

## **Anhang 1 zu den Ausfüllhinweisen (Anlage 2)**

zur Vereinbarung des Gemeinsamen Bundesausschusses  
gemäß § 137 Abs. 1 Satz 3 Nr. 6 SGB V  
über Inhalt und Umfang eines strukturierten Qualitätsberichts  
für nach § 108 SGB V zugelassene Krankenhäuser

### **Tabelle A:**

Vom Gemeinsamen Bundesausschuss als uneingeschränkt zur Veröffentlichung geeignet bewertete BQS-Qualitätsindikatoren

### **Tabelle B:**

Vom Gemeinsamen Bundesausschuss eingeschränkt zur Veröffentlichung empfohlene Qualitätsindikatoren / Qualitätsindikatoren mit eingeschränkter methodischer Eignung

### **Tabelle C:**

Vom Gemeinsamen Bundesausschuss nicht zur Veröffentlichung empfohlene / noch nicht bzgl. ihrer methodischen Eignung bewertete Qualitätsindikatoren

Stand: 21. Juni 2007

**Tabelle A:**  
**Vom Gemeinsamen Bundesausschuss als uneingeschränkt zur Veröffentlichung geeignet bewertete BQS-Qualitätsindikatoren**

Leistungsbereich	LfdNr	Bezeichnung des Qualitätsindikators	Bezeichnung der Qualitätskennzahl	Kennzahl ID
Cholezystektomie	2	Präoperative Diagnostik bei extrahepatischer Cholestase	Präoperative Diagnostik bei extrahepatischer Cholestase	2006/12n1-CHOL/44783
	3	Erhebung eines histologischen Befundes	Erhebung eines histologischen Befundes	2006/12n1-CHOL/44800
	7	Reinterventionsrate	Reinterventionsrate	2006/12n1-CHOL/44927
Geburtshilfe	3	E-E-Zeit bei Notfallkaiserschnitt	E-E-Zeit bei Notfallkaiserschnitt:	2006/16n1-GEBH/68383
	4	Anwesenheit eines Pädiaters bei Frühgeborenen	Anwesenheit eines Pädiaters bei Frühgeborenen	2006/16n1-GEBH/737
	10	Antenatale Kortikosteroidtherapie	Antenatale Kortikosteroidtherapie: bei Geburten mit einem Schwangerschaftsalter von 24+0 bis unter 34+0 Wochen unter Ausschluss von Totgeburten und mit einem präpartalen stationären Aufenthalt von mindestens zwei Kalendertagen	2006/16n1-GEBH/49523
Gynäkologische Operationen	7	Antibiotikaprophylaxe bei Hysterektomie	Antibiotikaprophylaxe bei Hysterektomie	2006/15n1-GYN-OP/47637
	9	Thromboseprophylaxe bei Hysterektomie	Thromboseprophylaxe bei Hysterektomie	2006/15n1-GYN-OP/50554
Herzschrittmacher-Implantation	1	Leitlinienkonforme Indikationsstellung bei bradykarden Herzrhythmusstörungen	Leitlinienkonforme Indikationsstellung bei bradykarden Herzrhythmusstörungen	2006/09n1-HSM-IMPL/9962
	3	Leitlinienkonforme Systemwahl bei bradykarden Herzrhythmusstörungen	Leitlinienkonforme Systemwahl bei bradykarden Herzrhythmusstörungen	2006/09n1-HSM-IMPL/75973
	5	Leitlinienkonforme Indikationsstellung und leitlinienkonforme Systemwahl bei bradykarden Herzrhythmusstörungen	Leitlinienkonforme Indikationsstellung und leitlinienkonforme Systemwahl bei bradykarden Herzrhythmusstörungen	2006/09n1-HSM-IMPL/76124
	8	Perioperative Komplikationen	Perioperative Komplikationen: chirurgische Komplikationen	2006/09n1-HSM-IMPL/11255
			Perioperative Komplikationen: Sondendislokation im Vorhof	2006/09n1-HSM-IMPL/11264
		Perioperative Komplikationen: Sondendislokation im Ventrikel	2006/09n1-HSM-IMPL/11265	
Hüft-Endoprothesen-Erstimplantation	7	Endoprothesenluxation	Endoprothesenluxation	2006/17n2-HÜFT-TEP/45013
	8	Postoperative Wundinfektion	Postoperative Wundinfektion	2006/17n2-HÜFT-TEP/45108
	11	Reinterventionen wegen Komplikation	Reinterventionen wegen Komplikation	2006/17n2-HÜFT-TEP/45059
Karotis-Rekonstruktion	1	Indikation bei asymptomatischer Karotisstenose	Indikation bei asymptomatischer Karotisstenose	2006/10n2-KAROT/9556
	2	Indikation bei symptomatischer Karotisstenose	Indikation bei symptomatischer Karotisstenose	2006/10n2-KAROT/9559
	7	Perioperative Schlaganfälle oder Tod risikoadjustiert nach logistischem Karotis-Score I	Perioperative Schlaganfälle oder Tod risikoadjustiert nach logistischem Karotis-Score I: Risikoadjustierte Rate nach logistischem Karotis-Score I	2006/10n2-KAROT/68415
Knie-Totalendoprothesen-Erstimplantation	7	Postoperative Wundinfektion	Postoperative Wundinfektion	2006/17n5-KNIE-TEP/47390
	10	Reinterventionen wegen Komplikation	Reinterventionen wegen Komplikation	2006/17n5-KNIE-TEP/45059
Koronarangiographie und Perkutane Koronarintervention (PCI)	1	Indikation zur Koronarangiographie Ischämiezeichen	Indikation zur Koronarangiographie Ischämiezeichen	2006/21n3-KORO-PCI/43757
	3	Indikation zur PCI	Indikation zur PCI	2006/21n3-KORO-PCI/69889
	4	Erreichen des wesentlichen Interventionsziels bei PCI	Erreichen des wesentlichen Interventionsziels bei PCI: Alle PCI mit Indikation akutes Koronarsyndrom mit ST-Hebung bis 24 h	2006/21n3-KORO-PCI/69891
Koronarchirurgie, isoliert	5	Letalität	Letalität: Risikoadjustierte In-Hospital-Letalität nach logistischem KCH-SCORE	2006/HCH-KCH/66781
Mammachirurgie	2	Postoperatives Präparatröntgen	Postoperatives Präparatröntgen	2006/18n1-MAMMA/46200
	3	Hormonrezeptoranalyse	Hormonrezeptoranalyse	2006/18n1-MAMMA/46201
	5	Angabe Sicherheitsabstand	Angabe Sicherheitsabstand: bei Mastektomie	2006/18n1-MAMMA/68100
			Angabe Sicherheitsabstand: bei brusterhaltender Therapie	2006/18n1-MAMMA/68098

**Tabelle B:**  
**Vom Gemeinsamen Bundesausschuss eingeschränkt zur Veröffentlichung empfohlene Qualitätsindikatoren / Qualitätsindikatoren mit eingeschränkter methodischer Eignung**

Leistungsbereich	LfdNr	Bezeichnung des Qualitätsindikators	Bezeichnung der Qualitätskennzahl	Kennzahl ID
Ambulant erworbene Pneumonie	1	Erste Blutgasanalyse oder Pulsoxymetrie	Erste Blutgasanalyse oder Pulsoxymetrie: Alle Patienten	2006/PNEU/68123
	2	Antimikrobielle Therapie	Antimikrobielle Therapie: Ausschluss von Patienten, die aus einem anderen Krankenhaus aufgenommen wurden	2006/PNEU/68897
	7	Bestimmung der klinischen Stabilitätskriterien	Bestimmung der klinischen Stabilitätskriterien: Alle Patienten, die regulär entlassen wurden	2006/PNEU/68914
	8	Klinische Stabilitätskriterien	Klinische Stabilitätskriterien: Alle Patienten, die regulär entlassen wurden und vollständig gemessenen Stabilitätskriterien	2006/PNEU/68138
Pflege: Dekubitusprophylaxe bei hüftgelenknaher Femurfraktur	1	Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die ohne Dekubitus aufgenommen wurden	Dekubitusprophylaxe bei hüftgelenknaher Femurfraktur: Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die ohne Dekubitus aufgenommen wurden: Patienten mit Dekubitus (Grad 1 bis 4) bei Entlassung	2006/DEK-17n1-HÜFT-FRAK/48915
			Dekubitusprophylaxe bei hüftgelenknaher Femurfraktur: Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die ohne Dekubitus aufgenommen wurden: Patienten mit Dekubitus Grad 2 oder höher bei Entlassung	2006/DEK-17n1-HÜFT-FRAK/50656
Pflege: Dekubitusprophylaxe in der Herzchirurgie	1	Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die ohne Dekubitus aufgenommen wurden	Dekubitusprophylaxe in der Herzchirurgie: Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die ohne Dekubitus aufgenommen wurden: Patienten mit Dekubitus (Grad 1 bis 4) bei Entlassung	2006/DEK-HCH/48915
			Dekubitusprophylaxe in der Herzchirurgie: Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die ohne Dekubitus aufgenommen wurden: Patienten mit Dekubitus Grad 2 oder höher bei Entlassung	2006/DEK-HCH/50656
Pflege: Dekubitusprophylaxe bei elektiver Endoprothetik von Hüft- und Kniegelenk	1	Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die ohne Dekubitus aufgenommen wurden	Dekubitusprophylaxe bei elektiver Endoprothetik von Knie und Hüfte: Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die ohne Dekubitus aufgenommen wurden: Patienten mit Dekubitus (Grad 1 bis 4) bei Entlassung	2006/DEK-ORTHO/48915
			Dekubitusprophylaxe bei elektiver Endoprothetik von Knie und Hüfte: Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die ohne Dekubitus aufgenommen wurden: Patienten mit Dekubitus Grad 2 oder höher bei Entlassung	2006/DEK-ORTHO/50656
Geburtshilfe	6	Azidose bei reifen Einlingen mit Nabelarterien-pH-Bestimmung	Azidose bei reifen Einlingen mit Nabelarterien-pH-Bestimmung	2006/16n1-GEBH/811

**Tabelle C:**  
**Vom Gemeinsamen Bundesausschuss nicht zur Veröffentlichung empfohlene / noch nicht bzgl. ihrer methodischen Eignung bewertete Qualitätsindikatoren**

Leistungsbereich	LfdNr	Bezeichnung des Qualitätsindikators	Bezeichnung der Qualitätskennzahl	Kennzahl ID
Ambulant erworbene Pneumonie	1	Erste Blutgasanalyse oder Pulsoxymetrie	Erste Blutgasanalyse oder Pulsoxymetrie: Ausschluss von Patienten, die aus einem anderen Krankenhaus aufgenommen wurden	2006/PNEU/68895
			Erste Blutgasanalyse oder Pulsoxymetrie: Alle Patienten, die aus einem anderen Krankenhaus aufgenommen wurden	2006/PNEU/69908
	3	Frühmobilisation	Frühmobilisation: Alle Patienten der Risikoklasse 1 (0 erfüllte Kriterien nach CRB-65-Score)	2006/PNEU/69913
			Frühmobilisation: Alle Patienten der Risikoklasse 2 (1 bis 2 erfüllte Kriterien nach CRB-65-Score)	2006/PNEU/69915
	4	Verlaufskontrolle CRP	Verlaufskontrolle CRP: Patienten mit Verweildauer >= 4 Tage	2006/PNEU/68130
	5	Anpassung Diagnostik / Therapie	Anpassung Diagnostik / Therapie: Alle Patienten der Risikoklasse 2 (1 bis 2 erfüllte Kriterien nach CRB-65-Score)	2006/PNEU/69923
			Anpassung Diagnostik / Therapie: Alle Patienten der Risikoklasse 3 (3 bis 4 erfüllte Kriterien nach CRB-65-Score)	2006/PNEU/69925
	6	PEEP bei maschineller Beatmung	PEEP bei maschineller Beatmung: Alle Patienten, die ausschließlich invasiv beatmet werden	2006/PNEU/69939
	9	Stationäre Pflegeeinrichtung	Stationäre Pflegeeinrichtung: Alle Patienten, deren Aufnahme nicht aus einer stationären Pflegeeinrichtung erfolgte	2006/PNEU/68147
	10	Krankenhaus-Letalität	Krankenhaus-Letalität: Alle Patienten der Risikoklasse 3 (3 bis 4 erfüllte Kriterien nach CRB65-Score)	2006/PNEU/69952
			Krankenhaus-Letalität: Alle Patienten	2006/PNEU/68149
			Krankenhaus-Letalität: Alle Patienten der Risikoklasse 1 (0 erfüllte Kriterien nach CRB-65Score)	2006/PNEU/69948
			Krankenhaus-Letalität: Alle Patienten der Risikoklasse 2 (1 bis 2 erfüllte Kriterien nach CRB65-Score)	2006/PNEU/69950
Aortenklappenchirurgie, isoliert	1	Postoperative Mediastinitis	Postoperative Mediastinitis: bei Patienten mit elektiver oder dringlicher Operationsindikation ohne präoperative Mediastinitis bzw. Wundinfektion des Thorax	2006/HCH-AORT/28245
			Postoperative Mediastinitis: bei Patienten mit Risikoklasse 0 oder Risikoklasse 1	2006/HCH-AORT/76329
	2	Postoperative Retentionsstörung	Postoperative Retentionsstörung	2006/HCH-AORT/47907
	3	Neurologische Komplikationen	Neurologische Komplikationen: bei Patienten ohne neurologische Vorerkrankungen und Dauer des zerebrovaskulären Ereignisses zwischen > 24 h bis <= 72 h	2006/HCH-AORT/47916
			Neurologische Komplikationen: bei Patienten ohne neurologische Vorerkrankungen und Dauer des zerebrovaskulären Ereignisses > 72 h	2006/HCH-AORT/47917
	4	Letalität	Letalität: In-Hospital-Letalität bei Patienten mit Notfall- oder Notfall(Reanimation/ultima ratio)Operationen	2006/HCH-AORT/28272
			Letalität: 30-Tage-Letalität in Krankenhäusern mit einer Followup-Rate >= 97% bei Patienten mit vollständiger Dokumentation zum EuroSCORE	2006/HCH-AORT/47954
			Letalität: 30-Tage-Letalität: Follow-up-Rate	2006/HCH-AORT/47942
			Letalität: In-Hospital-Letalität bei Patienten mit elektiver oder dringlicher Operationsindikation	2006/HCH-AORT/28270
			Letalität: In-Hospital-Letalität bei allen Patienten, die in ihrer ersten Operation isoliert an der Aortenklappe operiert wurden	2006/HCH-AORT/28269
Letalität: 30-Tage-Letalität in Krankenhäusern mit einer Followup-Rate >= 97%			2006/HCH-AORT/47944	

Leistungsbereich	LfdNr	Bezeichnung des Qualitätsindikators	Bezeichnung der Qualitätskennzahl	Kennzahl ID
Cholezystektomie	1	Indikation	Indikation	2006/12n1-CHOL/48332
	4	Eingriffsspezifische Komplikationen	Eingriffsspezifische Komplikationen: Mindestens eine eingriffsspezifische Komplikation	2006/12n1-CHOL/76479
			Eingriffsspezifische Komplikationen: Okklusion oder Durchtrennung des DHC	2006/12n1-CHOL/64980
	5	Postoperative Wundinfektionen	Postoperative Wundinfektionen: bei allen Patienten	2006/12n1-CHOL/44819
			Postoperative Wundinfektionen: bei Patienten mit Risikoklasse 0	2006/12n1-CHOL/44843
	6	Allgemeine postoperative Komplikationen	Allgemeine postoperative Komplikationen: bei allen Patienten	2006/12n1-CHOL/44891
			Allgemeine postoperative Komplikationen: bei Patienten mit laparoskopisch begonnener Operation	2006/12n1-CHOL/44892
			Allgemeine postoperative Komplikationen: bei Patienten mit offen-chirurgischer Operation	2006/12n1-CHOL/44893
8	Letalität	Letalität: Letalität (Risikoklassen ASA 1 bis 3)	2006/12n1-CHOL/44932	
Pflege: Dekubitusprophylaxe bei hüftgelenknaher Femurfraktur	2	Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die mit Dekubitus aufgenommen wurden	Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die mit Dekubitus aufgenommen wurden	2006/DEK-17n1-HÜFT-FRAK/48922
	3	Neu aufgetretene Dekubitalulzera Grad 4	Neu aufgetretene Dekubitalulzera Grad 4: Patienten mit Dekubitus Grad 4 bei Entlassung	2006/DEK-17n1-HÜFT-FRAK/70310
Pflege: Dekubitusprophylaxe bei Hüft-Endoprothesen-Erstimplantation	1	Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die ohne Dekubitus aufgenommen wurden	Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die ohne Dekubitus aufgenommen wurden: Patienten mit Dekubitus Grad 2 oder höher bei Entlassung	2006/DEK-17n2-HÜFT-TEP/50656
			Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die ohne Dekubitus aufgenommen wurden: Patienten mit Dekubitus (Grad 1 bis 4) bei Entlassung	2006/DEK-17n2-HÜFT-TEP/48915
	2	Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die mit Dekubitus aufgenommen wurden	Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die mit Dekubitus aufgenommen wurden	2006/DEK-17n2-HÜFT-TEP/48922
	3	Neu aufgetretene Dekubitalulzera Grad 4	Neu aufgetretene Dekubitalulzera Grad 4: Patienten mit Dekubitus Grad 4 bei Entlassung	2006/DEK-17n2-HÜFT-TEP/70310
Pflege: Dekubitusprophylaxe bei Hüft-Totalendoprothesenwechsel und -komponentenwechsel	1	Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die ohne Dekubitus aufgenommen wurden	Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die ohne Dekubitus aufgenommen wurden: Patienten mit Dekubitus Grad 2 oder höher bei Entlassung	2006/DEK-17n3-HÜFT-WECH/50656
			Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die ohne Dekubitus aufgenommen wurden: Patienten mit Dekubitus (Grad 1 bis 4) bei Entlassung	2006/DEK-17n3-HÜFT-WECH/48915
	2	Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die mit Dekubitus aufgenommen wurden	Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die mit Dekubitus aufgenommen wurden	2006/DEK-17n3-HÜFT-WECH/48922
	3	Neu aufgetretene Dekubitalulzera Grad 4	Neu aufgetretene Dekubitalulzera Grad 4: Patienten mit Dekubitus Grad 4 bei Entlassung	2006/DEK-17n3-HÜFT-WECH/70310
Pflege: Dekubitusprophylaxe bei Knie-Totalendoprothesen-Erstimplantation	1	Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die ohne Dekubitus aufgenommen wurden	Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die ohne Dekubitus aufgenommen wurden: Patienten mit Dekubitus Grad 2 oder höher bei Entlassung	2006/DEK-17n5-KNIE-TEP/50656
			Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die ohne Dekubitus aufgenommen wurden: Patienten mit Dekubitus (Grad 1 bis 4) bei Entlassung	2006/DEK-17n5-KNIE-TEP/48915
	2	Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die mit Dekubitus aufgenommen wurden	Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die mit Dekubitus aufgenommen wurden	2006/DEK-17n5-KNIE-TEP/48922
	3	Neu aufgetretene Dekubitalulzera Grad 4	Neu aufgetretene Dekubitalulzera Grad 4: Patienten mit Dekubitus Grad 4 bei Entlassung	2006/DEK-17n5-KNIE-TEP/70310

Leistungsbereich	LfdNr	Bezeichnung des Qualitätsindicators	Bezeichnung der Qualitätskennzahl	Kennzahl ID
Pflege: Dekubitusprophylaxe bei Knie-Totalendoprothesenwechsel und -komponentenwechsel	1	Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die ohne Dekubitus aufgenommen wurden	Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die ohne Dekubitus aufgenommen wurden: Patienten mit Dekubitus Grad 2 oder höher bei Entlassung	2006/DEK-17n7-KNIE-WECH/50656
			Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die ohne Dekubitus aufgenommen wurden: Patienten mit Dekubitus (Grad 1 bis 4) bei Entlassung	2006/DEK-17n7-KNIE-WECH/48915
	2	Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die mit Dekubitus aufgenommen wurden	Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die mit Dekubitus aufgenommen wurden	2006/DEK-17n7-KNIE-WECH/48922
	3	Neu aufgetretene Dekubitalulzera Grad 4	Neu aufgetretene Dekubitalulzera Grad 4: Patienten mit Dekubitus Grad 4 bei Entlassung	2006/DEK-17n7-KNIE-WECH/70310
Pflege: Dekubitusprophylaxe Gesamt	1	Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die ohne Dekubitus aufgenommen wurden	Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die ohne Dekubitus aufgenommen wurden: Patienten mit Dekubitus Grad 2 oder höher bei Entlassung	2006/DEK-GESAMT/50656
			Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die ohne Dekubitus aufgenommen wurden: Patienten mit Dekubitus (Grad 1 bis 4) bei Entlassung	2006/DEK-GESAMT/48915
	2	Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die mit Dekubitus aufgenommen wurden	Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die mit Dekubitus aufgenommen wurden	2006/DEK-GESAMT/48922
	3	Neu aufgetretene Dekubitalulzera Grad 4	Neu aufgetretene Dekubitalulzera Grad 4: Patienten mit Dekubitus Grad 4 bei Entlassung	2006/DEK-GESAMT/70310
Pflege: Dekubitusprophylaxe in der Herzchirurgie	2	Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die mit Dekubitus aufgenommen wurden	Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die mit Dekubitus aufgenommen wurden	2006/DEK-HCH/48922
	3	Neu aufgetretene Dekubitalulzera Grad 4	Neu aufgetretene Dekubitalulzera Grad 4: Patienten mit Dekubitus Grad 4 bei Entlassung	2006/DEK-HCH/70310
Pflege: Dekubitusprophylaxe bei isolierter Aortenklappenchirurgie	1	Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die ohne Dekubitus aufgenommen wurden	Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die ohne Dekubitus aufgenommen wurden: Patienten mit Dekubitus Grad 2 oder höher bei Entlassung	2006/DEK-HCH-AORT/50656
			Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die ohne Dekubitus aufgenommen wurden: Patienten mit Dekubitus (Grad 1 bis 4) bei Entlassung	2006/DEK-HCH-AORT/48915
	2	Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die mit Dekubitus aufgenommen wurden	Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die mit Dekubitus aufgenommen wurden	2006/DEK-HCH-AORT/48922
	3	Neu aufgetretene Dekubitalulzera Grad 4	Neu aufgetretene Dekubitalulzera Grad 4: Patienten mit Dekubitus Grad 4 bei Entlassung	2006/DEK-HCH-AORT/70310
Pflege: Dekubitusprophylaxe bei isolierter Koronarchirurgie	1	Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die ohne Dekubitus aufgenommen wurden	Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die ohne Dekubitus aufgenommen wurden: Patienten mit Dekubitus Grad 2 oder höher bei Entlassung	2006/DEK-HCH-KCH/50656
			Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die ohne Dekubitus aufgenommen wurden: Patienten mit Dekubitus (Grad 1 bis 4) bei Entlassung	2006/DEK-HCH-KCH/48915
	2	Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die mit Dekubitus aufgenommen wurden	Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die mit Dekubitus aufgenommen wurden	2006/DEK-HCH-KCH/48922
	3	Neu aufgetretene Dekubitalulzera Grad 4	Neu aufgetretene Dekubitalulzera Grad 4: Patienten mit Dekubitus Grad 4 bei Entlassung	2006/DEK-HCH-KCH/70310

Leistungsbereich	LfdNr	Bezeichnung des Qualitätsindicators	Bezeichnung der Qualitätskennzahl	Kennzahl ID
Pflege: Dekubitusprophylaxe bei kombinierter Koronar- und Aortenklappenchirurgie	1	Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die ohne Dekubitus aufgenommen wurden	Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die ohne Dekubitus aufgenommen wurden: Patienten mit Dekubitus Grad 2 oder höher bei Entlassung	2006/DEK-HCH-KOMB/50656
			Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die ohne Dekubitus aufgenommen wurden: Patienten mit Dekubitus (Grad 1 bis 4) bei Entlassung	2006/DEK-HCH-KOMB/48915
	2	Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die mit Dekubitus aufgenommen wurden	Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die mit Dekubitus aufgenommen wurden	2006/DEK-HCH-KOMB/48922
	3	Neu aufgetretene Dekubitalulzera Grad 4	Neu aufgetretene Dekubitalulzera Grad 4: Patienten mit Dekubitus Grad 4 bei Entlassung	2006/DEK-HCH-KOMB/70310
Pflege: Dekubitusprophylaxe bei orthopädisch-unfallchirurgischen Eingriffen	1	Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die ohne Dekubitus aufgenommen wurden	Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die ohne Dekubitus aufgenommen wurden: Patienten mit Dekubitus Grad 2 oder höher bei Entlassung	2006/DEK-INDIREKT/50656
			Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die ohne Dekubitus aufgenommen wurden: Patienten mit Dekubitus (Grad 1 bis 4) bei Entlassung	2006/DEK-INDIREKT/48915
	2	Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die mit Dekubitus aufgenommen wurden	Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die mit Dekubitus aufgenommen wurden	2006/DEK-INDIREKT/48922
	3	Neu aufgetretene Dekubitalulzera Grad 4	Neu aufgetretene Dekubitalulzera Grad 4: Patienten mit Dekubitus Grad 4 bei Entlassung	2006/DEK-INDIREKT/70310
Pflege: Dekubitusprophylaxe bei elektiver Endoprothetik von Hüft- und Kniegelenk	2	Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die mit Dekubitus aufgenommen wurden	Veränderung des Dekubitusstatus während des stationären Aufenthalts bei Patienten, die mit Dekubitus aufgenommen wurden	2006/DEK-ORTHO/48922
	3	Neu aufgetretene Dekubitalulzera Grad 4	Neu aufgetretene Dekubitalulzera Grad 4: Patienten mit Dekubitus Grad 4 bei Entlassung	2006/DEK-ORTHO/70310
Geburtshilfe	1	Mikroblutuntersuchung bei Einlingen mit pathologischem CTG	Mikroblutuntersuchung bei Einlingen mit pathologischem CTG	2006/16n1-GEBH/626
	2	Mikroblutuntersuchung bei Einlingen mit pathologischem CTG und sekundärer Sectio caesarea	Mikroblutuntersuchung bei Einlingen mit pathologischem CTG und sekundärer Sectio caesarea	2006/16n1-GEBH/676
	5	Bestimmung Nabelarterien-pH-Wert	Bestimmung Nabelarterien-pH-Wert:	2006/16n1-GEBH/733
	7	Kritisches Outcome bei Reifgeborenen	Kritisches Outcome bei Reifgeborenen	2006/16n1-GEBH/70302
	8	Dammriss Grad III oder IV	Dammriss Grad III oder IV: bei spontanen Einlingsgeburten	2006/16n1-GEBH/830
			Dammriss Grad III oder IV: bei spontanen Einlingsgeburten ohne Episiotomie	2006/16n1-GEBH/841
			Dammriss Grad III oder IV: bei spontanen Einlingsgeburten mit Episiotomie	2006/16n1-GEBH/36084
	9	Revisionsbedürftige Wundheilungsstörungen	Revisionsbedürftige Wundheilungsstörungen: bei Spontangeburt	2006/16n1-GEBH/872
			Revisionsbedürftige Wundheilungsstörungen: bei vaginal-operativer Entbindung	2006/16n1-GEBH/880
			Revisionsbedürftige Wundheilungsstörungen: bei Sectio caesarea	2006/16n1-GEBH/883
	10	Antenatale Kortikosteroidtherapie	Antenatale Kortikosteroidtherapie: bei Geburten mit einem Schwangerschaftsalter von 24+0 bis unter 34+0 Wochen unter Ausschluss von Totgeburten	2006/16n1-GEBH/45548
Antenatale Kortikosteroidtherapie: bei Geburten mit einem Schwangerschaftsalter von 24+0 bis unter 34+0 Wochen unter Ausschluss von Totgeburten und mit einem präpartalen stationären Aufenthalt von mindestens einem Kalendertag			2006/16n1-GEBH/49521	
11	Mütterliche Todesfälle	Mütterliche Todesfälle	2006/16n1-GEBH/50604	

Leistungsbereich	LfdNr	Bezeichnung des Qualitätsindikators	Bezeichnung der Qualitätskennzahl	Kennzahl ID
Gynäkologische Operationen	1	Organverletzungen bei laparoskopischen Operationen	Organverletzungen bei laparoskopischen Operationen: ohne Entlassungsdiagnose Karzinom, Endometriose und ohne Voroperation	2006/15n1-GYN-OP/47589
			Organverletzungen bei laparoskopischen Operationen: alle Patientinnen	2006/15n1-GYN-OP/8986
	2	Organverletzungen bei Hysterektomie	Organverletzungen bei Hysterektomie: alle Patientinnen	2006/15n1-GYN-OP/47608
			Organverletzungen bei Hysterektomie: ohne Entlassungsdiagnose Karzinom, Endometriose und ohne Voroperation	2006/15n1-GYN-OP/47612
	3	Dauerkatheter	Dauerkatheter: bei Adnektomie oder Hysterektomie	2006/15n1-GYN-OP/66233
	4	Indikation bei Ovaryingriffen	Indikation bei Ovaryingriffen: fehlende Histologie	2006/15n1-GYN-OP/47596
			Indikation bei Ovaryingriffen: Follikel- bzw. Corpus-luteum-Zyste oder histologischer Normalbefund als führender histologischer Befund	2006/15n1-GYN-OP/66595
	5	Organerhaltung bei Ovaryingriffen	Organerhaltung bei Ovaryingriffen: Alter <= 40 Jahre	2006/15n1-GYN-OP/47601
6	Konisation	Konisation: fehlende Malignitätskriterien	2006/15n1-GYN-OP/66238	
		Konisation: fehlende Histologie	2006/15n1-GYN-OP/66239	
8	Indikation bei Hysterektomie	Indikation bei Hysterektomie	2006/15n1-GYN-OP/47654	
Herzschrittmacher-Aggregatwechsel	1	Laufzeit des Herzschrittmacher-Aggregats	Laufzeit des Herzschrittmacher-Aggregats: VDD oder DDD: unter 4 Jahre	2006/09n2-HSM-AGGW/11026
			Laufzeit des Herzschrittmacher-Aggregats: Patienten mit dokumentierter gültiger Laufzeit	2006/09n2-HSM-AGGW/68199
			Laufzeit des Herzschrittmacher-Aggregats: VDD oder DDD: über 6 Jahre	2006/09n2-HSM-AGGW/36070
			Laufzeit des Herzschrittmacher-Aggregats: AAI oder VVI: unter 4 Jahre	2006/09n2-HSM-AGGW/11025
			Laufzeit des Herzschrittmacher-Aggregats: AAI oder VVI: über 6 Jahre	2006/09n2-HSM-AGGW/36069
	2	Eingriffsdauer	Eingriffsdauer	2006/09n2-HSM-AGGW/15623
	3	Perioperative Komplikationen	Perioperative Komplikationen: chirurgische Komplikationen	2006/09n2-HSM-AGGW/11057
	4	Reizschwellenbestimmung	Reizschwellenbestimmung: Vorhofsonden	2006/09n2-HSM-AGGW/19813
			Reizschwellenbestimmung: Ventrikelsonden	2006/09n2-HSM-AGGW/19816
	5	Amplitudenbestimmung	Amplitudenbestimmung: Vorhofsonden	2006/09n2-HSM-AGGW/19819
Amplitudenbestimmung: Ventrikelsonden			2006/09n2-HSM-AGGW/19822	
Herzschrittmacher-Implantation	2	Leitlinienkonforme Indikationsstellung bei kardialer Resynchronisationstherapie (CRT)	Leitlinienkonforme Indikationsstellung bei kardialer Resynchronisationstherapie (CRT)	2006/09n1-HSM-IMPL/75962
	4	Leitlinienkonforme Systemwahl bei kardialer Resynchronisationstherapie (CRT)	Leitlinienkonforme Systemwahl bei kardialer Resynchronisationstherapie (CRT)	2006/09n1-HSM-IMPL/76122
	6	Eingriffsdauer	Eingriffsdauer: DDD	2006/09n1-HSM-IMPL/11284
			Eingriffsdauer: VVI	2006/09n1-HSM-IMPL/11141
	7	Durchleuchtungszeit	Durchleuchtungszeit: VVI	2006/09n1-HSM-IMPL/15819
			Durchleuchtungszeit: DDD	2006/09n1-HSM-IMPL/15821
	9	Intrakardiale Signalamplituden	Intrakardiale Signalamplituden: Vorhofsonden	2006/09n1-HSM-IMPL/19619
			Intrakardiale Signalamplituden: Ventrikelsonden	2006/09n1-HSM-IMPL/19621
	10	Letalität	Letalität	2006/09n1-HSM-IMPL/11267
	Herzschrittmacher-Revision/Systemwechsel/-Explantation	1	Indikation zur Revision (1)	Indikation zur Revision (1): Systemumwandlungen
2		Indikation zur Revision (2)	Indikation zur Revision (2): Schrittmacher-Taschenprobleme	2006/09n3-HSM-REV/26047
3		Indikation zur Revision (3)	Indikation zur Revision (3): Sondenprobleme	2006/09n3-HSM-REV/26065
4		Indikation zur Revision (4)	Indikation zur Revision (4): Infektion	2006/09n3-HSM-REV/50626
5		Perioperative Komplikationen	Perioperative Komplikationen: Sondendislokation im Vorhof	2006/09n3-HSM-REV/26101
			Perioperative Komplikationen: Sondendislokation im Ventrikel	2006/09n3-HSM-REV/26104
			Perioperative Komplikationen: chirurgische Komplikationen	2006/09n3-HSM-REV/26083
6		Reizschwellenbestimmung bei revidierten Sonden	Reizschwellenbestimmung bei revidierten Sonden: Vorhofsonden	2006/09n3-HSM-REV/26115
			Reizschwellenbestimmung bei revidierten Sonden: Ventrikelsonden	2006/09n3-HSM-REV/26118
7		Amplitudenbestimmung bei revidierten Sonden	Amplitudenbestimmung bei revidierten Sonden: Vorhofsonden	2006/09n3-HSM-REV/26121
			Amplitudenbestimmung bei revidierten Sonden: Ventrikelsonden	2006/09n3-HSM-REV/26124
8		Intrakardiale Signalamplituden bei revidierten Sonden	Intrakardiale Signalamplituden bei revidierten Sonden: Vorhofsonden	2006/09n3-HSM-REV/19647
			Intrakardiale Signalamplituden bei revidierten Sonden: Ventrikelsonden	2006/09n3-HSM-REV/19655



Leistungsbereich	LfdNr	Bezeichnung des Qualitätsindikators	Bezeichnung der Qualitätskennzahl	Kennzahl ID
Herztransplantation	1	In-Hospital-Letalität	In-Hospital-Letalität	2006/HTX/65737
	2	30-Tage-Letalität	30-Tage-Letalität	2006/HTX/68522
	3	1-Jahres-Überleben	1-Jahres-Überleben	2006/HTX/68395
	4	2-Jahres-Überleben	2-Jahres-Überleben	2006/HTX/77114
Hüft-Endoprothesen Erstimplantation	1	Indikation	Indikation	2006/17n2-HÜFT-TEP/68817
	2	Perioperative Antibiotikaprophylaxe	Perioperative Antibiotikaprophylaxe	2006/17n2-HÜFT-TEP/44535
	3	Postoperative Beweglichkeit	Postoperative Beweglichkeit: postoperative Beweglichkeit dokumentiert	2006/17n2-HÜFT-TEP/44413
			Postoperative Beweglichkeit: postoperative Beweglichkeit von mindestens von 0/0/70	2006/17n2-HÜFT-TEP/44977
	4	Gefähigkeit bei Entlassung	Gefähigkeit bei Entlassung	2006/17n2-HÜFT-TEP/44978
	5	Gefäßläsion oder Nervenschaden	Gefäßläsion oder Nervenschaden	2006/17n2-HÜFT-TEP/73838
	6	Implantatfehlhage, Implantatdislokation oder Fraktur	Implantatfehlhage, Implantatdislokation oder Fraktur	2006/17n2-HÜFT-TEP/45106
	9	Wundhämatome / Nachblutungen	Wundhämatome / Nachblutungen	2006/17n2-HÜFT-TEP/45036
	10	Allgemeine postoperative Komplikationen	Allgemeine postoperative Komplikationen	2006/17n2-HÜFT-TEP/45138
	12	Letalität	Letalität	2006/17n2-HÜFT-TEP/45060
Hüft-Totalendoprothesen und komponentenwechsel	1	Indikation	Indikation	2006/17n3-HÜFT-WECH/46080
	2	Perioperative Antibiotikaprophylaxe	Perioperative Antibiotikaprophylaxe	2006/17n3-HÜFT-WECH/46083
	3	Gefähigkeit bei Entlassung	Gefähigkeit bei Entlassung	2006/17n3-HÜFT-WECH/46112
	4	Gefäßläsion oder Nervenschaden	Gefäßläsion oder Nervenschaden	2006/17n3-HÜFT-WECH/73838
	5	Implantatfehlhage, Implantatdislokation oder Fraktur	Implantatfehlhage, Implantatdislokation oder Fraktur	2006/17n3-HÜFT-WECH/46134
	6	Endoprothesenluxation	Endoprothesenluxation	2006/17n3-HÜFT-WECH/46136
	7	Postoperative Wundinfektion	Postoperative Wundinfektion: alle Patienten	2006/17n3-HÜFT-WECH/46137
	8	Wundhämatome / Nachblutungen	Wundhämatome / Nachblutungen	2006/17n3-HÜFT-WECH/46161
	9	Allgemeine postoperative Komplikationen	Allgemeine postoperative Komplikationen	2006/17n3-HÜFT-WECH/46181
	10	Reinterventionen wegen Komplikation	Reinterventionen wegen Komplikation	2006/17n3-HÜFT-WECH/46184
	11	Letalität	Letalität	2006/17n3-HÜFT-WECH/46185
Hüftgelenknahe Femurfraktur	1	Präoperative Verweildauer	Präoperative Verweildauer: bei Schenkelhalsfraktur	2006/17n1-HÜFT-FRAK/44186
			Präoperative Verweildauer: bei pertrochantärer Fraktur	2006/17n1-HÜFT-FRAK/65962
	2	Wahl des Operationsverfahrens bei medialer Schenkelhalsfraktur	Wahl des Operationsverfahrens bei medialer Schenkelhalsfraktur: Patienten unter 65 J. und mit Fraktur Garden I oder II	2006/17n1-HÜFT-FRAK/44222
			Wahl des Operationsverfahrens bei medialer Schenkelhalsfraktur: Patienten über 80 Jahre mit Fraktur Garden III oder IV	2006/17n1-HÜFT-FRAK/68001
	3	Perioperative Antibiotikaprophylaxe	Perioperative Antibiotikaprophylaxe: bei pertrochantärer Fraktur	2006/17n1-HÜFT-FRAK/66110
			Perioperative Antibiotikaprophylaxe: bei Schenkelhalsfraktur	2006/17n1-HÜFT-FRAK/44337
	4	Gefähigkeit bei Entlassung	Gefähigkeit bei Entlassung: bei pertrochantärer Fraktur	2006/17n1-HÜFT-FRAK/72710
			Gefähigkeit bei Entlassung: bei Schenkelhalsfraktur	2006/17n1-HÜFT-FRAK/72658
	5	Gefäßläsion oder Nervenschaden	Gefäßläsion oder Nervenschaden: bei Schenkelhalsfraktur	2006/17n1-HÜFT-FRAK/73797
			Gefäßläsion oder Nervenschaden: bei pertrochantärer Fraktur	2006/17n1-HÜFT-FRAK/73806
	6	Implantatfehlhage, Implantatdislokation oder Fraktur	Implantatfehlhage, Implantatdislokation oder Fraktur: bei Schenkelhalsfraktur	2006/17n1-HÜFT-FRAK/73802
			Implantatfehlhage, Implantatdislokation oder Fraktur: bei pertrochantärer Fraktur	2006/17n1-HÜFT-FRAK/73810
	7	Endoprothesenluxation	Endoprothesenluxation: bei Schenkelhalsfraktur	2006/17n1-HÜFT-FRAK/44256
			Endoprothesenluxation: bei pertrochantärer Fraktur	2006/17n1-HÜFT-FRAK/66041
	8	Postoperative Wundinfektion	Postoperative Wundinfektion: bei Schenkelhalsfraktur	2006/17n1-HÜFT-FRAK/44257
			Postoperative Wundinfektion: bei pertrochantärer Fraktur	2006/17n1-HÜFT-FRAK/66043
	9	Wundhämatome / Nachblutungen	Wundhämatome / Nachblutungen: bei	2006/17n1-HÜFT-FRAK/66159
Wundhämatome / Nachblutungen: bei S h k l h f k t			2006/17n1-HÜFT-FRAK/44329	

Leistungsbereich	LfdNr	Bezeichnung des Qualitätsindikatoren	Bezeichnung der Qualitätskennzahl	Kennzahl ID
	10	Allgemeine postoperative Komplikationen	Allgemeine postoperative Komplikationen: bei Schenkelhalsfraktur	2006/17n1-HÜFT-FRAK/66551
			Allgemeine postoperative Komplikationen: bei perthrochantärer Fraktur	2006/17n1-HÜFT-FRAK/66570
	11	Reinterventionen wegen Komplikation	Reinterventionen wegen Komplikation: bei Schenkelhalsfraktur	2006/17n1-HÜFT-FRAK/44334
			Reinterventionen wegen Komplikation: bei perthrochantärer Fraktur	2006/17n1-HÜFT-FRAK/66106
	12	Letalität	Letalität: bei Patienten mit osteosynthetischer Versorgung bei Schenkelhalsfraktur	2006/17n1-HÜFT-FRAK/44359
			Letalität: bei Patienten mit endoprothetischer Versorgung bei Schenkelhalsfraktur	2006/17n1-HÜFT-FRAK/44360
			Letalität: bei Patienten mit ASA 1 bis 2 bei Schenkelhalsfraktur	2006/17n1-HÜFT-FRAK/44362
			Letalität: bei Patienten mit ASA 3 bei Schenkelhalsfraktur	2006/17n1-HÜFT-FRAK/44363
			Letalität: bei Patienten mit osteosynthetischer Versorgung bei perthrochantärer Fraktur	2006/17n1-HÜFT-FRAK/66148
			Letalität: bei Patienten mit endoprothetischer Versorgung bei perthrochantärer Fraktur	2006/17n1-HÜFT-FRAK/66150
Letalität: bei Patienten mit ASA 1 bis 2 bei perthrochantärer Fraktur			2006/17n1-HÜFT-FRAK/66153	
Letalität: bei Patienten mit ASA 3 bei perthrochantärer Fraktur			2006/17n1-HÜFT-FRAK/66155	
Kerotis-Rekonstruktion	3	Perioperative Schlaganfälle oder Tod bei asymptomatischer Karotisstenose I	Perioperative Schlaganfälle oder Tod bei asymptomatischer Karotisstenose I: Patienten ohne kontralateralen Verschluss oder kontralaterale Stenose $\geq$ 75% (NASCET)	2006/10n2-KAROT/9563
	4	Perioperative Schlaganfälle oder Tod bei asymptomatischer Karotisstenose II	Perioperative Schlaganfälle oder Tod bei asymptomatischer Karotisstenose II: Patienten mit kontralateralem Verschluss oder kontralateraler Stenose $\geq$ 75% (NASCET)	2006/10n2-KAROT/9567
	5	Perioperative Schlaganfälle oder Tod bei symptomatischer Karotisstenose I	Perioperative Schlaganfälle oder Tod bei symptomatischer Karotisstenose I: Patienten mit einem Stenosegrad von $\geq$ 70% (NASCET)	2006/10n2-KAROT/9568
	6	Perioperative Schlaganfälle oder Tod bei symptomatischer Karotisstenose II	Perioperative Schlaganfälle oder Tod bei symptomatischer Karotisstenose II: Patienten mit einem Stenosegrad von 50 bis 69% (NASCET)	2006/10n2-KAROT/9569
	7	Perioperative Schlaganfälle oder Tod risikoadjustiert nach logistischem Karotis-Score I	Perioperative Schlaganfälle oder Tod risikoadjustiert nach logistischem Karotis-Score I: Verhältnis der beobachteten Rate zur erwarteten Rate nach logistischem Karotis-Score I	2006/10n2-KAROT/68413
	8	Schwere Schlaganfälle oder Tod	Schwere Schlaganfälle oder Tod: Beobachtete Rate unter allen Patienten	2006/10n2-KAROT/9574
Schwere Schlaganfälle oder Tod: Verhältnis der beobachteten Rate zur erwarteten Rate nach logistischem Karotis-Score II			2006/10n2-KAROT/68430	
Schwere Schlaganfälle oder Tod: Risikoadjustierte Rate nach logistischem Karotis-Score II			2006/10n2-KAROT/68432	
Knie-Totalendoprothesen Erstimplantation	1	Indikation	Indikation	2006/17n5-KNIE-TEP/44534
	2	Perioperative Antibiotikaprophylaxe	Perioperative Antibiotikaprophylaxe	2006/17n5-KNIE-TEP/44535
	3	Postoperative Beweglichkeit	Postoperative Beweglichkeit: Streckung mindestens 0 Grad, Beugung mindestens 90 Grad	2006/17n5-KNIE-TEP/65532
			Postoperative Beweglichkeit: postoperative Beweglichkeit dokumentiert	2006/17n5-KNIE-TEP/72761
	4	Gehfähigkeit bei Entlassung	Gehfähigkeit bei Entlassung	2006/17n5-KNIE-TEP/47366
	5	Gefäßläsion oder Nervenschaden	Gefäßläsion oder Nervenschaden	2006/17n5-KNIE-TEP/73715
	6	Fraktur	Fraktur	2006/17n5-KNIE-TEP/47388
	8	Wundhämatome / Nachblutungen	Wundhämatome / Nachblutungen	2006/17n5-KNIE-TEP/45036
	9	Allgemeine postoperative Komplikationen	Allgemeine postoperative Komplikationen	2006/17n5-KNIE-TEP/45138
	11	Letalität	Letalität	2006/17n5-KNIE-TEP/45060
Knie-Totalendoprothesenwechsel und -komponentenwechsel	1	Indikation	Indikation	2006/17n7-KNIE-WECH/47863
	2	Perioperative Antibiotikaprophylaxe	Perioperative Antibiotikaprophylaxe	2006/17n7-KNIE-WECH/47869
	3	Gehfähigkeit bei Entlassung	Gehfähigkeit bei Entlassung	2006/17n7-KNIE-WECH/47366
	4	Gefäßläsion oder Nervenschaden	Gefäßläsion oder Nervenschaden	2006/17n7-KNIE-WECH/73713
	5	Fraktur	Fraktur	2006/17n7-KNIE-WECH/47388
	6	Postoperative Wundinfektion	Postoperative Wundinfektion: alle Patienten	2006/17n7-KNIE-WECH/47390
	7	Wundhämatome/Nachblutungen	Wundhämatome/Nachblutungen	2006/17n7-KNIE-WECH/45036
	8	Allgemeine postoperative Komplikationen	Allgemeine postoperative Komplikationen	2006/17n7-KNIE-WECH/45138
	9	Reinterventionen wegen Komplikation	Reinterventionen wegen Komplikation	2006/17n7-KNIE-WECH/45059
	10	Letalität	Letalität	2006/17n7-KNIE-WECH/45060

Leistungsbereich	LfdNr	Bezeichnung des Qualitätsindikators	Bezeichnung der Qualitätskennzahl	Kennzahl ID
Kombinierte Koronar- und Aortenklappenchirurgie	1	Postoperative Mediastinitis	Postoperative Mediastinitis: bei Patienten mit elektiver oder dringlicher Operationsindikation ohne präoperative Mediastinitis bzw. Wundinfektion des Thorax	2006/HCH-KOMB/48060
			Postoperative Mediastinitis: bei Patienten mit Risikoklasse 0	2006/HCH-KOMB/48075
	2	Postoperative Retentionsstörung	Postoperative Retentionsstörung	2006/HCH-KOMB/47907
	3	Neurologische Komplikationen	Neurologische Komplikationen: bei Patienten ohne neurologische Vorerkrankungen und Dauer des zerebrovaskulären Ereignisses zwischen > 24 h bis <= 72 h	2006/HCH-KOMB/47916
			Neurologische Komplikationen: bei Patienten ohne neurologische Vorerkrankungen und Dauer des zerebrovaskulären Ereignisses > 72 h	2006/HCH-KOMB/47917
	4	Letalität	Letalität: In-Hospital-Letalität bei Patienten mit elektiver oder dringlicher Operationsindikation	2006/HCH-KOMB/28270
			Letalität: 30-Tage-Letalität in Krankenhäusern mit einer Follow-up-Rate >= 97% bei Patienten mit vollständiger Dokumentation zum EuroSCORE	2006/HCH-KOMB/47954
			Letalität: 30-Tage-Letalität in Krankenhäusern mit einer Follow-up-Rate >= 97%	2006/HCH-KOMB/47944
			Letalität: In-Hospital-Letalität bei Patienten mit Notfall- oder Notfall(Reanimation/ultima ratio)Operationen	2006/HCH-KOMB/28272
			Letalität: In-Hospital-Letalität bei allen Patienten, die in ihrer ersten Operation koronarchirurgisch und an der Aortenklappe operiert wurden	2006/HCH-KOMB/28269
			Letalität: 30-Tage-Letalität: Follow-up-Rate	2006/HCH-KOMB/47942
	Koronarangiographie und Perkutane Koronarintervention (PCI)	2	Indikation zur Koronarangiographie Therapieempfehlung	Indikation zur Koronarangiographie Therapieempfehlung
4		Erreichen des wesentlichen Interventionsziels bei PCI	Erreichen des wesentlichen Interventionsziels bei PCI: Alle PCI	2006/21n3-KORO-PCI/69893
5		MACCE	MACCE: Patienten mit Koronarangiographie(n) (ohne PCI)	2006/21n3-KORO-PCI/43892
			MACCE: Patienten mit PCI	2006/21n3-KORO-PCI/43907
			MACCE: Patienten mit Erst-Standard-PCI	2006/21n3-KORO-PCI/69811
			MACCE: Patienten mit Erst-PCI bei ST-Hebungsinfarkt	2006/21n3-KORO-PCI/73854
6		Todesfälle	Todesfälle: Patienten mit Koronarangiographie(n) (ohne PCI)	2006/21n3-KORO-PCI/65801
			Todesfälle: Patienten mit PCI	2006/21n3-KORO-PCI/65817
			Todesfälle: Patienten mit Erst-Standard-PCI	2006/21n3-KORO-PCI/69869
			Todesfälle: Patienten mit Erst-PCI bei ST-Hebungsinfarkt	2006/21n3-KORO-PCI/73884
7		Durchleuchtungsdauer	Durchleuchtungsdauer: Median (min) aller PCI	2006/21n3-KORO-PCI/69895
			Durchleuchtungsdauer: Median (min) aller Koronarangiographien (ohne PCI)	2006/21n3-KORO-PCI/66692
8		Kontrastmittelmenge	Kontrastmittelmenge: Median (ml) aller Einzeitig-PCI	2006/21n3-KORO-PCI/44009
			Kontrastmittelmenge: Median (ml) aller PCI ohne Einzeitig-PCI	2006/21n3-KORO-PCI/44005
	Kontrastmittelmenge: Median (ml) aller Koronarangiographien (ohne PCI)		2006/21n3-KORO-PCI/44001	
Koronarchirurgie, isoliert	1	Verwendung der linksseitigen Arteria mammaria interna	Verwendung der linksseitigen Arteria mammaria interna	2006/HCH-KCH/28243
	2	Postoperative Mediastinitis	Postoperative Mediastinitis: bei Patienten mit elektiver oder dringlicher Operationsindikation ohne präoperative Mediastinitis bzw. Wundinfektion des Thorax	2006/HCH-KCH/28245
			Postoperative Mediastinitis: bei Patienten mit Risikoklasse 0 oder Risikoklasse 1	2006/HCH-KCH/76329
	3	Postoperative Retentionsstörung	Postoperative Retentionsstörung	2006/HCH-KCH/47907
	4	Neurologische Komplikationen	Neurologische Komplikationen: bei Patienten ohne neurologische Vorerkrankungen und Dauer des zerebrovaskulären Ereignisses zwischen > 24 h bis <= 72 h	2006/HCH-KCH/47916
			Neurologische Komplikationen: bei Patienten ohne neurologische Vorerkrankungen und Dauer des zerebrovaskulären Ereignisses > 72 h	2006/HCH-KCH/47917
	5	Letalität	Letalität: In-Hospital-Letalität bei Patienten mit Notfall- oder Notfall(Reanimation/ultima ratio)Operationen	2006/HCH-KCH/28272
			Letalität: Risikoadjustierte In-Hospital-Letalität nach logistischem EuroSCORE	2006/HCH-KCH/66772

Leistungsbereich	LfdNr	Bezeichnung des Qualitätsindicators	Bezeichnung der Qualitätskennzahl	Kennzahl ID
			Letalität: 30-Tage-Letalität in Krankenhäusern mit einer Followup-Rate >= 97% bei Patienten mit vollständiger Dokumentation zum EuroSCORE	2006/HCH-KCH/47954
			Letalität: 30-Tage-Letalität in Krankenhäusern mit einer Followup-Rate >= 97%	2006/HCH-KCH/47944
			Letalität: 30-Tage-Letalität: Follow-up-Rate	2006/HCH-KCH/47942
			Letalität: In-Hospital-Letalität bei allen Patienten, die in ihrer ersten Operation isoliert koronarchirurgisch operiert wurden	2006/HCH-KCH/28269
			Letalität: Verhältnis der beobachteten In-Hospital-Letalität zur erwarteten In-Hospital-Letalität nach logistischem KCHSCORE	2006/HCH-KCH/66755
			Letalität: In-Hospital-Letalität bei Patienten mit elektiver oder dringlicher Operationsindikation	2006/HCH-KCH/70419
			Letalität: Verhältnis der beobachteten In-Hospital-Letalität zur erwarteten In-Hospital-Letalität nach logistischem EuroSCORE	2006/HCH-KCH/65560
Mammachirurgie	1	Entdeckte Malignome bei offenen Biopsien	Entdeckte Malignome bei offenen Biopsien: Entdeckte Malignome bei offenen Biopsien	2006/18n1-MAMMA/46196
			Entdeckte Malignome bei offenen Biopsien: Präoperative histologische Diagnostik	2006/18n1-MAMMA/68529
	4	Angabe pT, pN und M	Angabe pT, pN und M	2006/18n1-MAMMA/46202
	6	Axilladisektion bei DCIS oder papillärem in situ-Karzinom	Axilladisektion bei DCIS oder papillärem in situ-Karzinom	2006/18n1-MAMMA/46208
	7	Axilladisektion oder Sentinel-Lymphknoten-Biopsie bei invasivem Mammakarzinom	Axilladisektion oder Sentinel-Lymphknoten-Biopsie bei invasivem Mammakarzinom	2006/18n1-MAMMA/46209
	8	Anzahl Lymphknoten	Anzahl Lymphknoten	2006/18n1-MAMMA/46210
	9	Indikation zur brusterhaltenden Therapie	Indikation zur brusterhaltenden Therapie	2006/18n1-MAMMA/46212
	10	Meldung an Krebsregister	Meldung an Krebsregister:	2006/18n1-MAMMA/46230
11	Zeitlicher Abstand zwischen Diagnose und Operationsdatum	Zeitlicher Abstand zwischen Diagnose und Operationsdatum:	2006/18n1-MAMMA/46231	
Lebertransplantation	1	Letalität	Letalität: In-Hospital-Letalität	2006/LTX/73669
	2	Tod durch operative Komplikationen	Tod durch operative Komplikationen:	2006/LTX/73677
	3	Postoperative Komplikationen	Postoperative Komplikationen: Postoperative Verweildauer oberhalb der 75%-Perzentile als Surrogatparameter	2006/LTX/73679
Leberlebenspende	1	Tod des Spenders	Tod des Spenders	2006/LLS/76446
	2	Lebertransplantation beim Leberlebenspender erforderlich	Lebertransplantation beim Leberlebenspender erforderlich	2006/LLS/73654
	3	Operative oder allgemeine Komplikationen	Operative oder allgemeine Komplikationen: Eingriffsspezifische behandlungsbedürftige intra-oder postoperative Komplikationen	2006/LLS/73658
			Operative oder allgemeine Komplikationen: Allgemeine behandlungsbedürftige intra-oder postoperative Komplikationen	2006/LLS/73666
Operative oder allgemeine Komplikationen: Eingriffsspezifische oder allgemeine behandlungsbedürftige intra-oder postoperative Komplikationen			2006/LLS/73656	
Nierentransplantation	1	In-Hospital-Letalität	In-Hospital-Letalität	2006/NTX/73559
	2	Funktionsaufnahme des Transplants	Funktionsaufnahme des Transplants: Nach postmortaler Organspende	2006/NTX/74511
			Funktionsaufnahme des Transplants: Nach Lebendorganspende	2006/NTX/74513
	3	Qualität der Transplantatfunktion bei Entlassung	Qualität der Transplantatfunktion bei Entlassung: Nach postmortaler Organspende	2006/NTX/74518
			Qualität der Transplantatfunktion bei Entlassung: Nach Lebendorganspende	2006/NTX/74520
	4	Operative Komplikationen	Operative Komplikationen:	2006/NTX/73572
	5	Behandlungsbedürftige Abstoßung	Behandlungsbedürftige Abstoßung: Während des stationären Aufenthaltes	2006/NTX/73588
6	Komplikationen der immunsuppressiven Therapie (Infektion)	Komplikationen der immunsuppressiven Therapie (Infektion): Während des stationären Aufenthaltes	2006/NTX/73593	
Nierenlebenspende	1	Spenderüberleben	Spenderüberleben: In-Hospital-Letalität	2006/NLS/73683
	2	Spendernierenfunktion	Spendernierenfunktion: Bei Entlassung aus dem stationären Aufenthalt	2006/NLS/73685
	3	Qualitative Nierenfunktion	Qualitative Nierenfunktion: Bei Entlassung aus dem stationären Aufenthalt	2006/NLS/73691
	4	Operative oder allgemeine postoperative Komplikationen	Operative oder allgemeine postoperative Komplikationen:	2006/NLS/73692