

**Modul 9/2 - Herzschrittmacher-Aggregatwechsel
Änderungen 2015 zu 2016**

Stand: November 2015

V06

Hinweis: Alle gesetzlich versicherten Patienten müssen mit einem Merkblatt über die Datenerfassung und Weitergabe personenbezogener Informationen bei Dokumentationsverpflichtung in diesem Leistungsbereich ab Anfang 2015 in Kenntnis gesetzt werden. Die Merkblätter sind auf der Homepage des G-BA (<https://www.g-ba.de/informationen/beschluesse/2132/>) zur Verfügung gestellt.

Auslösekriterien		keine Änderungen in den Auslösekriterien	
QS-Datensatz 2015		QS-Datensatz 2016	
Feld-Nr. und Fragestellung	im Vergleich zu 2015	Änderung/Ergänzung	Relevante Änderung im Ausfüllhinweis zum Datensatzfeld
BASIS			
Genau ein Bogen muss ausgefüllt werden			
Art der Versicherung			
1 (Institutionskennzeichen der Krankenkasse der Versichertenkarte)	=	1 (Institutionskennzeichen der Krankenkasse der Versichertenkarte)	geringfügige red. Änderungen
Patientenidentifizierende Daten			
2 (eGK-Versichertennummer)	=	2 (eGK-Versichertennummer)	geringfügige red. Änderungen
Basisdokumentation			
3 (Institutionskennzeichen)	=	3 (Institutionskennzeichen)	
4 (Entlassender Standort)	redaktionelle Änderung	4 (entlassender Standort)	geringfügige red. Änderungen
5 (Betriebsstätten-Nummer)	=	5 (Betriebsstätten-Nummer)	
6 (Fachabteilung nach § 301)	=	6 (Fachabteilung nach § 301)	
7 (Pat.-ID)	=	7 (Pat.-ID)	geringfügige red. Änderungen
8 (Geburtsdatum)	=	8 (Geburtsdatum)	
9 (Geschlecht)	=	9 (Geschlecht)	
10 (Aufnahmedatum Krankenhaus)	=	10 (Aufnahmedatum Krankenhaus)	geringfügige red. Änderungen
Präoperative Anamnese/Klinik			
11 (Einstufung nach ASA-Klassifikation)	=	11 (Einstufung nach ASA-Klassifikation)	
12 (Stimulationsbedürftigkeit)	Feldbezeichnung geändert	12 (erwarteter Anteil ventrikulärer Stimulation)	
Indikation zum Aggregatwechsel			
13 (Indikation zum Aggregatwechsel)	Schlüsseländerung / -anpassung: 1 = Batterieerschöpfung 2 = Fehlfunktion/Rückruf 9 = sonstige aggregatbezogene Indikation (Schlüssel 3,4,5 gestrichen)	13 (Indikation zum Aggregatwechsel)	
14 (Ort der letzten Schrittmacher-OP vor diesem Eingriff)	=	14 (Ort der letzten Schrittmacher-OP vor diesem Eingriff)	
Operation			
15 (OP-Datum)	=	15 (OP-Datum)	geringfügige red. Änderungen
16 (Operation (OPS))	=	16 (Operation (OPS))	geringfügige red. Änderungen
17 (Dauer des Eingriffs)	=	17 (Dauer des Eingriffs)	
Postoperativ funktionell aktive Anteile des SM-Systems			
Implantiertes Schrittmachersystem			
18 (System)	=	18 (System)	
Implantiertes Schrittmacher-Aggregat			
19 (Hersteller)	inhaltliche Präzisierung des Feldes und Schlüsseländerung: 1 = Biotronik 3 = Boston Scientific 7 = Medtronic 9 = Sorin Group 18 = St. Jude Medical 89 = nicht bekannt 99 = sonstiger Schlüssel 8 und 11 fallen weg	19 (Hersteller des Aggregats)	geändert: Ein Hersteller, der nicht endgültig zuzuordnen ist, kann als "sonstiger" eingetragen werden: Cardiac Impulse; CCS; Cook; Implantronic; Medico; Osypka; Stöckert; u.a. Zu "Boston Scientific" zählen auch: CPI; Guidant; Intermedics Unter "Medtronic" zu verschlüsseln sind auch: Vitatron; NayaMed Unter "Sorin Group" firmieren: Sorin Biomedica; Ela Medical Zu "St. Jude Medical" gehören auch: Pacesetter; Siemens; Teletronics
Belassene Schrittmacher-Sonden			
Vorhof			
wenn System (18) = System mit Vorhofsonde oder sonstiges System	Bedingung redaktionell geändert	wenn Feld 18 IN (2,3,5,9)	

20 (Reizschwelle (intraoperativ, bei 0,5 ms))	=	20 (Reizschwelle (intraoperativ, bei 0,5 ms))	
21 (nicht gemessen)	inhaltliche Präzisierung	21 (Reizschwelle nicht gemessen)	
wenn System (18) = System mit Vorhofsonde oder VDD oder sonstiges System	Bedingung redaktionell geändert	wenn Feld 18 IN (2,3,4,5,9)	
22 (P-Wellen-Amplitude (intraoperativ))	=	22 (P-Wellen-Amplitude (intraoperativ))	
23 (nicht gemessen)	inhaltliche Präzisierung	23 (P-Wellen-Amplitude nicht gemessen)	
Ventrikel			
	neu	Rechtsventrikuläre Sonde	
wenn System (18) = System mit Ventrikelsonde oder sonstiges System	Bedingung redaktionell geändert	wenn Feld 18 IN (1,3,4,5,6;9)	
24 (Reizschwelle (intraoperativ, bei 0,5 ms))	=	24 (Reizschwelle (intraoperativ, bei 0,5 ms))	geändert: Bitte dokumentieren Sie in diesem Datenfeld die Angaben zur Pace-/Sense-Sonde des Schrittmachersystems. Dies gilt auch für den Ausnahmefall, dass die Pace-/Sense-Sonde im linken Ventrikel platziert wurde.
25 (nicht gemessen)	inhaltliche Präzisierung	25 (Reizschwelle nicht gemessen)	geändert: Bitte dokumentieren Sie in diesem Datenfeld die Angaben zur Pace-/Sense-Sonde des Schrittmachersystems. Dies gilt auch für den Ausnahmefall, dass die Pace-/Sense-Sonde im linken Ventrikel platziert wurde.
26 (R-Amplitude (intraoperativ))	=	26 (R-Amplitude (intraoperativ))	geändert: intraoperative Messung Bitte dokumentieren Sie in diesem Datenfeld die Angaben zur Pace-/Sense-Sonde des Schrittmachersystems. Dies gilt auch für den Ausnahmefall, dass die Pace-/Sense-Sonde im linken Ventrikel platziert wurde.
27 (nicht gemessen)	inhaltliche Präzisierung	27 (R-Amplitude nicht gemessen)	geändert: Bitte dokumentieren Sie in diesem Datenfeld die Angaben zur Pace-/Sense-Sonde des Schrittmachersystems. Dies gilt auch für den Ausnahmefall, dass die Pace-/Sense-Sonde im linken Ventrikel platziert wurde.
Ventrikel (2. Sonde)			
	entfällt	neu	Linksventrikuläre Sonde
wenn System (18 = System mit zwei Ventrikelsonden oder sonstiges System	Bedingung redaktionell geändert	wenn Feld 18 IN (5,6,9)	
28 (Reizschwelle (intraoperativ, bei 0,5 ms))	=	28 (Reizschwelle (intraoperativ, bei 0,5 ms))	geändert: intraoperative Messung Bitte dokumentieren Sie in diesem Datenfeld die Angaben zur linksventrikulären Sonde des CRT-P-Systems
29 (nicht gemessen)	inhaltliche Präzisierung	29 (Reizschwelle nicht gemessen)	geändert: Bitte dokumentieren Sie in diesem Datenfeld die Angaben zur linksventrikulären Sonde des CRT-P-Systems
30 (R-Amplitude (intraoperativ))	entfällt		
31 (nicht gemessen)	entfällt		
Postoperativ funktionell nicht mehr aktive Anteile des SM-Systems			
Explantiertes Schrittmachersystem			
32 (System)	entfällt		
33 (Jahr der Implantation)	=	30 (Jahr der Implantation)	
34 (nicht bekannt)	inhaltliche Präzisierung	31 (Jahr der Implantation nicht bekannt)	
35 (Hersteller)	entfällt		
Peri- bzw. postoperative Komplikationen			
36 (peri- bzw. postoperative Komplikationen)	=	32 (peri- bzw. postoperative Komplikationen)	
37 (Asystolie)	=	33 (Asystolie)	
38 (Kammerflimmern)	=	34 (Kammerflimmern)	
39 (interventionspflichtiges Taschenhämatom)	=	35 (interventionspflichtiges Taschenhämatom)	
40 (postoperative Wundinfektion (nach der Definition der CDC))	=	36 (postoperative Wundinfektion (nach der Definition der CDC))	
41 (CDC-Klassifikation)	=	37 (CDC-Klassifikation)	
42 (sonstige interventionspflichtige Komplikation)	=	38 (sonstige interventionspflichtige Komplikation)	
Entlassung			
43 (Entlassungsdatum Krankenhaus)	=	39 (Entlassungsdatum Krankenhaus)	geringfügige red. Änderungen
44 (Entlassungsgrund nach § 301)	Schlüsseländerung: 2stellige Schlüsselzahlen, statt "1 = ..." jetzt "01 = ..."	40 (Entlassungsgrund nach § 301)	
45 (Entlassungsdiagnose(n) ICD-10-GM)	=	41 (Entlassungsdiagnose(n) ICD-10-GM)	geringfügige red. Änderungen