	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del pla terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico 98= No Aplica
53.26	En este primer ciclo el usuario recibió Trastuzumab (puede haber recibido más de un medicamento)	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del pla terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico 98= No Aplica
53.27	En este primer ciclo el usuario recibió	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del pla terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico 98= No Aplica
53.28	En este primer ciclo el usuario recibió Vincristina (puede haber recibido más de un medicamento)	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del pla terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico 98= No Aplica
53.29	En este primer ciclo el usuario recibió Prednisona (puede haber recibido más de un medicamento)	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del pla terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico 98= No Aplica
53.30	En este primer ciclo el usuario recibió Prednisolona (puede haber recibido más de un medicamento)	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del pla terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico 98= No Aplica
53.31	En este primer ciclo el usuario recibió Metilprednisolona (puede haber recibido más de un medicamento)	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plar terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico 98= No Aplica
53.32	En este primer ciclo el usuario recibió Dexametasona (puede haber recibido más de un medicamento)	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plan terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico 98= No Aplica
54	Medicamento no POS 1 administrado al usuario- primer ciclo	А	2	Registre el código CUM del medicamento NO POS usado en este caso, 97=N- Aplica (no recibió medicamento no POS), 98= No Aplica (no tuvo este ciclo) 99=desconocido



Continuación de la Resolución "por la cual se establece el reporte para el registro de pacientes con cáncer" Registre el código CUM del medicamento NO POS usado en este caso, 97=No Medicamento no POS Aplica (no recibió medicamento no POS), 98= No Aplica (no tuvo este cicio), 2 Α 55 2 administrado al 99=desconocido usuario- primer ciclo Registre el código CUM del medicamento NO POS usado en este caso, 97=No Medicamento no POS Aplica (no recibió medicamento no POS), 98= No Aplica (no tuvo este ciclo), 56 3 administrado al 2 usuario- primer ciclo 99=desconocido ¿Recibió quimioterapia Registre 1= si recibió, 2-no recibió, 98: No Aplica, 99=desconocido Ν 2 intratecal en el primer ciclo de este corte? Fecha en que terminó la administración primer ciclo de quimioterapia en el fecha de finalización formato AAAA-MM-DD. Si conoce sólo el año y el mes, registre el día 01. Sì del primer ciclo de 58 conoce solamente el año registre el año e incluya 01 como mes y 01 como día. este corte Registre 1800-01-01= desconocida. Registre 1845-01-01=No Aplica 1=finalizado, ciclo completo según medicamentos programados; 2= finalizado, características ciclo incompleto pero finalizado por algún motivo; 3=no finalizado, ciclo 59 actuales del primer Ν 2 incompleto pero aún bajo tratamiento; 98=No Aplica; 99=desconocido ciclo de este corte Motivo de la finalización (prematura) de este Registre: 1=toxicidad de uno o más medicamentos; 2=otros motivos médicos; primer ciclo (Aplica si 3=muerte; 4= cambio de EPS; 5=decisión del usuario; 6=no hay disponibilidad Ν 2 60 registró la opción 2 de de medicamentos; 7=otros motivos administrativos; 8=otras causas no la pregunta anterior) contempladas; 98= No Aplica; 99=desconocido. Selecciona un sólo número (lo que primero ocurrió) Registre: 1=neoadyuvancia (manejo inicial prequirúrgico), 2= tratamiento inicial curativo sin cirugía sugerida (por ejemplo, sería un opción frecuente en caso de leucemias o linfomas, u otros cánceres a quienes no se les hizo cirugía), Ubicación temporal 3=adyuvancia (manejo inicial postquirúrgico), 4=manejo paliativo inicial, del último ciclo de 5=manejo curativo de última recaída, 6=manejo paliativo de última recaída, Ν 2 61 este corte en relación 7=manejo curativo de segunda recaída, 8=manejo paliativo de segunda recaída, al maneio oncológico 9=manejo curativo de tercera recaída o posterior, 10=manejo paliativo de tercera recaída o posterior, 99=no hay información en la historia clínica, 97= No Aplica, (solo recibió un ciclo de quimioterapia en este corte), 98= No Aplica Fecha en que se inició este ciclo de quimioterapia en el formato AAAA-MM-DD. Fecha de inicio del Si conoce sólo el año y el mes, registre el día 01. Si conoce solamente el año último ciclo de F 10 62 registre el año e incluya 01 como mes y 01 como día. Registre 1800-01-01= quimioterapia de este desconocida. Registre 1845-01-01=No Aplica corte Número de IPS que Registre el número de Instituciones Prestadoras de Servicios de Salud que Ν 2 63 suministran el último suministran el último ciclo de quimioterapia ciclo de este corte Código de la IPS1 que código de Habilitación de IPS suministra el último Α 12 ciclo en este reporte Código de la IPS2 que 12 código de Habilitación de IPS 65 suministra el último Α ciclo en este reporte Cuantos medicamentos antineoplásicos, el Escriba el número de medicamentos antineoplásicos propuestos en este último (los) especialista(s) Ν tratante(s) del cáncer ciclo del periodo de reporte actual, 98= No Aplica propusieron como manejo en este último ciclo de este corte En este último ciclo el Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plan usuario recibió 66.1 Bleomicina (puede Ν 2 terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico, haber recibido más de 98= No Aplica un medicamento) En este último ciclo el usuario recibió Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plan terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico, Busulfano (puede Ν 2 66.2 haber recibido más de 98= No Aplica un medicamento) En este último ciclo el Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plan usuario recibió terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del pian terapéutico, 66.3 Ν 2 Capecitabina (puede 98= No Aplica haber recibido más de



	un medicamento)			
66.4	En este último ciclo el usuario recibió Carboplatino (puede haber recibido más de un medicamento)	N	2	Registre 1= si recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plar terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico 98= No Aplica
66.5	En este último ciclo el usuario recibió Ciclofosfamida (puede haber recibido más de un medicamento)	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plar terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico 98= No Aplica
66.6	En este último ciclo el usuario recibió Ciclosporina (puede haber recibido más de un medicamento)	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plar terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico 98= No Aplica
66.7	En este último ciclo el usuario recibió Cisplatino (puede haber recibido más de un medicamento)	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plar terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico 98= No Aplica
66.8	En este último ciclo el usuario recibió Citarabina (puede haber recibido más de un medicamento)	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plar terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico 98= No Aplica
66.9	En este último ciclo el usuario recibió Ciorambucilo (puede haber recibido más de un medicamento)	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plan terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico 98= No Aplica
66.10	En este último ciclo el usuario recibió	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plan terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico 98= No Aplica
66.11	En este último ciclo el usuario recibió	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plan terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico 98= No Aplica
66.12	En este último ciclo el usuario recibió Etopósido (puede haber recibido más de un medicamento)	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plar terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico 98= No Aplica
66.13	En este último ciclo el usuario recibió Fluorouracilo (puede haber recibido más de un medicamento)	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plan terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico 98= No Aplica
66.14	En este último ciclo el usuario recibió Gemcitabina (puede haber recibido más de un medicamento)	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plar terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico 98= No Aplica
66.15	En este último ciclo el usuario recibió	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plar terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico 98= No Aplica
66.16	En este último ciclo el usuario recibió Interferón Alfa Natural (puede haber recibido más de un medicamento)	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plar terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico 98= No Aplica
66.17	En este último ciclo el usuario recibió	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plar terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico 98= No Aplica



66.18	En este último ciclo el usuario recibió Mercaptopurina (puede haber recibido más de un medicamento)	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plan terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico, 98= No Aplica
66.19	En este último ciclo el usuario recibió Metotrexato (puede haber recibido más de un medicamento)	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plan terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico, 98= No Aplica
66.20	En este último ciclo el usuario recibió Paclitaxel (puede haber recibido más de un medicamento)	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plan terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico, 98= No Aplica
66.21	En este último ciclo el usuario recibió Pegfilgrastim (puede haber recibido más de un medicamento)	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plan terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico, 98= No Aplica
66.22	En este último ciclo el usuario recibió Procarbazina (puede haber recibido más de un medicamento)	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plan terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico, 98= No Aplica
66.23	En este último ciclo el usuario recibió Rituximab (puede haber recibido más de un medicamento)	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plan terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico, 98= No Aplica
66.24	En este último ciclo el usuario recibió Tamoxífeno (puede haber recibido más de un medicamento)	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plan terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico, 98= No Aplica
66.25	En este último ciclo el usuario recibió Tioguanina (puede haber recibido más de un medicamento)	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plan terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico, 98= No Aplica
66.26	En este último ciclo el usuario recibió Trastuzumab (puede haber recibido más de un medicamento)	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plan terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico, 98= No Aplica
66.27	En este último ciclo el usuario recibió Vinblastina (puede haber recibido más de un medicamento)	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plan terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico, 98= No Aplica
66.28	En este último ciclo el usuario recibió Vincristina (puede haber recibido más de un medicamento)	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plan terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico, 98= No Aplica
66.29	En este último ciclo el usuario recibió Prednisona (puede haber recibido más de un medicamento)	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plan terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico, 98= No Aplica
66.30	En este último ciclo el usuario recibió Prednisolona (puede haber recibido más de un medicamento)	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plan terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico, 98= No Aplica
66.31	En este último ciclo el usuario recibió Metilprednisolona (puede haber recibido más de un	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plan terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico, 98= No Aplica
66.32	medicamento) En este último ciclo el usuario recibió Dexametasona (puede haber recibido más de	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del plan terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico, 98= No Aplica



cáncer" un medicamento) Registre el código CUM del medicamento NO POS usado en este caso, 97=No Medicamento no POS Aplica (no recibió medicamento no POS), 98= No Aplica (no tuvo este ciclo), 1 administrado al usuario- último ciclo Registre el código CUM del medicamento NO POS usado en este caso, 97=No Medicamento no POS Aplica (no recibió medicamento no POS), 98= No Aplica (no tuvo este ciclo), 68 2 administrado al 2 usuario- último ciclo 99=desconocido Registre el código CUM del medicamento NO POS usado en este caso, 97=No Medicamento no POS Aplica (no recibió medicamento no POS), 98= No Aplica (no tuvo este cíclo), 3 administrado al 2 69 usuario- último ciclo 99=desconocido ¿Recibió quimioterapia Registre 1= si recibió, 2-no recibió, 98: No Aplica, 99=desconocido intratecal en el último cicio de este corte? Fecha en que terminó la administración último ciclo de quimioterapia en el formato AAAA-MM-DD. Si conoce sólo el año y el mes, registre el día 01. Si conoce solamente el año registre el año e incluya 01 como mes y 01 como día. Fecha de finalización 10 71 del ciclo último Registre 1800-01-01= desconocida. Registre 1845-01-01=No Aplica Registre 1=finalizado, ciclo completo según medicamentos programados , 2= Características actuales del último finalizado, ciclo incompleto pero finalizado por algún motivo, 3=no finalizado, 72 ciclo incompleto pero aún bajo tratamiento, 98=No Aplica, 99=desconocido ciclo de este corte Motivo de la finalización (prematura) de este Registre: 1=toxicidad de uno o más medicamentos; 2=otros motivos médicos; último ciclo (Aplica si 3=muerte; 4= cambio de EPS; 5=decisión del usuario; 6=no hay disponibilidad 73 Ν 2 registró la opción 2 de de medicamentos; 7=otros motivos administrativos; 8=otras causas no la pregunta anterior) contempladas; 98= No Aplica; 99=desconocido. Selecciona un sólo número (lo que primero ocurrió) INFORMACION ESPECIFICA DE CIRUGIA EN EL REPORTE ACTUAL ¿Fue sometido el usuario a una o más Registre 1= si fue sometido a al menos una cirugía durante este corte, 2= no cirugías curativas o recibió cirugía durante este corte, 3= no recibió cirugía durante este corte, pero Ν 1 74 paliativas como parte está programada. del manejo del cáncer durante este reporte? Número de cirugías a Registre el número de cirugías a las que el usuario fue sometido a cirugía las que fue sometido durante el periodo de reporte actual, incluya aquellas por complicaciones relacionadas a la cirugía inicial, 98=No Aplica (si respondió 2 en la pregunta el usuario durante el Ν periodo de reporte anterior), 99= desconocido actual Registre la fecha en el formato AAAA-MM-DD. Si conoce sólo el año y el mes, Fecha de realización registre el día 01. Si conoce solamente el año registre el año e incluya 01 como F 10 76 de la primera cirugía mes y 01 como día. Registre 1800-01-01= desconocida. Registre 1845-01en este reporte 01=No Aplica Código de la IPS que 12 Registre el código de habilitación de la IPS, 98=No Aplica 77 realizó la primera Α cirugía de este corte Código de primera 20 Registre el código de procedimiento CUPS, 98=No Aplica cirugía Ubicación temporal de esta cirugía es: 1=parte del manejo inicial para el cáncer, 2=parte del manejo de esta primera cirugía primera recaída, 3=parte del manejo de segunda recaída, 4=parte del manejo de Ν 2 en relación al manejo tercera recaída o adicional, 98= No Aplica, 99= desconocido oncológico Fecha de realización del último Registre la Fecha de realización de la última cirugía en el formato AAAA-MMprocedimiento 80 F 10 DD. Si conoce sólo el año y el mes, registre el día 15. Registre 1800-01-01= quirúrgico o de desconocida. Registre 1845-01-01= No Aplica reintervención en este corte.



canc 	er"		, -	
81	Motivo de haber realizado la última intervención quirúrgica de este corte	N	2	Registre: 1= complementar tratamiento quirúrgico del cáncer no asociado complicaciones de la primera cirugía, 2=complicaciones debida a la primera cirugía o siguientes, 3= complicaciones por otras condiciones médicas relacionadas a la cirugía (por ejemplo, comorbilidad); 4= 1 y 2; 5= 1 y 3; 6=2 y 7=1,2 y 3; 98=No Aplica (no hubo intervenciones o sólo hubo una intervencione en este corte), 99=desconocido
82	Código de la IPS que realiza el último de los procedimientos quirúrgicos en este corte	Α	12	Registre el código de Habilitación de IPS, 98=No Aplica
83	Código de última cirugía	А	20	Registre el código de procedimiento CUPS, 98=No Aplica
84	Ubicación temporal de esta última cirugía en relación al manejo oncológico, en este corte	N	2	esta cirugía es: 1=parte del manejo inicial para el cáncer, 2=parte del manejo primera recaída, 3=parte del manejo de segunda recaída, 4=parte del manejo tercera recaída o adicional, 98= No Aplica, 99= desconocido
85	Estado vital al finalizar la única o última cirugía de este corte	N	1	Registre 1=vivo, 2=fallece
7 100 21 21 100 21 21 100 21 21 100 21 21 100 21 21 100 21 100 21 100 21 100 21 100 21 100 21 100 21 100 21 100 21	INFO	RMAC	ION	ESPECIFICA DE RADIOTERAPIA EN CORTE ACTUAL
86	¿Recibió el usuario algún tipo de radioterapia en el corte actual?	N	2	Registre 1= Si, 2= No, 98= No Aplica, 99=desconocido
87	Número de esquemas de radioterapia suministrados en el corte actual	N	2	Registre el número de esquemas de radioterapla suministrados durante periodo de reporte actual, 98=No Aplica (si respondió 2 en la pregunta anteri 99= desconocido
88	Fecha de inicio de primer o único esquema de radioterapia suministrado en el corte actual	F	10	Registre la fecha en que se inició la radioterapia en el formato AAAA-MM-Si conoce sólo el año y el mes, registre el día 15. Registre 1800-01-0 desconocida. Registre 1845-01-01= No Aplica
89	Ubicación temporal del primer o único esquema de radioterapia en este corte	N	2	Registre para todos los usuarios 1=neoadyuvancia (manejo ini prequirúrgico), 2= tratamiento inicial curativo sin cirugía sugerida (por ejem sería una opción frecuente en caso de leucemias o linfomas, u otros cáncere quienes no se les hizo cirugía), 3=adyuvancia (manejo inicial postquirúrgia 4=manejo paliativo inicial, 5=manejo curativo de primera recaída, 6=mar paliativo de primera recaída, 7=manejo curativo de segunda recaída, 8=mar paliativo de segunda recaída, 9=manejo curativo de tercera recaída o poster 10=manejo paliativo de tercera recaída o posterior, 98=No Aplica, 99=no información en la historia clínica
90	Tipo de radioterapia aplicada en este primer o único esquema	N	2	Registre 1=externa para tratar, 2=interna para tratar (incluye, braquiterapia), profiláctica (por ejemplo a sistema nervioso central); 4=1 y 2; 5=1 y 3; 6=2 y 7=1,2 y 3; 98= No Aplica
91	Número de IPS que suministran este primer o único esquema de radioterapia	N	2	Registre el número de IPS que intervinieron en la administración de la dosis radioterapia, 98= No Aplica, 99=desconocido
92	Código de la IPS1 que suministra la radioterapia	Α	12	Registre el código de Habilitación de IPS. 98= No Aplica
93	Código de la IPS2 que suministra la radioterapia	Α	12	Registre el código de Habilitación de IPS. 98= No Aplica



ı	1	1	l	1
94	Fecha de finalización de primer o único esquema de radioterapia	F	10	Registre la Fecha de finalización de la radioterapia externa en el formato AAAA-MM-DD. Si conoce sólo el año y el mes, registre el día 01. Si conoce solamente el año registre el año e incluya 01 como mes y 01 como día. Registre 1800-01-01= desconocida. Registre 1845-01-01=No Aplica
95	Características actuales de este primer o único esquema de radioterapia	N	2	Registre 1=finalizado, dosis completa de radioterapia administrada, 2= finalizado, dosis incompleta pero finalizada por algún motivo, 3=no finalizado, esquema incompleto pero aún bajo tratamiento, 98= No Aplica, 99=desconocido
96	Motivo de la finalización de este primer o único esquema de radioterapia (Aplica si registró la opción 2 de la pregunta anterior) Selecciona un sólo número (lo que primero ocurrió).	N	2	Registre 1= toxicidad, 2= otros motivos médicos, 3= muerte, 4= cambio de EPS, 5= decisión del usuario, 6= otros motivos administrativos, 7= otras causas no contempladas, 98= No Aplica, 99=Desconocido.
97	Fecha de inicio del último esquema de radioterapia suministrado en el corte actual	F	10	Registre la fecha en que se inició este esquema en el formato AAAA-MM-DD. Si conoce sólo el año y el mes, registre el día 01. Si conoce solamente el año registre el año e incluya 01 como mes y 01 como día. Registre 1800-01-01= desconocida. Registre 1845-01-01=No Aplica
98	Ubicación temporal del último esquema de radioterapia suministrado en el corte actual	N	2	Registre: 1=neoadyuvancia (manejo inicial prequirúrgico), 2= tratamiento inicial curativo sin cirugía sugerida (por ejemplo, sería una opción frecuente en caso de leucemias o linfomas, u otros cánceres a quienes no se les hizo cirugía), 3=adyuvancia (manejo inicial postquirúrgico), 4=manejo paliativo inicial, 5=manejo curativo de primera recaída, 6=manejo paliativo de primera recaída, 7=manejo curativo de segunda recaída, 8=manejo paliativo de segunda recaída, 9=manejo curativo de tercera recaída o posterior, 10=manejo paliativo de tercera recaída o posterior, 99=no hay información en la historia clínica
99	Tipo de radioterapia aplicada en el último esquema de radioterapia suministrado en el corte actual	N	2	Registre:1=externa para tratar, 2=interna para tratar (incluye, braquiterapia), 3= profiláctica (por ejemplo a sistema nervioso central); 4=1 y 2 exclusivamente; 5=1 y 3 exclusivamente; 6=2 y 3 exclusivamente; 7=1,2 y 3; 98= No Aplica
100	Número de IPS que suministran este último esquema de radioterapia suministrado en el corte actual	N	2	Registre el número de IPS que intervinieron en la administración de la dosis de radioterapia, 98=No Aplica, 99=desconocido
101	Código de la IPS1 que suministra la radioterapia	А	2	Registre el código de Habilitación de IPS. 98= No Aplica, 99= desconocido
102	Código de la IPS2 que suministra la radioterapia	Α	2	Registre el código de Habilitación de IPS. 98= No Aplica, 99= desconocido
103	Fecha de finalización del último esquema de radioterapia suministrado en el corte actual	F	10	Registre la Fecha de finalización de la radioterapia en el formato AAAA-MM-DD. Si conoce sólo el año y el mes, registre el día 15. Registre 1800-01-01= desconocida. Registre 1845-01-01= No Aplica
104	Características actuales de este último esquema de radioterapia suministrado en el corte actual	N	2	Registre 1=finalizado, dosis completa de radioterapia administrada, 2=finalizado, dosis incompleta pero finalizada por algún motivo, 3=no finalizado, esquema incompleto pero aún bajo tratamiento, 98= No Aplica, 99=desconocido
105	Motivo de la finalización de este último esquema de radioterapia suministrado en el corte actual (Aplica si registró la opción 2 de la pregunta anterior) Selecciona un sólo número (lo que primero ocurrió).	N	2	Registre: 1= toxicidad, 2= otros motivos médicos, 3= muerte, 4= cambio de EPS, 5= decisión del usuario, 6= otros motivos administrativos, 7= otras causas no contempladas, 98= No Aplica, 99=Desconocido.



DE 2014

HOJA No 20 DE 22

	RMACIÓN ESPECÍFICA) EN EL REPORTE ACT		RASF	PLANTE DE CELULAS MADRE HEMATOPOYÉTICAS (INCLUYE DE MEDULA
106	¿Recibió el usuario trasplante de células progenitoras hematopoyética dentro del periodo de corte actual?	N	2	Registre 1=sí, 2=no, 98=No Aplica, 99=desconocido
107	Tipo de trasplante recibido	N	2	Registre 1=autólogo, 2=alogénico de donante idéntico relacionado, 3=alogénic de donante no idéntico relacionado, 4=alogénico de donante idéntico n relacionado, 5=alogénico de donante no idéntico no relacionado, 6=alogénico de cordón umbilical idéntico familiar, 7=alogénico de cordón umbilical idéntico no familiar, 8=alogénico de cordón no idéntico no familiar, 9=alogénico de do unidades de cordón, 98=No Aplica (respondió 2, 98 o 99 en pregunta anterior 99=desconocido
108	Ubicación temporal de este trasplante en relación al manejo oncológico	N	2	este trasplante de células progenitoras hematopoyéticas fue: 1=parte de manejo inicial curativo , 2=parte del manejo de primera recaída ,3=parte de manejo de segunda recaída o posterior, 98= No Aplica, 99= desconocido
109	Fecha de trasplante	F	10	Fecha de realización del trasplante en el formato AAAA-MM-DD. Si conoce sól el año y el mes, registre el día 01. Si conoce solamente el año registre el año incluya 01 como mes y 01 como día. Registre 1800-01-01= desconocida Registre 1845-01-01=No Aplica
110	Código de la IPS que realizó este trasplante	Α	12	_
INFOI	RMACIÓN ESPECÍFICA	DE TR	ATA	MIENTO COMPLEMENTARIO EN EL REPORTE ACTUAL
111	El usuario, ¿recibió cirugía reconstructiva?	N	2	Registre 1=sí recibió cirugía; 2=no recibió cirugía; 98=No Aplica
112	Fecha de la cirugía	F	10	Fecha en que se realizó la cirugía en el formato AAAA-MM-DD. Si conoce sól el año y el mes, registre el día 01. Si conoce solamente el año registre el año incluya 01 como mes y 01 como día. Registre 1800-01-01= desconocida Registre 1845-01-01=No Aplica
113	Código de la IPS que realizó cirugía reconstructiva	Α	12	Registre código de Habilitación de IPS
114	¿El usuario fue valorado en consulta o procedimiento de cuidado paliativo durante este corte? (pueden haber sido múltiples)	N	2	Registre 1= sí recibió, 2=No recibió, no fue propuesto dentro del pla terapéutico, 3= No recibió, Aunque fue propuesto dentro del plan terapéutico 99=desconocido, no hay información en la historia clínica
114.1	El usuario recibió consulta o procedimiento de cuidado paliativo en este corte, por médico especialista en cuidado paliativo	N	2	Registre 1=sí recibió; 2=no recibió; 99=desconocido, no hay información en l historia clínica
114.2	El usuario recibió consulta o procedimiento de cuidado paliativo en	N	2	Registre 1=sí recibió; 2=no recibió; 99=desconocido, no hay información en historia clínica
114.3	El usuario recibió consulta o procedimiento de cuidado paliativo en este corte, por médico especialista, otra especialidad	N	2	Registre 1=sí recibió; 2=no recibió; 99=desconocido, no hay información en historia clínica



Contir cánce		ución	"po	or la cual se establece el reporte para el registro de pacientes cor
114.4	El usuario recibió consulta o procedimiento de cuidado paliativo en este corte, por médico general	N	2	Registre 1=sí recibió; 2=no recibió; 99=desconocido, no hay información en historia clínica
114.5	El usuario recibió consulta o procedimiento de cuidado paliativo en este corte, por trabajo social	N	2	Registre 1=sí recibió; 2=no recibió; 99=desconocido, no hay información en historia clínica
114.6	El usuario recibió consulta o procedimiento de cuidado paliativo en este corte, por otro profesional de salud (no médico, incluye psicólogo) no especializado	Z	2	Registre 1=sí recibió; 2=no recibió; 99=desconocido, no hay información en historia clínica
115	Fecha de primera consulta o procedimiento de cuidado paliativo en este corte	F	10	Registre la Fecha de primera interconsulta en el formato AAAA-MM-DD. conoce sólo el año y el mes, registre el día 15. Registre 1800-01-0 desconocida. Registre 1845-01-01= No Aplica
116	código de la IPS donde recibió la primera valoración de cuidado Paliativo	Α	12	Registre el código de Habilitación de IPS
117	¿Ha sido valorado el usuario por el servicio de psiquiatría durante este corte?	z	2	Registre 1=sí, 2=no, 98=No aplica, no se ha ordenado valoración p psiquiatria; 99=desconocido, no hay información en la historia clínica
118	fecha de primera consulta con el servicio de psiquiatría (para todos los usuarios) en este corte	F	10	Fecha de primera interconsulta en el formato AAAA-MM-DD. Si conoce sólo año y el mes, registre el día 01. Si conoce solamente el año registre el año incluya 01 como mes y 01 como día. Registre 1800-01-01= desconocio Registre 1845-01-01=No Aplica
119	Código de la IPS donde recibió la primera valoración de psiquiatría en este corte	Α	12	Registre el código de Habilitación de IPS
120	¿Fue valorado el usuario por profesional en nutrición durante este corte?	N	2	Registre 1=sí, 2=no, 98=No aplica, no se ha ordenado valoración por nutrición 99=desconocido, no hay información en la historia clínica
121	Fecha de consulta inicial con nutrición en este corte	F	10	Registre la Fecha en que se inició esta atención en el formato AAAA-MM-DD. conoce sólo el año y el mes, registre el día 01. Si conoce solamente el a registre el año e incluya 01 como mes y 01 como día. Registre 1800-01-0 desconocida. Registre 1845-01-01=No Aplica
122	código de la IPS donde recibió la valoración por nutrición, en este corte	А	12	Registre el código de Habilitación de IPS
123	¿El usuario recibió soporte nutricional?	N	2	Registre 1=Si, enteral, 2=Si, parenter 3=Si, 1y2; 4=No, 99=desconocido, no hay información en la historia clínica
124	¿El usuario ha recibido terapias complementarias para su rehabilitación?	N	2	1=Si, Terapia física; 2=Si, terapia de lenguaje; 3=Si, Terapia ocupacional; 4=N 5=1 y 2; 6=1 y3; 7= 2 y 3; 8=1,2 y 3; 98=No aplica, no se han ordenado terapia 99=desconocido, no hay información en la historia clínica
SITUA	CIÓN ACTUAL DEL US	UARIC	(A I	a fecha de corte)
125	Tipo de tratamiento que está recibiendo el usuario a la fecha de corte	N	2	Registre 1= radioterapia, 2= terapia sistémica (incluye quimioterap anticuerpos monoclonales, terapia biológica, terapia hormonal), 3= cirugía, 4= y 2, 5= 1 y 3, 6= 2 y 3, 7= manejo expectante pretratamiento, 8= en seguimier luego de tratamiento, 9=alta del tratamiento, 98= No Aplica



	RESULTADO FINAL DE MANEJO ONCOLÓGICO EN ESTE CORTE						
126	Resultado final del manejo oncológico en este corte	2	2	Luego de ser tratado en este periodo el usuario está en: 1=curación, 2= progresión, 3= remisión (respuesta) parcial, 4= remisión (respuesta) completa, 5= sin cambios (cáncer estable o sin respuesta al tratamiento), 6= abandono del tratamiento, 97= No Aplicable en este corte, aún bajo tratamiento inicial, 98= No Aplicable en este corte, aún bajo tratamiento de recaída, 99=desconocido.			
127	Estado vital al finalizar este corte	z	2	Registre 1= vivo, 2= muerte relacionada al cáncer, 3= muerte por otras causas, 99=desconocido.			
				Registre 0= no presenta novedad			
	Novedad ADMINISTRATIVA del usuario respecto al reporte anterior	Z	2	1= usuario ingresó a la EPS con diagnóstico de cáncer			
				2= usuario antiguo en la EPS, se le realizó nuevo diagnóstico de cáncer			
128				3= usuario antiguo en la EPS y antiguo dx de cáncer que no había sido incluido en reporte 4= usuario que falleció 5= usuario que se desafilió 6= usuario para eliminar de la base de datos por corrección luego de auditoria interna o de CAC 7= usuario que firmó alta voluntaria del tratamiento			
				8= usuario con cambio de tipo o número de ID (mismo usuario con nuevo ID)			
				9= usuario abandonó el tratamiento y es imposible de ubicar			
				10= usuario no incluido en reporte anterior y está fallecido en el momento del reporte actual 11= trasladado de IPS 12= usuario que es notificado con dos cánceres en este corte			
129	Novedad clínica del usuario a la fecha de corte	N	1	Registre 1= usuario que está en manejo inicial curativo, 2= usuario que está en manejo inicial paliativo, 3= usuario que finalizó tratamiento inicial y está en seguimiento luego de remisión, 4= usuario con recaída que está en manejo médico con propósito curativo, 5= usuario con recaída que está en manejo médico con propósito paliativo, 6= usuario que finalizó tratamiento inicial y está en seguimiento luego de remisión, 7=otra			
130	Fecha de desafiliación de la EPS	F	10	Registre la Fecha en la que el usuario se desafilió de la EPS en el formato AAAA-MM-DD, 1845-01-01= No Aplica, el usuario no se desafilió			
131	Fecha de muerte	F	10	Registre la Fecha en la que el usuario falleció en el formato AAAA-MM-DD, 1845-01-01=No Aplica, el usuario no falleció o su estado vital no se conoce			
132	Causa de muerte	N	2	Registre 1=muerte asociada al cáncer, 2=muerte por patología clínica no relacionada al cáncer, 3=muerte por causa externa, 4=muerte por causa no conocida, 98=No Aplica, no ha fallecido o se desconoce su estado vital			

HARRY DE