

Beschreibung der Qualitätsindikatoren und Kennzahlen nach QSKH-RL (Endgültige Rechenregeln, Veröffentlichungsversion)

Knieendoprothesenversorgung

Erfassungsjahr 2020

Stand: 20.04.2021

Impressum

Thema:

Beschreibung der Qualitätsindikatoren und Kennzahlen nach QSKH-RL. Knieendoprothesenversorgung. Endgültige Rechenregeln für das Erfassungsjahr 2020

Auftraggeber:

Gemeinsamer Bundesausschuss

Datum der Abgabe:

20.04.2021

Herausgeber:

IQTIG – Institut für Qualitätssicherung und Transparenz im Gesundheitswesen

Katharina-Heinroth-Ufer 1 10787 Berlin

Telefon: (030) 58 58 26 340 Telefax: (030) 58 58 26-999

verfahrenssupport@iqtig.org
https://www.iqtig.org

Inhaltsverzeichnis

Einleitung	4
54020: Indikation zur elektiven Knieendoprothesen-Erstimplantation	5
54021: Indikation zur unikondylären Schlittenprothese	14
54022: Indikation zum Knieendoprothesen-Wechsel bzwKomponentenwechsel	19
Gruppe: Allgemeine Komplikationen	27
54123: Allgemeine Komplikationen bei elektiver Knieendoprothesen-Erstimplantation	28
50481: Allgemeine Komplikationen bei Knieendoprothesen-Wechsel bzwKomponentenwechsel	31
Gruppe: Spezifische Komplikationen	35
54124: Spezifische Komplikationen bei elektiver Knieendoprothesen-Erstimplantation	37
54125: Spezifische Komplikationen bei Knieendoprothesen-Wechsel bzwKomponentenwechsel	41
54026: Beweglichkeit bei Entlassung	53
54028: Gehunfähigkeit bei Entlassung	59
54127: Sterblichkeit im Krankenhaus	70
54128: Knieendoprothesen-Erstimplantation ohne Wechsel bzw. Komponentenwechsel im Verlauf	76
Anhang I: Schlüssel (Spezifikation)	84
Anhang II: Listen	85
Anhang III: Vorberechnungen	87
Anhang IV: Funktionen	88
Anhang V: Historie der Qualitätsindikatoren	94

Einleitung

Die Knieendoprothesenversorgung stellt, nicht zuletzt aufgrund demografischer Trends, innerhalb der orthopädisch-chirurgischen Disziplinen einen Bereich mit seit Jahren wachsender Eingriffshäufigkeit dar (nach Krankenhausstatistik ca. 215.000 im Jahr 2018). Die weitaus häufigste Indikation für die Implantation einer Knieendoprothese ist die Arthrose des Kniegelenks (Gonarthrose), die durch den fortschreitenden Verschleiß des Gelenkknorpels sowie der angrenzenden Kniebinnenstrukturen gekennzeichnet ist und überwiegend eine Erkrankung der zweiten Lebenshälfte darstellt. Je nach Fortschritt der arthrotischen Veränderungen bringt die Gonarthrose neben dem Leitsymptom Schmerz oftmals Bewegungs- und Funktionsdefizite und damit Einschränkungen der Lebensqualität der Betroffenen mit sich. Ist die Zerstörung des Gelenks bereits weit fortgeschritten, ist die endoprothetische Versorgung des betroffenen Kniegelenks, nach Ausschöpfung nicht-operativer Maßnahmen wie Physiotherapie oder Schmerzmedikation, für die überwiegende Zahl der Patientinnen und Patienten die Intervention der Wahl. Bei korrekter Indikationsstellung, chirurgisch einwandfreiem Eingriff sowie komplikationslosem Verlauf kann von einer Haltbarkeit der Implantate von 10 bis 15 Jahren und darüber hinaus ausgegangen werden. Komplikationen wie Implantatlockerungen oder Infektionen können jedoch Folgeeingriffe einschließlich des vorzeitigen Wechsels der Endoprothese oder einzelner Komponenten notwendig machen. Wechseloperationen sind chirurgisch anspruchsvolle Eingriffe, die im Vorfeld eine exakte Indikationsstellung erfordern und die ganze Erfahrung der an der Versorgung Beteiligten herausfordern.

Im Hinblick auf die erbrachte medizinische Leistung werden in das Verfahren Knieendoprothesenversorgung der externen stationären Qualitätssicherung Patientinnen und Patienten mit Implantation einer Knieendoprothese oder einer Schlittenprothese, aber auch Patientinnen und Patienten, die aufgrund von Komplikationen einen Wechsel oder Komponentenwechsel ihrer Knieendoprothese erhalten, eingeschlossen.

Im Gegensatz zu Patientinnen und Patienten mit degenerativen oder traumatischen Indikationen werden Patientinnen und Patienten mit sehr spezifischen Charakteristika, wie etwa onkologischen Erkrankungen, kindlichen Fehlanlagen sowie sonstige juvenile Indikationen aus dem Qualitätssicherungsverfahren zur Knieendoprothesenversorgung ausgeschlossen.

Die Indikatoren dieses Qualitätssicherungsverfahrens fokussieren auf eine angemessene Indikationsstellung bei der Implantation oder dem Wechsel bzw. Komponentenwechsel einer Knieendoprothese sowie auf Komplikationen im Zusammenhang mit dem künstlichen Kniegelenkersatz. Weitere Indikatoren beziehen sich auf die Funktionalität des künstlichen Gelenks und die Gehfähigkeit der Patientinnen und Patienten bei der Entlassung aus dem Krankenhaus.

Zu den Follow-up-Indikatoren sind in der Tabelle "Verwendete Datenfelder" aus technischen Gründen nicht sämtliche zur Berechnung benötigten Datenfelder enthalten. Die für die Verknüpfung der Implantationen und Folgeeingriffe sowie für die Risikoadjustierung benötigten Datenfelder können der QS-Basisspezifikation entnommen werden.

Hinweis: Im vorliegenden Bericht entspricht die Silbentrennung nicht durchgehend den korrekten Regeln der deutschen Rechtschreibung. Wir bitten um Verständnis für die technisch bedingten Abweichungen.

54020: Indikation zur elektiven Knieendoprothesen-Erstimplantation

Qualitätsziel

Möglichst oft eine angemessene Indikation anhand klinischer und röntgenologischer Kriterien

Hintergrund

Die Leitsymptome bei ausgeprägter Kniegelenksarthrose sind Schmerzen und Bewegungseinschränkung sowie Instabilitätsgefühl im Kniegelenk (Zhang et al. 2010). Obschon konservative Therapieoptionen (wie z. B. Physiotherapie, medikamentöse Schmerzbehandlung, Hilfsmittelversorgung) für viele Patientinnen und Patienten eine vorübergehende Verbesserung der Beschwerden bewirken können, stellen sie symptombezogene Therapieansätze dar, mit denen sich im Falle von Gelenkerkrankungen mit chronisch-degenerativem Charakter zumeist keine dauerhafte Beschwerdebesserung erreichen lässt (Zhang et al. 2008). Die Indikation zum Kniegelenkersatz ist dann gegeben, wenn erhebliche tägliche Schmerzen, funktionelle Beeinträchtigungen sowie radiologisch nachweisbare Gelenkspaltveränderungen vorhanden sind (Conaghan et al. 2010, Frosch et al. 2009 [1], Zhang et al. 2008, Zhang et al. 2010, Löfvendahl et al. 2011). Die röntgenologische Beurteilung arthrotischer Gelenkveränderungen erfolgt mittels des international etablierten Kellgren-Lawrence-Scores und stellt ein maßgebliches Kriterium für die Indikationsstellung zum endoprothetischen Ersatz des Kniegelenks dar (Zhang et al. 2010). In dem Qualitätsindikator "Indikation zur elektiven Knieendoprothesen-Erstimplantation" wird ein modifizierter "Kellgren-Lawrence-Score" verwendet, der im Rahmen der externen Qualitätssicherung entstanden ist (AQUA 2012b). Für die Indikationsstellung bei Patientinnen und Patienten mit Erkrankungen aus dem rheumatischen Formenkreis bietet - ergänzend dazu - die Klassifikation nach Larsen-Dale-Eek (Rau und Wassenberg 2007) röntgenologische Kriterien für die Einteilung der Schwere der erosiven Gelenkzerstörung.

Des Weiteren werden zu diesem Indikator folgende Literaturquellen im Abschlussbericht zur Knieendoprothesenversorgung des AQUA-Institutes (AQUA 2012a) genannt: AQUA (2011), Barrack et al. (2007), Bauersachs et al. (2005), Bergschmidt et al. (2008), Caveney und Caveney (1996), Chang et al. (2010), Civinini et al. (2009), Franklin et al. (2008), Gidwani et al. (2003), Gossec et al. (2011), Jones et al. (2001), Massin et al. (2011), Parvizi et al. (2009), Schneppenheim und Jerosch (2001), Wright et al. (1995).

[1] Die Gültigkeit der S1-Leitlinie endete mit dem 30.06.2014, geplantes Erscheinungsdatum der Aktualisierung ist laut Leitlinienvorhaben der 26.08.2019.

Verwendete Datenfelder

Datenbasis: Spezifikation 2020

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
24:PROZ	Art des Eingriffs	M	 1 = elektive Knie-Endoprothesen-Erstimplantation 2 = einzeitiger Wechsel bzw. Komponentenwechsel 3 = Reimplantationen im Rahmen eines zweizeitigen Wechsels bzw. Komponentenwechsels 	ARTEINGRIFFKNIE
27:PROZ	Prozedur(en)	М	OPS (amtliche Kodes): http://www.dimdi.de	OPSCHLUESSEL
29:E	Wurde eine Voroperation am Kniegelenk oder kniegelenknah durchgeführt?	M	0 = nein 1 = ja	VOROPKNIE
30:E	Schmerzen	M	0 = nein 1 = ja, Belastungsschmerz 2 = ja, Ruheschmerz	SCHMERZEN
31:E	Osteophyten	M	0 = keine oder beginnend Eminentia oder gelenkseitige Patellapole 1 = eindeutig	OSTEOPHYTENK
32:E	Gelenkspalt	M	 0 = nicht oder mäßig verschmälert 1 = hälftig verschmälert 2 = ausgeprägt verschmälert oder aufgehoben 	GELENKSPALTK
33:E	Sklerose	M	 0 = keine Sklerose 1 = mäßige subchondrale Sklerose 2 = ausgeprägte subchondrale Sklerose 3 = Sklerose mit Zysten Femur, Tibia, Patella 	SKLEROSEK
34:E	Deformierung	М	 0 = keine Deformierung 1 = Entrundung der Femurkondylen 2 = ausgeprägte Destruktion, Deformierung 	DEFORMK
35:E	Wurde die Implantation einer unikondylären Schlittenprothese durchgeführt?	M	0 = nein 1 = ja	KNIESCHLITTEN
38:E	erosive Gelenkzerstö- rung (Schweregrad nach Larsen-Dale-Eek)	К	 0 = Grad 0 normal 1 = Grad 1 geringe Veränderung 2 = Grad 2 definitive Veränderung 3 = Grad 3 deutliche Veränderung 4 = Grad 4 schwere Veränderung 	LARSEN

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
			5 = Grad 5 mutilierende Verände- rung	
60:B	Entlassungsdiag- nose(n)	М	ICD-10-GM SGB V: http://www.dimdi.de	ENTLDIAG
EF*	Patientenalter am Auf- nahmetag in Jahren	-	alter(GEBDATUM;AUFNDATUM)	alter

^{*}Ersatzfeld im Exportformat

Eigenschaften und Berechnung

ID	54020		
Bezeichnung	Indikation zur elektiven Knieendoprothesen-Erstimplantation		
Indikatortyp	Prozessindikator		
Art des Wertes	Qualitätsindikator		
Bezug zum Verfahren	DeQS		
Berechnungsart	Ratenbasiert		
Referenzbereich 2020	≥ 90,00 %		
Referenzbereich 2019	≥ 90,00 %		
Erläuterung zum Referenzbereich 2020	-		
Erläuterung zum Strukturierten Dialog bzw. Stellungnahmeverfahren 2020	Fälle, bei denen aufgrund eines akut eingetretenen traumatischen Ereignisses (insbesondere Frakturen der kniebildenden Gelenkflächen bzw. der knienahen Anteile von Ober- und/oder Unterschenkel) eine Erstimplantation einer Endoprothese erfolgt, sind im Dokumentationsbogen nicht abbildbar und daher im Strukturierten Dialog entsprechend zu bewerten.		
Methode der Risikoadjustierung	Keine weitere Risikoadjustierung		
Erläuterung der Risikoadjustierung	-		
Rechenregeln	Eingriffe bei Patientinnen und Patienten, die das Kriterium Schmerzen und mindestens 4 Punkte im modifizierten Kell- gren-Lawrence-Score ODER die das Kriterium Schmerzen und bei Erkrankungen aus dem rheumatischen Formenkreis mindestens Grad 3 nach Larsen-Dale-Eek erfüllen ODER die eine Voroperation mit osteosynthetischer Versorgung einer kniegelenks- nahen Fraktur (S82.1* Fraktur des proximalen Endes der Tibia; S72.4 distale Fraktur des Femurs) hatten und bei denen nach Metallentfernung des Osteo- synthesematerials eine Endoprothese am Kniegelenk implantiert wird Nenner Alle Erstimplantationen von Endoprothesen am Kniegelenk bei Patientinnen und Patienten ab 18 Jahren. Ausgeschlossen werden Erstimplantationen mit Fraktur des proximalen En- des der Tibia (S82.1*) oder einer distalen Fraktur des Femurs (S72.4) im Rah- men eines akut eingetretenen traumatischen Ereignisses, die nicht nach Ein- setzen der Prothese bzw. des Implantates (M96.6) entstanden sind und die nicht bereits osteosynthetisch ("Voroperation") versorgt wurden. Ausge- schlossen wird auch die Implantation einer unikondylären Knieschlittenpro- these		
Erläuterung der Rechenregel	Das Kriterium Schmerz ist erfüllt, wenn Ruhe- oder Belastungsschmerzen vorliegen. Zur angemessenen Abbildung der Indikationsstellung bei Erkrankungen aus dem rheumatischen Formenkreis wird die Klassifikation nach Larsen-Dale-Eek (Rau und Wassenberg, 2007) ergänzend zum modifizierten Kellgren-Lawrence-Score angewandt. Die Punktwerte nach dem modifizierten Kellgren-Lawrence-Score (AQUA		

Endgültige Rechenregeln für das Erfassungsjahr 2020 nach QSKH-RL KEP - Knieendoprothesenversorgung 54020: Indikation zur elektiven Knieendoprothesen-Erstimplantation

Grafik	-
Vergleichbarkeit mit Vorjahresergebnissen	Eingeschränkt vergleichbar

Literatur

- AQUA [Institut für angewandte Qualitätsförderung und Forschung im Gesundheitswesen] (2011): Knie-Totalendoprothesen-Erstimplantation. Beschreibung der Qualitätsindikatoren für das Verfahrensjahr 2010. Stand: 10.05.2011. Göttingen: AQUA. URL: https://sqg.de/downloads/QIDB/2010/AQUA_17n5_Indikatoren_2010.pdf (abgerufen am: 09.01.2019).
- AQUA [Institut für angewandte Qualitätsförderung und Forschung im Gesundheitswesen] (2012a): Knieendoprothesenversorgung [Abschlussbericht]. Stand: 16.07.2012. Göttingen: AQUA. Signatur: 11-SQG-003. URL: https://sqg.de/upload/CONTENT/Neue-Verfahren/Endoprothetik-Knie/Knieendopothesenversorgung_Abschlussbericht.pdf (abgerufen am: 09.01.2019).
- AQUA [Institut für angewandte Qualitätsförderung und Forschung im Gesundheitswesen] (2012b): Knieendoprothesenversorgung [Anlagen zum Abschlussbericht]. Stand: 16.07.2012. Göttingen: AQUA. Signatur: 11-SQG-003. URL: https://sqg.de/upload/CONTENT/Neue-Verfahren/Endoprothetik-Knie/Anlagen_Knieendoprothesenversorgung.pdf (abgerufen am: 09.01.2019).
- Barrack, RL; McClure, JT; Burak, CF; Clohisy, JC; Parvizi, J; Sharkey, P (2007): Revision Total Knee Arthroplasty: The Patient's Perspective. Clinical Orthopaedics and Related Research 464: 146-150. DOI: 10.1097/BLO.0b013e3181492955.
- Bauersachs, RM; Berger, K; Hankowitz, J; Langenberg, K; Marzi, I; Neubauer, G; et al. (2005): Prophylaxis, Diagnosis and Therapy of Surgery-Related Complications in Orthopedic and Trauma Surgery. An Observational Survey (CHANGE). European Journal of Trauma 31(2): 158-167. DOI: 10.1007/s00068-005-1442-0.
- Bergschmidt, P; Bader, R; Finze, S; Ansorge, S; Kundt, G; Mittelmeier, W (2008): Bikondylärer Oberflächenersatz Einfluss präoperativer Funktionseinschränkungen auf das frühfunktionelle postoperative Outcome. Zeitschrift für Orthopädie und Unfallchirurgie 146(3): 344-351. DOI: 10.1055/s-2008-1038463.
- Caveney, BJ; Caveney, RA (1996): Implications of patient selection and surgical technique for primary total knee arthroplasty. West Virginia Medical Journal 92(3): 128-132.
- Chang, CB; Yoo, JH; Koh, IJ; Kang, YG; Seong, SC; Kim, TK (2010): Key factors in determining surgical timing of total knee arthroplasty in osteoarthritic patients: age, radiographic severity, and symptomatic severity. Journal of Orthopaedics and Traumatology 11(1): 21-27. DOI: 10.1007/s10195-010-0086-y.
- Civinini, R; Carulli, C; Matassi, F; Villano, M; Innocenti, M (2009): Total knee arthroplasty after complex tibial plateau fractures. Musculoskeletal Surgery 93(3): 143-147. DOI: 10.1007/s12306-009-0033-3.
- Conaghan, PG; D'Agostino, MA; Le Bars, M; Baron, G; Schmidely, N; Wakefield, R; et al. (2010): Clinical and ultrasonographic predictors of joint replacement for knee osteoarthritis: results from a large, 3-year, prospective EULAR study. Annals of the Rheumatic Diseases 69(4): 644-647. DOI: 10.1136/ard.2008.099564.
- Franklin, PD; Li, W; Ayers, DC (2008): The Chitranjan Ranawat Award. Functional Outcome after Total Knee Replacement Varies with Patient Attributes. Clinical Orthopaedics and Related Research 466(11): 2597-2604. DOI: 10.1007/s11999-008-0428-8.

- Frosch, K-H; Wittner, B; Stürmer, KM; Bonnaire, F; Braun, W; Dresing, K; et al. (2009): AWMF-Registernummer 012-008. S1-Leitlinie: Endoprothese bei Gonarthrose [Langfassung]. Letzte Überarbeitung: Juni 2009. Berlin: DGU [Deutsche Gesellschaft für Unfallchirurgie]. URL: http://www.awmf.org/uploads/tx_szleitlinien/012-008_S1_Endoprothese_bei_Gonarthrose_2009_abgelaufen.pdf (abgerufen am: 09.01.2019).
- Gidwani, S; Tauro, B; Whitehouse, S; Newman, JH (2003): Do patients Need to Earn Total Knee Arthroplasty? Journal of Arthroplasty 18(2): 199-203. DOI: 10.1054/arth.2003.50021.
- Gossec, L; Paternotte, S; Maillefert, JF; Combescure, C; Conaghan, PG; Davis, AM; et al. (2011): The role of pain and functional impairment in the decision to recommend total joint replacement in hip and knee osteoarthritis: an international cross-sectional study of 1909 patients. Report of the OARSI-OMERACT Task Force on total joint replacement. Osteoarthritis and Cartilage 19(2): 147-154. DOI: 10.1016/j.joca.2010.10.025.
- Jones, CA; Voaklander, DC; Johnston, DC; Suarez-Almazor, ME (2001): The Effect of Age on Pain, Function, and Quality of Life After Total Hip and Knee Arthroplasty. Archives of Internal Medicine 161(3): 454-460. DOI: 10.1001/archinte.161.3.454.
- Löfvendahl, S; Bizjajeva, S; Ranstam, J; Lidgren, L (2011): Indications for hip and knee replacement in Sweden. Journal of Evaluation in Clinical Practice 17(2): 251-260. DOI: 10.1111/j.1365-2753.2010.01430.x.
- Massin, P; Bonnin, M; Paratte, S; Vargas, R; Piriou, P; Deschamps, G (2011): Total knee replacement in post-traumatic arthritic knees with limitation of flexion. OTSR Orthopaedics & Traumatology: Surgery & Research 97(1): 28-33. DOI: 10.1016/j.otsr.2010.06.016.
- Parvizi, J; Azzam, K; Ghanem, E; Austin, MS; Rothman, RH (2009): Periprosthetic Infection Due to Resistant Staphylococci: Serious Problems on the Horizon. Clinical Orthopaedics and Related Research 467(7): 1732-1739. DOI: 10.1007/s11999-009-0857-z.
- Rau, R; Wassenberg, S (2007): Scoringmethoden bei der rheumatoiden Arthritis. Kapitel 2. In: DGRh [Deutsche Gesellschaft für Rheumatologie], Kommission Bildgebende Verfahren; Hrsg.: Bildgebende Verfahren in der Rheumatologie. Darmstadt: Steinkopff, 27-46. ISBN: 978-3-7985-1721-9. URL: http://mb.dgrh.de/filead-min/media/Die DGRH/Publikationen/Bildgebende Verfahren/KAPITEL02.pdf (abgerufen am: 09.01.2019).
- Schneppenheim, M; Jerosch, J (2001): Indikation zur Kniegelenkendoprothese bei Gonarthrose und Retropatellararthrose. Wann ist welche Kniegelenkendoprothese angezeigt? Chirurgische Praxis 59: 275-292.
- Wright, JG; Coyte, P; Hawker, G; Bombardier, C; Cooke, D; Heck, D; et al. (1995): Variation in orthopedic surgeons' perceptions of the indications for and outcomes of knee replacement. CMAJ Canadian Medical Association Journal 152(5): 687-697. URL: https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/artic-les/PMC1337616/pdf/cmaj00065-0043.pdf (abgerufen am: 09.01.2019).
- Zhang, W; Moskowitz, RW; Nuki, G; Abramson, S; Altman, RD; Arden, N; et al. (2008): OARSI recommendations for the management of hip and knee osteoarthritis, Part II: OARSI evidence-based, expert consensus guidelines. Osteoarthritis and Cartilage 16(2): 137-162. DOI: 10.1016/j.joca.2007.12.013.

Zhang, W; Doherty, M; Peat, G; Bierma-Zeinstra, MA; Arden, NK; Bresnihan, B; et al. (2010): EULAR evidence-based recommendations for the diagnosis of knee osteoarthritis. Annals of the Rheumatic Diseases 69(3): 483-489. DOI: 10.1136/ard.2009.113100.

54021: Indikation zur unikondylären Schlittenprothese

Qualitätsziel	Möglichst oft eine angemessene Indikation (Schmerzen und röntgenologische Kriterien) für eine unikondyläre Schlittenprothese
---------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Hintergrund

Wie bei allen medizinisch-therapeutischen Interventionen ist insbesondere für die Versorgung mit einer unikondylären Schlittenprothese eine sorgfältige Indikationsstellung zu fordern, die neben klinischen Kriterien auch die Vor- und Nachteile eines solchen Eingriffs abwägt. Eine angemessene Indikationsstellung und damit zusammenhängend die Wahl des Prothesentyps hat wesentlichen Einfluss auf die postoperativen Ergebnisse. Die röntgenologische Beurteilung arthrotischer Gelenkveränderungen erfolgt mittels des international etablierten Kellgren-Lawrence-Scores und stellt ein maßgebliches Kriterium für die Indikationsstellung zum endoprothetischen Ersatz des Kniegelenks dar (Zhang et al. 2010). In dem Qualitätsindikator "Indikation zur elektiven Knieendoprothesen-Erstimplantation" wird ein modifizierter "Kellgren-Lawrence-Score" verwendet, der im Rahmen der Entwicklung des QS-Verfahrens Knieendoprothesenversorgung entstanden ist (AQUA 2012b). Unikondyläre Schlittenprothesen ermöglichen im Vergleich zu Totalendoprothesen einen gewebesparenderen Eingriff. Ihre Vorteile werden vor allem in einer geringeren Belastung für die Patientin oder den Patienten, einer geringeren Inzidenz schwerer Komplikationen (Robertsson et al. 1999, Robertsson 2000) und einem beschleunigten sowie besseren postoperativen Funktionsstatus gesehen (Lygre et al. 2010). Demgegenüber zeigen Registerstudien ein im Vergleich zu Totalendoprothesen erhöhtes Revisionsrisiko sowie geringere Standzeiten von Schlittenprothesen auf (Furnes et al. 2007, Gioe et al. 2003, Robertsson et al. 1999, Robertsson 2000).

Des Weiteren werden zu diesem Indikator folgende Literaturquellen im Abschlussbericht zur Knieendoprothesenversorgung des AQUA-Institutes (AQUA 2012a) genannt: Schneppenheim und Jerosch (2001), Woolson et al. (2010), BQS ([2009]).

Verwendete Datenfelder

Datenbasis: Spezifikation 2020

Item	Bezeichnung	м/к	Schlüssel/Formel	Feldname
24:PROZ	Art des Eingriffs	M	 1 = elektive Knie-Endoprothesen-Erstimplantation 2 = einzeitiger Wechsel bzw. Komponentenwechsel 3 = Reimplantationen im Rahmen eines zweizeitigen Wechsels bzw. Komponentenwechsels 	ARTEINGRIFFKNIE
30:E	Schmerzen	М	0 = nein 1 = ja, Belastungsschmerz 2 = ja, Ruheschmerz	SCHMERZEN
31:E	Osteophyten	М	0 = keine oder beginnend Eminentia oder gelenkseitige Patellapole 1 = eindeutig	OSTEOPHYTENK
32:E	Gelenkspalt	М	 0 = nicht oder mäßig verschmälert 1 = hälftig verschmälert 2 = ausgeprägt verschmälert oder aufgehoben 	GELENKSPALTK
33:E	Sklerose	M	 0 = keine Sklerose 1 = mäßige subchondrale Sklerose 2 = ausgeprägte subchondrale Sklerose 3 = Sklerose mit Zysten Femur, Tibia, Patella 	SKLEROSEK
34:E	Deformierung	М	 0 = keine Deformierung 1 = Entrundung der Femurkondylen 2 = ausgeprägte Destruktion, Deformierung 	DEFORMK
35:E	Wurde die Implanta- tion einer unikondylä- ren Schlittenprothese durchgeführt?	М	0 = nein 1 = ja	KNIESCHLITTEN
36:E	Sind die übrigen Gelenkkompartimente intakt?	К	0 = nein 1 = ja	GELENKINTAKT
60:B	Entlassungsdiag- nose(n)	M	ICD-10-GM SGB V: http://www.dimdi.de	ENTLDIAG
EF*	Patientenalter am Auf- nahmetag in Jahren	-	alter(GEBDATUM;AUFNDATUM)	alter

^{*}Ersatzfeld im Exportformat

Eigenschaften und Berechnung

ID	54021
Bezeichnung	Indikation zur unikondylären Schlittenprothese
Indikatortyp	Prozessindikator
Art des Wertes	Qualitätsindikator
Bezug zum Verfahren	DeQS
Berechnungsart	Ratenbasiert
Referenzbereich 2020	≥ 90,00 %
Referenzbereich 2019	≥ 90,00 %
Erläuterung zum Referenzbereich 2020	-
Erläuterung zum Strukturierten Dialog bzw. Stellungnahmeverfahren 2020	-
Methode der Risikoadjustierung	Keine weitere Risikoadjustierung
Erläuterung der Risikoadjustierung	-
Rechenregeln	Zähler
	Eingriffe bei Patientinnen und Patienten, die das Kriterium Schmerzen und mindestens 3 Punkte im modifizierten Kellgren-Lawrence-Score bezogen auf das betroffene Kompartiment erfüllen und mit intakten übrigen Gelenkkompartimenten
	Nenner Alle Erstimplantationen von unikondylären Schlittenprothesen bei Patientinnen und Patienten ab 18 Jahren. Ausgeschlossen werden Erstimplantationen mit Fraktur des proximalen Endes der Tibia (S82.1*) oder einer distalen Fraktur des Femurs (S72.4) im Rahmen eines akut eingetretenen traumatischen Ereignisses, die nicht nach Einsetzen der Prothese bzw. des Implantats (M96.6) entstanden sind
Erläuterung der Rechenregel	Das Kriterium Schmerz ist erfüllt, wenn Ruhe- oder Belastungsschmerzen vorliegen.
	Die Punktwerte nach dem modifizierten Kellgren-Lawrence-Score sind:
	Osteophyten 0 = keine oder beginnend Eminentia oder gelenkseitige Patellapole 1 = eindeutig
	Gelenkspalt 0 = nicht oder mäßig verschmälert 1 = hälftig verschmälert 2 = ausgeprägt verschmälert oder aufgehoben
	Sklerose 0 = keine Sklerose 1 = mäßige subchondrale Sklerose 2 = ausgeprägte subchondrale Sklerose 3 = Sklerose mit Zysten Femur, Tibia, Patella
	Deformierung 0 = keine Deformierung 1 = Entrundung der Femurkondylen

	2 = ausgeprägte Destruktion, Deformierung	
	Der QI misst die Qualität der Indikationsstellung.	
Teildatensatzbezug	KEP:PROZ	
Zähler (Formel)	SCHMERZEN %in% c(1,2) & fn_KellgrenLawrenceKnie %>=% 3 & GELENKINTAKT %==% 1	
Nenner (Formel)	alter %>=% 18 & ARTEINGRIFFKNIE %==% 1 & KNIESCHLITTEN %==% 1 & !(ENTLDIAG %any_like% LST\$ICD_KEP_kniegelenksnah_Frakturen & !ENTLDIAG %any_like% LST\$ICD_KEP_Knochenfrak_nach_Einsetzen_Proth)	
Verwendete Funktionen	fn_KellgrenLawrenceKnie	
Verwendete Listen	ICD_KEP_kniegelenksnah_Frakturen ICD_KEP_Knochenfrak_nach_Einsetzen_Proth	
Darstellung	-	
Grafik	-	
Vergleichbarkeit mit Vorjahresergebnissen	Eingeschränkt vergleichbar	

Literatur

- AQUA [Institut für angewandte Qualitätsförderung und Forschung im Gesundheitswesen] (2012a): Knieendoprothesenversorgung [Abschlussbericht]. Stand: 16.07.2012. Göttingen: AQUA. Signatur: 11-SQG-003. URL: https://sqg.de/upload/CONTENT/Neue-Verfahren/Endoprothetik-Knie/Knieendopothesenversorgung_Abschlussbericht.pdf (abgerufen am: 09.01.2019).
- AQUA [Institut für angewandte Qualitätsförderung und Forschung im Gesundheitswesen] (2012b): Knieendoprothesenversorgung [Anlagen zum Abschlussbericht]. Stand: 16.07.2012. Göttingen: AQUA. Signatur: 11-SQG-003. URL: https://sqg.de/upload/CONTENT/Neue-Verfahren/Endoprothetik-Knie/Anlagen_Knieendoprothesenversorgung.pdf (abgerufen am: 09.01.2019).
- BQS [Institut für Qualität & Patientensicherheit] ([2009]): Knie-Schlittenprothesen-Erstimplantation. Qualitäts-indikatoren für interne und externe Qualitätsicherung. Erfassungsjahr 2008. Düsseldorf: BQS. URL: http://www.bqs-qualitaetsindikatoren.de/2008/ergebnisse/leistungsbereiche/knie_schlitten_erstimp/indikatoren (abgerufen am: 12.12.2017).
- Furnes, O; Espehaug, B; Lie, SA; Vollset, SE; Engesæter, LB; Havelin, LI (2007): Failure Mechanisms After Unicompartmental and Tricompartmental Primary Knee Replacement with Cement. JB&JS Journal of Bone & Joint Surgery: American Volume 89-A(3): 519-525. DOI: 10.2106/jbjs.f.00210.
- Gioe, TJ; Killeen, KK; Hoeffel, DP; Bert, JM; Comfort, TK; Scheltema, K; et al. (2003): Analysis of Unicompartmental Knee Arthroplasty in a Community-Based Implant Registry. Clinical Orthopaedics and Related Research 416: 111-119. DOI: 10.1097/01.blo.0000093004.90435.d1.
- Lygre, SHL; Espehaug, B; Havelin, LI; Furnes, O; Vollset, SE (2010): Pain and Function in Patients After Primary Unicompartmental and Total Knee Arthroplasty. JB&JS Journal of Bone & Joint Surgery: American Volume 92-A(18): 2890-2897. DOI: 10.2106/jbjs.i.00917.
- Robertsson, O; Borgquist, L; Knutson, K; Lewold, S; Lidgren, L (1999): Use of unicompartmental instead of tricompart-mental prostheses for unicompartmental arthrosis in the knee is a cost-effective alternative: 15,437 primary tricompartmental prostheses were compared with 10,624 primary medial or lateral unicompartmental prostheses. Acta Orthopaedica Scandinavica 70(2): 170-175. DOI: 10.3109/17453679909011257.
- Robertsson, O (2000): Unicompartmental arthroplasty. Results in Sweden 1986–1995. Orthopäde 29(1): S6-S8. DOI: 10.1007/pl00003689.
- Schneppenheim, M; Jerosch, J (2001): Indikation zur Kniegelenkendoprothese bei Gonarthrose und Retropatellararthrose. Wann ist welche Kniegelenkendoprothese angezeigt? Chirurgische Praxis 59: 275-292.
- Woolson, ST; Shu, B; Giori, NJ (2010): Incidence of radiographic unicompartmental arthritis in patients undergoing knee arthroplasty. Orthopedics 33(11): 798. DOI: 10.3928/01477447-20100924-07.
- Zhang, W; Doherty, M; Peat, G; Bierma-Zeinstra, MA; Arden, NK; Bresnihan, B; et al. (2010): EULAR evidence-based recommendations for the diagnosis of knee osteoarthritis. Annals of the Rheumatic Diseases 69(3): 483-489. DOI: 10.1136/ard.2009.113100.

54022: Indikation zum Knieendoprothesen-Wechsel bzw. -Komponentenwechsel

Qualitätsziel	Möglichst oft eine angemessene Indikation (anhand der klinischen Symptomatik, röntgenolo-
	gischer/klinischer Kriterien oder Entzündungszeichen oder mikrobiologischer Kriterien).

Hintergrund

Implantatwechsel sind bei Implantatlockerung und/oder fortschreitender Verschleißerkrankung in den bisher nicht ersetzten Gelenkanteilen sowie bei erheblicher Funktionsbeeinträchtigung angezeigt. In Registerstudien wurden für Totalendoprothesen Standzeiten von 97 %, 89 % und 78 % nach 5, 10 und 15 Jahren angegeben (Julin et al. 2010, Koskinen et al. 2008). Dagegen weisen unikondyläre Prothesen (Schlittenprothesen) ein höheres Wechselrisiko auf (Koskinen et al. 2008). Hauptgründe für frühzeitige Wechsel von Knietotalendoprothesen sind Infektionen, Patellakomplikationen, Fehlpositionierung der Endoprothese sowie Endoprothesenlockerung (Bozic et al. 2010, Jämsen et al. 2009, Julin et al. 2010, Suarez et al. 2008).

Des Weiteren werden zu diesem Indikator folgende Literaturquellen im Abschlussbericht zur Knieendoprothesenversorgung des AQUA-Institutes (AQUA 2012) genannt: AQUA (2011), Barrack et al. (2007), Bergschmidt et al. (2008), Bremander et al. (2005), Callahan et al. (1995), Fang et al. (2009), Fehring et al. (2010), Fuerst et al. (2005), Hang et al. (2010), Kordelle et al. (2004), Lachiewicz und Lachiewicz (2009), Lewold et al. (1998), Mortazavi et al. (2010), Oduwole et al. (2010), Patil et al. (2010), Pearse et al. (2010), Piedade et al. (2009), Robertsson et al. (1997), Rothwell et al. (2010), Schrama et al. (2010), Sheng et al. (2004), Sibanda et al. (2008), Willson et al. (2009), Zmistowski et al. (2011).

Verwendete Datenfelder

Datenbasis: Spezifikation 2020

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
24:PROZ	Art des Eingriffs	М	 1 = elektive Knie-Endoprothesen-Erstimplantation 2 = einzeitiger Wechsel bzw. Komponentenwechsel 3 = Reimplantationen im Rahmen eines zweizeitigen Wechsels bzw. Komponentenwechsels 	ARTEINGRIFFKNIE
40:W	Schmerzen vor der Prothesenexplantation	М	0 = nein 1 = ja, Belastungsschmerz 2 = ja, Ruheschmerz	SCHMERZENWECHSEL
41:W	positive Entzündungs- zeichen im Labor vor der Prothesenexplan- tation (BSG, CRP, Leu- kozyten)	М	0 = nein 1 = ja	ENTZZEICHEN
42:W	mikrobiologische Un- tersuchung vor der Prothesenexplantation	М	0 = nicht durchgeführt1 = durchgeführt, negativ2 = durchgeführt, positiv	MIKROBIOUNTERSUCH
44.1:W	Implantatbruch	К	1 = ja	IMPLANTATBRUCH
44.2:W	Implantatfehllage/Mal- rotation	K	1 = ja	IMPLANTATFEHLLAGE
44.3:W	Implantatwanderung	К	1 = ja	IMPLANTATWANDJL
44.4:W	Lockerung der Femur- Komponente	К	1 = septisch 2 = aseptisch	LOCKERFEMUR
44.5:W	Lockerung der Tibia- Komponente	К	1 = septisch 2 = aseptisch	LOCKERTIBIA
44.6:W	Lockerung der Patella- Komponente	K	1 = septisch 2 = aseptisch	LOCKERPATELLA
44.7:W	Knochendefekt Femur	К	1 = ja	SUBSTANZVERLFEMURJL
44.8:W	Knochendefekt Tibia	K	1 = ja	SUBSTANZVERLTIBIAJL
44.9:W	periprothetische Frak- tur	K	1 = ja	PERIFRAKTUR
44.10:W	Endoprothesen(sub)lu- xation	К	1 = ja	PROTHLUXATIO
44.11:W	Instabilität des Gelenks	К	1= ja	INSTABSEITENBAENDER
44.12:W	bei Schlittenprothese oder Teilersatzpro- these: Zunahme der Arthrose	К	1 = ja	ZUNARTHRSCHLPROTHJL
44.13:W	Patellanekrose	К	1 = ja	PATELLANEKROSE

KEP - Knieendoprothesenversorgung 54022: Indikation zum Knieendoprothesen-Wechsel bzw. -Komponentenwechsel

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
44.14:W	Patellaluxation	K	1 = ja	PATELLALUXATION
44.15:W	Patellaschmerz	K	1 = ja	PATELLASCHMERZ
EF*	Patientenalter am Auf- nahmetag in Jahren	-	alter(GEBDATUM;AUFNDATUM)	alter

^{*}Ersatzfeld im Exportformat

Eigenschaften und Berechnung

ID	54022		
Bezeichnung	Indikation zum Knieendoprothesen-Wechsel bzwKomponentenwechsel		
Indikatortyp	Prozessindikator		
Art des Wertes	Qualitätsindikator		
Bezug zum Verfahren	DeQS		
Berechnungsart	Ratenbasiert		
Referenzbereich 2020	≥ 86,00 %		
Referenzbereich 2019	≥ 86,00 %		
Erläuterung zum Referenzbereich 2020	Es wurde ab 2014 die kaufmännisch gerundete mittlere Rate des 5. Perzentils der besten drei Bundesergebnisse aus den Jahren 2009 bis 2013, basierend auf den rohen Raten der Krankenhäuser mit mindestens 20 Fällen, festgelegt. Die Rate beträgt demnach 86,00 % (Durchschnittswert der 5. Perzentile aus 2009, 2011, 2012).		
Erläuterung zum Strukturierten Dialog bzw. Stellungnahmeverfahren 2020	-		
Methode der Risikoadjustierung	Keine weitere Risikoadjustierung		
Erläuterung der Risikoadjustierung	-		
Rechenregeln	Zähler Eingriffe bei Patientinnen und Patienten mit: Endoprothesen(sub)luxation ODER Implantatbruch ODER Periprothetische Fraktur ODER Knochendefekt Femur ODER Knochendefekt Tibia ODER mindestens einem Schmerzkriterium und mindestens eines der folgenden spezifischen klinischen/röntgenologischen Kriterien: Implantatfehllage/Malrotation, Implantatwanderung, Lockerung der Femur-Komponente, Lockerung der Tibia-Komponente, Lockerung der Patella-Komponente, Instabilität des Gelenks, bei Schlittenprothese oder Teilersatzprothese: Zunahme der Arthrose, Patellanekrose, Patellaluxation, Patellaschmerz ODER mindestens einem Schmerzkriterium und einem positiven mikrobiologischem Kriterium ODER Entzündungszeichen im Labor und einem positiven mikrobiologischem Kriterium Nenner Alle Knieendoprothesen-Wechsel bzwKomponentenwechsel bei Patientinnen und Patienten ab 18 Jahren		
Erläuterung der Rechenregel	Das Kriterium Schmerzen ist erfüllt, wenn Ruhe- oder Belastungsschmerze vorliegen.		

	Das Kriterium Entzündungszeichen ist erfüllt, wenn laborchemische Parameter (BSG, CRP, Leukozyten) auffällig sind. Das mikrobiologische Kriterium ist erfüllt, wenn ein Erregernachweis anhand mikrobiologischer Keimkultur (Punktat, Abstrich) durchgeführt wurde und positiv ist. Der QI misst die Qualität der Indikationsstellung.
Teildatensatzbezug	KEP:PROZ
Zähler (Formel)	PROTHLUXATIO %==% 1 IMPLANTATBRUCH %==% 1 SUBSTANZVERLFEMURJL %==% 1 SUBSTANZVERLTIBIAJL %==% 1 PERIFRAKTUR %==% 1 (SCHMERZENWECHSEL %in% c(1,2) & (fn_RoentgenKriteriumKnie MIKROBIOUNTERSUCH %==% 2)) (ENTZZEICHEN %==% 1 & MIKROBIOUNTERSUCH %==% 2)
Nenner (Formel)	alter %>=% 18 & ARTEINGRIFFKNIE %in% c(2,3)
Verwendete Funktionen	fn_RoentgenKriteriumKnie
Verwendete Listen	-
Darstellung	-
Grafik	-
Vergleichbarkeit mit Vorjahresergebnissen	Eingeschränkt vergleichbar

Literatur

- AQUA [Institut für angewandte Qualitätsförderung und Forschung im Gesundheitswesen] (2011): Knie-Endoprothesenwechsel und –komponentenwechsel. Beschreibung der Qualitätsindikatoren für das Verfahrensjahr 2010. Stand: 10.05.2011. Göttingen: AQUA. URL: https://sqg.de/downloads/QIDB/2010/AQUA_17n7_Indikatoren_2010.pdf (abgerufen am: 09.01.2019).
- AQUA [Institut für angewandte Qualitätsförderung und Forschung im Gesundheitswesen] (2012): Knieendoprothesenversorgung [Abschlussbericht]. Stand: 16.07.2012. Göttingen: AQUA. Signatur: 11-SQG-003. URL: https://sqg.de/upload/CONTENT/Neue-Verfahren/Endoprothetik-Knie/Knieendopothesenversorgung_Abschlussbericht.pdf (abgerufen am: 09.01.2019).
- Barrack, RL; McClure, JT; Burak, CF; Clohisy, JC; Parvizi, J; Sharkey, P (2007): Revision Total Knee Arthroplasty: The Patient's Perspective. Clinical Orthopaedics and Related Research 464: 146-150. DOI: 10.1097/BLO.0b013e3181492955.
- Bergschmidt, P; Bader, R; Finze, S; Ansorge, S; Kundt, G; Mittelmeier, W (2008): Bikondylärer Oberflächenersatz Einfluss präoperativer Funktionseinschränkungen auf das frühfunktionelle postoperative Outcome. Zeitschrift für Orthopädie und Unfallchirurgie 146(3): 344-351. DOI: 10.1055/s-2008-1038463.
- Bozic, KJ; Kurtz, SM; Lau, E; Ong, K; Chiu, V; Vail, TP; et al. (2010): The Epidemiology of Revision Total Knee Arthroplasty in the United States. Clinical Orthopaedics and Related Research 468(1): 45-51. DOI: 10.1007/s11999-009-0945-0.
- Bremander, AB; Dunbar, M; Knutson, K; Petersson, IF; Robertsson, O (2005): Revision in previously satisfied knee arthroplasty patients is the result of their call on the physician, not on pre-planned follow-up: A retrospective study of 181 patients who underwent revision within 2 years. Acta Orthopaedica 76(6): 785-790. DOI: 10.1080/17453670510045372.
- Callahan, CM; Drake, BG; Heck, DA; Dittus, RS (1995): Patient Outcomes Following Unicompartmental or Bicompartmental Knee Arthroplasty. A Meta-analysis. Journal of Arthroplasty 10(2): 141-150. DOI: 10.1016/S0883-5403(05)80120-2.
- Fang, DM; Ritter, MA; Davis, KE (2009): Coronal Alignment in Total Knee Arthroplasty. Just How Important is it? Journal of Arthroplasty 24(6, Suppl. 1): 39-43. DOI: 10.1016/j.arth.2009.04.034.
- Fehring, TK; Odum, SM; Masonis, JL; Springer, BD (2010): Early Failures in Unicondylar Arthroplasty. Orthopedics 33(1): 11. DOI: 10.3928/01477447-20091124-10.
- Fuerst, M; Fink, B; Rüther, W (2005): Die Wertigkeit von präoperativer Punktion und arthroskopischer Synovialisprobenentnahme bei Knietotalendoprothesenwechsel. Zeitschrift für Orthopädie und ihre Grenzgebiete 143(1): 36-42. DOI: 10.1055/s-2004-836252.
- Hang, JR; Stanford, TE; Graves, SE; Davidson, DC; de Steiger, RN; Miller, LN (2010): Outcome of revision of unicompartmental knee replacement. 1,948 cases from the Australian Orthopaedic Association National Joint Replacement Registry, 1999–2008. Acta Orthopaedica 81(1): 95-98. DOI: 10.3109/17453671003628731.

- Jämsen, E; Stogiannidis, I; Malmivaara, A; Pajamäki, J; Puolakka, T; Konttinen, YT (2009): Outcome of prosthesis exchange for infected knee arthroplasty: the effect of treatment approach. A systematic review of the literature. Acta Orthopaedica 80(1): 67-77. DOI: 10.1080/17453670902805064.
- Julin, J; Jämsen, E; Puolakka, T; Konttinen, YT; Moilanen, T (2010): Younger age increases the risk of early prosthesis failure following primary total knee replacement for osteoarthritis. A follow-up study of 32,019 total knee replacements in the Finnish Arthroplasty Register. Acta Orthopaedica 81(4): 413-419. DOI: 10.3109/17453674.2010.501747.
- Kordelle, J; Klett, R; Stahl, U; Hossain, H; Schleicher, I; Haas, H (2004): Infektdiagnostik nach Knie-TEP-Implantation. Zeitschrift für Orthopädie und ihre Grenzgebiete 12(3): 337-343. DOI: 10.1055/s-2004-818772.
- Koskinen, E; Eskelinen, A; Paavolainen, P; Pulkkinen, P; Remes, V (2008): Comparison of survival and cost-effectiveness between unicondylar arthroplasty and total knee arthroplasty in patients with primary osteoarthritis: A follow-up study of 50,493 knee replacements from the Finnish Arthroplasty Register. Acta Orthopaedica 79(4): 499-507. DOI: 10.1080/17453670710015490.
- Lachiewicz, MP; Lachiewicz, PF (2009): Are the Relative Indications for Revision Total Knee Arthroplasty Changing? Journal of Surgical Orthopaedic Advances 18(2): 74-76.
- Lewold, S; Robertsson, O; Knutson, K; Lidgren, L (1998): Revision of unicompartmental knee arthroplasty: Outcome in 1, 135 cases from the Swedish Knee Arthroplasty study. Acta Orthopaedica Scandinavica 69(5): 469-474. DOI: 10.3109/17453679808997780.
- Mortazavi, SMJ; Schwartzenberger, J; Austin, MS; Purtill, JJ; Parvizi, J (2010): Revision Total Knee Arthroplasty Infection: Incidence and Predictors. Clinical Orthopaedics and Related Research 468(8): 2052-2059. DOI: 10.1007/s11999-010-1308-6.
- Oduwole, KO; Sayana, MK; Onayemi, F; McCarthy, T; O'Byrne, J (2010): Analysis of revision procedures for failed unicondylar knee replacement. Irish Journal of Medical Science 179(3): 361-364. DOI: 10.1007/s11845-009-0454-x.
- Patil, N; Lee, K; Huddleston, JI; Harris, AHS; Goodman, SB (2010): Aseptic versus septic revision total knee arthroplasty: Patient satisfaction, outcome and quality of life improvement. Knee 17(3): 200-203. DOI: 10.1016/j.knee.2009.09.001.
- Pearse, AJ; Hooper, GJ; Rothwell, A; Frampton, C (2010): Survival and functional outcome after revision of a unicompartmental to a total knee replacement. The New Zealand National Joint Registry. JB&JS Journal of Bone & Joint Surgery: British Volume 92-B(4): 508-512. DOI: 10.1302/0301-620x.92b4.22659.
- Piedade, SR; Pinaroli, A; Servien, E; Neyret, P (2009): Revision after early aseptic failures in primary total knee arthroplasty. Knee Surgery, Sports Traumatology, Arthroscopy 17(3): 248-253. DOI: 10.1007/s00167-008-0667-y.

- Robertsson, O; Knutson, K; Lewold, S; Goodman, S; Lidgren, L (1997): Knee arthroplasty in rheumatoid arthritis: A report from the Swedish Knee Arthroplasty Register on 4, 381 primary operations 1985–1995. Acta Orthopaedica Scandinavica 68(6): 545-553. DOI: 10.3109/17453679708999024.
- Rothwell, AG; Hooper, GJ; Hobbs, A; Frampton, CM (2010): An analysis of the Oxford hip and knee scores and their relationship to early joint revision in the New Zealand Joint Registry. JB&JS Journal of Bone & Joint Surgery: British Volume 92-B(3): 413-418. DOI: 10.1302/0301-620x.92b3.22913.
- Schrama, JC; Espehaug, B; Hallan, G; Engesæter, LB; Furnes, O; Havelin, LI; et al. (2010): Risk of Revision for Infection in Primary Total Hip and Knee Arthroplasty in Patients With Rheumatoid Arthritis Compared With Osteoarthritis: A Prospective, Population-Based Study on 108,786 Hip and Knee Joint Arthroplasties From the Norwegian Arthroplasty Register. Arthritis Care & Research 62(4): 473-479. DOI: 10.1002/acr.20036.
- Sheng, P; Lehto, M; Kataja, M; Halonen, P; Moilanen, T; Pajamäki, J (2004): Patient outcome following revision total knee arthroplasty: a meta-analysis. International Orthopaedics 28(2): 78-81. DOI: 10.1007/s00264-003-0526-x.
- Sibanda, N; Copley, LP; Lewsey, JD; Borroff, M; Gregg, P; MacGregor, AJ; et al. (2008): Revision Rates after Primary Hip and Knee Replacement in England between 2003 and 2006. PLOS Medicine 5(9): e179. DOI: 10.1371/journal.pmed.0050179.
- Suarez, J; Griffin, W; Springer, B; Fehring, T; Mason, JB; Odum, S (2008): Why Do Revision Knee Arthroplasties Fail? Journal of Arthroplasty 23(6, Suppl. 1): 99-103. DOI: 10.1016/j.arth.2008.04.020.
- Willson, SE; Munro, ML; Sandwell, JC; Ezzet, KA; Colwell, CW Jr. (2009): Isolated Tibial Polyethylene Insert Exchange Outcomes After Total Knee Arthroplasty. Clinical Orthopaedics and Related Research 468(1): 96-101. DOI: 10.1007/s11999-009-1023-3.
- Zmistowski, B; Restrepo, C; Kahl, LK; Parvizi, J; Sharkey, PF (2011): Incidence and Reasons for Nonrevision Reoperation After Total Knee Arthroplasty. Clinical Orthopaedics and Related Research 469(1): 138-145. DOI: 10.1007/s11999-010-1558-3.

Gruppe: Allgemeine Komplikationen

Bezeichnung Gruppe	Allgemeine Komplikationen
Qualitätsziel	Selten allgemeine Komplikationen

Hintergrund

Die systematische Erfassung von Komplikationen im Zusammenhang mit der endoprothetischen Versorgung des Kniegelenks kann Auskunft über die Versorgungsqualität geben. Es können Defizitbereiche in der Versorgung offenlegt werden sowie ein Anstoß zur Implementierung und Steuerung von Strategien zur Qualitätsverbesserung gegeben werden. Das Auftreten postoperativer Komplikationen ist mit einem längeren Krankenhausaufenthalt sowie einem erhöhten Mortalitätsrisiko assoziiert (Huddleston et al. 2009, Memtsoudis et al. 2008).

Komplikationen wie Pneumonien, kardiovaskuläre Komplikationen (ohne relevante Blutdruckschwankungen), tiefe Bein-/Beckenvenenthrombosen oder Lungenembolien im Zusammenhang mit endoprothetischer Versorgung stellen seltene, aber potenziell lebensbedrohliche Risiken dar.

Im Jahre 2010 lag während des stationären Aufenthalts nach Endoprothesen-Erstimplantation die Auftretenshäufigkeit für behandlungsbedürftige Pneumonien bei 0,16 % und für kardiovaskuläre Komplikationen bei 0,67 % (AQUA 2011b). Patientinnen und Patienten mit endoprothetischen Eingriffen am Kniegelenk stellen ein Hochrisikokollektiv für venöse Thromboembolien dar (Encke et al. 2015). Die Inzidenz für tiefe Bein- und Beckenvenenthrombosen bzw. Lungenembolien lag 2010 bei 0,51 % bzw. 0,16 % nach Endoprothesen-Erstimplantation (AQUA 2011b). Im Gegensatz dazu zeigt die internationale Studienlage mit Häufigkeiten zwischen 1,5 % und 3,9 % eine höhere intra-hospitale Ereignisrate nach endoprothetischer Versorgung des Kniegelenks (Cushner et al. 2010, Feinglass et al. 2004, Hitos und Fletcher 2006). Eine pharmakologische Thromboseprophylaxe, etwa durch die Gabe niedermolekularer Heparine, in Kombination mit frühzeitiger Mobilisation und mechanischen Prophylaxemaßnahmen, ist inzwischen etablierte klinische Praxis und anerkannter Standard. Die leitlinienkonforme Dauer der pharmakologischen VTE-Prophylaxe bei knieendoprothetischen Eingriffen liegt bei mindestens elf Tagen (11-14 Tage) (Encke et al. 2015). Fettembolien sind bei Operationen an den unteren Extremitäten selten.

Des Weiteren werden zu diesem Indikator folgende Literaturquellen im Abschlussbericht zur Knieendoprothesenversorgung des AQUA-Institutes (AQUA 2012) genannt: AQUA (2011a).

54123: Allgemeine Komplikationen bei elektiver Knieendoprothesen-Erstimplantation

Verwendete Datenfelder

Datenbasis: Spezifikation 2020

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
18:PROZ	Wievielter knieendop- rothetischer Eingriff während dieses Auf- enthaltes?	М	-	LFDNREINGRIFF
24:PROZ	Art des Eingriffs	M	 1 = elektive Knie-Endoprothesen-Erstimplantation 2 = einzeitiger Wechsel bzw. Komponentenwechsel 3 = Reimplantationen im Rahmen eines zweizeitigen Wechsels bzw. Komponentenwechsels 	ARTEINGRIFFKNIE
51.1:B	Pneumonie	К	1 = ja	PNEUMONIE
51.2:B	behandlungsbedürftige kardiovaskuläre Kom- plikation(en)	К	1 = ja	KARDVASKKOMP
51.3:B	tiefe Bein-/Becken- venenthrombose	К	1 = ja	THROMBOSEN
51.4:B	Lungenembolie	K	1 = ja	LUNGEMBOLIE
51.5:B	katheterassoziierte Harnwegsinfektion	К	1 = ja	HARNWEGSINF
51.6:B	Schlaganfall	K	1 = ja	APOPLEX
51.7:B	akute gastrointestinale Blutung	К	1 = ja	GASTROBLUTUNG
51.8:B	akute Niereninsuffizi- enz	К	1 = ja	NIERENINSUFFIZIENZJL
EF*	Patientenalter am Auf- nahmetag in Jahren	-	alter(GEBDATUM;AUFNDATUM)	alter
EF*	Postoperative Verweil- dauer: Differenz in Ta- gen	-	ENTLDATUM - OPDATUM	poopvwdauer

^{*}Ersatzfeld im Exportformat

Eigenschaften und Berechnung

ID	54123		
Bezeichnung	Allgemeine Komplikationen bei elektiver Knieendoprothesen-Erstimplantation		
Indikatortyp	Ergebnisindikator		
Art des Wertes	Qualitätsindikator		
Bezug zum Verfahren	DeQS		
Berechnungsart	Ratenbasiert		
Referenzbereich 2020	≤ 4,38 % (95. Perzentil)		
Referenzbereich 2019	≤ 4,70 % (95. Perzentil)		
Erläuterung zum Referenzbereich 2020	-		
Erläuterung zum Strukturierten Dialog bzw. Stellungnahmeverfahren 2020	-		
Methode der Risikoadjustierung	Keine weitere Risikoadjustierung		
Erläuterung der Risikoadjustierung	-		
Rechenregeln	Zähler Patientinnen und Patienten, bei denen mindestens eine allgemeine behandlungsbedürftige Komplikation auftrat Nenner Alle Patientinnen und Patienten ab 18 Jahren mit elektiver Knieendoprothesen-Erstimplantation		
Erläuterung der Rechenregel	Die folgenden allgemeinen behandlungsbedürftigen Komplikationen werden berücksichtigt: - Pneumonie - behandlungsbedürftige kardiovaskuläre Komplikation(en) - tiefe Bein-/Beckenvenenthrombose - Lungenembolie - katheterassoziierte Harnwegsinfektion - Schlaganfall - akute gastrointestinale Blutung - akute Niereninsuffizienz		
Teildatensatzbezug	KEP:B		
Zähler (Formel)	PNEUMONIE %==% 1 KARDVASKKOMP %==% 1 THROMBOSEN %==% 1 LUNGEMBOLIE %==% 1 HARNWEGSINF %==% 1 APOPLEX %==% 1 GASTROBLUTUNG %==% 1 NIERENINSUFFIZIENZJL %==% 1		
Nenner (Formel)	alter %>=% 18 & fn_IstErsteOP & ARTEINGRIFFKNIE %==% 1		
Verwendete Funktionen	fn_IstErsteOP fn_Poopvwdauer_LfdNrEingriff		

Verwendete Listen	-
Darstellung	-
Grafik	-
Vergleichbarkeit mit Vorjahresergeb- nissen	Eingeschränkt vergleichbar

50481: Allgemeine Komplikationen bei Knieendoprothesen-Wechsel bzw. -Komponentenwechsel

Verwendete Datenfelder

Datenbasis: Spezifikation 2020

Item	Bezeichnung	м/к	Schlüssel/Formel	Feldname
18:PROZ	Wievielter knieendop- rothetischer Eingriff während dieses Auf- enthaltes?	М	-	LFDNREINGRIFF
24:PROZ	Art des Eingriffs	M	 1 = elektive Knie-Endoprothesen-Erstimplantation 2 = einzeitiger Wechsel bzw. Komponentenwechsel 3 = Reimplantationen im Rahmen eines zweizeitigen Wechsels bzw. Komponentenwechsels 	ARTEINGRIFFKNIE
51.1:B	Pneumonie	K	1 = ja	PNEUMONIE
51.2:B	behandlungsbedürftige kardiovaskuläre Kom- plikation(en)	K	1 = ja	KARDVASKKOMP
51.3:B	tiefe Bein-/Becken- venenthrombose	К	1 = ja	THROMBOSEN
51.4:B	Lungenembolie	K	1 = ja	LUNGEMBOLIE
51.5:B	katheterassoziierte Harnwegsinfektion	K	1 = ja	HARNWEGSINF
51.6:B	Schlaganfall	K	1 = ja	APOPLEX
51.7:B	akute gastrointestinale Blutung	K	1 = ja	GASTROBLUTUNG
51.8:B	akute Niereninsuffizi- enz	K	1 = ja	NIERENINSUFFIZIENZJL
EF*	Patientenalter am Auf- nahmetag in Jahren	-	alter(GEBDATUM;AUFNDATUM)	alter
EF*	Postoperative Verweil- dauer: Differenz in Ta- gen	-	ENTLDATUM - OPDATUM	poopvwdauer

^{*}Ersatzfeld im Exportformat

Eigenschaften und Berechnung

ID	50481	
Bezeichnung	Allgemeine Komplikationen bei Knieendoprothesen-Wechsel bzwKomponentenwechsel	
Indikatortyp	Ergebnisindikator	
Art des Wertes	Qualitätsindikator	
Bezug zum Verfahren	DeQS	
Berechnungsart	Ratenbasiert	
Referenzbereich 2020	≤ 10,40 % (95. Perzentil)	
Referenzbereich 2019	≤ 11,00 % (95. Perzentil)	
Erläuterung zum Referenzbereich 2020	-	
Erläuterung zum Strukturierten Dialog bzw. Stellungnahmeverfahren 2020	-	
Methode der Risikoadjustierung	Keine weitere Risikoadjustierung	
Erläuterung der Risikoadjustierung	-	
Rechenregeln	Zähler	
	Patientinnen und Patienten, bei denen mindestens eine allgemeine behand- lungsbedürftige Komplikation auftrat Nenner Alle Patientinnen und Patienten ab 18 Jahren mit ein- oder zweizeitigem Knieendoprothesen-Wechsel bzwKomponentenwechsel	
Erläuterung der Rechenregel	Die folgenden allgemeinen behandlungsbedürftigen Komplikationen werden berücksichtigt:	
	 Pneumonie behandlungsbedürftige kardiovaskuläre Komplikation(en) tiefe Bein-/Beckenvenenthrombose Lungenembolie katheterassoziierte Harnwegsinfektion Schlaganfall akute gastrointestinale Blutung akute Niereninsuffizienz Durch Einschränkung der Grundgesamtheit des Indikators auf Behandlungsfälle deren erste knieendoprothetische Prozedur im stationären Aufenthalt eine Wechselprozedur ist, wird vermieden, dass der Behandlungsfall in meh- 	
T-11-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-	rere Indikatoren aus der Indikatorengruppe "Allgemeine Komplikationen" einfließt.	
Teildatensatzbezug	KEP:B	
Zähler (Formel)	PNEUMONIE %==% 1 KARDVASKKOMP %==% 1 THROMBOSEN %==% 1 LUNGEMBOLIE %==% 1 HARNWEGSINF %==% 1 APOPLEX %==% 1 GASTROBLUTUNG %==% 1 NIERENINSUFFIZIENZJL %==% 1	

Nenner (Formel)	alter %>=% 18 & fn_IstErsteOP & ARTEINGRIFFKNIE %in% c(2,3)
Verwendete Funktionen	fn_IstErsteOP fn_Poopvwdauer_LfdNrEingriff
Verwendete Listen	-
Darstellung	-
Grafik	-
Vergleichbarkeit mit Vorjahresergebnissen	Eingeschränkt vergleichbar

Literatur

- AQUA [Institut für angewandte Qualitätsförderung und Forschung im Gesundheitswesen] (2011a): Knie-Endoprothesenwechsel und –komponentenwechsel. Beschreibung der Qualitätsindikatoren für das Verfahrensjahr 2010. Stand: 10.05.2011. Göttingen: AQUA. URL: https://sqg.de/downloads/QIDB/2010/AQUA_17n7_Indikatoren_2010.pdf (abgerufen am: 09.01.2019).
- AQUA [Institut für angewandte Qualitätsförderung und Forschung im Gesundheitswesen] (2011b): Knie-Total-endoprothesen-Erstimplantation. Beschreibung der Qualitätsindikatoren für das Verfahrensjahr 2010. Stand: 10.05.2011. Göttingen: AQUA. URL: https://sqg.de/downloads/QIDB/2010/AQUA_17n5_Indikatoren_2010.pdf (abgerufen am: 09.01.2019).
- AQUA [Institut für angewandte Qualitätsförderung und Forschung im Gesundheitswesen] (2012): Knieendoprothesenversorgung [Abschlussbericht]. Stand: 16.07.2012. Göttingen: AQUA. Signatur: 11-SQG-003. URL: https://sqg.de/upload/CONTENT/Neue-Verfahren/Endoprothetik-Knie/Knieendopothesenversorgung_Abschlussbericht.pdf (abgerufen am: 09.01.2019).
- Cushner, F; Agnelli, G; FitzGerald, G; Warwick, D (2010): Complications and Functional Outcomes After Total Hip Arthroplasty and Total Knee Arthroplasty: Results From the Global Orthopaedic Registry (GLORY). AJO American Journal of Orthopedics 39(9, Suppl.): 22-28. URL: http://www.mdedge.com/sites/default/files/issues/articles/039090022s.pdf (abgerufen am: 09.08.2017).
- Encke, A; Haas, S; Kopp, I; Abholz, H-H; Bode, C; Bootz, F; et al. (2015): AWMF-Registernummer 003-001. S3-Leitlinie: Prophylaxe der venösen Thromboembolie (VTE) [Langfassung]. 2. komplett überarbeitete Auflage. Stand: 15.10.2015. Berlin [u. a.]: AWMF [Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften] [u. a.]. URL: http://www.awmf.org/uploads/tx_szleitlinien/003-001I_S3_VTE-Prophylaxe 2015-12.pdf (abgerufen am: 09.01.2019).
- Feinglass, J; Koo, S; Koh, J (2004): Revision Total Knee Arthroplasty Complication Rates in Northern Illinois. Clinical Orthopaedics and Related Research (429): 279-285. DOI: 10.1097/01.blo.0000137563.27841.e9.
- Hitos, K; Fletcher, JP (2006): Venous thromboembolism following primary total knee arthroplasty. International Angiology 25(4): 343-351.
- Huddleston, JI; Maloney, WJ; Wang, Y; Verzier, N; Hunt, DR; Herndon, JH (2009): Adverse Events After Total Knee Arthroplasty. A National Medicare Study. Journal of Arthroplasty 24(6, Suppl. 1): 95-100. DOI: 10.1016/j.arth.2009.05.001.
- Memtsoudis, SG; González Della Valle, A; Besculides, MC; Gaber, L; Sculco, TP (2008): In-hospital Complications and Mortality of Unilateral, Bilateral, and Revision TKA: Based on an estimate of 4,159,661 Discharges. Clinical Orthopaedics and Related Research 466(11): 2617-2627. DOI: 10.1007/s11999-008-0402-5.

Gruppe: Spezifische Komplikationen

Bezeichnung Gruppe	Spezifische Komplikationen
Qualitätsziel	Selten spezifische Komplikationen

Hintergrund

Die systematische Erfassung von Komplikationen im Zusammenhang mit der endoprothetischen Versorgung des Kniegelenks kann Auskunft über die Versorgungsqualität geben. Es können Defizitbereiche in der Versorgung offenlegt werden sowie ein Anstoß zur Implementierung und Steuerung von Strategien zur Qualitätsverbesserung gegeben werden. Das Auftreten postoperativer Komplikationen ist mit einem längeren Krankenhausaufenthalt sowie einem erhöhten Mortalitätsrisiko assoziiert (Huddleston et al. 2009, Memtsoudis et al. 2008).

Gefäßverletzungen stellen mit einer Auftretenshäufigkeit von etwa 0,08 % bzw. bis zu 0,36 % für den intra- und frühen postoperativen Zeitraum bis 30 Tage im Zusammenhang mit Erstimplantation von Knieendoprothesen bzw. Wechseloperationen eine seltene, aber schwerwiegende Komplikation dar und können im ungünstigsten Fall zur Amputation des Unterschenkels führen (Abularrage et al. 2008, Calligaro et al. 2003).

Verletzungen peripherer Nerven sind ebenfalls seltene Ereignisse nach Knieendoprothesen-Erstimplantationen. So zeigten sich sensorische bzw. senso-motorische Nervenstörungen in 0,2 % der Fälle während des akut-stationären Aufenthalts sowie 0,65 % in der frühen postoperativen Phase (< 3 Monate) (Cushner et al. 2010, Jacob et al. 2011).

Peri- und postoperative Frakturen stellen eine seltene, aber schwerwiegende Komplikation im Zusammenhang mit einer Knieendoprothese dar. Eine Studie zeigte eine Auftretenshäufigkeit von 0,1 % während des akut-stationären Aufenthalts (Cushner et al. 2010). Eine andere Studie ermittelte eine intra-operative Fraktur- bzw. Fissurrate von 2,2 % (Pinaroli et al. 2009). Es liegen Hinweise in der Literatur vor, dass das Sterberisiko nach periprothetischer Fraktur erhöht ist (Bhattacharyya et al. 2007). Periprothetische Frakturen treten bei der Erstimplantation einer unikondylären Schlittenprothese im Vergleich zu den Knieendoprothesen seltener auf. In der Literatur werden lediglich Einzelfälle berichtet (Vardi und Strover 2004). Periprothetische Frakturen sind in der Revisionsendoprothetik bekannte Komplikationen, die bei der Implantatentfernung, Entfernung des Knochenzements, Schaftpräparation und Implantation gleichermaßen auftreten können. In einer Meta-Analyse zeigte sich eine Frakturrate von 7,1 % des kniegelenknahen Schienbeinanteils und Frakturraten von 3,1 % bzw. 2,9 % für dislozierte bzw. nicht dislozierte Frakturen des kniegelenknahen Oberschenkels (Saleh et al. 2002).

Wundinfektionen in der endoprothetischen Gelenkchirurgie sind gefürchtete Komplikationen, da sie das operative Ergebnis erheblich beeinträchtigen können. Sie stellen eine wesentliche Ursache für die Notwendigkeit stationärer Wiederaufnahmen und Reoperationen dar (Jämsen et al. 2009a, Babkin et al. 2007). Infizierte Endoprothesen können vorzeitige Wechseloperationen erforderlich machen oder zu einer operativen Versteifung des Kniegelenks führen. Postoperative Wundinfektionen können folglich mit einem prolongierten Krankenhausaufenthalt und einem erweiterten Behandlungsaufwand sowie zusätzlichen Kosten verbunden sein. Die Gesamtrate postoperativer behandlungsbedürftiger Wundkomplikationen lag in einer Studie bei 0,33 % innerhalb von 30 Tagen nach dem Eingriff (Galat et al. 2009). Für den Zeitraum des akut-stationären Aufenthalts finden sich in der Literatur Auftretenshäufigkeiten von 0,4 % (Cushner et al. 2010). Ein relevanter Anteil der postoperativ auftretenden Wundinfektionen tritt nach der Entlassung aus der stationären Versorgung auf, bzw. wird erst dann

erkannt (Cushner et al. 2010). In der Literatur wird die Rate an postoperativen tiefen Wundinfektionen innerhalb eines Jahres mit 1,4 % angegeben, davon traten 60 % innerhalb eines Zeitraums von < 1 Monat auf (Levent et al. 2010).

Wundhämatome oder Nachblutungen können als operationsbedingte Komplikationen etwa durch Gefäßverletzungen oder Gewebetraumata, darüber hinaus im Zusammenhang mit der Beeinträchtigung der Blutgerinnung, entstehen (Galat et al. 2008, Turpie et al. 2002). Für den akut-stationären Zeitraum finden sich in der Literatur je nach Definition Gesamtkomplikationsraten für Blutungsereignisse zwischen 0,83 % und 1,7 % (Cushner et al. 2010, Huddleston et al. 2009). In der Registerstudie von Cushner et al. (2010) wiesen Patientinnen und Patienten in 0,3 % der Fälle eine verlängerte Verweildauer aufgrund von Blutungsereignissen auf und in 0,3 % war eine Hämatomausräumung erforderlich. Für die frühe postoperative Phase (< 1 Monat) bestätigt eine Studie diese Ergebnisse und gibt in 0,24 % der Fälle das Vorliegen behandlungsbedürftiger Hämatome an (Galat et al. 2008). In der SIGN Leitlinie (SIGN 2014) wird auf eine randomisierte Doppel-Blind-Studie bei elektiven Kniegelenkersatz verwiesen, bei der eine schwere oder klinisch signifikante Blutung unter Gabe von niedermolekularem Heparin auftrat und zwar bei 5 % der Studienteilnehmer unter Apixaban-Gabe und bei 4 % der Studienteilnehmer unter Enoxaparin-Gabe.

Des Weiteren werden zu diesem Indikator folgende Literaturquellen im Abschlussbericht zur Knieendoprothesenversorgung des AQUA-Institutes (AQUA 2012) genannt: ACHS (2017), Ackroyd et al. (2002), AHRQ (2017), Alden et al. (2010), Alemparte et al. (2002), Aleto et al. (2008), Appleton et al. (2006), AQUA (2011a), AQUA (2011b), Barrack et al. (2000), Bjørnarå et al. (2006), Blom et al. (2004), Böhm et al. (2000), Callahan et al. (1995), Caveney und Caveney (1996), Clark et al. (2010), CQC (2009), W-Dahl et al. (2010a), W-Dahl et al. (2010b), Dobbs et al. (2005), Dorr et al. (2007), Douketis et al. (2002), Drinkwater und Neil (1995), Dudley et al. (2008), Eikelboom et al. (2001), Fehring et al. (2010), Feinglass et al. (2004), Frosch et al. (2004), Gain et al. (2000), Gerkens et al. (2010), Gioe et al. (2007), Gruner et al. (2004), Gupta et al. (2007), Hervey et al. (2003), Huotari und Lyytikäinen (2016), Huotari et al. (2010), Husted et al. (2010), Husted et al. (2011), Jämsen et al. (2009b), Julin et al. (2010), Keeney et al. (2011), Kim et al. (2009), Kordelle et al. (2004), Koskinen et al. (2007), Kumar et al. (1998), Lee und Lotke (2011), Lewold et al. (1998), Lombardi et al. (2001), Luscombe et al. (2009), Martin et al. (2004), MacPherson et al. (1999), Meek et al. (2011), Mortazavi et al. (2010), Núñez et al. (2009), Oduwole et al. (2010), Pakos et al. (2005), Park et al. (2008), Parvizi et al. (2001), Perka et al. (2000), Piedade et al. (2009), Rauh und Krackow (2004), Robertsson et al. (1997), Rothwell et al. (2010), Rousseau et al. (2008), Schrama et al. (2010), Sheng et al. (2006), Sherrell et al. (2011), Stefánsdóttir et al. (2008), Vardi und Strover (2004), Vessely et al. (2006), Willson et al. (2009), Xing et al. (2008), Yasunaga et al. (2009), Zmistowski et al. (2011), Zywiel et al. (2011), BQS ([2009]).

54124: Spezifische Komplikationen bei elektiver Knieendoprothesen-Erstimplantation

Verwendete Datenfelder

Datenbasis: Spezifikation 2020

Item	Bezeichnung	м/к	Schlüssel/Formel	Feldname
24:PROZ	Art des Eingriffs	M	 1 = elektive Knie-Endoprothesen-Erstimplantation 2 = einzeitiger Wechsel bzw. Komponentenwechsel 3 = Reimplantationen im Rahmen eines zweizeitigen Wechsels bzw. Komponentenwechsels 	ARTEINGRIFFKNIE
46.1:PROZ	primäre Implantatfehl- lage	К	1 = Femur-Komponente 2 = Tibia-Komponente	IMPLANTATFEHLLAGEKNIE
46.2:PROZ	sekundäre Implantat- dislokation	К	1 = ja	IMPLANTATDSLOKATION
46.3:PROZ	postoperative Luxation des künstlichen Gelen- kes	К	1= ja	LUXKUENSTGELENK
46.4:PROZ	Patellafehlstellung	К	1 = ja	PATELLAFEHLSTELLUNGJL
46.5:PROZ	OP- oder interventi- onsbedürftige/-s Nach- blutung/Wundhäma- tom	К	1 = ja	HAEMATBLUTUN
46.6:PROZ	OP- oder interventi- onsbedürftige Gefäßlä- sion	К	1 = ja	OPINTGEFAESSLAESION
46.7:PROZ	bei Entlassung persis- tierender, motorischer Nervenschaden	К	1 = ja	NERVENTL
46.8:PROZ	periprothetische Frak- tur	К	1 = ja	ENTSTANDFRAKTUR
46.9:PROZ	reoperationspflichtige Wunddehiszenz	К	1 = ja	WUNDDEHISZE
46.10:PROZ	reoperationspflichtige sekundäre Nekrose der Wundränder	К	1 = ja	NEKROSEWUND
46.11:PROZ	postoperative mecha- nische Komplikation des künstlichen Gelen- kes	К	1 = ja	KOMPLIKKUENSTGELENK
46.12:PROZ	Ruptur der Quadri- zepssehne/Ligamen- tum patellae	К	1 = ja	RUPTURQUASEHNE
46.13:PROZ	Fraktur der Patella	K	1= ja	PATELLAFRAKTUR

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
48:PROZ	Wundinfektionstiefe	К	 1 = A1 - postoperative, oberflächliche Wundinfektion 2 = A2 - postoperative, tiefe Wundinfektion 	POSTOPCDC
			3 = A3 - Infektion von Organen und Körperhöhlen im Operationsge- biet	
EF*	Patientenalter am Auf- nahmetag in Jahren	-	alter(GEBDATUM;AUFNDATUM)	alter

^{*}Ersatzfeld im Exportformat

Eigenschaften und Berechnung

ID	54124		
Bezeichnung	Spezifische Komplikationen bei elektiver Knieendoprothesen-Erstimplantation		
Indikatortyp	Ergebnisindikator		
Art des Wertes	Qualitätsindikator		
Bezug zum Verfahren	DeQS		
Berechnungsart	Ratenbasiert		
Referenzbereich 2020	≤ 3,80 % (95. Perzentil)		
Referenzbereich 2019	≤ 3,73 % (95. Perzentil)		
Erläuterung zum Referenzbereich 2020	-		
Erläuterung zum Strukturierten Dialog bzw. Stellungnahmeverfahren 2020	-		
Methode der Risikoadjustierung	Keine weitere Risikoadjustierung		
Erläuterung der Risikoadjustierung	-		
Rechenregeln	Zähler		
	Eingriffe, bei denen mindestens eine spezifische behandlungsbedürftige Komplikation auftrat		
	Nenner		
	Alle elektiven Knieendoprothesen-Erstimplantationen bei Patientinnen und Patienten ab 18 Jahren		
Erläuterung der Rechenregel	Die folgenden spezifischen behandlungsbedürftigen Komplikationen werden berücksichtigt:		
	 primäre Implantatfehllage sekundäre Implantatdislokation postoperative Luxation des künstlichen Gelenkes Patellafehlstellung OP-, oder interventionsbedürftige/-s Nachblutung/Wundhämatom OP-, oder interventionsbedürftige Gefäßläsion bei Entlassung persistierender, motorischer Nervenschaden periprothetische Fraktur reoperationspflichtige Wunddehiszenz Wundinfektionstiefe (2,3) bei vorliegender Wundinfektion reoperationspflichtige sekundäre Nekrose der Wundränder postoperative mechanische Komplikation des künstlichen Gelenkes Ruptur der Quadrizepssehne/Ligamentum patellae Fraktur der Patella 		
Teildatensatzbezug	KEP:PROZ		
Zähler (Formel)	IMPLANTATFEHLLAGEKNIE %in% c(1,2) IMPLANTATDSLOKATION %==% 1 LUXKUENSTGELENK %==% 1 PATELLAFEHLSTELLUNGUL %==% 1 HAEMATBLUTUN %==% 1 OPINTGEFAESSLAESION %==% 1 NERVENTL %==% 1 ENTSTANDFRAKTUR %==% 1 WUNDDEHISZE %==% 1		

	NEKROSEWUND %==% 1
	KOMPLIKKUENSTGELENK %==% 1
	RUPTURQUASEHNE %==% 1
	PATELLAFRAKTUR %==% 1
	POSTOPCDC %in% c(2,3)
Nenner (Formel)	alter %>=% 18 &
,	ARTEINGRIFFKNIE %==% 1
Verwendete Funktionen	_
Termena ramanonen	
Verwendete Listen	_
Ver Wendete Listen	
Darstellung	
Darstending	
Grafik	
Grank	
Vergleichbarkeit mit Vorjahresergeb-	Eingeschränkt vergleichbar
	Lingeschalikt vergieichbai
nissen	

54125: Spezifische Komplikationen bei Knieendoprothesen-Wechsel bzw. -Komponentenwechsel

Verwendete Datenfelder

Datenbasis: Spezifikation 2020

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
24:PROZ	Art des Eingriffs	M	 1 = elektive Knie-Endoprothesen-Erstimplantation 2 = einzeitiger Wechsel bzw. Komponentenwechsel 3 = Reimplantationen im Rahmen eines zweizeitigen Wechsels bzw. Komponentenwechsels 	ARTEINGRIFFKNIE
46.1:PROZ	primäre Implantatfehl- lage	К	1 = Femur-Komponente 2 = Tibia-Komponente	IMPLANTATFEHLLAGEKNIE
46.2:PROZ	sekundäre Implantat- dislokation	K	1 = ja	IMPLANTATDSLOKATION
46.3:PROZ	postoperative Luxation des künstlichen Gelen- kes	К	1 = ja	LUXKUENSTGELENK
46.4:PROZ	Patellafehlstellung	К	1 = ja	PATELLAFEHLSTELLUNGJL
46.5:PROZ	OP- oder interventi- onsbedürftige/-s Nach- blutung/Wundhäma- tom	К	1 = ja	HAEMATBLUTUN
46.6:PROZ	OP- oder interventi- onsbedürftige Gefäßlä- sion	К	1 = ja	OPINTGEFAESSLAESION
46.7:PROZ	bei Entlassung persis- tierender, motorischer Nervenschaden	K	1 = ja	NERVENTL
46.8:PROZ	periprothetische Fraktur	K	1 = ja	ENTSTANDFRAKTUR
46.9:PROZ	reoperationspflichtige Wunddehiszenz	K	1 = ja	WUNDDEHISZE
46.10:PROZ	reoperationspflichtige sekundäre Nekrose der Wundränder	К	1 = ja	NEKROSEWUND
46.11:PROZ	postoperative mecha- nische Komplikation des künstlichen Gelen- kes	К	1 = ja	KOMPLIKKUENSTGELENK
46.12:PROZ	Ruptur der Quadri- zepssehne/Ligamen- tum patellae	К	1 = ja	RUPTURQUASEHNE
46.13:PROZ	Fraktur der Patella	К	1 = ja	PATELLAFRAKTUR

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
48:PROZ	Wundinfektionstiefe	К	 1 = A1 - postoperative, oberflächliche Wundinfektion 2 = A2 - postoperative, tiefe Wundinfektion 3 = A3 - Infektion von Organen und Körperhöhlen im Operationsgebiet 	POSTOPCDC
EF*	Patientenalter am Auf- nahmetag in Jahren	-	alter(GEBDATUM;AUFNDATUM)	alter

^{*}Ersatzfeld im Exportformat

Eigenschaften und Berechnung

ID	54125
Bezeichnung	Spezifische Komplikationen bei Knieendoprothesen-Wechsel bzwKomponentenwechsel
Indikatortyp	Ergebnisindikator
Art des Wertes	Qualitätsindikator
Bezug zum Verfahren	DeQS
Berechnungsart	Ratenbasiert
Referenzbereich 2020	≤ 12,79 % (95. Perzentil)
Referenzbereich 2019	≤ 13,45 % (95. Perzentil)
Erläuterung zum Referenzbereich 2020	-
Erläuterung zum Strukturierten Dialog bzw. Stellungnahmeverfahren 2020	-
Methode der Risikoadjustierung	Keine weitere Risikoadjustierung
Erläuterung der Risikoadjustierung	-
Rechenregeln	Zähler
	Eingriffe, bei denen mindestens eine spezifische behandlungsbedürftige Komplikation auftrat
	Nenner
	Alle Reimplantationen im Rahmen eines einzeitigen oder zweizeitigen Wechsels bei Patientinnen und Patienten ab 18 Jahren
Erläuterung der Rechenregel	Die folgenden spezifischen behandlungsbedürftigen Komplikationen werden berücksichtigt:
	 primäre Implantatfehllage sekundäre Implantatdislokation postoperative Luxation des künstlichen Gelenkes Patellafehlstellung OP oder interventionsbedürftige/-s Nachblutung/Wundhämatom OP-, oder interventionsbedürftige Gefäßläsion bei Entlassung persistierender, motorischer Nervenschaden periprothetische Fraktur Wundinfektionstiefe (2,3) bei vorliegender Wundinfektion reoperationspflichtige Wunddehiszenz reoperationspflichtige sekundäre Nekrose der Wundränder postoperative mechanische Komplikation des künstlichen Gelenkes Ruptur der Quadrizepssehne/Ligamentum patellae Fraktur der Patella
Teildatensatzbezug	KEP:PROZ
Zähler (Formel)	<pre>IMPLANTATFEHLLAGEKNIE %in% c(1,2) IMPLANTATDSLOKATION %==% 1 LUXKUENSTGELENK %==% 1 PATELLAFEHLSTELLUNGJL %==% 1 HAEMATBLUTUN %==% 1 OPINTGEFAESSLAESION %==% 1 NERVENTL %==% 1 ENTSTANDFRAKTUR %==% 1 WUNDDEHISZE %==% 1 </pre>

	NEKROSEWUND %==% 1 KOMPLIKKUENSTGELENK %==% 1 RUPTURQUASEHNE %==% 1 PATELLAFRAKTUR %==% 1 POSTOPCDC %in% c(2,3)
Nenner (Formel)	alter %>=% 18 & ARTEINGRIFFKNIE %in% c(2,3)
Verwendete Funktionen	-
Verwendete Listen	-
Darstellung	-
Grafik	-
Vergleichbarkeit mit Vorjahresergeb- nissen	Eingeschränkt vergleichbar

Literatur

- Abularrage, CJ; Weiswasser, JM; DeZee, KJ; Slidell, MB; Henderson, WG; Sidawy, AN (2008): Predictors of lower extremity arterial injury after total knee or total hip arthroplasty. Journal of Vascular Surgery 47(4): 803-807. DOI: 10.1016/j.jvs.2007.11.067.
- ACHS [Australian Council on Healthcare Standards] (2017): Australasian Clinical Indicator Report: 2009-2016. 18th Edition. [Stand:] September 2017. Sydney, AU-NSW: ACHS. ISBN: 978-1-921806-89-6. URL: https://www.achs.org.au/media/147921/2017acir_web_version_final.pdf (abgerufen am: 23.01.2019).
- Ackroyd, CE; Whitehouse, SL; Newman, JH; Joslin, CC (2002): A comparative study of the medial St Georg Sled and Kinematic total knee arthroplasties. Ten-Year Survivorship. JB&JS Journal of Bone & Joint Surgery: British Volume 84-B(5): 667-672. DOI: 10.1302/0301-620X.84B5.12404.
- AHRQ [Agency for Healthcare Research and Quality] (2017): 2017 National Healthcare Quality and Disparities Report. [Stand:] October 2017. (AHRQ Pub. No. 17-0001). Rockville, US-MD: AHRQ. URL: https://www.ahrq.gov/sites/default/files/wysiwyg/research/findings/nhqrdr/nhqdr16/final2016qdr-cx.pdf (abgerufen am: 09.01.2019).
- Alden, KJ; Duncan, WH; Trousdale, RT; Pagnano, MW; Haidukewych, GJ (2010): Intraoperative Fracture During Primary Total Knee Arthroplasty. Clinical Orthopaedics and Related Research 468(1): 90-95. DOI: 10.1007/s11999-009-0876-9.
- Alemparte, J; Vázquez-Vela Johnson, G; Worland, RL; Jessup, DE; Keenan, J (2002): Results of Simultaneous Bilateral Total Knee Replacement: A Study of 1208 Knees in 604 Patients. Journal of the Southern Orthopaedic Association 11(3): 153-156.
- Aleto, TJ; Berend, ME; Ritter, MA; Faris, PM; Meneghini, RM (2008): Early Failure of Unicompartmental Knee Arthroplasty Leading to Revision. Journal of Arthroplasty 23(2): 159-163. DOI: 10.1016/j.arth.2007.03.020.
- Appleton, P; Moran, M; Houshian, S; Robinson, CM (2006): Distal femoral fractures treated by hinged total knee replacement in elderly patients. JB&JS Journal of Bone & Joint Surgery: British Volume 88-B(8): 1065-1070. DOI: 10.1302/0301-620x.88b8.17878.
- AQUA [Institut für angewandte Qualitätsförderung und Forschung im Gesundheitswesen] (2011a): Knie-Endoprothesenwechsel und –komponentenwechsel. Beschreibung der Qualitätsindikatoren für das Verfahrensjahr 2010. Stand: 10.05.2011. Göttingen: AQUA. URL: https://sqg.de/downloads/QIDB/2010/AQUA_17n7_Indikatoren_2010.pdf (abgerufen am: 09.01.2019).
- AQUA [Institut für angewandte Qualitätsförderung und Forschung im Gesundheitswesen] (2011b): Knie-Total-endoprothesen-Erstimplantation. Beschreibung der Qualitätsindikatoren für das Verfahrensjahr 2010. Stand: 10.05.2011. Göttingen: AQUA. URL: https://sqg.de/downloads/QIDB/2010/AQUA_17n5_Indikatoren 2010.pdf (abgerufen am: 09.01.2019).
- AQUA [Institut für angewandte Qualitätsförderung und Forschung im Gesundheitswesen] (2012): Knieendoprothesenversorgung [Abschlussbericht]. Stand: 16.07.2012. Göttingen: AQUA. Signatur: 11-SQG-003. URL:

- https://sqg.de/upload/CONTENT/Neue-Verfahren/Endoprothetik-Knie/Knieendopothesenversorgung_Abschlussbericht.pdf (abgerufen am: 09.01.2019).
- Babkin, Y; Raveh, D; Lifschitz, M; Itzchaki, M; Wiener-Well, Y; Kopuit, P; et al. (2007): Incidence and risk factors for surgical infection after total knee replacement. Scandinavian Journal of Infectious Diseases 39(10): 890-895. DOI: 10.1080/00365540701387056.
- Barrack, RL; Engh, G; Rorabeck, C; Sawhney, J; Woolfrey, M (2000): Patient Satisfaction and Outcome After Septic Versus Aseptic Revision Total Knee Arthroplasty. Journal of Arthroplasty 15(8): 990-993. DOI: 10.1054/arth.2000.16504.
- Bhattacharyya, T; Chang, D; Meigs, JB; Estok, DM II; Malchau, H (2007): Mortality After Periprosthetic Fracture of the Femur. JB&JS Journal of Bone & Joint Surgery: American Volume 89-A(12): 2658-2662. DOI: 10.2106/jbjs.f.01538.
- Bjørnarå, BT; Gudmundsen, TE; Dahl, OE (2006): Frequency and timing of clinical venous thromboembolism after major joint surgery. JB&JS Journal of Bone & Joint Surgery: British Volume 88-B(3): 386-391. DOI: 10.1302/0301-620x.88b3.17207.
- Blom, AW; Brown, J; Taylor, AH; Pattison, G; Whitehouse, S; Bannister, GC (2004): Infection after total knee arthroplasty. JB&JS Journal of Bone & Joint Surgery: British Volume 86-B(5): 688-691. DOI: 10.1302/0301-620x.86b5.14887.
- Böhm, P; Holy, T; Pietsch-Breitfeld, B; Meisner, C (2000): Mortality after total knee arthroplasty in patients with osteoarthrosis and rheumatoid arthritis. Archives of Orthopaedic and Trauma Surgery 120(1): 75-78. DOI: 10.1007/pl00021220.
- BQS [Institut für Qualität & Patientensicherheit] ([2009]): Knie-Schlittenprothesen-Erstimplantation. Qualitäts-indikatoren für interne und externe Qualitätsicherung. Erfassungsjahr 2008. Düsseldorf: BQS. URL: http://www.bqs-qualitaetsindikatoren.de/2008/ergebnisse/leistungsbereiche/knie_schlitten_erstimp/indikatoren (abgerufen am: 12.12.2017).
- Callahan, CM; Drake, BG; Heck, DA; Dittus, RS (1995): Patient Outcomes Following Unicompartmental or Bicompartmental Knee Arthroplasty. A Meta-analysis. Journal of Arthroplasty 10(2): 141-150. DOI: 10.1016/S0883-5403(05)80120-2.
- Calligaro, KD; Dougherty, MJ; Ryan, S; Booth, RE (2003): Acute arterial complications associated with total hip and knee arthroplasty. Journal of Vascular Surgery 38(6): 1170-1175. DOI: 10.1016/S0741-5214(03)00918-2.
- Caveney, BJ; Caveney, RA (1996): Implications of patient selection and surgical technique for primary total knee arthroplasty. West Virginia Medical Journal 92(3): 128-132.
- Clark, M; Campbell, DG; Kiss, G; Dobson, PJ; Lewis, PL (2010): Reintervention after Mobile-bearing Oxford Unicompartmental Knee Arthroplasty. Clinical Orthopaedics and Related Research 468(2): 576-580. DOI: 10.1007/s11999-009-1089-y.

- CQC [Care Quality Commission] (2009): Submission and use of performance indicators. Guidance for providers of acute hospital services in the independent sector. Version 4.0. [Stand:] July 2009. [London]: CQC. URL: https://www.cqc.org.uk/sites/default/files/guidance_for_providers_of_acute_hospital_services_in_the_independen_sector_2015.pdf (abgerufen am: 09.01.2019).
- Cushner, F; Agnelli, G; FitzGerald, G; Warwick, D (2010): Complications and Functional Outcomes After Total Hip Arthroplasty and Total Knee Arthroplasty: Results From the Global Orthopaedic Registry (GLORY). AJO American Journal of Orthopedics 39(9, Suppl.): 22-28. URL: http://www.mdedge.com/sites/default/files/issues/articles/039090022s.pdf (abgerufen am: 09.08.2017).
- Dobbs, RE; Hanssen, AD; Lewallen, DG; Pagnano, MW (2005): Quadriceps Tendon Rupture After Total Knee Arthroplasty: Prevalence, Complications, and Outcomes. JB&JS Journal of Bone & Joint Surgery: American Volume 87-A(1): 37-45. DOI: 10.2106/jbjs.d.01910.
- Dorr, LD; Gendelman, V; Maheshwari, AV; Boutary, M; Wan, Z; Long, WT (2007): Multimodal Thromboprophylaxis for Total Hip and Knee Arthroplasty Based on Risk Assessment. JB&JS Journal of Bone & Joint Surgery: American Volume 89-A(12): 2648-2657. DOI: 10.2106/jbjs.f.00235.
- Douketis, JD; Eikelboom, JW; Quinlan, DJ; Willan, AR; Crowther, MA (2002): Short-Duration Prophylaxis Against Venous Thromboembolism After Total Hip or Knee Replacement: A meta-analysis of Prospective Studies Investigating Symptomatic Outcomes. Archives of Internal Medicine 162(13): 1465-1471. DOI: 10.1001/archinte.162.13.1465.
- Drinkwater, CJ; Neil, MJ (1995): Optimal timing of wound drain removal following total joint arthroplasty. Journal of Arthroplasty 10(2): 185-189. DOI: 10.1016/S0883-5403(05)80125-1.
- Dudley, TE; Gioe, TJ; Sinner, P; Mehle, S (2008): Registry Outcomes of Unicompartmental Knee Arthroplasty Revisions. Clinical Orthopaedics and Related Research 466(7): 1666-1670. DOI: 10.1007/s11999-008-0279-3.
- Eikelboom, JW; Quinlan, DJ; Douketis, JD (2001): Extended-duration prophylaxis against venous thromboembolism after total hip or knee replacement: a meta-analysis of the randomised trials. Lancet 358(9275): 9-15. DOI: 10.1016/S0140-6736(00)05249-1.
- Fehring, TK; Odum, SM; Fehring, K; Springer, BD; Griffin, WL; Dennos, AC (2010): Mortality Following Revision Joint Arthroplasty: Is Age a Factor? Orthopedics 33(10): 715. DOI: 10.3928/01477447-20100826-03.
- Feinglass, J; Koo, S; Koh, J (2004): Revision Total Knee Arthroplasty Complication Rates in Northern Illinois. Clinical Orthopaedics and Related Research (429): 279-285. DOI: 10.1097/01.blo.0000137563.27841.e9.
- Frosch, P; Decking, J; Theis, C; Drees, P; Schoellner, C; Eckardt, A (2004): Complications after total knee arthroplasty. A comprehensive report. Acta Orthopædica Belgica 70(6): 565-569. URL: http://www.actaorthopaedica.be/acta/download/2004-6/10-Frosch.pdf (abgerufen am: 09.01.2019).
- Gaine, WJ; Ramamohan, NA; Hussein, NA; Hullin, MG; McCreath, SW (2000): Wound infection in hip and knee arthroplasty. JB&JS Journal of Bone & Joint Surgery: British Volume 82-B(4): 561-565. URL: http://bjj.boneandjoint.org.uk/content/82-B/4/561 [→ Download] (abgerufen am: 09.01.2019).

- Galat, DD; McGovern, SC; Hanssen, AD; Larson, DR; Harrington, JR; Clarke, HD (2008): Early Return to Surgery for Evacuation of a Postoperative Hematoma After Primary Total Knee Arthroplasty. JB&JS Journal of Bone & Joint Surgery: American Volume 90-A(11): 2331-2336. DOI: 10.2106/JBJS.G.01370.
- Galat, DD; McGovern, SC; Larson, DR; Harrington, JR; Hanssen, AD; Clarke, HD (2009): Surgical treatment of early wound complications following primary total knee arthroplasty. JB&JS Journal of Bone & Joint Surgery: American Volume 91-A(1): 48-54. DOI: 10.2106/JBJS.G.01371.
- Gerkens, S; Crott, R; Closon, M-C; Horsmans, Y; Beguin, C (2010): Comparing the quality of care across Belgian hospitals from medical basic datasets: the case of thromboembolism prophylaxis after major orthopaedic surgery. Journal of Evaluation in Clinical Practice 16(4): 685-692. DOI: 10.1111/j.1365-2753.2009.01175.x.
- Gioe, TJ; Novak, C; Sinner, P; Ma, W; Mehle, S (2007): Knee Arthroplasty in the Young Patient: Survival in a Community Registry. Clinical Orthopaedics and Related Research 464: 83-87. DOI: 10.1097/BLO.0b013e31812f79a9.
- Gruner, A; Hockertz, T; Reilmann, H (2004): Die periprothetische Fraktur. Klassifikation, Management, Therapie. Unfallchirurg 107(1): 35-49. DOI: 10.1007/s00113-003-0698-2.
- Gupta, SK; Chu, A; Ranawat, AS; Slamin, J; Ranawat, CS (2007): Review Article: Osteolysis After Total Knee Arthroplasty. Journal of Arthroplasty 22(6): 787-799. DOI: 10.1016/j.arth.2007.05.041.
- Hervey, SL; Purves, HR; Guller, U; Toth, AP; Vail, TP; Pietrobon, R (2003): Provider Volume of Total Knee Arthroplasties and Patient Outcomes in the HCUP-Nationwide Inpatient Sample. JB&JS Journal of Bone & Joint Surgery: American Volume 85-A(9): 1775-1783.
- Huddleston, JI; Maloney, WJ; Wang, Y; Verzier, N; Hunt, DR; Herndon, JH (2009): Adverse Events After Total Knee Arthroplasty. A National Medicare Study. Journal of Arthroplasty 24(6, Suppl. 1): 95-100. DOI: 10.1016/j.arth.2009.05.001.
- Huotari, K; Lyytikäinen, O; Ollgren, J; Virtanen, MJ; Seitsalo, S; Palonen, R; et al. (2010): Disease burden of prosthetic joint infections after hip and knee joint replacement in Finland during 1999–2004: capture—recapture estimation. Journal of Hospital Infection 75(3): 205-208. DOI: 10.1016/j.jhin.2009.10.029.
- Huotari, K; Lyytikäinen, O (2016): Impact of Postdischarge Surveillance on the Rate of Surgical Site Infection After Orthopedic Surgery. Infection Control & Hospital Epidemiology 27(12): 1324-1329. DOI: 10.1086/509840.
- Husted, H; Otte, KS; Kristensen, BB; Ørsnes, T; Kehlet, H (2010): Readmissions after fast-track hip and knee arthroplasty. Archives of Orthopaedic and Trauma Surgery 130(9): 1185-1191. DOI: 10.1007/s00402-010-1131-2.
- Husted, H; Troelsen, A; Otte, KS; Kristensen, BB; Holm, G; Kehlet, H (2011): Fast-track surgery for bilateral total knee replacement. JB&JS Journal of Bone & Joint Surgery: British Volume 93-B(3): 351-356. DOI: 10.1302/0301-620x.93b3.25296.

- Jacob, AK; Mantilla, CB; Sviggum, HP; Schroeder, DR; Pagnano, MW; Hebl, JR (2011): Perioperative Nerve Injury after Total Knee ArthroplastyRegional Anesthesia Risk during a 20-Year Cohort Study. Anesthesiology 114(2): 311-317. DOI: 10.1097/ALN.0b013e3182039f5d.
- Jämsen, E; Huotari, K; Huhtala, H; Nevalainen, J; Konttinen, YT (2009a): Low rate of infected knee replacements in a nationwide series is it an underestimate? Acta Orthopaedica 80(2): 205-212. DOI: 10.3109/17453670902947432.
- Jämsen, E; Huhtala, H; Puolakka, T; Moilanen, T (2009b): Risk Factors for Infection After Knee Arthroplasty. A Register-Based Analysis of 43,149 Cases. JB&JS Journal of Bone & Joint Surgery: American Volume 91-A(1): 38-47. DOI: 10.2106/JBJS.G.01686.
- Julin, J; Jämsen, E; Puolakka, T; Konttinen, YT; Moilanen, T (2010): Younger age increases the risk of early prosthesis failure following primary total knee replacement for osteoarthritis. A follow-up study of 32,019 total knee replacements in the Finnish Arthroplasty Register. Acta Orthopaedica 81(4): 413-419. DOI: 10.3109/17453674.2010.501747.
- Keeney, JA; Eunice, S; Pashos, G; Wright, RW; Clohisy, JC (2011): What is the Evidence for Total Knee Arthropasty in Young Patients? A Systematic Review of the Literature. Clinical Orthopaedics and Related Research 469(2): 574-583. DOI: 10.1007/s11999-010-1536-9.
- Kim, Y-H; Choi, Y-W; Kim, J-S (2009): Simultaneous bilateral sequential total knee replacement is as safe as unilateral total knee replacement. JB&JS Journal of Bone & Joint Surgery: British Volume 91-B(1): 64-68. DOI: 10.1302/0301-620x.91b1.21320.
- Kordelle, J; Klett, R; Stahl, U; Hossain, H; Schleicher, I; Haas, H (2004): Infektdiagnostik nach Knie-TEP-Implantation. Zeitschrift für Orthopädie und ihre Grenzgebiete 12(3): 337-343. DOI: 10.1055/s-2004-818772.
- Koskinen, E; Paavolainen, P; Eskelinen, A; Pulkkinen, P; Remes, V (2007): Unicondylar knee replacement for primary osteoarthritis: A prospective follow-up study of 1,819 patients from the Finnish Arthroplasty Register. Acta Orthopaedica 78(1): 128-135. DOI: 10.1080/17453670610013538.
- Kumar, SN; Chapman, JA; Rawlins, I (1998): Vascular injuries in total knee arthroplasty. Journal of Arthroplasty 13(2): 211-216. DOI: 10.1016/S0883-5403(98)90102-4.
- Lee, G-C; Lotke, PA (2011): Management of Intraoperative Medial Collateral Ligament Injury During TKA. Clinical Orthopaedics and Related Research 469(1): 64-68. DOI: 10.1007/s11999-010-1502-6.
- Levent, T; Vandevelde, D; Delobelle, J-M; Labourdette, P; Létendard, J; Lesage, P; et al. (2010): Infection risk prevention following total knee arthroplasty. OTSR Orthopaedics & Traumatology: Surgery & Research 96(1): 49-56. DOI: 10.1016/j.otsr.2009.10.010.
- Lewold, S; Robertsson, O; Knutson, K; Lidgren, L (1998): Revision of unicompartmental knee arthroplasty: Outcome in 1, 135 cases from the Swedish Knee Arthroplasty study. Acta Orthopaedica Scandinavica 69(5): 469-474. DOI: 10.3109/17453679808997780.

- Lombardi, AV Jr.; Mallory, TH; Fada, RA; Adams, JB; Kefauver, CA (2001): Fracture of the Tibial Spine of a Total Condylar III Knee Prosthesis Secondary to Malrotation of the Femoral Component. Case Report. American Journal of Knee Surgery 14(1): 55-59.
- Luscombe, JC; Theivendran, K; Abudu, A; Carter, SR (2009): The relative safety of one-stage bilateral total knee arthroplasty. International Orthopaedics 33(1): 101-104. DOI: 10.1007/s00264-007-0447-1.
- Martin, A; Prenn, M; Spiegel, T; Sukopp, C; von Strempel, A (2004): Die Bedeutung der Wunddrainage in der Knieendoprothetik eine prospektive Vergleichsstudie. Zeitschrift für Orthopädie und ihre Grenzgebiete 142(1): 46-50. DOI: 10.1055/s-2004-817656.
- McPherson, EJ; Tontz, W Jr.; Patzakis, M; Woodsome, C; Holtom, P; Norris, L; et al. (1999): Outcome of Infected Total Knee Utilizing a Staging System for Prosthetic Joint Infection. American Journal of Orthopedics (Belle Mead, N.J.) 28(3): 161-165.
- Meek, RMD; Norwood, T; Smith, R; Brenkel, IJ; Howie, CR (2011): The risk of peri-prosthetic fracture after primary and revision total hip and knee replacement. JB&JS Journal of Bone & Joint Surgery: British Volume 93-B(1): 96-101. DOI: 10.1302/0301-620X.93B1.25087.
- Memtsoudis, SG; González Della Valle, A; Besculides, MC; Gaber, L; Sculco, TP (2008): In-hospital Complications and Mortality of Unilateral, Bilateral, and Revision TKA: Based on an estimate of 4,159,661 Discharges. Clinical Orthopaedics and Related Research 466(11): 2617-2627. DOI: 10.1007/s11999-008-0402-5.
- Mortazavi, SMJ; Schwartzenberger, J; Austin, MS; Purtill, JJ; Parvizi, J (2010): Revision Total Knee Arthroplasty Infection: Incidence and Predictors. Clinical Orthopaedics and Related Research 468(8): 2052-2059. DOI: 10.1007/s11999-010-1308-6.
- Núñez, M; Lozano, L; Núñez, E; Segur, JM; Sastre, S; Maculé, F; et al. (2009): Total knee replacement and health-related quality of life: Factors influencing long-term outcomes. Arthritis Care & Research 61(8): 1062-1069. DOI: 10.1002/art.24644.
- Oduwole, KO; Sayana, MK; Onayemi, F; McCarthy, T; O'Byrne, J (2010): Analysis of revision procedures for failed unicondylar knee replacement. Irish Journal of Medical Science 179(3): 361-364. DOI: 10.1007/s11845-009-0454-x.
- Pakos, EE; Ntzani, EE; Trikalinos, TA (2005): Patellar Resurfacing in Total Knee Arthroplasty: A Meta-Analysis.

 JB&JS Journal of Bone & Joint Surgery: American Volume 87-A(7): 1438-1445. DOI: 10.2106/jbjs.d.02422.
- Park, KK; Kim, TK; Chang, CB; Yoon, SW; Park, KU (2008): Normative Temporal Values of CRP and ESR in Unilateral and Staged Bilateral TKA. Clinical Orthopaedics and Related Research 466(1): 179-188. DOI: 10.1007/s11999-007-0001-x.
- Parvizi, J; Sullivan, TA; Trousdale, RT; Lewallen, DG (2001): Thirty-Day Mortality After Total Knee Arthroplasty. JB&JS Journal of Bone & Joint Surgery: American Volume 83-A(8): 1157-1161.

- Perka, C; Arnold, U; Buttgereit, F (2000): Influencing factors on perioperative morbidity in knee arthroplasty. Clinical Orthopaedics and Related Research 378: 183-191.
- Piedade, SR; Pinaroli, A; Servien, E; Neyret, P (2009): Revision after early aseptic failures in primary total knee arthroplasty. Knee Surgery, Sports Traumatology, Arthroscopy 17(3): 248-253. DOI: 10.1007/s00167-008-0667-y.
- Pinaroli, A; Piedade, SR; Servien, E; Neyret, P (2009): Intraoperative fractures and ligament tears during total knee arthroplasty. A 1795 posterostabilized TKA continuous series. OTSR Orthopaedics & Traumatology: Surgery & Research 95(3): 183-189. DOI: 10.1016/j.otsr.2008.04.002.
- Rauh, MA; Krackow, KA (2004): In-Hospital Deaths Following Elective Total Joint Arthroplasty. Orthopedics 27(4): 407-411. DOI: 10.3928/0147-7447-20040401-18.
- Robertsson, O; Knutson, K; Lewold, S; Goodman, S; Lidgren, L (1997): Knee arthroplasty in rheumatoid arthritis: A report from the Swedish Knee Arthroplasty Register on 4, 381 primary operations 1985–1995. Acta Orthopaedica Scandinavica 68(6): 545-553. DOI: 10.3109/17453679708999024.
- Rothwell, AG; Hooper, GJ; Hobbs, A; Frampton, CM (2010): An analysis of the Oxford hip and knee scores and their relationship to early joint revision in the New Zealand Joint Registry. JB&JS Journal of Bone & Joint Surgery: British Volume 92-B(3): 413-418. DOI: 10.1302/0301-620x.92b3.22913.
- Rousseau, M-A; Lazennec, J-Y; Catonné, Y (2008): Early mechanical failure in total knee arthroplasty. International Orthopaedics 32(1): 53-56. DOI: 10.1007/s00264-006-0276-7.
- Saleh, KJ; Dykes, DC; Tweedie, RL; Mohamed, K; Ravichandran, A; Saleh, RM; et al. (2002): Functional outcome after total knee arthroplasty revision. Journal of Arthroplasty 17(8): 967-977. DOI: 10.1054/arth.2002.35823.
- Schrama, JC; Espehaug, B; Hallan, G; Engesæter, LB; Furnes, O; Havelin, LI; et al. (2010): Risk of Revision for Infection in Primary Total Hip and Knee Arthroplasty in Patients With Rheumatoid Arthritis Compared With Osteoarthritis: A Prospective, Population-Based Study on 108,786 Hip and Knee Joint Arthroplasties From the Norwegian Arthroplasty Register. Arthritis Care & Research 62(4): 473-479. DOI: 10.1002/acr.20036.
- Sheng, P-Y; Konttinen, L; Lehto, M; Ogino, D; Jämsen, E; Nevalainen, J; et al. (2006): Revision Total Knee Arthroplasty: 1990 Through 2002: A Review of the Finnish Arthroplasty Registry. JB&JS Journal of Bone & Joint Surgery: American Volume 88-A(7): 1425-1430. DOI: 10.2106/jbjs.e.00737.
- Sherrell, JC; Fehring, TK; Odum, S; Hansen, E; Zmistowski, B; Dennos, A; et al. (2011): The Chitranjan Ranawat Award: Fate of Two-stage Reimplantation After Failed Irrigation and Débridement for Periprosthetic Knee Infection. Clinical Orthopaedics and Related Research 469(1): 18-25. DOI: 10.1007/s11999-010-1434-1.
- SIGN [Scottish Intercollegiate Guidelines Network] (2014): SIGN National Clinical Guideline 122. Prevention and management of venous thromboembolism Updated: October 2014. Edinburgh: SIGN. ISBN: 978-1-905813-68-1. URL: http://www.sign.ac.uk/assets/sign122.pdf (abgerufen am: 09.01.2019).

- Stefánsdóttir, A; Lidgren, L; Robertsson, O (2008): Higher Early Mortality with Simultaneous Rather than Staged Bilateral TKAs: Results From the Swedish Knee Arthroplasty Register. Clinical Orthopaedics and Related Research 466(12): 3066-3070. DOI: 10.1007/s11999-008-0404-3.
- Turpie, AG; Bauer, KA; Eriksson, BI; Lassen, MR (2002): Fondaparinux vs Enoxaparin for the Prevention of Venous Thromboembolism in Major Orthopedic Surgery: A Meta-analysis of 4 Randomized Double-blind Studies. Archives of Internal Medicine 162(16): 1833-1840. DOI: 10.1001/archinte.162.16.1833.
- Vardi, G; Strover, AE (2004): Early complications of unicompartmental knee replacement. Knee 11(5): 389-394. DOI: 10.1016/j.knee.2004.02.005.
- Vessely, MB; Whaley, AL; Harmsen, WS; Schleck, CD; Berry, DJ (2006): The Chitranjan Ranawat Award: Longterm Survivorship and Failure Modes of 1000 Cemented Condylar Total Knee Arthroplasties. Clinical Orthopaedics and Related Research 452: 28-34. DOI: 10.1097/01.blo.0000229356.81749.11.
- W-Dahl, A; Robertsson, O; Lidgren, L (2010a): Surgery for knee osteoarthritis in younger patients. A Swedish Register Study. Acta Orthopaedica 81(2): 161-164. DOI: 10.3109/17453670903413186.
- W-Dahl, A; Robertsson, O; Lidgren, L; Miller, L; Davidson, D; Graves, S (2010b): Unicompartmental knee arthroplasty in patients aged less than 65. Combined data from the Australian and Swedish Knee Registries. Acta Orthopaedica 81(1): 90-94. DOI: 10.3109/17453671003587150.
- Willson, SE; Munro, ML; Sandwell, JC; Ezzet, KA; Colwell, CW Jr. (2009): Isolated Tibial Polyethylene Insert Exchange Outcomes After Total Knee Arthroplasty. Clinical Orthopaedics and Related Research 468(1): 96-101. DOI: 10.1007/s11999-009-1023-3.
- Xing, KH; Morrison, G; Lim, W; Douketis, J; Odueyungbo, A; Crowther, M (2008): Has the incidence of deep vein thrombosis in patients undergoing total hip/knee arthroplasty changed over time? A systematic review of randomized controlled trials. Thrombosis Research 123(1): 24-34. DOI: 10.1016/j.thromres.2008.05.005.
- Yasunaga, H; Tsuchiya, K; Matsuyama, Y; Ohe, K (2009): Analysis of factors affecting operating time, postoperative complications, and length of stay for total knee arthroplasty: nationwide web-based survey. Journal of Orthopaedic Science 14(1): 10. DOI: 10.1007/s00776-008-1294-7.
- Zmistowski, B; Restrepo, C; Kahl, LK; Parvizi, J; Sharkey, PF (2011): Incidence and Reasons for Nonrevision Reoperation After Total Knee Arthroplasty. Clinical Orthopaedics and Related Research 469(1): 138-145. DOI: 10.1007/s11999-010-1558-3.
- Zywiel, MG; Johnson, AJ; Stroh, DA; Martin, J; Marker, DR; Mont, MA (2011): Prophylactic oral antibiotics reduce reinfection rates following two-stage revision total knee arthroplasty. International Orthopaedics 35(1): 37-42. DOI: 10.1007/s00264-010-0992-x.

54026: Beweglichkeit bei Entlassung

Qualitätsziel	Möglichst oft eine Beweglichkeit des Kniegelenks von 0-0-90 Grad bei Entlassung aus der
	akut-stationären Versorgung nach einer elektiven Erstimplantation einer Knieendoprothese

Hintergrund

Ziel des künstlichen Kniegelenkersatzes ist die Wiederherstellung einer schmerzfreien Kniegelenkbeweglichkeit und Belastbarkeit (Gehrke und Arnold 2001). Die Versorgung mit endoprothetischem Kniegelenkersatz stellt eine hocheffektive Maßnahme zur Verbesserung der Funktionsfähigkeit, insbesondere auch der Verbesserung einer präoperativ eingeschränkten Beweglichkeit, dar (Heiberg et al. 2010, Keeney et al. 2011, Miner et al. 2003). Während Schmerzen und belastender Gang nur subjektiv zu erheben sind, lässt sich die aktive postoperative Beweglichkeit mit der international etablierten Neutral-Null-Methode untersuchen. Da die Beweglichkeit die Funktionsfähigkeit der Patientin oder des Patienten insbesondere in Alltagssituationen beeinflusst (Miner et al. 2003), wird ein aktives Bewegungsausmaß von 0/0/90 Grad als wichtige Voraussetzung für die Durchführung zahlreicher Alltagsaktivitäten (wie etwa Treppensteigen; Sitzen; ökonomisches, belastungsarmes Gehen) und damit für ein hohes Maß an selbstständiger Lebensführung der Patientin oder des Patienten nach Abschluss des Versorgungsprozesses angesehen (Naylor et al. 2012). Darüber hinaus kann eine eingeschränkte postoperative Beweglichkeit Reinterventionen wie etwa Manipulationen erforderlich machen (Zmistowski et al. 2011).

Des Weiteren werden zu diesem Indikator folgende Literaturquellen im Abschlussbericht zur Knieendoprothesenversorgung des AQUA-Institutes (AQUA 2012) genannt: Alkire und Swank (2010), AQUA (2011), Coulter et al. (2009), Evgeniadis et al. (2008), Fisher et al. (2010), Griffin et al. (2007), Hamel et al. (2008), Kolisek et al. (2000), Kumar et al. (1996), Kwon et al. (2010), Lee und Lotke (2011), Lenssen et al. (2008), Loughead et al. (2008), Massin et al. (2011), McInnes et al. (1992), Mizner et al. (2005a), Mizner et al. (2005b), Moffet et al. (2004), Oh et al. (2009), Petterson et al. (2009), Ritter et al. (2008), Russell et al. (2011), Topp et al. (2009), BQS ([2009]).

Verwendete Datenfelder

Datenbasis: Spezifikation 2020

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
24:PROZ	Art des Eingriffs	М	1 = elektive Knie-Endoprothesen-Er- stimplantation	ARTEINGRIFFKNIE
			2 = einzeitiger Wechsel bzw. Kom- ponentenwechsel	
			3 = Reimplantationen im Rahmen eines zweizeitigen Wechsels bzw. Komponentenwechsels	
54:B	Extension/Flexion 2 bei Entlassung	K	in Grad	POSTOPEXFLEX2
55:B	Extension/Flexion 3 bei Entlassung	К	in Grad	POSTOPEXFLEX3
59:B	Entlassungsgrund	М	s. Anhang: EntlGrund	ENTLGRUND
EF*	Patientenalter am Auf- nahmetag in Jahren	-	alter(GEBDATUM;AUFNDATUM)	alter

^{*}Ersatzfeld im Exportformat

Eigenschaften und Berechnung

ID	54026		
Bezeichnung	Beweglichkeit bei Entlassung		
Indikatortyp	Ergebnisindikator		
Art des Wertes	Qualitätsindikator		
Bezug zum Verfahren	DeQS		
Berechnungsart	Ratenbasiert		
Referenzbereich 2020	Nicht definiert		
Referenzbereich 2019	-		
Erläuterung zum Referenzbereich 2020	-		
Erläuterung zum Strukturierten Dialog bzw. Stellungnahmeverfahren 2020	Der Qualitätsindikator wird in den Erfassungsjahren 2018 und 2019 sowie ab dem Erfassungsjahr 2021 als Transparenzkennzahl dargestellt (werden).		
Methode der Risikoadjustierung	Keine weitere Risikoadjustierung		
Erläuterung der Risikoadjustierung	-		
Rechenregeln	Zähler Patientinnen und Patienten, bei denen eine postoperative Beweglichkeit des Knies von 0-0-90 Grad erreicht wurde (Streckung mindestens 0 Grad, Beugung mindestens 90 Grad) Nenner Alle Patientinnen und Patienten ab 18 Jahren mit elektiver Knieendoprothesen-Erstimplantation, die lebend entlassen wurden		
Erläuterung der Rechenregel	-		
Teildatensatzbezug	KEP:B		
Zähler (Formel)	POSTOPEXFLEX2 %==% 0 & POSTOPEXFLEX3 %>=% 90		
Nenner (Formel)	alter %>=% 18 & ARTEINGRIFFKNIE %==% 1 & ENTLGRUND %!=% "07"		
Verwendete Funktionen	-		
Verwendete Listen	-		
Darstellung	-		
Grafik	-		
Vergleichbarkeit mit Vorjahresergebnissen	Eingeschränkt vergleichbar		

Literatur

- Alkire, MR; Swank, ML (2010): Use of Inpatient Continuous Passive Motion Versus No CPM in Computer-Assisted Total Knee Arthroplasty. Orthopaedic Nursing 29(1): 36-40. DOI: 10.1097/NOR.0b013e3181c8ce23.
- AQUA [Institut für angewandte Qualitätsförderung und Forschung im Gesundheitswesen] (2011): Knie-Totalendoprothesen-Erstimplantation. Beschreibung der Qualitätsindikatoren für das Verfahrensjahr 2010. Stand: 10.05.2011. Göttingen: AQUA. URL: https://sqg.de/downloads/QIDB/2010/AQUA_17n5_Indikatoren_2010.pdf (abgerufen am: 09.01.2019).
- AQUA [Institut für angewandte Qualitätsförderung und Forschung im Gesundheitswesen] (2012): Knieendoprothesenversorgung [Abschlussbericht]. Stand: 16.07.2012. Göttingen: AQUA. Signatur: 11-SQG-003. URL: https://sqg.de/upload/CONTENT/Neue-Verfahren/Endoprothetik-Knie/Knieendopothesenversorgung_Abschlussbericht.pdf (abgerufen am: 09.01.2019).
- BQS [Institut für Qualität & Patientensicherheit] ([2009]): Knie-Schlittenprothesen-Erstimplantation. Qualitäts-indikatoren für interne und externe Qualitätsicherung. Erfassungsjahr 2008. Düsseldorf: BQS. URL: http://www.bqs-qualitaetsindikatoren.de/2008/ergebnisse/leistungsbereiche/knie_schlitten_erstimp/indikatoren (abgerufen am: 12.12.2017).
- Coulter, CL; Weber, JM; Scarvell, JM (2009): Group Physiotherapy Provides Similar Outcomes for Participants After Joint Replacement Surgery as 1-to-1 Physiotherapy: A Sequential Cohort Study. Archives of Physical Medicine and Rehabilitation 90(10): 1727-1733. DOI: 10.1016/j.apmr.2009.04.019.
- Evgeniadis, G; Beneka, A; Malliou, P; Mavromoustakos, S; Godolias, G (2008): Effects of pre- or postoperative therapeutic exercise on the quality of life, before and after total knee arthroplasty for osteoarthritis. Journal of Back and Musculoskeletal Rehabilitation 21(3): 161-169. DOI: 10.3233/BMR-2008-21303.
- Fisher, DA; Dalury, DF; Adams, MJ; Shipps, MR; Davis, K (2010): Unicompartmental and Total Knee Arthroplasty in the Over 70 Population. Orthopedics 33(9): 668. DOI: 10.3928/01477447-20100722-05.
- Gehrke, W; Arnold, W (2001): Mobilitätsergebnisse endoprothetisch versorgter Kniegelenke nach Anschlussheilbehandlung Einflussgrößen auf die Erfolgsrate. Rehabilitation 40(3): 156-164. DOI: 10.1055/s-2001-14722.
- Griffin, T; Rowden, N; Morgan, D; Atkinson, R; Woodruff, P; Maddern, G (2007): Unicompartmental Knee Arthroplasty for the Traetment of Unicompartmental Osteoarthritis: A Systematic Study. ANZ Journal of Surgery 77(4): 214-221. DOI: 10.1111/j.1445-2197.2007.04021.x.
- Hamel, MB; Toth, M; Legedza, A; Rosen, MP (2008): Joint Replacement Surgery in Elderly Patients With Severe Osteoarthritis of the Hip or Knee. Decision Making, Postoperative Recovery, and Clinical Outcomes. Archives of Internal Medicine 168(13): 1430-1440. DOI: 10.1001/archinte.168.13.1430.
- Heiberg, KE; Bruun-Olse, V; Mengshoel, AM (2010): Pain and recovery of physical functioning nine months after total knee artroplasty. Journal of Rehabilitation Medicine 42(7): 614-619. DOI: 10.2340/16501977-0568.

- Keeney, JA; Eunice, S; Pashos, G; Wright, RW; Clohisy, JC (2011): What is the Evidence for Total Knee Arthropasty in Young Patients? A Systematic Review of the Literature. Clinical Orthopaedics and Related Research 469(2): 574-583. DOI: 10.1007/s11999-010-1536-9.
- Kolisek, FR; Gilmore, KJ; Peterson, EK (2000): Slide and Flex, Tighten, Extend (SAFTE): A Safe, Convenient, Effective, and No-Cost Approach to Rehabilitation After Total Knee Arthroplasty. Journal of Arthroplasty 15(8): 1013-1016. DOI: 10.1054/arth.2000.16505.
- Kumar, PJ; McPherson, EJ; Dorr, LD; Wan, Z; Baldwin, K (1996): Rehabilitation after total knee arthroplasty: a comparison of 2 rehabilitation techniques. Clinical Orthopaedics and Related Research 331: 93-101.
- Kwon, SK; Kang, YG; Kim, SJ; Chang, CB; Seong, SC; Kim, TK (2010): Correlations Between Commonly Used Clinical Outcome Scales and Patient Satisfaction After Total Knee Arthroplasty. Journal of Arthroplasty 25(7): 1125-1130. DOI: 10.1016/j.arth.2009.10.015.
- Lee, G-C; Lotke, PA (2011): Management of Intraoperative Medial Collateral Ligament Injury During TKA. Clinical Orthopaedics and Related Research 469(1): 64-68. DOI: 10.1007/s11999-010-1502-6.
- Lenssen, TAF; van Steyn, MJA; Crijns, YHF; Waltjé, EMH; Roox, GM; Geesink, RJT; et al. (2008): Effectiveness of prolonged use of continuous passive motion (CPM), as an adjunct to physiotherapy, after total knee arthroplasty. BMC: Musculoskeletal Disorders 9(1): 60. DOI: 10.1186/1471-2474-9-60.
- Loughead, JM; Malhan, K; Mitchell, SY; Pinder, IM; McCaskie, AW; Deehan, DJ; et al. (2008): Outcome following knee arthroplasty beyond 15 years. Knee 15(2): 85-90. DOI: 10.1016/j.knee.2007.11.003.
- Massin, P; Bonnin, M; Paratte, S; Vargas, R; Piriou, P; Deschamps, G (2011): Total knee replacement in post-traumatic arthritic knees with limitation of flexion. OTSR Orthopaedics & Traumatology: Surgery & Research 97(1): 28-33. DOI: 10.1016/j.otsr.2010.06.016.
- McInnes, J; Larson, MG; Daltroy, LH; Brown, T; Fossel, AH; Eaton, HM; et al. (1992): A Controlled Evaluation of Continuous Passive Motion in Patients Undergoing Total Knee Arthroplasty. JAMA Journal of the American Medical Association 268(11): 1423-1428. DOI: 10.1001/jama.1992.03490110061030.
- Miner, AL; Lingard, EA; Wright, EA; Sledge, CB; Katz, JN (2003): Knee range of motion after total knee arthroplasty: How important is this as an outcome measure? Journal of Arthroplasty 18(3): 286-294. DOI: 10.1054/arth.2003.50046.
- Mizner, RL; Petterson, SC; Stevens, JE; Axe, MJ; Snyder-Mackler, L (2005a): Preoperative quadriceps strength predicts functional ability one year after total knee arthroplasty. Journal of Rheumatology 32(8): 1533-1539.
- Mizner, RL; Petterson, SC; Snyder-Mackler, L (2005b): Quadriceps Strength and the Time Course of Functional Recovery After Total Knee Arthroplasty. JOSPT Journal of Orthopaedic & Sports Physical Therapy 35(7): 424-436. DOI: 10.2519/jospt.2005.35.7.424.

- Moffet, H; Collet, J-P; Shapiro, SH; Paradis, G; Marquis, F; Roy, L (2004): Effectiveness of intensive rehabilitation on functional ability and quality of life after first total knee arthroplasty: a single-blind randomized controlled trial. Archives of Physical Medicine and Rehabilitation 85(4): 546-556. DOI: 10.1016/j.apmr.2003.08.080.
- Naylor, JM; Ko, V; Rougellis, S; Green, N; Hackett, D; Magrath, A; et al. (2012): Is discharge knee range of motion a useful and relevant clinical indicator after total knee replacement? Part 1. Journal of Evaluation in Clinical Practice 18(3): 644-651. DOI: 10.1111/j.1365-2753.2011.01655.x.
- Oh, KJ; Pandher, DS; Lee, SH; Sung Joon, SD Jr.; Lee, ST (2009): Meta-Analysis Comparing Outcomes of Fixed-Bearing and Mobile-Bearing Prostheses in Total Knee Arthroplasty. Journal of Arthroplasty 24(6): 873-884. DOI: 10.1016/j.arth.2008.06.002.
- Petterson, SC; Mizner, RL; Stevens, JE; Raisis, L; Bodenstab, A; Newcomb, W; et al. (2009): Improved Function From Progressive Strengthening Interventions After Total Knee Arthroplasty: A Randomized Clinical Trial With an Imbedded Prospective Cohort. Arthritis Care & Research 61(2): 174-183. DOI: 10.1002/art.24167.
- Ritter, MA; Lutgring, JD; Davis, KE; Berend, ME (2008): The Effect of Postoperative Range of Motion on Functional Activities After Posterior Cruciate-Retaining Total Knee Arthroplasty. JB&JS Journal of Bone & Joint Surgery: American Volume 90-A(4): 777-784. DOI: 10.2106/jbjs.f.01022.
- Russell, TG; Buttrum, P; Wootton, R; Jull, GA (2011): Internet-Based Outpatient Telerehabilitation for Patients Following Total Knee Arthroplasty: A Randomized Controlled Trial. JB&JS Journal of Bone & Joint Surgery: American Volume 93-A(2): 113-120. DOI: 10.2106/jbjs.i.01375.
- Topp, R; Swank, AM; Quesada, PM; Nyland, J; Malkani, A (2009): The Effect of Prehabilitation Exercise on Strength and Functioning After Total Knee Arthroplasty. PM&R Journal of Injury, Function and Rehabilitation 1(8): 729-735. DOI: 10.1016/j.pmrj.2009.06.003.
- Zmistowski, B; Restrepo, C; Kahl, LK; Parvizi, J; Sharkey, PF (2011): Incidence and Reasons for Nonrevision Reoperation After Total Knee Arthroplasty. Clinical Orthopaedics and Related Research 469(1): 138-145. DOI: 10.1007/s11999-010-1558-3.

54028: Gehunfähigkeit bei Entlassung

Qualitätsziel

Selten operationsbedingte Einschränkung des Gehens bei Entlassung

Hintergrund

Die Gehfähigkeit stellt eine Grundvoraussetzung für die selbstbestimmte Versorgung im häuslichen Umfeld dar. Patientinnen und Patienten sollten, sofern sie nicht aus der unmittelbaren Akutversorgung in eine weiterbehandelnde Einrichtung verlegt werden, eine postoperative Gehfähigkeit erreicht haben, die es ihnen erlaubt, selbstständig (auch unter Einsatz von Gehhilfen) zu gehen. Die selbstständige Gehfähigkeit bildet eine wichtige Voraussetzung für die sich an die akut-stationäre Versorgung anschließende Rehabilitationsmaßnahme. Grundsätzlich ist zu berücksichtigen, dass nicht alle Patientinnen und Patienten in gleichem Maße von einem Kniegelenkersatz profitieren (Lenssen et al. 2008). Gehfähigkeit und Gangsicherheit können durch verschiedene Faktoren beeinflusst und unterschiedlich schnell erreicht werden (Gehrke und Arnold 2001). Die Rehabilitationsmedizinerin oder der Rehabilitationsmediziner erhebt in der Patientenanamnese das aktuelle Beschwerdebild, mögliche Komplikationen während des Krankenhausaufenthaltes und untersucht die Patientin oder den Patienten eingehend mit Erfassung des Barthel-Index sowie des Staffelstein-Scores. Der Staffelstein-Score enthält unter anderem zu den Aktivitäten des täglichen Lebens die Angabe zur Gehstrecke in den Kategorien von "Immobil" bis "Unbegrenzt" sowie zu Gehhilfen in den Kategorien von "Keine" bis "Bettlägerig" (Heisel und Jerosch 2007a, Heisel und Jerosch 2007b).

Des Weiteren werden zu diesem Indikator folgende Literaturquellen im Abschlussbericht zur Knieendoprothesenversorgung des AQUA-Institutes (AQUA 2012) genannt: Alkire und Swank (2010), AQUA (2011a), AQUA (2011b), (Caveney und Caveney 1996), Chatterji et al. (2005), Coulter et al. (2009), Evgeniadis et al. (2008), Fisher et al. (2010), Hamel et al. (2008), Harmer et al. (2009), Heiberg et al. (2010), Husted et al. (2011), Kolisek et al. (2000), Kumar et al. (1996), Loughead et al. (2008), McInnes et al. (1992), Mizner et al. (2005a), Mizner et al. (2005b), Moffet et al. (2004), Oh et al. (2009), Petterson et al. (2009), Ritter et al. (2008), Topp et al. (2009), BQS ([2009]).

Verwendete Datenfelder (exkl. potentieller Einflussfaktoren im Risikomodell)

Datenbasis: Spezifikation 2020

Item	Bezeichnung	м/к	Schlüssel/Formel	Feldname
14:B	Geschlecht	М	1 = männlich2 = weiblich3 = divers8 = unbestimmt	GESCHLECHT
15:B	Gehstrecke	М	 1 = unbegrenzt (> 500m) 2 = Gehen am Stück bis 500m möglich 3 = auf der Stationsebene mobil (50m werden erreicht) 4 = im Zimmer mobil 5 = immobil 	GEHSTRECKE
16:B	Gehhilfen	M	 0 = keine 1 = Unterarmgehstützen/Gehstock 2 = Rollator/Gehbock 3 = Rollstuhl 4 = bettlägerig 	GEHHILFEN
18:PROZ	Wievielter knieendop- rothetischer Eingriff während dieses Auf- enthaltes?	М	-	LFDNREINGRIFF
22:PROZ	Einstufung nach ASA- Klassifikation	M	 1 = normaler, gesunder Patient 2 = Patient mit leichter Allgemeiner-krankung 3 = Patient mit schwerer Allgemeinerkrankung 4 = Patient mit schwerer Allgemeinerkrankung, die eine ständige Lebensbedrohung darstellt 5 = moribunder Patient, von dem nicht erwartet wird, dass er ohne Operation überlebt 	ASA
23:PROZ	Wundkontaminations- klassifikation	M	 1 = aseptische Eingriffe 2 = bedingt aseptische Eingriffe 3 = kontaminierte Eingriffe 4 = septische Eingriffe 	PRAEOPCDC
24:PROZ	Art des Eingriffs	M	 1 = elektive Knie-Endoprothesen-Erstimplantation 2 = einzeitiger Wechsel bzw. Komponentenwechsel 3 = Reimplantationen im Rahmen eines zweizeitigen Wechsels bzw. Komponentenwechsels 	ARTEINGRIFFKNIE

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
35:E	Wurde die Implanta- tion einer unikondylä- ren Schlittenprothese durchgeführt?	М	0 = nein 1 = ja	KNIESCHLITTEN
44.9:W	periprothetische Frak- tur	K	1 = ja	PERIFRAKTUR
56:B	Gehstrecke bei Entlas- sung	К	 1 = unbegrenzt (> 500m) 2 = Gehen am Stück bis 500m möglich 3 = auf der Stationsebene mobil (50m werden erreicht) 4 = im Zimmer mobil 5 = immobil 	GEHSTRECKEENTL
57:B	Gehhilfen bei Entlas- sung	К	 0 = keine 1 = Unterarmgehstützen/Gehstock 2 = Rollator/Gehbock 3 = Rollstuhl 4 = bettlägerig 	GEHHILFEENTL
59:B	Entlassungsgrund	М	s. Anhang: EntlGrund	ENTLGRUND
EF*	Patientenalter am Auf- nahmetag in Jahren	-	alter(GEBDATUM;AUFNDATUM)	alter
EF*	Postoperative Verweil- dauer: Differenz in Ta- gen	-	ENTLDATUM - OPDATUM	poopvwdauer

^{*}Ersatzfeld im Exportformat

Eigenschaften und Berechnung

ID	54028		
Bezeichnung	Gehunfähigkeit bei Entlassung		
Indikatortyp	Ergebnisindikator		
Art des Wertes	Qualitätsindikator		
Bezug zum Verfahren	DeQS		
Berechnungsart	Logistische Regression (O/E)		
Referenzbereich 2020	≤ 4,95 (95. Perzentil)		
Referenzbereich 2019	≤ 4,24 (95. Perzentil)		
Erläuterung zum Referenzbereich 2020	-		
Erläuterung zum Strukturierten Dialog bzw. Stellungnahmeverfahren 2020	-		
Methode der Risikoadjustierung	Logistische Regression		
Erläuterung der Risikoadjustierung	Im QS-Verfahren zur Knieendoprothesenversorgung werden für die Indikatorengruppe "Gehunfähigkeit bei Entlassung" die verschiedenen Eingriffsarten Knieendoprothesen-Erstimplantation und Reimplantation im Rahmen eines ein- oder zweizeitigen Wechsels zusammen abgebildet. Für eine adäquate Risikoadjustierung dieser verschiedenen Patientengruppen wird ein logistisches Regressionsmodell verwendet. In diesem Regressionsmodell treten vier Arten von Risikofaktoren auf: a) Gemeinsame Risikofaktoren, welche auf alle Patientengruppen zutreffen (etwa Alter und Geschlecht) b) Die Art des Eingriffs als Risikofaktor c) Statistische Interaktionen zwischen der Art des Eingriffs und den gemeinsamen Risikofaktoren, welche eine gruppenspezifische Einflussstärke der gemeinsamen Risikofaktoren ermöglichen d) Gruppenspezifische Risikofaktoren, welche nur auf bestimmte Eingriffsarten zutreffen (etwa Entzündungszeichen vor einer Reimplantation) Bei mehreren Eingriffen innerhalb eines Krankenhausaufenthaltes fließen in die Risikoadjustierung die Risikofaktoren vor dem ersten Eingriff ein.		
Rechenregeln	Zähler Patientinnen und Patienten, die bei der Entlassung nicht selbstständig gehfähig waren Nenner Alle Patientinnen und Patienten ab 18 Jahren mit elektiver Knieendoprothesen-Erstimplantation oder einem Knieendoprothesen-Wechsel bzwKomponentenwechsel, die bei der Aufnahme gehfähig waren und lebend entlassen wurden O (observed) Beobachtete Rate an Patientinnen und Patienten mit Gehunfähigkeit bei Entlassung E (expected) Erwartete Rate an Patientinnen und Patienten mit Gehunfähigkeit bei Entlassung, risikoadjustiert nach logistischem KEP-Score für den Indikator mit der ID 54028		
Erläuterung der Rechenregel	Gehunfähigkeit bedeutet, dass die Patientin oder der Patient nicht in der Lage ist, mindestens 50 Meter zurückzulegen (auch nicht in Begleitung oder		

	mit Gehhilfe) oder sich im F rig ist.	mit Gehhilfe) oder sich im Rollstuhl fortbewegt oder bei Entlassung bettlägerig ist.				
Teildatensatzbezug	KEP:B	KEP:B				
Zähler (Formel)	0_54028	O_54028				
Nenner (Formel)	E_54028	E_54028				
Kalkulatorische Kennzahlen	O (observed)	O (observed)				
	Art des Wertes	Kalkulatorische Kennzahl				
	ID	O_54028				
	Bezug zu QS-Ergebnissen	54028				
	Bezug zum Verfahren	DeQS				
	Sortierung	-				
	Rechenregel	Beobachtete Rate an Patientinnen und Patienten mit Gehunfähigkeit bei Entlassung				
	Operator	Anteil				
	Teildatensatzbezug	KEP:B				
	Zähler	GEHSTRECKEENTL %in% c(4,5) GEHHILFEENTL %in% c(3,4)				
	Nenner	alter %>=% 18 & GEHSTRECKE %in% c(1,2,3) & GEHHILFEN %in% c(0,1,2) & ENTLGRUND %!=% "07" & fn_IstErsteOP				
	Darstellung	-				
	Grafik	-				
	E (expected)	E (expected)				
	Art des Wertes	Kalkulatorische Kennzahl				
	ID	E_54028				
	Bezug zu QS-Ergebnissen	54028				
	Bezug zum Verfahren	DeQS				
	Sortierung	-				
	Rechenregel	Erwartete Rate an Patientinnen und Patienten mit Gehunfähigkeit bei Entlassung, risikoadjustiert nach logistischem KEP-Score für den Indikator mit der ID 54028				
	Operator	Mittelwert				
	Teildatensatzbezug	KEP:B				
	Zähler	fn_KEPScore_54028				
	Nenner	alter %>=% 18 & GEHSTRECKE %in% c(1,2,3) & GEHHILFEN %in% c(0,1,2) & ENTLGRUND %!=% "07" & fn_IstErsteOP				

	Darstellung	-		
	Grafik	-		
Verwendete Funktionen	fn_IstErsteOP fn_KEPScore_54028 fn_Poopvwdauer_LfdNrEingriff			
Verwendete Listen	-			
Darstellung	-			
Grafik	-			
Vergleichbarkeit mit Vorjahresergeb- nissen	Eingeschränkt vergleichbar			

Risikofaktoren

Referenzwahrscheinlichkeit: 0,559 % (Odds: 0,006)						
Risikofaktor	Regressionskoeffizient	Std Fehler	Z-Wert	Odds- Ratio	95 %-Vertrauensbereich	
Konstante	-5,181433277745054	0,402	-12,889	-	-	
Altersrisiko unter 60 Jahren bei elektiver Erstimplantation - konstant	-1,305352362444139	0,250	-5,224	0,271	0,166 - 0,442	
Altersrisiko von 60 bis 79 Jahren bei elektiver Erstimplantation - konstanter Anteil	-1,259270495533205	0,222	-5,662	0,284	0,184 - 0,439	
Altersrisiko von 60 bis 79 Jahren bei elektiver Erstimplantation - linearer Anteil pro Jahr Abweichung vom Medianalter	0,034561158915468	0,010	3,377	1,035	1,015 - 1,056	
Altersrisiko ab 80 Jahren bei e- lektiver Erstimplantation - kon- stanter Anteil	-2,795387209788005	0,439	-6,367	0,061	0,026 - 0,144	
Altersrisiko ab 80 Jahren bei e- lektiver Erstimplantation - line- arer Anteil pro Jahr Abwei- chung vom Medianalter 69	0,151046554354397	0,025	6,050	1,163	1,108 - 1,221	
Altersrisiko unter 62 Jahren bei Reimplantation im Rahmen ei- nes einzeitigen Wechsels - kon- stanter Anteil	-1,769419885623307	0,599	-2,953	0,170	0,053 - 0,552	
Altersrisiko unter 62 Jahren bei bei Reimplantation im Rahmen eines einzeitigen Wechsels - li- nearer Anteil pro Jahr Abwei- chung vom Medianalter 69	-0,081870801916744	0,030	-2,691	0,921	0,868 - 0,978	
Altersrisiko ab 62 Jahren bei Reimplantation im Rahmen ei- nes einzeitigen Wechsels - kon- stanter Anteil	-0,797729935702949	0,259	-3,076	0,450	0,271 - 0,749	
Altersrisiko ab 62 Jahren bei Reimplantation im Rahmen ei- nes einzeitigen Wechsels - line- arer Anteil pro Jahr Abwei- chung vom Medianalter 69	0,064333154435936	0,014	4,576	1,066	1,037 - 1,096	
Implantation einer unikondylä- ren Schlittenprothese	-0,974024007776740	0,225	-4,334	0,378	0,243 - 0,587	
Gehhilfen (bei Aufnahme) Rollator/Gehbock	0,974732736066567	0,106	9,163	2,650	2,152 - 3,265	
Gehstrecke (bei Aufnahme) un- begrenzt (> 500m)	-0,575385884816609	0,148	-3,886	0,562	0,421 - 0,752	
Gehstrecke (bei Aufnahme) Gehen am Stück bis 500m möglich	-0,503548978276541	0,085	-5,943	0,604	0,512 - 0,714	

Referenzwahrscheinlichkeit: 0,559 % (Odds: 0,006)						
Risikofaktor	Regressionskoeffizient	Std Fehler	Z-Wert	Odds- Ratio	95 %-Vertrauensbereich	
ASA-Klassifikation 2	0,644275891452820	0,341	1,890	1,905	0,976 - 3,715	
ASA-Klassifikation 3	1,476810606407779	0,340	4,340	4,379	2,248 - 8,531	
ASA-Klassifikation 4 oder 5	2,376880840242114	0,421	5,641	10,771	4,717 - 24,598	
Präoperative Wundkontaminationsklassifikation nach CDC 2	0,698811834831147	0,270	2,590	2,011	1,185 - 3,413	
Präoperative Wundkontaminationsklassifikation nach CDC 3 oder 4	1,435678694259042	0,245	5,859	4,202	2,600 - 6,793	
Periprothetische Fraktur	1,796595994385252	0,192	9,343	6,029	4,136 - 8,789	
Geschlecht - männlich	-0,214000571742035	0,084	-2,546	0,807	0,685 - 0,952	

Literatur

- Alkire, MR; Swank, ML (2010): Use of Inpatient Continuous Passive Motion Versus No CPM in Computer-Assisted Total Knee Arthroplasty. Orthopaedic Nursing 29(1): 36-40. DOI: 10.1097/NOR.0b013e3181c8ce23.
- AQUA [Institut für angewandte Qualitätsförderung und Forschung im Gesundheitswesen] (2011a): Knie-Endoprothesenwechsel und –komponentenwechsel. Beschreibung der Qualitätsindikatoren für das Verfahrensjahr 2010. Stand: 10.05.2011. Göttingen: AQUA. URL: https://sqg.de/downloads/QIDB/2010/AQUA_17n7_Indikatoren_2010.pdf (abgerufen am: 09.01.2019).
- AQUA [Institut für angewandte Qualitätsförderung und Forschung im Gesundheitswesen] (2011b): Knie-Total-endoprothesen-Erstimplantation. Beschreibung der Qualitätsindikatoren für das Verfahrensjahr 2010. Stand: 10.05.2011. Göttingen: AQUA. URL: https://sqg.de/downloads/QIDB/2010/AQUA_17n5_Indikatoren 2010.pdf (abgerufen am: 09.01.2019).
- AQUA [Institut für angewandte Qualitätsförderung und Forschung im Gesundheitswesen] (2012): Knieendoprothesenversorgung [Abschlussbericht]. Stand: 16.07.2012. Göttingen: AQUA. Signatur: 11-SQG-003. URL: https://sqg.de/upload/CONTENT/Neue-Verfahren/Endoprothetik-Knie/Knieendopothesenversorgung_Abschlussbericht.pdf (abgerufen am: 09.01.2019).
- BQS [Institut für Qualität & Patientensicherheit] ([2009]): Knie-Schlittenprothesen-Erstimplantation. Qualitäts-indikatoren für interne und externe Qualitätsicherung. Erfassungsjahr 2008. Düsseldorf: BQS. URL: http://www.bqs-qualitaetsindikatoren.de/2008/ergebnisse/leistungsbereiche/knie_schlitten_erstimp/indikatoren (abgerufen am: 12.12.2017).
- Caveney, BJ; Caveney, RA (1996): Implications of patient selection and surgical technique for primary total knee arthroplasty. West Virginia Medical Journal 92(3): 128-132.
- Chatterji, U; Ashworth, MJ; Lewis, PL; Dobson, PJ (2005): Effect of Total Knee Arthroplasty on Recreational Sporting Activity. ANZ Journal of Surgery 75(6): 405-408. DOI: 10.1111/j.1445-2197.2005.03400.x.
- Coulter, CL; Weber, JM; Scarvell, JM (2009): Group Physiotherapy Provides Similar Outcomes for Participants After Joint Replacement Surgery as 1-to-1 Physiotherapy: A Sequential Cohort Study. Archives of Physical Medicine and Rehabilitation 90(10): 1727-1733. DOI: 10.1016/j.apmr.2009.04.019.
- Evgeniadis, G; Beneka, A; Malliou, P; Mavromoustakos, S; Godolias, G (2008): Effects of pre- or postoperative therapeutic exercise on the quality of life, before and after total knee arthroplasty for osteoarthritis. Journal of Back and Musculoskeletal Rehabilitation 21(3): 161-169. DOI: 10.3233/BMR-2008-21303.
- Fisher, DA; Dalury, DF; Adams, MJ; Shipps, MR; Davis, K (2010): Unicompartmental and Total Knee Arthroplasty in the Over 70 Population. Orthopedics 33(9): 668. DOI: 10.3928/01477447-20100722-05.
- Gehrke, W; Arnold, W (2001): Mobilitätsergebnisse endoprothetisch versorgter Kniegelenke nach Anschlussheilbehandlung Einflussgrößen auf die Erfolgsrate. Rehabilitation 40(3): 156-164. DOI: 10.1055/s-2001-14722.

- Hamel, MB; Toth, M; Legedza, A; Rosen, MP (2008): Joint Replacement Surgery in Elderly Patients With Severe Osteoarthritis of the Hip or Knee. Decision Making, Postoperative Recovery, and Clinical Outcomes. Archives of Internal Medicine 168(13): 1430-1440. DOI: 10.1001/archinte.168.13.1430.
- Harmer, AR; Naylor, JM; Crosbie, J; Russell, T (2009): Land-Based Versus Water-Based Rehabilitation Following Total Knee Replacement: A Randomized, Single-Blind Trial. Arthritis Care & Research 61(2): 184-191. DOI: 10.1002/art.24420.
- Heiberg, KE; Bruun-Olse, V; Mengshoel, AM (2010): Pain and recovery of physical functioning nine months after total knee artroplasty. Journal of Rehabilitation Medicine 42(7): 614-619. DOI: 10.2340/16501977-0568.
- Heisel, J; Jerosch, J (2007a): Frühe postoperative Rehabilitationsphase. Abschnitt 13.1.2. In: Heisel, J; Jerosch, J: Rehabilitation nach Hüft- und Knieendoprothese. Köln: Deutscher Ärzte-Verlag, 176-180. ISBN: 978-3-7691-0532-2.
- Heisel, J; Jerosch, J (2007b): Rehabilitationsrelevante Scores. Abschnitt 17.3. In: Heisel, J; Jerosch, J: Rehabilitation nach Hüft- und Knieendoprothese. Köln: Deutscher Ärzte-Verlag, 248-252. ISBN: 978-3-7691-0532-2.
- Husted, H; Troelsen, A; Otte, KS; Kristensen, BB; Holm, G; Kehlet, H (2011): Fast-track surgery for bilateral total knee replacement. JB&JS Journal of Bone & Joint Surgery: British Volume 93-B(3): 351-356. DOI: 10.1302/0301-620x.93b3.25296.
- Kolisek, FR; Gilmore, KJ; Peterson, EK (2000): Slide and Flex, Tighten, Extend (SAFTE): A Safe, Convenient, Effective, and No-Cost Approach to Rehabilitation After Total Knee Arthroplasty. Journal of Arthroplasty 15(8): 1013-1016. DOI: 10.1054/arth.2000.16505.
- Kumar, PJ; McPherson, EJ; Dorr, LD; Wan, Z; Baldwin, K (1996): Rehabilitation after total knee arthroplasty: a comparison of 2 rehabilitation techniques. Clinical Orthopaedics and Related Research 331: 93-101.
- Lenssen, TAF; van Steyn, MJA; Crijns, YHF; Waltjé, EMH; Roox, GM; Geesink, RJT; et al. (2008): Effectiveness of prolonged use of continuous passive motion (CPM), as an adjunct to physiotherapy, after total knee arthroplasty. BMC: Musculoskeletal Disorders 9(1): 60. DOI: 10.1186/1471-2474-9-60.
- Loughead, JM; Malhan, K; Mitchell, SY; Pinder, IM; McCaskie, AW; Deehan, DJ; et al. (2008): Outcome following knee arthroplasty beyond 15 years. Knee 15(2): 85-90. DOI: 10.1016/j.knee.2007.11.003.
- McInnes, J; Larson, MG; Daltroy, LH; Brown, T; Fossel, AH; Eaton, HM; et al. (1992): A Controlled Evaluation of Continuous Passive Motion in Patients Undergoing Total Knee Arthroplasty. JAMA Journal of the American Medical Association 268(11): 1423-1428. DOI: 10.1001/jama.1992.03490110061030.
- Mizner, RL; Petterson, SC; Stevens, JE; Axe, MJ; Snyder-Mackler, L (2005a): Preoperative quadriceps strength predicts functional ability one year after total knee arthroplasty. Journal of Rheumatology 32(8): 1533-1539.

Endgültige Rechenregeln für das Erfassungsjahr 2020 nach QSKH-RL KEP - Knieendoprothesenversorgung 54028: Gehunfähigkeit bei Entlassung

- Mizner, RL; Petterson, SC; Snyder-Mackler, L (2005b): Quadriceps Strength and the Time Course of Functional Recovery After Total Knee Arthroplasty. JOSPT Journal of Orthopaedic & Sports Physical Therapy 35(7): 424-436. DOI: 10.2519/jospt.2005.35.7.424.
- Moffet, H; Collet, J-P; Shapiro, SH; Paradis, G; Marquis, F; Roy, L (2004): Effectiveness of intensive rehabilitation on functional ability and quality of life after first total knee arthroplasty: a single-blind randomized controlled trial. Archives of Physical Medicine and Rehabilitation 85(4): 546-556. DOI: 10.1016/j.apmr.2003.08.080.
- Oh, KJ; Pandher, DS; Lee, SH; Sung Joon, SD Jr.; Lee, ST (2009): Meta-Analysis Comparing Outcomes of Fixed-Bearing and Mobile-Bearing Prostheses in Total Knee Arthroplasty. Journal of Arthroplasty 24(6): 873-884. DOI: 10.1016/j.arth.2008.06.002.
- Petterson, SC; Mizner, RL; Stevens, JE; Raisis, L; Bodenstab, A; Newcomb, W; et al. (2009): Improved Function From Progressive Strengthening Interventions After Total Knee Arthroplasty: A Randomized Clinical Trial With an Imbedded Prospective Cohort. Arthritis Care & Research 61(2): 174-183. DOI: 10.1002/art.24167.
- Ritter, MA; Lutgring, JD; Davis, KE; Berend, ME (2008): The Effect of Postoperative Range of Motion on Functional Activities After Posterior Cruciate-Retaining Total Knee Arthroplasty. JB&JS Journal of Bone & Joint Surgery: American Volume 90-A(4): 777-784. DOI: 10.2106/jbjs.f.01022.
- Topp, R; Swank, AM; Quesada, PM; Nyland, J; Malkani, A (2009): The Effect of Prehabilitation Exercise on Strength and Functioning After Total Knee Arthroplasty. PM&R Journal of Injury, Function and Rehabilitation 1(8): 729-735. DOI: 10.1016/j.pmrj.2009.06.003.

54127: Sterblichkeit im Krankenhaus

Qualitätsziel	Möglichst wenig Todesfälle im Krankenhaus
---------------	-------------------------------------------

Hintergrund

Neben den allgemeinen und spezifischen post- und intraoperativen Komplikationen kommt es bei der Versorgung mit einem künstlichen Kniegelenk und einem bei der überwiegenden Zahl der Fälle elektiven Charakters des Eingriffs zu Todesfällen. Im Jahr 2015 verstarben 213 (0,13 %) Patientinnen und Patienten während des stationären Aufenthaltes im Krankenhaus. 140 Patientinnen und Patienten verstarben nach einer elektiven Erstimplantation und 78 Patientinnen und Patienten nach einem operativen Wechsel der Kniegelenksendoprothese. Vor der Operation wurden von den verstorbenen Patientinnen und Patienten insgesamt 42 als gesund oder mit einer vorhandenen leichten Allgemeinerkrankung (ASA 1,2), 145 Patientinnen und Patienten mit einer vorhandenen schweren Allgemeinerkrankung (ASA 3) und 31 Patientinnen und Patienten mit einer schweren Allgemeinerkrankung, die eine ständige Lebensbedrohung darstellt (ASA 4), eingeschätzt (IQTIG 2016).

Verwendete Datenfelder (exkl. potentieller Einflussfaktoren im Risikomodell)

Datenbasis: Spezifikation 2020

Item	Bezeichnung	м/к	Schlüssel/Formel	Feldname
14:B	Geschlecht	М	1 = männlich 2 = weiblich 3 = divers 8 = unbestimmt	GESCHLECHT
15:B	Gehstrecke	M	 1 = unbegrenzt (> 500m) 2 = Gehen am Stück bis 500m möglich 3 = auf der Stationsebene mobil (50m werden erreicht) 4 = im Zimmer mobil 5 = immobil 	GEHSTRECKE
16:B	Gehhilfen	M	 0 = keine 1 = Unterarmgehstützen/Gehstock 2 = Rollator/Gehbock 3 = Rollstuhl 4 = bettlägerig 	GEHHILFEN
18:PROZ	Wievielter knieendop- rothetischer Eingriff während dieses Auf- enthaltes?	М	-	LFDNREINGRIFF
22:PROZ	Einstufung nach ASA- Klassifikation	М	 1 = normaler, gesunder Patient 2 = Patient mit leichter Allgemeiner-krankung 3 = Patient mit schwerer Allgemeinerkrankung 4 = Patient mit schwerer Allgemeinerkrankung, die eine ständige Lebensbedrohung darstellt 5 = moribunder Patient, von dem nicht erwartet wird, dass er ohne Operation überlebt 	ASA
24:PROZ	Art des Eingriffs	M	 1 = elektive Knie-Endoprothesen-Erstimplantation 2 = einzeitiger Wechsel bzw. Komponentenwechsel 3 = Reimplantationen im Rahmen eines zweizeitigen Wechsels bzw. Komponentenwechsels 	ARTEINGRIFFKNIE
35:E	Wurde die Implanta- tion einer unikondylä- ren Schlittenprothese durchgeführt?	М	0 = nein 1 = ja	KNIESCHLITTEN
44.9:W	periprothetische Fraktur	К	1 = ja	PERIFRAKTUR

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
59:B	Entlassungsgrund	М	s. Anhang: EntlGrund	ENTLGRUND
EF*	Patientenalter am Auf- nahmetag in Jahren	-	alter(GEBDATUM;AUFNDATUM)	alter
EF*	Postoperative Verweil- dauer: Differenz in Ta- gen	-	ENTLDATUM - OPDATUM	poopvwdauer

^{*}Ersatzfeld im Exportformat

Eigenschaften und Berechnung

ID	54127		
Bezeichnung	Sterblichkeit im Krankenhaus		
Indikatortyp	Ergebnisindikator		
Art des Wertes	Qualitätsindikator		
Bezug zum Verfahren	DeQS		
Berechnungsart	Ratenbasiert		
Referenzbereich 2020	Sentinel Event		
Referenzbereich 2019	Sentinel Event		
Erläuterung zum Referenzbereich 2020	Der Schwellenwert für geringe Sterbewahrscheinlichkeit wird so bestimmt, dass 30 % der Todesfälle im Strukturierten Dialog als Sentinel Event diskutiert werden.		
Erläuterung zum Strukturierten Dialog bzw. Stellungnahmeverfahren 2020	-		
Methode der Risikoadjustierung	Keine weitere Risikoadjustierung		
Erläuterung der Risikoadjustierung	-		
Rechenregeln	Zähler Verstorbene Patientinnen und Patienten Nenner Alle Patientinnen und Patienten ab 18 Jahre, die nach logistischem KEP-Score für den Indikator mit der ID 54127 eine geringe Sterbewahrscheinlichkeit aufweisen (< 30. Perzentil der Risikoverteilung unter den Todesfällen)		
Erläuterung der Rechenregel	Bei mehreren Eingriffen innerhalb eines Krankenhausaufenthaltes fließen in die Berechnung der Sterbewahrscheinlichkeit die Risikofaktoren vor dem ersten Eingriff ein.		
Teildatensatzbezug	KEP:B		
Zähler (Formel)	ENTLGRUND %==% "07"		
Nenner (Formel)	alter %>=% 18 & fn_KEPScore_54127_ErsterEingriff %<% VB\$Perc30KEPScore_verstorbene		
Verwendete Funktionen	<pre>fn_IstErste0P fn_KEPScore_54127 fn_KEPScore_54127_ErsterEingriff fn_KEPScore_54127_ErsterEingriff_Value fn_Poopvwdauer_LfdNrEingriff</pre>		
Verwendete Listen	-		
Darstellung	-		
Grafik	-		
Vergleichbarkeit mit Vorjahresergeb- nissen	Eingeschränkt vergleichbar		

Risikofaktoren

Risikofaktor	Regressionskoeffizient	Std Fehler	Z-Wert	Odds- Ratio	95 %-Vertrauensbereich
Konstante	-7,832458483189608	0,201	-39,061	-	-
Geschlecht - männlich	0,690930084828075	0,150	4,622	1,996	1,489 - 2,675
Gehhilfen (bei Aufnahme) Un- terarmgehstützen/Gehstock	0,640524459416856	0,199	3,219	1,897	1,285 - 2,802
Gehhilfen (bei Aufnahme) Rollator/Gehbock	1,452644787214910	0,229	6,350	4,274	2,730 - 6,693
Gehhilfen (bei Aufnahme) Roll- stuhl	0,985808324762611	0,390	2,526	2,680	1,247 - 5,759
Gehhilfen (bei Aufnahme) bett- lägerig	1,364755871976219	0,464	2,940	3,915	1,576 - 9,725
Gehstrecke (bei Aufnahme) im zimmer mobil	0,414080947810201	0,229	1,809	1,513	0,966 - 2,370
Gehstrecke (bei Aufnahme) im- mobil	1,288528476888927	0,360	3,575	3,627	1,790 - 7,352
ASA-Klassifikation 1 oder 2	-1,362004291845838	0,205	-6,637	0,256	0,171 - 0,383
ASA-Klassifikation 4 oder 5	1,391559538659452	0,240	5,789	4,021	2,510 - 6,441
Art des Eingriffs - Reimplanta- tion im Rahmen eines einzeiti- gen Wechsels	0,660423045192587	0,215	3,069	1,936	1,270 - 2,951
Altersrisiko pro Jahr Abwei- chung vom Medianalter (69 Jahre) bei elektiver Erstimplan- tation oder Reimplantation im Rahmen eines einzeitigen Wechsels	0,097345524050154	0,011	9,208	1,102	1,080 - 1,125
Art des Eingriffs - Reimplanta- tion im Rahmen eines zweizeiti- gen Wechsels	0,895466368200643	0,354	2,532	2,448	1,224 - 4,897
Implantation einer unikondylären Schlittenprothese	-1,053745480488144	0,587	-1,794	0,349	0,110 - 1,102
Periprothetische Fraktur	1,022172694822313	0,269	3,797	2,779	1,640 - 4,711

Endgültige Rechenregeln für das Erfassungsjahr 2020 nach QSKH-RL KEP - Knieendoprothesenversorgung 54127: Sterblichkeit im Krankenhaus

Literatur

IQTIG [Institut für Qualitätssicherung und Transparenz im Gesundheitswesen] (2016): Knieendoprothesenversorgung. Bundesauswertung zum Erfassungsjahr 2015 Qualitätsindikatoren. Stand: 07.07.2016. Berlin: IQTIG. URL: https://iqtig.org/downloads/auswertung/2015/kep/QSKH_KEP_2015_BUAW_V02_2016-07-07.pdf (abgerufen am: 22.01.2019).

54128: Knieendoprothesen-Erstimplantation ohne Wechsel bzw. Komponentenwechsel im Verlauf

Qualitätsziel	Möglichst hoher Anteil an Patientinnen und Patienten mit Knieendoprothesen-Erstimplantation ohne Folgeeingriff (ungeplanter Knieendoprothesen-Wechsel bzwKomponentenwechsel)
	30.17

Hintergrund

Im Rahmen einer orientierenden Recherche in der Verfahrenspflege 2017 wurden weitere Literaturquellen hinzugefügt.

Seit dem Erfassungsjahr 2015 werden in der Qualitätssicherung Daten zur Erstimplantation einer Knieendoprothese (künstliches Kniegelenk) und zum Wechsel bzw. Komponentenwechsel einer Knieendoprothese erhoben, welche die Einführung eines Follow-up-Indikators ermöglichen. Mit diesem Indikator kann die Erstimplantation einer Knieendoprothese dahingehend beobachtet werden, dass nicht allein eine Folgeoperation als Ereignis (Outcome) in der Qualitätssicherung betrachtet wird, sondern zusätzlich der Wechselzeitpunkt – hier der frühzeitige ungeplante Wechsel – als Qualitätsaspekt konkretisiert werden kann.

Die Standzeiten moderner Knieendoprothesen haben sich dank optimierter Materialeigenschaften und fortgeschrittener Operationstechniken im Zeitverlauf verbessert. In Registerstudien wurde für Totalendoprothesen ein revisionsfreies Überleben von 97 %, 89 % und 78 % nach 5, 10 und 15 Jahren angegeben (Julin et al. 2010, Koskinen et al. 2008). Julin et al. (2010) berichten in einer Untersuchung eine Überlebensrate von 99 % nach einem Jahr postoperativ für die Altersgruppe der über 65-Jährigen.

Die häufigsten Ursachen für ein Endoprothesenversagen, das zu frühen Revisionen führte, stellen Infektionen (23 %), Komplikationen der Patella (15 %), Fehlpositionierung der Endoprothese (12 %) sowie aseptische Lockerung (9 %) dar (Julin et al. 2010). Für unikondyläre Schlittenprothesen werden Überlebenszeiten mit 93 %, 73 % und 60 % nach 5, 10 und 15 Jahren angegeben (Gioe et al. 2003, Koskinen et al. 2008). Damit liegt die revisionsfreie Zeit deutlich unter der von Totalendoprothesen. Oduwole et al. (2010) geben eine Revisionsrate von 11,3 % für das erste Jahr nach der Operation an. Ursachen, die zu einem Endoprothesenversagen und zur Revision bzw. zum Wechsel führen können, sind fortschreitender Gelenkverschleiß der nicht endoprothetisch versorgten Gelenkanteile, aseptische Lockerung, Polyethylen-Abrieb und Infektionen (Dudley et al. 2008, Gioe et al. 2003, Oduwole et al. 2010).

Im Jahresbericht 2017 des Endoprothesenregisters Deutschland (EPRD) werden Daten von über 700 Krankenhäusern dargestellt. Für das Operationsjahr 2017 hat das EPRD insgesamt 112.734 Dokumentationen zur Erstimplantation einer Knieendoprothese erhalten. Es wurden insgesamt 12.880 Wechseloperationen am Kniegelenk registriert. Der Einsatz einer partiellen Knieprothese – beispielsweise eine unikondyläre Schlittenprothese – erfolgte bei 12,2 % der dokumentierten Operationen. Ein Wechsel der knochenverankernden Komponenten erfolgte bei 58 % der Wechseloperationen. Folgende Wechselgründe werden häufig genannt (Anteil an Wechseloperationen):

- aseptische Lockerung (31,8 %)
- Infektionen (22,3 %)

Danach folgen die Wechselgründe Bandinstabilitäten mit 9,9 % und Implantatverschleiß mit 6,4 %. Für das Erfassungsjahr 2015 wurde in der Zeit zwischen O bis 30 Tage nach Erstimplantation bei den Wechseloperationen

zu 31,2 % (n = 192) die unspezifische Kategorie "andere Gründe" ausgewählt, so dass unklar bleibt, welche Ursache für die Wechseloperation vorlag und ein durch das Register vordefinierter Wechselgrund vermutlich nicht vorlag. Bei 42 % der Wechseloperationen (n = 314) wird für den Beobachtungszeitraum von 90 Tagen der Wechselgrund Infektion angegeben, danach folgt mit 28,7 % der Wechselgrund Periprothetische Fraktur und mit 11,4 % der Wechselgrund Lockerungen.

Jedoch reichen – gemäß EPRD – die Dokumentationen für belastbare Aussagen zu den Langzeitüberlebensraten der Endoprothesen und der Qualität der Versorgung derzeit noch nicht aus (Grimberg et al. 2016).

Im QSR Projekt ("Qualitätssicherung mit Routinedaten") des Wissenschaftlichen Institutes der AOK lagen die Revisionsraten im –Zeitraum 2012–2014 und Nachbeobachtung bis 2015 – in Deutschland in dem QI "Revision" (bis zu 365 Tage) bei 3,75 % von insgesamt 137.485 Datensätzen zur Knieendoprothese bei Arthrose. Die Inhouse Rate lag bei 0,28 % (Dormann et al. 2018, WIdO 2016).

Anhand der externen QS-Daten in Deutschland lässt sich eine Revisionslast = "Burden of Revision" (Quotient aus Wechseloperationen und der Summe aus Erstimplantationen und Wechseloperationen) von 11,9 % (2014) berechnen (AQUA 2015). Nach McGrory et al. (2016) lag der "Burden of Revision" im australischen Register für Knieendoprothesen (Australian Orthopaedic Association National Joint Replacement Registry) in 2014 bei 7,7 % und im britischen Register NJR (National Joint Registry of England, Wales, Northern Ireland, and the Isle of Man) bei 6,0 %.

Ong et al. (2010) konnten bei 72.913 Datensätzen des Medicare Datensatzes zu primären Knieendoprothesen mit Hilfe von Kaplan-Meier-Berechnungen eine Fünf-Jahre-Überlebenszeit der Prothesen von 97,2 % feststellen.

Im britischen Nationalen Register für Endoprothesen (NJR) wurden zwischen 2003 und 2016 insgesamt 975.739 primäre Knieendoprothesen-Implantationen registriert. Davon wurden insgesamt 10.597 Endoprothesen in einer beidseitigen Prozedur operiert. Der Nachbeobachtungszeitraum betrug maximal 13,75 Jahre. Der Einsatz einer partiellen Knieendoprothese erfolgte bei 8,7 % aller Knieendoprothesen. Die Knieendoprothesen-Implantationen wurden von 3.124 Chirurgen in 460 Standorten durchgeführt. Das Register konnte zwischen 2003 und 2016 insgesamt 24.399 Revisionsoperationen einer primären Implantation zuordnen. Hauptsächliche Wechselgründe der 24.399 Revisionsoperationen waren:

- Aseptische Lockerungen
- Schmerzen
- Infektionen

Die kumulative prozentuale Revisionswahrscheinlichkeit für das erste Jahr wird für alle primären Knieendoprothesen mit 0,4 % (n= 878.191) angegeben, nach zehn Jahren liegt die Risikowahrscheinlichkeit bei 3,39 % (NJR 2017).

Bei der Verwendung von internationalen Vergleichen wird in der Literatur darauf hingewiesen, dass Daten aus internationalen Vergleichen einer vorsichtigen Interpretation bedürfen. So seien Bewertungen der nationalen Versorgungssituation basierend auf internationalen Vergleichen oder Rangbildungen der beispielsweise OECD-Daten ohne entsprechende Adjustierung nicht belastbar (Bleß und Kip 2017).

Das Robert Koch-Institut hat ab 2017 die Definition für "nosokomial" bei postoperativen Wundinfektionen für die interne Qualitätssicherung angepasst: "Infektion, die innerhalb von 30 bzw. 90 Tagen nach einer Operation im Operationsgebiet auftritt und die Kriterien für eine oberflächliche (A1), eine tiefe (A2) oder eine Infektion an

operierten Organen oder Körperhöhlen (A3) erfüllt, unabhängig davon, ob die Patientin oder der Patient zum Infektionsdatum noch im Krankenhaus oder bereits entlassen ist". Des Weiteren wurden für einzelne Indikatoroperationsarten bestimmte Zeitgrenzen etabliert. Für die Implantation einer Endoprothese wurde die Zeitgrenze von 90 Tagen festgelegt. Dies ist somit die maximale Dauer, innerhalb derer eine tiefe Infektion oder eine Organ-/ Körperhöhleninfektion im Operationsgebiet als postoperative Wundinfektion definiert wird (Geffers 2017).

Unter anderem besteht das Ziel der externen stationären Qualitätssicherung darin, durch valide Qualitätsvergleiche und die fachliche Bewertung der Versorgungsqualität einzelner Einrichtungen diese in der kontinuierlichen Verbesserung ihrer Krankenhausleistungen nachhaltig zu fördern und ihre einrichtungsinterne Qualitätssicherung (internes Qualitätsmanagement) zu unterstützen (QSKH-RL 2019)¹. Dies gelingt umso besser, wenn den Krankenhäusern die Vergleiche ihrer Ergebnisse zeitnah vorliegen, so dass sie darauf schnellstmöglich reagieren können. Dieser QS-Ansatz ist daher nur in Teilen mit den Langzeitstudien sowie internationalen Beobachtungen in Produkteregistern vergleichbar, die zudem primär die verwendeten Medizinprodukte im Blick haben. Entsprechend wurde der Nachbeobachtungszeitraum für die hier beschriebenen Follow-up-Indikatoren auf ein kurzes Zeitintervall gelegt, so dass die Zuordnung von adversen Ereignissen zur vorangegangen Operation nachvollziehbar bleibt.

¹Richtlinie des Gemeinsamen Bundesausschusses gemäß § 136 Abs. 1 SGB V i. V. m. § 135a SGB V über Maßnahmen der Qualitätssicherung für nach § 108 SGB V zugelassene Krankenhäuser. (Richtlinie über Maßnahmen der Qualitätssicherung in Krankenhäusern / QSKH-RL). In der Fassung vom 15. August 2006, zuletzt geändert am 22. März 2019, in Kraft getreten am 1. Juni 2019. URL: https://www.g-ba.de/richtlinien/38/ (abgerufen am: 28.11.2019)

Endgültige Rechenregeln für das Erfassungsjahr 2020 nach QSKH-RL KEP - Knieendoprothesenversorgung 54128: Knieendoprothesen-Erstimplantation ohne Wechsel bzw. Komponentenwechsel im Verlauf

Verwendete Datenfelder

Datenbasis: Spezifikation 2020

Item	Bezeichnung	M/K	Schlüssel/Formel	Feldname
25:PROZ	Datum des Eingriffs	М	-	OPDATUM

Eigenschaften und Berechnung

ID	54128		
Bezeichnung	Knieendoprothesen-Erstimplantation ohne Wechsel bzw. Komponentenwechsel im Verlauf		
Indikatortyp	Ergebnisindikator		
Art des Wertes	Qualitätsindikator (Follow-up)		
Bezug zum Verfahren	DeQS		
Berechnungsart	Ratenbasiert		
Referenzbereich 2020	≥ 98,27 % (5. Perzentil)		
Referenzbereich 2019	≥ 98,46 % (5. Perzentil)		
Erläuterung zum Referenzbereich 2020	-		
Erläuterung zum Strukturierten Dialog bzw. Stellungnahmeverfahren 2020	-		
Methode der Risikoadjustierung	Keine weitere Risikoadjustierung		
Erläuterung der Risikoadjustierung	-		
Vergleichszeitpunkt	90 Tage nach der Knieendoprothesen-Erstimplantation		
Rechenregeln	Zähler Als Folgeeingriffe zählen alle Knieendoprothesen-Wechsel bzwKomponentenwechsel - außer isolierter Wechsel eines Inlays - innerhalb von 90 Tagen nach Knieendoprothesen-Erstimplantation am gleichen operierten Knie. Zu jeder Erstimplantation wird jeweils nur der erste Wechseleingriff berücksichtigt Nenner Alle Knieendoprothesen-Erstimplantationen aus dem aktuellsten Erfassungsjahr, für welches ein vollständiger Follow-up-Zeitraum von 90 Tagen beobachtet wurde bei Patientinnen und Patienten ab 18 Jahren, die nicht im gleichen Krankenhausaufenthalt verstorben sind		
Zensierung der Beobachtungsdauer	Ein Ersteingriff gilt als nicht mehr unter Beobachtung stehend in der Follow- up-Auswertung, bei Eintritt eines der folgenden Ereignisse: • Dokumentation einer weiteren Erstimplantation an der gleichen operierten Seite (nur bei Dokumentationsfehlern relevant) Derzeit kann nicht berücksichtigt werden, wenn Patientinnen oder Patienten		
	außerhalb des Krankenhausaufenthaltes versterben.		
Erläuterung der Rechenregel	Das aktuellste Erfassungsjahr, in welchem für alle vorgenommenen Knieendoprothesen-Erstimplantationen ein vollständiger Follow-up-Zeitraum von 90 Tagen vorliegt, ist 2019. Diese bilden daher die Grundgesamtheit des Indikators.		
Teildatensatzbezug	KEP:FU		
Beschreibung Teildatensatz	In der Sprache der relationalen Algebra ist der Datensatz KEP:FU definiert als linker äußerer Verbund (LEFT OUTER JOIN) des Datensatzes		
	a) aller Knieendoprothesen-Erstimplantationen aus dem aktuellsten Erfassungsjahr, in welchem für alle vorgenommenen Erstimplantationen ein voll-		

ständiger Follow-up-Zeitraum von 90 Tagen mit vorhandenem Versicherten- pseudonym vorliegt
und dem Datensatz
b) aller Knieendoprothesen-Wechsel außer isolierte Inlay-Kopfwechsel mit vorhandenem Versichertenpseudonym über den kombinierten Schlüssel aus Versichertenpseudonym, Geburtsjahr, Geschlecht und operierter Knie-Seite.
Der Datensatz KEP:FU besteht aus den Spalten
 Gebjahr: Geburtsjahr der Versicherten (Exportfeld) GESCHLECHT: Geschlecht der Versicherten IKNRKH_IND: Krankenhauspseudonym der erstimplantierenden Einrichtung STANDORT: Standortnummer des erstimplantierenden Standortes RegistrierNr: Registriernummer des Index-Behandlungsfalles Vorgangsnr: Vorgangsnummer des Index-Behandlungsfalles ENTLGRUND: Entlassungsgrund des Indexeingriffes OPDATUM: OP-Datum des Indexeingriffes : weitere Risikofaktoren zum Indexeingriff FU_OPDATUM: OP-Datum des Folgeeingriffes : Weitere Informationen zum Folgeeingriff Beobachtungszeit: Zeit zwischen Erst- und Folgeeingriff oder Zensierung (in Tagen)
Das Präfix "FU_" beschreibt die Assoziation des Datenfeldes mit dem Folgeeingriff.
AJ <- VB\$Auswertungsjahr[[1]] - 1L follow_up_rate(dataset = get_dataset_by_name("FUMKEP"), denominator = to_year(OPDATUM) %==% AJ, numerator = Beobachtungszeit %<=% 90 & !is.na(FU_OPDATUM))
-
-
-
-
Eingeschränkt vergleichbar

Literatur

- AQUA [Institut für angewandte Qualitätsförderung und Forschung im Gesundheitswesen] (2015): Qualitätsreport 2014. Stand: August 2015. Göttingen: AQUA. ISBN: 978-3-9817484-0-6. URL: http://www.sqg.de/sqg/upload/CONTENT/Qualitaetsberichte/2014/AQUA-Qualitaetsreport-2014.pdf (abgerufen am: 09.01.2019).
- Bleß, H-H; Kip, M; Hrsg. (2017): Weißbuch Gelenkersatz. Versorgungssituation bei endoprothetischen Hüft- und Knieoperationen in Deutschland. Berlin [u. a.]: Springer. DOI: 10.1007/978-3-662-53260-7.
- Dormann, F; Klauber, J; Kuhlen, R; Hrsg. (2018): Qualitätsmonitor 2018. Berlin: MWV Medizinisch Wissenschaftliche Verlagsgesellschaft. ISBN: 978-3-95466-348-4. URL: http://www.wido.de/fileadmin/wido/downloads/pdf_versorgungsanalysen/wido_ver_qualitaetsmonitor_2018_gesamt_1117.pdf (abgerufen am: 09.01.2019).
- Dudley, TE; Gioe, TJ; Sinner, P; Mehle, S (2008): Registry Outcomes of Unicompartmental Knee Arthroplasty Revisions. Clinical Orthopaedics and Related Research 466(7): 1666-1670. DOI: 10.1007/s11999-008-0279-3.
- Geffers, C (2017): Änderungen bei den Definitionen für nosokomiale Infektionen im Krankenhaus-Infektions-Surveillance-System (KISS). Epidemiologisches Bulletin, Nr. 23: 207-209. DOI: 10.17886/EpiBull-2017-031.
- Gioe, TJ; Killeen, KK; Hoeffel, DP; Bert, JM; Comfort, TK; Scheltema, K; et al. (2003): Analysis of Unicompartmental Knee Arthroplasty in a Community-Based Implant Registry. Clinical Orthopaedics and Related Research 416: 111-119. DOI: 10.1097/01.blo.0000093004.90435.d1.
- Grimberg, A; Jansson, V; Liebs, T; Melsheimer, O; Steinbrück, A (2016): Endoprothesenregister Deutschland: Jahresbericht 2015. Berlin: EPRD [Endoprothesenregister Deutschland]. ISBN: 978-3-9817673-1-5. URL: https://www.eprd.de/fileadmin/user_upload/Dateien/Publikationen/Berichte/EPRD-Jahresbericht_2015_FINAL_Web.pdf (abgerufen am: 09.01.2019).
- Julin, J; Jämsen, E; Puolakka, T; Konttinen, YT; Moilanen, T (2010): Younger age increases the risk of early prosthesis failure following primary total knee replacement for osteoarthritis. A follow-up study of 32,019 total knee replacements in the Finnish Arthroplasty Register. Acta Orthopaedica 81(4): 413-419. DOI: 10.3109/17453674.2010.501747.
- Koskinen, E; Eskelinen, A; Paavolainen, P; Pulkkinen, P; Remes, V (2008): Comparison of survival and cost-effectiveness between unicondylar arthroplasty and total knee arthroplasty in patients with primary osteoarthritis: A follow-up study of 50,493 knee replacements from the Finnish Arthroplasty Register. Acta Orthopaedica 79(4): 499-507. DOI: 10.1080/17453670710015490.
- McGrory, BJ; Etkin, CD; Lewallen, DG (2016): Comparing contemporary revision burden among hip and knee joint replacement registries. Arthroplasty Today 2(2): 83-86. DOI: 10.1016/j.artd.2016.04.003.
- NJR [National Joint Registry] for England Wales Northern ireland and the Isle of Man (2017): NJR's 14th Annual Report 2017. Hemel Hempstead, GB-HRT: NJR. URL: http://www.njrreports.org.uk/Portals/0/PDFdownloads/NJR%2014th%20Annual%20Report%202017.pdf (abgerufen am: 09.01.2019).

- Oduwole, KO; Sayana, MK; Onayemi, F; McCarthy, T; O'Byrne, J (2010): Analysis of revision procedures for failed unicondylar knee replacement. Irish Journal of Medical Science 179(3): 361-364. DOI: 10.1007/s11845-009-0454-x.
- Ong, KL; Lau, E; Suggs, J; Kurtz, SM; Manley, MT (2010): Risk of Subsequent Revision after Primary and Revision Total Joint Arthroplasty. Clinical Orthopaedics and Related Research 468(11): 3070-3076. DOI: 10.1007/s11999-010-1399-0.
- WIdO [Wissenschaftliches Institut der AOK] (2016): QSR-Bundeswerte 2016. Berichtszeitraum 2012-2014 mit Nachbeobachtung bis Ende 2015. Stand: Oktober 2016. Berlin: WIdO. URL: http://www.qualitaetssicherung-mit-routinedaten.de/imperia/md/qsr/methoden/bundeswerte_2016.pdf (abgerufen am: 09.01.2019).

Anhang I: Schlüssel (Spezifikation)

Schlüssel: EntlGrund	
01	Behandlung regulär beendet
02	Behandlung regulär beendet, nachstationäre Behandlung vorgesehen
03	Behandlung aus sonstigen Gründen beendet
04	Behandlung gegen ärztlichen Rat beendet
05	Zuständigkeitswechsel des Kostenträgers
06	Verlegung in ein anderes Krankenhaus
07	Tod
08	Verlegung in ein anderes Krankenhaus im Rahmen einer Zusammenarbeit (§ 14 Abs. 5 Satz 2 BPflV in der am 31.12.2003 geltenden Fassung)
09	Entlassung in eine Rehabilitationseinrichtung
10	Entlassung in eine Pflegeeinrichtung
11	Entlassung in ein Hospiz
13	externe Verlegung zur psychiatrischen Behandlung
14	Behandlung aus sonstigen Gründen beendet, nachstationäre Behandlung vorgesehen
15	Behandlung gegen ärztlichen Rat beendet, nachstationäre Behandlung vorgesehen
17	interne Verlegung mit Wechsel zwischen den Entgeltbereichen der DRG-Fallpauschalen, nach der BPflV oder für besondere Einrichtungen nach § 17b Abs. 1 Satz 15 KHG
22	Fallabschluss (interne Verlegung) bei Wechsel zwischen voll-, teilstationärer und stationsäquivalenter Behandlung
25	Entlassung zum Jahresende bei Aufnahme im Vorjahr (für Zwecke der Abrechnung - § 4 PEPPV)
28	Behandlung regulär beendet, beatmet entlassen
29	Behandlung regulär beendet, beatmet verlegt

Anhang II: Listen

Listenname	Тур	Beschreibung	Werte
ICD_KEP_kniegelenksnah_Frakturen	ICD	Ausschluss-Entlassungsdiagnosen für QI_54020 und QI_54021	S82.1%, S72.4%
ICD_KEP_Knochenfrak_nach_Einset- zen_Proth	ICD	Ausschluss-Entlassungsdiagnosen für QI_54020 und QI_54021	M96.6%
OPS_Metallentfernung	OPS	Entfernung von Osteosynthesematerial	5-787.0h%, 5-787.0j%, 5-787.0k%, 5-787.0m%, 5-787.0n%, 5-787.0p%, 5-787.0q%, 5-787.0r%, 5-787.1h%, 5-787.1j%, 5-787.1k%, 5-787.1m%, 5-787.1p%, 5-787.1q%, 5-787.1r%, 5-787.2j%, 5-787.2k%, 5-787.2m%, 5-787.2n%, 5-787.2p%, 5-787.2q%, 5-787.2m%, 5-787.3n%, 5-787.3j%, 5-787.3q%, 5-787.3m%, 5-787.3n%, 5-787.3p%, 5-787.3q%, 5-787.3m%, 5-787.3n%, 5-787.3p%, 5-787.3q%, 5-787.3m%, 5-787.4h%, 5-787.4j%, 5-787.4q%, 5-787.4m%, 5-787.4n%, 5-787.4p%, 5-787.4q%, 5-787.4m%, 5-787.5j%, 5-787.5k%, 5-787.5m%, 5-787.5h%, 5-787.5j%, 5-787.5k%, 5-787.5m%, 5-787.6h%, 5-787.6j%, 5-787.6q%, 5-787.6m%, 5-787.6n%, 5-787.6p%, 5-787.7k%, 5-787.7m%, 5-787.7h%, 5-787.7p%, 5-787.7k%, 5-787.7m%, 5-787.8n%, 5-787.8n%, 5-787.8n%, 5-787.8n%, 5-787.8n%, 5-787.8n%, 5-787.8n%, 5-787.9n%, 5-787.9p%, 5-787.9p%, 5-787.9m%, 5-787.9n%, 5-787.0p%,

Listenname	Тур	Beschreibung	Werte
			5-787.nn%, 5-787.np%, 5-787.nq%, 5-787.nr%, 5-787.xh%, 5-787.xj%, 5-787.xk%, 5-787.xm%, 5-787.xn%, 5-787.xp%, 5-787.xq%, 5-787.xr%

Anhang III: Vorberechnungen

Vorberechnung	Dimension	Beschreibung	Wert
Auswertungsjahr	Gesamt	Hilfsvariable zur Bestimmung des Jahres, dem ein Datensatz in der Auswertung zugeordnet wird. Dies dient der Abgrenzung der Datensätze des Vorjahres zum ausgewerteten Jahr.	2020
Perc30KEPScore_verstorbene	Gesamt	30. Perzentil der Risikoverteilung unter den verstorbenen Patientinnen und Patienten nach KEPScore_54127 auf Basis der Daten des aktuellen Erfassungsjahres.	0,1839413

Anhang IV: Funktionen

pvwdauer_LfdNrEingriff %==% um(fn_Poopvwdauer_LfdNrEingriff) %group_by%
HYTENK + GELENKSPALTK + SKLEROSEK + DEFORMK
tion fn_KEPScore_54028 niere Summationsvariable log_odds ds <- 0 tante ds <- log_odds + (1) * -5.181433277745054 rsrisiko unter 60 Jahren bei elektiver plantation - konstant ds <- log_odds + ((alter < 60 & ARTEINGRIFFKNIE)) * -1.305352362444139 rsrisiko von 60 bis 79 Jahren bei elektiver plantation - konstanter Anteil ds <- log_odds + ((alter >= 60 & alter < 80 & GRIFFKNIE %==% 1)) * -1.259270495533205 rsrisiko von 60 bis 79 Jahren bei elektiver plantation - linearer Anteil pro Jahr hung vom Medianalter 69 ds <- log_odds + ((alter >= 60 & alter < 80 & GRIFFKNIE %==% 1)*(alter - 69)) * 61158915468 rsrisiko ab 80 Jahren bei elektiver plantation - konstanter Anteil ds <- log_odds + ((alter >= 80 &
ummummummummummummummummummummummummumm

Funktion	FeldTyp	Beschreibung	Script
			<pre># Altersrisiko ab 80 Jahren bei elektiver Erstimplantation - linearer Anteil pro Jahr Abweichung vom Medianalter 69 log_odds <- log_odds + ((alter >= 80 & ARTEINGRIFFKNIE %==% 1)*(alter - 69)) * 0.151046554354397</pre>
			# Altersrisiko unter 62 Jahren bei Reimplantation im Rahmen eines einzeitigen Wechsels - konstanter Anteil log_odds <- log_odds + ((alter < 62 & ARTEINGRIFFKNIE %==% 2)) * -1.769419885623307
			# Altersrisiko unter 62 Jahren bei bei Reimplantation im Rahmen eines einzeitigen Wechsels - linearer Anteil pro Jahr Abweichung vom Medianalter 69 log_odds <- log_odds + ((alter < 62 & ARTEINGRIFFKNIE %==% 2)*(alter - 69)) * -0.081870801916744
			<pre># Altersrisiko ab 62 Jahren bei Reimplantation im Rahmen eines einzeitigen Wechsels - konstanter Anteil log_odds <- log_odds + ((alter >= 62 & ARTEINGRIFFKNIE %==% 2)) * -0.797729935702949</pre>
			<pre># Altersrisiko ab 62 Jahren bei Reimplantation im Rahmen eines einzeitigen Wechsels - linearer Anteil pro Jahr Abweichung vom Medianalter 69 log_odds <- log_odds + ((alter >= 62 & ARTEINGRIFFKNIE %==% 2)*(alter - 69)) * 0.064333154435936</pre>
			<pre># Implantation einer unikondylären Schlittenprothese log_odds <- log_odds + (KNIESCHLITTEN %==% 1) * -0.974024007776740</pre>
			# Gehhilfen (bei Aufnahme) Rollator/Gehbock log_odds <- log_odds + (GEHHILFEN %==% 2) * 0.974732736066567
			<pre># Gehstrecke (bei Aufnahme) unbegrenzt (> 500m) log_odds <- log_odds + (GEHSTRECKE %==% 1) * -0.575385884816609</pre>

Funktion	FeldTyp	Beschreibung	Script
			<pre># Gehstrecke (bei Aufnahme) Gehen am Stück bis 500m möglich log_odds <- log_odds + (GEHSTRECKE %==% 2) * -0.503548978276541</pre>
			# ASA-Klassifikation 2 log_odds <- log_odds + (ASA %==% 2) * 0.644275891452820
			# ASA-Klassifikation 3 log_odds <- log_odds + (ASA %==% 3) * 1.476810606407779
			# ASA-Klassifikation 4 oder 5 log_odds <- log_odds + (ASA %in% c(4,5)) * 2.376880840242114
			<pre># Präoperative Wundkontaminationsklassifikation nach CDC 2 log_odds <- log_odds + (PRAEOPCDC %==% 2) * 0.698811834831147</pre>
			<pre># Präoperative Wundkontaminationsklassifikation nach CDC 3 oder 4 log_odds <- log_odds + (PRAEOPCDC %in% c(3,4)) * 1.435678694259042</pre>
			<pre># Periprothetische Fraktur log_odds <- log_odds + (PERIFRAKTUR %==% 1) * 1.796595994385252</pre>
			<pre># Geschlecht - männlich log_odds <- log_odds + (ifelse(GESCHLECHT == 1L, 1, ifelse(GESCHLECHT == 2L, 0, 0.5))) * -0.214000571742035</pre>
			# Berechnung des Risikos aus der Summationsvariable log_odds plogis(log_odds) * 100
fn_KEPScore_54127	float	Score zur logistischen Regression - ID 54127	# Funktion fn_KEPScore_54127

Funktion	FeldTyp	Beschreibung	Script
			# definiere Summationsvariable log_odds log_odds <- 0
			# Konstante log_odds <- log_odds + (1) * -7.832458483189608
			# Geschlecht - männlich log_odds <- log_odds + (ifelse(GESCHLECHT == 1L, 1, ifelse(GESCHLECHT == 2L, 0, 0.5))) * 0.690930084828075
			<pre># Gehhilfen (bei Aufnahme) Unterarmgehstützen/Gehstock log_odds <- log_odds + (GEHHILFEN %==% 1) * 0.640524459416856</pre>
			<pre># Gehhilfen (bei Aufnahme) Rollator/Gehbock log_odds <- log_odds + (GEHHILFEN %==% 2) * 1.452644787214910</pre>
			<pre># Gehhilfen (bei Aufnahme) Rollstuhl log_odds <- log_odds + (GEHHILFEN %==% 3) * 0.985808324762611</pre>
			# Gehhilfen (bei Aufnahme) bettlägerig log_odds <- log_odds + (GEHHILFEN %==% 4) * 1.364755871976219
			<pre># Gehstrecke (bei Aufnahme) im zimmer mobil log_odds <- log_odds + (GEHSTRECKE %==% 4) * 0.414080947810201</pre>
			<pre># Gehstrecke (bei Aufnahme) immobil log_odds <- log_odds + (GEHSTRECKE %==% 5) * 1.288528476888927</pre>
			# ASA-Klassifikation 1 oder 2 log_odds <- log_odds + (ASA %in% c(1,2)) * -1.362004291845838
			# ASA-Klassifikation 4 oder 5 log_odds <- log_odds + (ASA %in% c(4,5)) *

Funktion	FeldTyp	Beschreibung	Script
			# Art des Eingriffs - Reimplantation im Rahmen eines einzeitigen Wechsels log_odds <- log_odds + (ARTEINGRIFFKNIE %==% 2) * 0.660423045192587 # Altersrisiko pro Jahr Abweichung vom Medianalter (69 Jahre) bei elektiver Erstimplantation oder Reimplantation im Rahmen eines einzeitigen Wechsels log_odds <- log_odds + ((ARTEINGRIFFKNIE %in% c(1,2))*(alter - 69)) * 0.097345524050154 # Art des Eingriffs - Reimplantation im Rahmen eines zweizeitigen Wechsels log_odds <- log_odds + (ARTEINGRIFFKNIE %==% 3) * 0.895466368200643 # Implantation einer unikondylären Schlittenprothese log_odds <- log_odds + (KNIESCHLITTEN %==% 1) * -1.053745480488144 # Periprothetische Fraktur log_odds <- log_odds + (PERIFRAKTUR %==% 1) * 1.022172694822313 # Berechnung des Risikos aus der Summationsvariable log_odds plogis(log_odds) * 100
fn_KEPScore_54127_ErsterEingriff	float	Berechnet den logistischen KEPScore_54127 für den ersten Eingriff	minimum(fn_KEPScore_54127_ErsterEingriff_Value) %group_by% TDS_B
fn_KEPScore_54127_ErsterEingriff_Value	float	Berechnet den logistischen KEPScore_54127 für den ersten Eingriff	<pre>ifelse(fn_IstErsteOP, fn_KEPScore_54127, NA_real_)</pre>

Funktion	FeldTyp	Beschreibung	Script	
fn_Poopvwdauer_LfdNrEingriff	integer	Kombination von poopvwdauer und lfdNrEingriff, um bei identischer postoperativer Verweildauer (OP am selben Tag) nach der laufenden Nummer zu differenzieren	poopvwdauer * 100 - LFDNREINGRIFF	
fn_RoentgenKriteriumKnie	boolean	Vorliegen spezifischer röntgenologischer/klinischer Befunde	<pre>IMPLANTATFEHLLAGE %==% 1 IMPLANTATWANDUL %==% 1 LOCKERFEMUR %in% c(1,2) LOCKERTIBIA %in% c(1,2) LOCKERPATELLA %in% c(1,2) PROTHLUXATIO %==% 1 INSTABSEITENBAENDER %==% 1 ZUNARTHRSCHLPROTHUL %==% 1 PATELLANEKROSE %==% 1 PATELLALUXATION %==% 1 PATELLASCHMERZ %==% 1</pre>	

Anhang V: Historie der Qualitätsindikatoren

Da Fälle mit einer Aufnahme in 2019 und einer Entlassung in 2020 in den Datensatz 2020 eingehen (d. h. Überliegerfälle sind im Datensatz 2020 enthalten), gehen für das Erfassungsjahr 2020 tendenziell etwas mehr Fälle in die Auswertung ein als im EJ 2019. Da nicht ausgeschlossen werden kann, dass die Zusammensetzung der betrachteten Patienten-Grundgesamtheit die Qualitätsindikatoren und Kennzahlen im Vergleich zu 2019 relevant beeinflusst, sind die Ergebnisse der Qualitätsindikatoren und Kennzahlen des EJ 2020 mit den Ergebnissen des Vorjahres als eingeschränkt vergleichbar einzustufen.

Aufgrund des ab 2020 geltenden bundesweiten Verzeichnisses der Standorte nach § 108 SGB V zugelassener Krankenhäuser und ihrer Ambulanzen kann es für das Erfassungsjahr 2020 leider zu einer eingeschränkten Vergleichbarkeit bei den Ergebnissen der Qualitätsindikatoren, Kennzahlen und Auffälligkeitskriterien mit den Vorjahresergebnissen kommen. Soweit möglich wurden die Standorte aus dem Jahr 2019 in Zusammenarbeit mit den Datenannahmestellen auf die Standorte 2020 gemappt. Die sich dabei ergebenden Herausforderungen wurden bereits seit 2019 in den G-BA-Gremien und in den regelmäßigen Verfahrensteilnehmerveranstaltungen vom IQTIG dargestellt. Nach Abschluss der Überführung der alten auf die neuen Standortnummern muss entsprechend darauf hingewiesen werden, dass nicht alle Standorte der Leistungserbringer aus den Vorjahren gemappt werden konnten.

Liegen bei einem Qualitätsindikator weitere Gründe für die Einschränkung der Vergleichbarkeit vor, sind diese in der Spalte "Erläuterung" erwähnt.

Aktuelle Qualitätsindikatoren 2020

Indikator		Anpassung im Vergleich zum Vorjahr			
ID	QI-Bezeichnung	Referenz- bereich	Rechen- regel	Vergleichbarkeit mit Vorjahresergebnissen	Erläuterung
54020	Indikation zur elektiven Knieendoprothesen-Erstimplantation	Nein	Nein	Eingeschränkt vergleichbar	-
54021	Indikation zur unikondylären Schlittenprothese	Nein	Nein	Eingeschränkt vergleichbar	-
54022	Indikation zum Knieendoprothesen-Wechsel bzwKomponentenwechsel	Nein	Nein	Eingeschränkt vergleichbar	-

Indikator		Anpassung im Vergleich zum Vorjahr			
ID	QI-Bezeichnung	Referenz- bereich	Rechen- regel	Vergleichbarkeit mit Vorjahresergebnissen	Erläuterung
54123	Allgemeine Komplikationen bei elektiver Knieendoprothesen-Erstimplantation	Nein	Nein	Eingeschränkt vergleichbar	-
50481	Allgemeine Komplikationen bei Knieendoprothesen- Wechsel bzwKomponentenwechsel	Nein	Nein	Eingeschränkt vergleichbar	-
54124	Spezifische Komplikationen bei elektiver Knieendoprothesen-Erstimplantation	Nein	Nein	Eingeschränkt vergleichbar	-
54125	Spezifische Komplikationen bei Knieendoprothesen- Wechsel bzwKomponentenwechsel	Nein	Nein	Eingeschränkt vergleichbar	-
54026	Beweglichkeit bei Entlassung	-	Nein	Eingeschränkt vergleichbar	Der QI wurde in den Erfassungsjahren 2018 und 2019 und wird folgend ab dem Erfassungsjahr 2021 als Transparenzkennzahl dargestellt (werden).
54028	Gehunfähigkeit bei Entlassung	Nein	Ja	Eingeschränkt vergleichbar	Die Risikoadjustierung wurde anhand der Daten des Erfassungsjahres 2019 aktualisiert. Die Risikoadjustierung der Rechenregeln des Jahres 2020 kann zur besseren Vergleichbarkeit auf die Berechnung der Ergebnisse des Jahres 2019 übertragen werden.
54127	Sterblichkeit im Krankenhaus	Nein	Ja	Eingeschränkt vergleichbar	Das Regressionsmodell zur Sterbewahrscheinlichkeit sowie auch der perzentilbasierte Schwellenwert für eine geringe Sterbewahrscheinlichkeit wurden auf Daten des Erfassungsjahres 2019 neu berechnet. Die Risikoadjustierung der Rechenregeln des Jahres 2020 kann zur besseren Vergleichbarkeit auf die Berechnung der Ergebnisse des Jahres 2019 übertragen werden.
54128	Knieendoprothesen-Erstimplantation ohne Wechsel bzw. Komponentenwechsel im Verlauf	Nein	Nein	Eingeschränkt vergleichbar	-

2019 zusätzlich berechnete Qualitätsindikatoren: keine

Endgültige Rechenregeln für das Erfassungsjahr 2020 nach QSKH-RL KEP - Knieendoprothesenversorgung Anhang V: Historie der Qualitätsindikatoren