

Tabelle C: 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 \geq 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	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 CRB-65-Score)	2006/PNEU/69952
			Krankenhaus-Letalität: Alle Patienten	2006/PNEU/68149
			Krankenhaus-Letalität: Alle Patienten der Risikoklasse 1 (0 erfüllte Kriterien nach CRB-65-Score)	2006/PNEU/69948
			Krankenhaus-Letalität: Alle Patienten der Risikoklasse 2 (1 bis 2 erfüllte Kriterien nach CRB-65-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 Follow-up-Rate $\geq 97\%$ 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 Follow-up-Rate $\geq 97\%$	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
	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	

Leistungsbereich	LfdNr	Bezeichnung des Qualitätsindikators	Bezeichnung der Qualitätskennzahl	Kennzahl-ID
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
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

Leistungsbereich	LfdNr	Bezeichnung des Qualitätsindikators	Bezeichnung der Qualitätskennzahl	Kennzahl-ID
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
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

Leistungsbereich	LfdNr	Bezeichnung des Qualitätsindikators	Bezeichnung der Qualitätskennzahl	Kennzahl-ID
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 Ovarieingriffen	Indikation bei Ovarieingriffen: fehlende Histologie	2006/15n1-GYN-OP/47596
			Indikation bei Ovarieingriffen: Follikel- bzw. Corpus-luteum-Zyste oder histologischer Normalbefund als führender histologischer Befund	2006/15n1-GYN-OP/66595
	5	Organerhaltung bei Ovarieingriffen	Organerhaltung bei Ovarieingriffen: 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	
Herzschritt- macher- Aggregatwechsel	1	Laufzeit des Herzschritt- macher- Aggregats	Laufzeit des Herzschritt- macher- Aggregats: VDD oder DDD: unter 4 Jahre	2006/09n2-HSM-AGGW/11026
			Laufzeit des Herzschritt- macher- Aggregats: Patienten mit dokumentierter gültiger Laufzeit	2006/09n2-HSM-AGGW/68199
			Laufzeit des Herzschritt- macher- Aggregats: VDD oder DDD: über 6 Jahre	2006/09n2-HSM-AGGW/36070
			Laufzeit des Herzschritt- macher- Aggregats: AAI oder VVI: unter 4 Jahre	2006/09n2-HSM-AGGW/11025
			Laufzeit des Herzschritt- macher- 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	
Herzschritt- macher- Implantation	2	Leitlinienkonforme Indikationsstellung bei kardialer Resynchronisationstherapie (CRT)	Leitlinienkonforme Indikationsstellung bei kardialer Resynchronisationstherapie (CRT)	2006/09n1-HSM-IMPL/75962
			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

Leistungsbereich	LfdNr	Bezeichnung des Qualitätsindikators	Bezeichnung der Qualitätskennzahl	Kennzahl-ID
Herzschrittmacher-Revision/-Systemwechsel/-Explantation	1	Indikation zur Revision (1)	Indikation zur Revision (1): Systemumwandlungen	2006/09n3-HSM-REV/26037
	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	
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

Leistungsbereich	LfdNr	Bezeichnung des Qualitätsindikators	Bezeichnung der Qualitätskennzahl	Kennzahl-ID
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	Implantatfehl- lage, Implantatdislokation oder Fraktur	Implantatfehl- lage, Implantatdislokation oder Fraktur: bei Schenkelhalsfraktur	2006/17n1-HÜFT-FRAK/73802
			Implantatfehl- lage, 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	2006/17n1-HÜFT-FRAK/44329
	10	Allgemeine postoperative Komplikationen	Allgemeine postoperative Komplikationen: bei Schenkelhalsfraktur	2006/17n1-HÜFT-FRAK/66551
			Allgemeine postoperative Komplikationen: bei pertrochantärer Fraktur	2006/17n1-HÜFT-FRAK/66570
	11	Reinterventionen wegen Komplikation	Reinterventionen wegen Komplikation: bei Schenkelhalsfraktur	2006/17n1-HÜFT-FRAK/44334
			Reinterventionen wegen Komplikation: bei pertrochantärer 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 pertrochantärer Fraktur			2006/17n1-HÜFT-FRAK/66148	
Letalität: bei Patienten mit endoprothetischer Versorgung bei pertrochantärer Fraktur			2006/17n1-HÜFT-FRAK/66150	
Letalität: bei Patienten mit ASA 1 bis 2 bei pertrochantärer Fraktur			2006/17n1-HÜFT-FRAK/66153	
Letalität: bei Patienten mit ASA 3 bei pertrochantärer Fraktur			2006/17n1-HÜFT-FRAK/66155	

Leistungsbereich	LfdNr	Bezeichnung des Qualitätsindikators	Bezeichnung der Qualitätskennzahl	Kennzahl-ID
Karotis-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	Gefähigkeit bei Entlassung	Gefähigkeit 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
2		Perioperative Antibiotikaprophylaxe	Perioperative Antibiotikaprophylaxe	2006/17n7-KNIE-WECH/47869
3		Gefähigkeit bei Entlassung	Gefähigkeit 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 koronararchirurgisch 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	2006/21n3-KORO-PCI/69882
		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		

Leistungsbereich	LfdNr	Bezeichnung des Qualitätsindikators	Bezeichnung der Qualitätskennzahl	Kennzahl-ID
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
			Letalität: 30-Tage-Letalität in Krankenhäusern mit einer Follow-up-Rate >= 97% bei Patienten mit vollständiger Dokumentation zum EuroSCORE	2006/HCH-KCH/47954
			Letalität: 30-Tage-Letalität in Krankenhäusern mit einer Follow-up-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 KCH-SCORE	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	Axilladissektion bei DCIS oder papillärem in situ-Karzinom	Axilladissektion bei DCIS oder papillärem in situ-Karzinom	2006/18n1-MAMMA/46208
	7	Axilladissektion oder Sentinel-Lymphknoten-Biopsie bei invasivem Mammakarzinom	Axilladissektion 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

Leistungsbereich	LfdNr	Bezeichnung des Qualitätsindikators	Bezeichnung der Qualitätskennzahl	Kennzahl-ID
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 postmortalen Organspende	2006/NTX/74511
			Funktionsaufnahme des Transplants: Nach Lebendorganspende	2006/NTX/74513
	3	Qualität der Transplantatfunktion bei Entlassung	Qualität der Transplantatfunktion bei Entlassung: Nach postmortalen 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