ZfKD-Krebsdaten | Variablen-Kurzübersicht v1.0

Datensatz des ZfKD

Das Zentrum für Krebsregisterdaten (ZfKD) am Robert Koch-Institut führt nach Vorgabe des Bundeskrebsregisterdatengesetzes (BKRG) Daten der Landeskrebsregister zu einem bundesweiten klinischepidemiologischen Datensatz zusammen. Die Erstellung des klinisch-epidemiologischen Datensatzes erfolgt erstmalig für das Diagnosejahr 2020.

Informationen zur Datennutzung

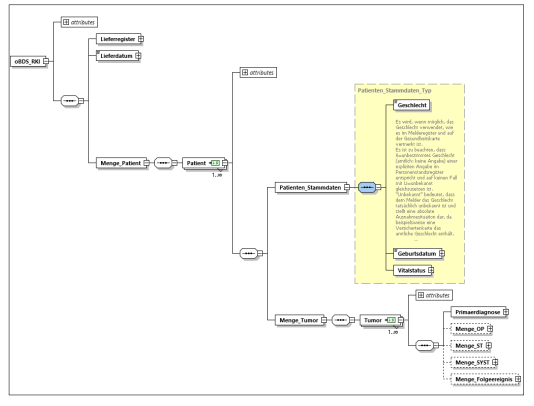
Der Datensatz des ZfKD kann auf Antrag für wissenschaftliche Forschungszwecke genutzt werden. Aktuelle Informationen zur Antragstellung sind auf den Internetseiten des ZfKD verfügbar:

https://www.krebsdaten.de/forschungsdaten

Struktur des Datensatzes, Metadaten

Die Daten liegen in einem verschachtelten XML-Schema vor (oBDS-RKI). Die XML-Schema-Definition und weitere begleitende Informationen zu Struktur und Inhalten des Datensatzes (Release Notes, Referenztabellen, Hinweise zu Ausprägungen, Testdatensatz usw.) sind auf GitHub verfügbar:

https://github.com/robert-koch-institut



Datumsangaben

Die Angabe *Tag* wird von den Registern nicht ans ZfKD übermittelt. Das ZfKD legt den *Tag* auf einen beliebigen Wert fest (i. d. R. 15), so dass immer ein Datum im Format *Jahr-Monat-Tag* vorliegt.

Für jede Datumsangabe liegen jeweils zwei Variablen vor: das *Datum* im internationalen Datumsformat *Jahr-Monat-Taq* und die *Genauigkeit* des Datums in einer von drei möglichen Ausprägungen (M, T, V):

- M nur das Jahr ist bekannt (jahrgenau)
- T Jahr und Monat sind bekannt (monatsgenau)
- V Jahr und Monat wurden geschätzt

Abkürzungen

- ADT Arbeitsgemeinschaft Deutscher Tumorzentren e.V.
- ${\tt ATC} \qquad {\tt Anatomisch-therapeutisch-chemische} \ {\tt Klassifikation}$
- DCN death certificate notified
- DCO death certificate only
- IRS Immunreaktiver Score
 LDH Laktatdehydrogenase
- oBDS Onkologischer Basisdatensatz
- OPS Operationen- und Prozedurenschlüssel
- WHO Weltgesundheitsorganisation

Gesetzliche Grundlagen

Bundeskrebsregisterdatengesetz (BKRG): https://www.gesetze-im-internet.de/bkrg/Gesetz zur Zusammenführung von Krebsregisterdaten: Bundesgesetzblatt

Weitere Informationen

GitHub: https://github.com/robert-koch-institut

Plattform § 65c: https://plattform65c.de

ZfKD: http://www.krebsdaten.de/

Kontakt

E-Mail-Adresse für Rückfragen: krebsdaten@rki.de

Dokument gestaltet nach einer Vorlage von Dave Richeson, Dickinson College, http://divisbyzero.com/.

Zentrum für Krebsregisterdaten (ZfKD), Berlin, Juli 2023

ROBERT KOCH INSTITUT



Patient

Variable	Beschreibung	Ausprägungen
Geschlecht	Geschlecht der erkrankten Per-	M = männlich,
	son	W = weiblich,
		D = divers,
		X = keine Angabe/
		unbestimmt,
		U = unbekannt
Geburtsdatum	Geburtsdatum der erkrankten	YYYY-MM-DD
	Person	
Vitalstatus	Gibt an, ob die erkrankte Per-	J = Ja (verstorben),
	son verstorben ist.	N = Nein (nicht verstorben)
Datum Vitalstatus	Datum der letzten Erfassung des Vitalstatus.	YYYY-MM-DD

Primärdiagnose

Variable	Beschreibung	Ausprägungen
Diagnosedatum	Datum der Erstdiagnose.	YYYY-MM-DD
Diagnosejahr ¹	Jahr der Erstdiagnose.	YYYY
Altersgruppe ¹	Fünf-Jahres-Altersgruppe zum Zeitpunkt der Erstdiagnose.	0-4, 5-9, 10-14 75-79, 80-84,≥85 Jahre
Wohnort, Kreis	Ziffern 1-5 des amtlichen Gemeindeschlüssels des Wohnorts.	Kreiskennziffer, 5-stellig
Wohnort, Bundesland ¹	Ziffern 1-2 des amtlichen Gemeindeschlüssels des Wohnorts.	Kreiskennziffer, 2-stellig
DCN	Gibt an, ob die Todesbescheini- gung die erste Information- squelle zu einem Erkrankungs- fall war. Handelt es sich um einen DCO-Fall, ist DCN = Ja un- plausibel.	J = Ja, N = Nein
Diagnose	Tumordiagnose nach ICD-10.	ICD-10-Schlüssel, 4-stellig
Diagnose - Version	Für die Kodierung der Tumor- diagnose verwendete Ausgabe der ICD-10.	z. B. 10 2022 GM, 10 2019 WHO
Diagnosesicherung	Wertigkeit der Diagnose- sicherung.	<pre>0 = DCO, 1 = klinisch, ausschließl. körperliche Untersuchung, 2 = klinisch, inkl. Bildgebung, Endoskopie, Laparatomie, Autopsie, 4 = spezif. Tumormarker, 5 = zytologisch, 6 = histolopath., Metastase, 7 = histopath., Primärtumor, 9 = unbekannt</pre>

Primärdiagnose

Variable	Beschreibung	Ausprägungen
Seitenlokalisation	Bei paarigen Organen: Betrof- fene Körperseite.	L = links, R = rechts, B = beidseitig, M = mittig, U = unbekannt, T = trifft nicht zu (z. B. bei Systemerkrankung)
Topographie	Lokalisation des Tumors.	ICD-O-3-Schlüssel, 4-stellig
Topographie - Version	Für die Kodierung der Topogra- phie verwendete Ausgabe der ICD-O-3.	31 = ICD-O-3, 2003, 32 = ICD-O-3, 1. Revision 2014, 33 = ICD-O-3, 2. Revision 2019
Morphologie	Histologie und biologisches Verhalten des Tumors.	ICD-O-3-Schlüssel, 5-stellig
Morphologie - Version	Für die Kodierung der Mor- phologie verwendete Referenz (ICD-O, WHO Blue Books).	31 = ICD-0-3, 2003, 32 = ICD-0-3, 1. Revision 2014, 33 = ICD-0-3, 2. Revision 2019, bb = WHO Blue Books
Grading	Differenzierungsgrad des Tumors.	<pre>0 = Malignes Melanom der Konjunktiva, 1 = Gut differenziert, 2 = Mäßig differenziert, 3 = Schlecht differenziert, 4 = Undifferenziert, X = nicht bestimmbar, L = Low grade (G1 oder G2), M = Intermediate (G2 oder G3), H = High grade (G3 oder G4), B = Borderline, U = unbekannt, T = trifft nich zu</pre>
Zahl untersuchter Lymph-	Gibt an, wie viele Lymph-	(n) = Anzahl Lymphknoten
knoten Zahl betroffener Lymphknoten	knoten untersucht wurden. Gibt an, wie viele Lymph- knoten befallen waren.	(n) = Anzahl Lymphknoten
Metastasensitz	Lokalisation von Fernmetas- tasen.	PUL = Lunge, OSS = Knochen HEP = Leber, BRA = Hirn, LYM = Lymphknoten, MAR = Knochenmark, PLE = Pleura, PER = Peritoneum, ADR = Nebennieren, SKI = Haut, OTH = Andere Organe, GEN = Generalisierte Metastasierung
Überlebenszeit	Zeitlicher Abstand zwischen Diagnosedatum und Tod.	(n) = Anzahl Tage

¹Diese Variable ist nicht Bestandteil des *oBDS-RKI*. Sie wird bei der Erstellung des bundesweiten Datensatzes am ZfKD erzeugt. Grundlage sind die von den Landeskrebsregistern gelieferten Daten.

TNM

Angaben zur Klassifikation nach TNM sind Bestandteil der Mengen Primärdiagnose und Folgeereignis.

Variable	Beschreibung	Ausprägungen
TNM-Ausgabe	Für die klinische bzw. pathol-	6 = 6. Auflage TNM,
	ogische Klassifikation verwen-	7 = 7. Auflage TNM,
	dete Ausgabe der TNM.	8 = 8. Auflage TNM
T-Kategorie	Ausdehnung des Primärtu- mors	nach TNM
N-Kategorie	Ausmaß regionärer Lymph- knotenmetastasen.	nach TNM
M-Kategorie	Vorliegen von Fernmetas- tasen.	nach TNM
UICC-Stadium	UICC-Stadium nach gültiger TNM-Klassifikation.	nach TNM
c-, p-, u-Präfix	Beschreibt, wie die jeweilige TNM-Kategorie bestimmt wurde.	<pre>c = klinisch/ erfüllt nicht die Kriterien für p, p = pathologisch, u = Ultraschall, (leer) = wird als c interpretiert</pre>
a-Präfix	Gibt an, ob die Klassifikation erstmalig im Rahmen einer Au- topsie durchgeführt wurde.	a = Beurteilung mittels Autopsie, (leer) = klinisch oder pathologisch
r-Symbol	Gibt an, ob die Klassifikation zur Beurteilung eines Rezidivs durchgeführt wurde.	r = Beurteilung eines Rezidivs, (leer) = Beurteilung erfolgte im Rahmen der Primärdiagnostik bzwtherapie
y-Symbol	Gibt an, ob das Tumorstadium nach/vor einer initialen Thera- pie beurteilt wurde.	y = Beurteilung nach Therapie, (leer) = Beurteilung vor Therapie/ Therapie hat nicht stattgefunden
m-Suffix	Vorhandensein multipler Primärtumoren in einem anatomischen Bezirk.	m = multiple Tumoren ohne Angabe der Zahl, (n) = Anzahl der multiplen Tumoren, (leer) = keine multiplen Tumoren
L-Deskriptor	Beschreibt das Ausmaß der Lymphgefäßinvasion.	LX = nicht beurteilbar, L0 = keine L-Invasion, L1 = L-Invasion
Pn-Deskriptor	Beschreibt das Ausmaß der Perineuralinvasion.	PnX = nicht beurteilbar, Pn0 = keine Pn-Invasion, Pn1 = Pn-Invasion
V-Deskriptor	Beschreibt das Ausmaß der Ve- neninvasion.	VX = nicht beurteilbar, V0 = keine Invasion, V1 = mikroskop. Invasion, V2 = makroskop. Invasion
S-Deskriptor	Bei Hodentumoren: Serumtu- mormarker.	SX = nicht verfügbar/ nicht durchgeführt, S0 = normal, S1-S3 = erhöht

Modul Darm

Modulbezogene Angaben (Modul Darm, Mamma usw.) sind Bestandteil der Menge Primärdiagnose.

Variable	Beschreibung	Ausprägungen
Abstand	Bei Rektumkarzinom: Abstand Tumorunterrand - Anokutan- linie.	(n) = Abstand zur Anokutan- linie in cm, U = unbekannt
Mutation K-ras-Onkogen	Gibt an, ob eine Mutation im K- ras-Onkogen vorliegt.	W = Wildtyp, M = Mutation, U = unbekannt, N = nicht untersucht

Modul Mamma

Variable	Beschreibung	Ausprägungen
Tumorgröße (invasiv)	Maximaler Durchmesser des invasiven Karzinoms.	(n) = Tumorgröße in mm
Tumorgröße (DCIS)	Maximaler Durchmesser des duktalen in situ-Karzinoms.	(n) = DCIS-Größe in mm
Menopausenstatus	Prätherapeutischer	1 = prämenopausal,
	Menopausenstatus der Pa-	<pre>3 = postmenopausal,</pre>
	tientin.	U = unbekannt
Rezeptorstatus Östrogen	Östrogenrezeptorstatus	P = Positiv (IRS ≥1),
	gemäß IRS.	N = Negativ, U = unbekannt
Rezeptorstatus Progesteron	Progesteronrezeptorstatus	P = Positiv (IRS ≥1)
	IRS.	N = Negativ, U = unbekannt

Modul Melanom

Variable	Beschreibung	Ausprägungen
Tumordicke	Tumordicke.	(n) = Dicke in mm
Ulzeration	Gibt an, ob Geschwürbildung (Ulzeration) vorliegt.	J = Ja, N = Nein
LDH	LDH-Wert.	(n) = Wert in U/L

Modul Prostata

Variable	Beschreibung	Ausprägungen
PSA	Aktuell relevanter PSA-Wert.	(n) = Wert in ng/mL
Datum PSA	Datum der PSA-Wert-	YYYY-MM-DD
	Bestimmung.	
Gleason Primär	Primärer Gleason-Grad.	1, 2, 3, 4 oder 5
Gleason Sekundär	Sekundärer Gleason-Grad.	1, 2, 3, 4 oder 5
Gleason-Score	Gesamt-Gleason-Score.	2, 3, 4, 5, 6, 7, 7a, 7b,
		8, 9 oder 10
Anlass	Anlass der Probenahme.	O = OP, S = Stanzbiopsie,
		U = unbekannt

Operation

Variable	Beschreibung	Ausprägungen
OP-Datum	Datum der Operation.	YYYY-MM-DD
OP-Intention	Gibt an, mit welchem Ziel die Operation geplant wurde.	<pre>K = kurativ, P = palliativ, D = diagnostisch, R = Revision/ Komplikation, S = Sonstiges, x = fehlende Angabe</pre>
ОР-Тур	Art der Operation nach OPS.	0PS-Kode
OPS-Version	Zur Kodierung der Operation verwendete OPS-Ausgabe.	YYYY
Residualstatus	Lokale Beurteilung des Residu- alstatus nach TNM.	R0 = kein Residualtumor, R1 = mikroskopisch, R1(is) = in-situ-Rest, R1(cy+) = zytologischer Rest, R2 = makroskopisch, RX = kann nicht beurteilt werden, U = Status ist nicht bekannt
Abstand Diagnose - OP	Zeitlicher Abstand zwischen Er- stdiagnose und Operation.	(n) = Anzahl Tage

Strahlentherapie

Variable	Beschreibung	Ausprägungen
Startdatum Strahlentherapie	Beginn der Strahlentherapie.	YYYY-MM-DD
Intention	Gibt an, mit welcher Inten-	K = kurativ, P = palliativ,
	tion die Strahlentherapie ge-	O = lokal kurativ bei
	plant wurde. Prophylaktisch	Oligometastasierung,
	bzw. Salvage kann als "Ku-	S = Sonstiges,
	rativ" oder "Palliativ" kodiert	x = keine Angabe
	werden. "Lokal kurativ" steht zwischen "Kurativ" und "Pallia-	
	tiv".	
Stellung Bestrahlung - OP	Gibt an, in welchem Bezug zu	O = ohne Bezug zu einer
Stellang Bestrantang of	einer operativen Therapie die	operativen Therapie, A =
	Strahlentherapie steht.	adjuvant, N = neoadjuvant,
	"Adjuvant" gilt für Therapien	I = interoperativ, Z =
	nach RO-Resektion. "Additiv"	additiv, s = Sonstiges
	gilt für Therapien nach R1/R2-	,
	und RX-Resektion.	
Applikationsart	Gibt an, mit welcher Technik	Perkutan,
	die Strahlentherapie durchge-	Kontakt,
	führt wurde. Die möglichen Ap-	Metabolisch,
	plikationsarten enthalten un-	Sonstige,
	tergeordnete Elemente.	unbekannt
Dauer	Dauer der Strahlentherapie.	(n) = Anzahl Tage
Abstand Diagnose - Beginn	Zeitlicher Abstand zwischen Er-	(n) = Anzahl Tage
Strahlentherapie	stdiagnose und Beginn der	
	Strahlentherapie.	

Applikationsart Strahlentherapie

Abhängig von der unter Strahlentherapie ausgewählten *Applikationsart* können weitere Angaben vorgenommen werden. *Zielgebiet* und *Körperseite* stehen für jede Applikationsart zur Verfügung.

Variable	Beschreibung	Ausprägungen
Zielgebiet oBDS2014	Bezeichnet die behan- delte anatomische Region. Kodierung nach oBDS-Version 2014.	siehe Umsetzungsleitfaden
Zielgebiet oBDS2021	Bezeichnet die behan- delte anatomische Region. Kodierung nach oBDS-Version 2021.	siehe Umsetzungsleitfaden
Körperseite	Bezeichnet die Körperseite der behandelten anatomischen Region.	L = links, R = rechts, B = beidseits, M = mittig, U = unbekannt, T = trifft nicht zu
Kontakt - Dosis	Beschreibt die bei der Kontak- tbestrahlung (Brachytherapie) eingesetzte Dosisleistung.	HDR = high dose rate, LDR = low dose rate, PDR = pulsed dose rate
Kontakt - Typ	Gibt an, wie die Kontaktbe- strahlung (Brachytherapie) durchgeführt wurde.	I = interstitiell, K = endokavitär
Metabolisch - Typ	Bezeichnet den Typ der metabolischen Strahlenthera- pie (ST).	SIRT = selective internal radiation therapy, PRRT = peptide receptor radionuclide therapy, PSMA = PSMA-targeted therapy, RJT = Radiojod-Therapie, RIT = Radioimmun-Therapie
Perkutan - Atemgetriggert	Gibt an, ob die perkutane Strahlentherapie atemges- teuert durchgeführt wurde.	4D = atemgetriggert
Perkutan - Radiochemothera- pie	Ausführung der perkuta- nen Radiochemotherapie (mit/ohne Sensibilisierung).	RCJ = mit CH/ Sensitizer, RCN = ohne CH/ Sensitizer
Perkutan - Stereotaktisch	Gibt an, ob die perkutane Strahlentherapie stereotak- tisch durchgeführt wurde.	ST = stereotaktisch

Todesursachen

Variable	Beschreibung	Ausprägungen
Todesursache	Todesursache nach ICD-10.	ICD-10-Schlüssel
IsGrundleiden	Angabe, ob es sich bei der Todesursache um das amtliche Grundleiden han- delt.	J = Ja, N = Nein
Todesursache - Version	Für die Kodierung verwendete Ausgabe der ICD-10.	z. B. 10 2022 GM, 10 2019 WHO

Systemische Therapie

Variable	Beschreibung	Ausprägungen
Startdatum systemische Therapie	Beginn der systemischen Therapie.	YYYY-MM-DD
Intention	Gibt an, mit welcher Intention die systemische Therapie geplant wurde.	<pre>K = kurativ, P = palliativ, S = sonstiges, x = keine Angabe</pre>
Stellung systemische Therapie - OP	Gibt an, in welchem Bezug zu einer operativen Therapie die systemische Therapie steht.	O = ohne Bezug zu einer operativen Therapie, A = adjuvant, N = neoadjuvant, I = intraoperativ, S = Sonstiges
Therapieart	Gibt an, welche Art der systemischen Therapie durchgeführt wurde bzw. ob eine abwartende Strategie verfolgt wurde.	CH = Chemotherapie, HO = Hormontherapie, IM = Immun- bzw. Antikörpertherapie, ZS = zielgerichtete Substanzen, CI = Chemo- + Immun- bzw. Antikörpertherapie, CZ = Chemotherapie + zielgerichtete Substanzen, CIZ = Chemo- + Immun- bzw. Antikörpertherapie + zielgerichtete Substanzen, IZ = Immun- bzw. Antikörpertherapie + zielgerichtete Substanzen, IZ = Immun- bzw. Antikörpertherapie + zielgerichtete Substanzen, SZ = SZ-Transplantation (inkl. KM-Transplantation), AS = Active Surveillance, WS = Wait and see, WW = Watchful Waiting, SO = Sonstiges
Substanz	Verwendete Substanz nach ATC-Klassifikation oder als Freitext. Mehrere Substanzen sind separat einzugeben.	ATC-Kode oder Freitext
Protokoll	Angewendetes Therapiepro- tokoll kodiert nach ADT- Vorschlagsliste oder als Freitext.	Kode oder Freitext
Dauer	Dauer der systemischen Thera- pie.	(n) = Anzahl Tage
Abstand Diagnose - Beginn systemische Therapie	Zeitlicher Abstand zwischen Er- stdiagnose und Beginn der systemischen Therapie.	(n) = Anzahl Tage

Seite 5 von 5

Folgeereignis

Variable	Beschreibung	Ausprägungen
Datum Folgeereignis	Datum der letzten Unter- suchung zur Einschätzung des Tumorstatus.	YYYY-MM-DD
Tumorstatus Gesamt	Beurteilung der Erkrankung unter Berücksichtigung aller Manifestationen.	V = Vollremission, T = Teilremission, K = keine Änderung, P = Progression, D = divergents Geschehen, B = klinische Besserung, Kriterien für Teilremission jedoch nicht erfüllt, R = Vollremission mit residualen Auffälligkeiten, Y = Rezidiv, U = Beurteilung nicht möglich, X = fehlende Angaben
Tumorstatus Lokal	Beurteilung der Erkrankung im Bereich des Primärtumors. Die Ausprägung T ist auch für noch nicht therapierte Primär- tumoren zu verwenden.	K = kein Tumor nachweisbar, T = Tumorreste - unbekannt, ob Progress oder keine Änderung, P = Tumorreste, Progress, N = Tumorreste, keine Änderung, R = Lokalrezidiv, F = fraglicher Befund, U = unbekannt, X = fehlende Angabe
Tumorstatus Lymphknoten	Beurteilung der Erkrankung im Bereich der regionären Lym- phknoten (LK).	<pre>K = kein LK-Befall nachweisbar, T = bekannter LK-Befall, Residuen, P = bekannter LK-Befall, Progress, N = bekannter LK-Befall, keine Änderung, R = neu aufgetretenes LK-Rezidiv, F = fraglicher Befund, U = unbekannt, X = fehlende Angabe</pre>
Tumorstatus Metastasen	Beurteilung der Erkrankung im Bereich der Fernmetas- tasen (FM).	K = keine FM nachweisbar, T = FM, Residuen, P = FM, Progress, N = FM, keine Änderung, R = neu aufgetretene FM bzw. Metastasenrezidiv, F = fraglicher Befund, U = unbekannt, X = fehlende Angabe
Lokalisation Metastasen	Beschreibt die Lokalisation der Fernmetastase(n).	PUL = Lunge, OSS = Knochen, HEP = Leber, BRA = Hirn, LYM = Lymphknoten, MAR = Knochenmark, PLE = Pleura, PER = Peritoneum, ADR = Nebennieren, SKI = Haut, OTH = Andere Organe, GEN = Generalisierte Metastasierung